

Auditor Global de Calidad de GMP

Job ID
REQ-10086366
abr 24, 2026
Мексика
Disponible en: Español | [English](#)

Сводка

#LI-Remoto

Ubicación: Remota/México o Remota/Canadá- para la vacante en Canadá, por favor consulte REQ-10082666

Novartis no ofrecerá apoyo de reubicación para este puesto.

¿Te apasiona salvaguardar la calidad y promover la mejora continua en una organización global de salud? Como Auditor Global de Calidad de GMP en Novartis, desempeñarás un papel fundamental para garantizar el cumplimiento, la calidad y la seguridad del paciente en toda nuestra red global. Esta es una oportunidad para trabajar con diversos sitios de manufactura, centros de desarrollo, fabricantes contratados, laboratorios, almacenes y proveedores, usando tu experiencia para identificar riesgos, fortalecer los sistemas de calidad e influir en cambios positivos. Si prosperas en un ambiente colaborativo y te motiva generar un impacto significativo en la atención médica a nivel mundial, te animamos a postularte.

About the Role

Responsabilidades clave

- Planificar, liderar y ejecutar auditorías GMP en operaciones globales y socios externos.
- Evalúa el cumplimiento de regulaciones, estándares de calidad, procedimientos y documentos de orientación.
- Documenta las observaciones de auditoría, prepara informes y comunica los hallazgos a las partes interesadas.
- Revisar y aprobar planes de acción correctivos y preventivos que aborden los hallazgos de auditoría.
- Proporciona orientación experta y capacitación sobre actividades de auditoría.
- Escalar problemas críticos de cumplimiento y apoyar actividades de mitigación oportunas cuando sea necesario.
- Mantener experiencia en regulaciones en evolución, estándares de la industria y expectativas de calidad.

Requisitos Esenciales

- Título en Química, Farmacia, Biología, Ingeniería u otra disciplina científica relacionada; se pueden considerar otros títulos con experiencia relevante.
- Mínimo 10 años de experiencia amplia en la industria farmacéutica o de dispositivos médicos, incluyendo gestión de control de calidad y manufactura, desarrollo u otra experiencia relevante como trabajar en una autoridad reguladora de salud.
- Experiencia en al menos una de las siguientes áreas: fabricación de productos farmacéuticos (DP), biológicos, fabricación estéril, laboratorios, microbiología, empaques, ingredientes activos farmacéuticos (API), excipientes, dispositivos médicos, validación de sistemas informáticos o sistemas de calidad.
- Excelente conocimiento de los requisitos regulatorios, con experiencia y/o interacción con las Autoridades de Salud locales y, de manera esporádica, con otras Autoridades de Salud; juicio sólido y práctico en la interpretación y aplicación de regulaciones y normas.
- Sólidas habilidades interpersonales, incluyendo diplomacia, persuasión y gestión de partes interesadas.
- Disposición para viajar aproximadamente 60% a nivel global.
- Excelentes habilidades de comunicación oral y escrita en inglés.

Requisitos deseables

- 3 años de experiencia en auditoría
- Dominio de un idioma adicional como alemán, francés, italiano, chino o español.

Compromiso con la Diversidad e Inclusión

Novartis está comprometida a construir un ambiente laboral excepcional e inclusivo y un equipo diverso que represente a los pacientes y comunidades a las que servimos.

Accesibilidad y alojamiento

Novartis tiene el compromiso de trabajar y proporcionar adaptaciones razonables para personas con discapacidad. Si, debido a una condición médica o discapacidad, necesita una adaptación razonable para cualquier parte del proceso de contratación, o para desempeñar las funciones esenciales de un puesto, envíe un correo electrónico a tas.mexico@novartis.com y permítanos conocer la naturaleza de su solicitud y su información de contacto. Incluya el número de posición en su mensaje.

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
Operations
Business Unit
Quality
Место
Мексика
Сайт
INSURGENTES
Company / Legal Entity
MX06 (FCRS = MX006) Novartis Farmacéutica S.A. de C.V.
Functional Area
Quality
Job Type
Full time
Employment Type
Regular
Shift Work
No

Ajustes de accesibilidad

Novartis tiene el compromiso de trabajar y proporcionar adaptaciones razonables para personas con discapacidad. Si, debido a una condición médica o discapacidad, necesita una adaptación razonable para cualquier parte del proceso de contratación, o para desempeñar las funciones esenciales de un puesto, envíe un correo electrónico a tas.mexico@novartis.com y permítanos conocer la naturaleza de su solicitud y su información de contacto. Incluya el número de posición en su mensaje.

Auditor Global de Calidad de GMP

[Apply to Job](#)
Job ID
REQ-10086366

Auditor Global de Calidad de GMP

[Apply to Job](#)

Source URL: *https://novartis.ru/kr-ko/careers/career-search/job/details/req-10086366-auditor-global-de-calidad-de-gmp-es-es*

List of links present in page

- 1. <https://novartis.ru/kr-ko/careers/career-search/job/details/req-10086366-global-gmp-quality-auditor>
- 2. <mailto:tas.mexico@novartis.com>
- 3. <https://www.novartis.com/about/strategy/people-and-culture>
- 4. https://www.novartis.com/sites/novartis_com/files/novartis-life-handbook.pdf
- 5. <mailto:tas.mexico@novartis.com>
- 6. https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/es/Novartis_Careers/job/INSURGENTES/Global-GMP-Quality-Auditor_REQ-10086366-1
- 7. https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/es/Novartis_Careers/job/INSURGENTES/Global-GMP-Quality-Auditor_REQ-10086366-1