

Expert Science & Technology II

Job ID

REQ-10082732

июл 02, 2026

Китай

Disponible en: Español | [Deutsch](#) | [English](#) | [Français](#) | [Italiano](#) | [日本語](#) | [Русский](#) | [Slovenščina](#) | [Türk](#) | [中文](#) | [Nederlands](#)

Сводка

~Diseñar, planificar, realizar, interpretar y reportar resultados de experimentos científicos para la preparación y entrega oportuna de sustancias farmacéuticas (DS), productos farmacéuticos (DP), procesos y procedimientos dentro de un equipo de proyecto multifuncional coordinado por un Líder de Proyecto. Gestionar las actividades técnicas del laboratorio/planta. ~Seguimiento de la gestión

Liderar un equipo para el desarrollo de terapias farmacéuticas/biológicas/celulares-génicas trabajando en un entorno de planta de fabricación pequeña. Ejecutar la estrategia funcional e impulsar la excelencia operativa en línea con la visión y estrategia de TRD. Garantice el soporte completo de la cartera en línea con los planes GDD, Sandoz, NTO y NIBR. ~SANDOZ:

~Científico Asociado: Diseñar, planificar, realizar, interpretar y reportar resultados de experimentos científicos para el desarrollo y entrega oportuna de productos farmacéuticos (DP), procesos y procedimientos dentro de un equipo de proyecto multifuncional coordinado por un Líder de Proyecto. Gestionar las actividades técnicas de laboratorio/planta. ~Científico:

~ Diseñar, planificar, realizar, interpretar e informar los resultados de los experimentos científicos para el desarrollo y la entrega oportuna de productos farmacéuticos (DP), procesos y procedimientos. Liderar y gestionar todas las actividades del proyecto/red local, apoyar/entrenar a los miembros del equipo, participar en sub-equipos y contribuir a las estrategias y objetivos generales de la ZS ~Científico Senior: Diseñar, planificar, realizar ~documentar e interpretar experimentos científicos/de desarrollo y pruebas GMP o procesos de planta piloto para la preparación y entrega oportuna de productos, procesos o procedimientos genéricos; Mantener y calificar el equipo/infraestructura y gestionar los aspectos operativos en el laboratorio o la planta según se le asigne.

About the Role

Major Accountabilities

~ Planificar, organizar, realizar y documentar de forma independiente experimentos científicos /GMP probando /fabricando actividades de plantas bajo una supervisión mínima; manejar varias actividades a la vez

~ Asumir la responsabilidad y utilizar herramientas especiales / equipos o instalaciones especializadas como experto; programar y realizar el mantenimiento y la calificación de instrumentos / equipos

~ Identificar proactivamente situaciones de conflicto y contribuir a soluciones

~ Trabajar de acuerdo con las normas apropiadas para la calidad, la ética, la salud, la seguridad, la protección del medio ambiente y la seguridad de la información; liderar iniciativas para garantizar la mejora continua

~ Documentación de datos sin procesar, evaluar e interpretar resultados; proponer y apoyar activamente el diseño de los próximos experimentos. Revisar y verificar los datos sin procesar generados por otros; aprobación de pruebas / experimentos realizados por otros

~ Escribir protocolos, informes científicos o procedimientos de laboratorio basados en plantillas o SOP bajo una supervisión mínima

~ Para unidades de desarrollo técnico: Desarrollar nuevos métodos u optimizar los métodos/procesos existentes (laboratorio o planta); contribuir al desarrollo e implementación de nuevas tecnologías

~ Para unidades GMP: garantizar el cumplimiento de cGMP

~ Para roles centrados en la tecnología: Realice búsquedas de información y literatura bajo una guía mínima. Fomentar activamente el intercambio de conocimientos.

Capacitar y entrenar a científicos asociados, técnicos, empleados temporales y empleados en formación / educación

~ Para un rol centrado en proyectos: Participe en subcomités/equipos específicos de la función y cumpla con las tareas y responsabilidades asignadas del proyecto bajo supervisión

~ Utilizar conceptos profesionales y políticas y procedimientos de la empresa para resolver una amplia gama de problemas difíciles de maneras imaginativas y prácticas.

~ Contribuye a algunos objetivos y metas de centros de coste

~ Sandoz:

~ Científico Senior :

~ Diseñar, planificar y realizar / supervisar experimentos científicos y contribuir a las actividades científicas /técnicas relacionadas con el proyecto bajo una supervisión mínima (por ejemplo, interpretar e informar de resultados, generar y evaluar datos, sacar conclusiones relevantes, optimizar los métodos / procesos existentes).

~ Establecer soluciones innovadoras para la verificación y el control de atributos de calidad crítica, atributos de materiales críticos o parámetros críticos de proceso en cooperación con otros colegas.

~ Establezca procedimientos y especificaciones de control y revise los procedimientos de prueba.

~ Generar documentos científicos para entregar a socios internos y/o externos (por ejemplo, MST, TechOps, autoridades, empresas externas) y apoyar la generación de documentos de registro internacional bajo una supervisión mínima.

~ Si se asigna esta tarea, el mantenimiento de la infraestructura / equipo y las inversiones requeridas (por ejemplo, propiedad del sistema)

~ Generar procedimientos de laboratorio o SOP, generar protocolos e informes

~ Liderar reuniones técnicas durante el desarrollo de productos a nivel local, así como a nivel de la red de SDC

~ Informar y presentar resultados científicos /técnicos internamente y contribuir a publicaciones, presentaciones y patentes.

~ Informar y presentar resultados científicos /técnicos internamente y contribuir a publicaciones, presentaciones y patentes.

~ Informar y presentar resultados científicos /técnicos internamente y contribuir a publicaciones, presentaciones y patentes.

~ Informar y presentar resultados científicos /técnicos internamente y contribuir a publicaciones, presentaciones y patentes.

~ Informar y presentar resultados científicos /técnicos internamente y contribuir a publicaciones, presentaciones y patentes.

~ Poseer y utilizar herramientas especiales /equipment y/o instalaciones especializadas para el desarrollo de productos, por ejemplo, análisis estadístico de datos y diseño de experimentos

~ Participar activamente en el intercambio de conocimientos. Capacitar y capacitar a científicos y técnicos asociados, empleados temporales y empleados bajo capacitación /educación.

~ Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).

- ~ Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).
- ~ Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).
- ~ Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).
- ~ Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).
- ~ Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).
- ~ Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).
- ~ Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).
- ~ Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).
- ~ Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).
- ~ Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).
- ~ Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).
- ~ Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).
- ~ Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).
- ~ Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).
- ~ Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).
- ~ Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).
- ~ Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).
- ~ Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).
- ~ Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).
- ~ Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).
- ~ Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).
- ~ Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).
- ~ Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).
- ~ Cumplimiento de las normas Sandoz, en particular calidad (cGxP, control de datos), ética, salud, seguridad, medio ambiente (HSE) y seguridad de la información (ISEC).
- ~ Apoyo durante auditorías e inspecciones internas y externas
- ~ Apoyo durante auditorías e inspecciones internas y externas
- ~ Científico:
 - ~ Diseñar, planificar y realizar /supervisar experimentos científicos y contribuir a actividades científicas /técnicas relacionadas con proyectos bajo una supervisión mínima (por ejemplo, interpretar e informar de resultados, generar y evaluar datos, sacar conclusiones relevantes, optimizar los métodos /procesos existentes).
 - ~ Establecer soluciones innovadoras para la verificación y el control de atributos de calidad crítica, atributos de materiales críticos o parámetros críticos de proceso en cooperación con otros colegas.
 - ~ Enfoque de gestión de riesgos de calidad en el desarrollo de la formulación
 - ~ Mantenimiento de la infraestructura/equipo e inversiones requeridas (por ejemplo, propiedad del sistema)
 - ~ Generar documentos científicos para entregar a socios internos y/o externos (por ejemplo, MST, TechOps, autoridades, empresas externas) y apoyar la generación de documentos de registro internacional bajo una supervisión mínima.

~Científico Asociado: Diseñar, planificar, realizar, interpretar y reportar resultados de experimentos científicos para el desarrollo y entrega oportuna de productos farmacéuticos (DP), procesos y procedimientos dentro de un equipo de proyecto multifuncional coordinado por un Líder de Proyecto. Gestionar las actividades técnicas de laboratorio/planta. ~Científico:

~ Diseñar, planificar, realizar, interpretar e informar los resultados de los experimentos científicos para el desarrollo y la entrega oportuna de productos farmacéuticos (DP), procesos y procedimientos. Liderar y gestionar todas las actividades del proyecto/red local, apoyar/entrenar a los miembros del equipo, participar en sub-equipos y contribuir a las estrategias y objetivos generales de la ZS ~Científico Senior: Diseñar, planificar, realizar~documentar e interpretar experimentos científicos/de desarrollo y pruebas GMP o procesos de planta piloto para la preparación y entrega oportuna de productos, procesos o procedimientos genéricos; Mantener y calificar el equipo/infraestructura y gestionar los aspectos operativos en el laboratorio o la planta según se le asigne.

Work Experience

~Gestión y ejecución de operaciones
~Colaboración internacional
~Amplitud funcional

Skills

~Equipo de laboratorio
~Simulación de procesos
~Redacción Técnica
~Proceso de fabricación
~Ciencia de los Materiales
~Gestión de proyectos
~Diseño de experimentos
~Sop (Procedimiento Operativo Estándar)
~Medio ambiente
~Salud y seguridad (EHS)

Language

Inglés

Why Novartis: Helping people with disease and their families takes more than innovative science. It takes a community of smart, passionate people like you. Collaborating, supporting and inspiring each other. Combining to achieve breakthroughs that change patients' lives. Ready to create a brighter future together?
<https://www.novartis.com/about/strategy/people-and-culture>

Benefits and Rewards: Learn about all the ways we'll help you thrive personally and professionally.

[Read our handbook \(PDF 30 MB\)](#)

Дивизион

Development

Business Unit

Development

Место

Китай

Сайт

Changshu (Jiangsu Province)

Company / Legal Entity

CN23 (FCRS = CN023) Suzhou Novartis Technical Development Co., Ltd.

Functional Area

Research & Development

Job Type

Full time

Employment Type

Regular

Shift Work

No

Job ID
REQ-10082732

Expert Science & Technology II

[Apply to Job](#)

Job ID
REQ-10082732

Expert Science & Technology II

[Apply to Job](#)

Source URL: <https://novartis.ru/kr-ko/careers/career-search/job/details/req-10082732-expert-science-technology-ii-es-es>

List of links present in page

1. <https://novartis.ru/kr-ko/careers/career-search/job/details/req-10082732-expert-science-technology-ii-de-de>
2. <https://novartis.ru/kr-ko/careers/career-search/job/details/req-10082732-expert-science-technology-ii>
3. <https://novartis.ru/kr-ko/careers/career-search/job/details/req-10082732-expert-science-technology-ii-fr-fr>
4. <https://novartis.ru/kr-ko/careers/career-search/job/details/req-10082732-expert-science-technology-ii-it-it>
5. <https://novartis.ru/kr-ko/careers/career-search/job/details/req-10082732-expert-science-technology-ii-ja-jp>
6. <https://novartis.ru/kr-ko/careers/career-search/job/details/req-10082732-expert-science-technology-ii-ru-ru>
7. <https://novartis.ru/kr-ko/careers/career-search/job/details/req-10082732-expert-science-technology-ii-sl-si>
8. <https://novartis.ru/kr-ko/careers/career-search/job/details/req-10082732-expert-science-technology-ii-tr-tr>
9. <https://novartis.ru/kr-ko/careers/career-search/job/details/req-10082732-expert-science-technology-ii-zh-cn>
10. <https://novartis.ru/kr-ko/careers/career-search/job/details/req-10082732-expert-science-technology-ii-nl-nl>
11. <https://www.novartis.com/about/strategy/people-and-culture>
12. https://www.novartis.com/sites/novartis_com/files/novartis-life-handbook.pdf
13. https://platform.moseeker.com/m/customize/page/novartis?job_number=REQ-10082732
14. https://platform.moseeker.com/m/customize/page/novartis?job_number=REQ-10082732