

Expert Science & Technology I/II

Job ID

REQ-10077783

May 11, 2026

LOC_CN

About the Role

Major Accountabilities

- ~ Unabhängig planen, organisieren, durchführen und dokumentieren sie wissenschaftliche Experimente /GMP-Tests/Produktionsanlagenaktivitäten unter minimaler Aufsicht; mehrere Aktivitäten gleichzeitig zu behandeln
- ~ Übernahme der Verantwortung für Spezialwerkzeuge/Ausrüstung oder Spezialeinrichtungen als Experte; Planung und Durchführung der Wartung und Qualifizierung von Instrumenten / Ausrüstung
- ~ Proaktive Identifizierung von Konfliktsituationen und Beitrag zu Lösungen
- ~ Arbeiten nach geeigneten Standards für Qualität, Ethik, Gesundheit, Sicherheit, Umweltschutz und Informationssicherheit; Initiativen zur kontinuierlichen Verbesserung der
- ~ Dokumentation von Rohdaten, Auswertung und Interpretation der Ergebnisse; die Planung der nächsten Experimente vorzuschlagen und aktiv zu unterstützen. Überprüfen und Überprüfen von Rohdaten, die von anderen generiert wurden; Genehmigung von Tests/ Experimenten, die von anderen durchgeführt werden
- ~ Schreiben von Protokollen, wissenschaftlichen Berichten oder Laborverfahren auf der Grundlage von Vorlagen oder SOPs unter minimaler Aufsicht
- ~ Für technische Entwicklungseinheiten: Entwicklung neuer Methoden oder Optimierung bestehender Methoden/Prozesse (Labor oder Anlage); zur Entwicklung und Umsetzung neuer Technologien beitragen
- ~ Für GMP-Einheiten: Sicherstellen der Konformität mit cGMP
- ~ Für technologieorientierte Rollen: Führen Sie Informations- und Literaturrecherchen unter minimaler Anleitung durch. Fördern Sie aktiv den Wissensaustausch. Schulung und Coaching von assoziierten Wissenschaftlern, Technikern, Zeitarbeitskräften und Mitarbeitern in Aus- und Weiterbildung
- ~ Für projektorientierte Rolle: Teilnahme an funktionsspezifischen Unterteams und Erfüllung zugewiesener Projektaufgaben und Verantwortlichkeiten unter Aufsicht
- ~ Verwendet professionelle Konzepte und Unternehmensrichtlinien und -verfahren, um eine Vielzahl schwieriger Probleme auf fantasievolle und praktische Weise zu lösen.
- ~ Trägt zu einigen Kostenstellenzielen und -zielen bei
- ~ SANDOZ :
- ~ Senior Scientist :
- ~ Konzeption, Planung und Durchführung/ Überwachung wissenschaftlicher Experimente und Beitrag zu projektbezogenen wissenschaftlichen/technischen Aktivitäten unter minimaler Aufsicht (z.B. Interpretation und Bericht von Ergebnissen, Generieren und Auswerten von Daten, Ziehen relevanter Schlussfolgerungen, Optimierung bestehender Methoden/Prozesse).
- ~ In Zusammenarbeit mit anderen Kollegen entwickeln Sie innovative Lösungen zur Überprüfung und Kontrolle kritischer Qualitätsattribute, kritischer Materialattribute oder kritischer Prozessparameter.
- ~ Festlegung von Kontrollverfahren und Spezifikationen und Überprüfen von Testverfahren.
- ~ Generieren Sie wissenschaftliche Dokumente zur Übergabe an interne und/oder externe Partner (z. B. MST, TechOps, Behörden, externe Unternehmen) und unterstützen Sie die Generierung internationaler Registrierungsdokumente unter minimaler Aufsicht.
- ~ Wenn mit dieser Aufgabe betraut, Wartung der Infrastruktur / Ausrüstung und erforderliche Investitionen (z. B. Systemeigentum)
- ~ Erstellen von Laborverfahren oder SOPs, Generieren von Protokollen und Berichten
- ~ Leitung technischer Treffen während der Produktentwicklung auf lokaler Ebene sowie auf der Ebene des DEZA-Netzwerks

- ~ Einhaltung der Sandoz-Standards, insbesondere Qualität (cGxP, Datenkontrolle), Ethik, Gesundheit, Sicherheit, Umwelt (HSE) und Informationssicherheit (ISEC).
- ~ Einhaltung der Sandoz-Standards, insbesondere Qualität (cGxP, Datenkontrolle), Ethik, Gesundheit, Sicherheit, Umwelt (HSE) und Informationssicherheit (ISEC).
- ~ Einhaltung der Sandoz-Standards, insbesondere Qualität (cGxP, Datenkontrolle), Ethik, Gesundheit, Sicherheit, Umwelt (HSE) und Informationssicherheit (ISEC).
- ~ Einhaltung der Sandoz-Standards, insbesondere Qualität (cGxP, Datenkontrolle), Ethik, Gesundheit, Sicherheit, Umwelt (HSE) und Informationssicherheit (ISEC).
- ~ Einhaltung der Sandoz-Standards, insbesondere Qualität (cGxP, Datenkontrolle), Ethik, Gesundheit, Sicherheit, Umwelt (HSE) und Informationssicherheit (ISEC).
- ~ Einhaltung der Sandoz-Standards, insbesondere Qualität (cGxP, Datenkontrolle), Ethik, Gesundheit, Sicherheit, Umwelt (HSE) und Informationssicherheit (ISEC).
- ~ Einhaltung der Sandoz-Standards, insbesondere Qualität (cGxP, Datenkontrolle), Ethik, Gesundheit, Sicherheit, Umwelt (HSE) und Informationssicherheit (ISEC).
- ~ Einhaltung der Sandoz-Standards, insbesondere Qualität (cGxP, Datenkontrolle), Ethik, Gesundheit, Sicherheit, Umwelt (HSE) und Informationssicherheit (ISEC).
- ~ Einhaltung der Sandoz-Standards, insbesondere Qualität (cGxP, Datenkontrolle), Ethik, Gesundheit, Sicherheit, Umwelt (HSE) und Informationssicherheit (ISEC).
- ~ Einhaltung der Sandoz-Standards, insbesondere Qualität (cGxP, Datenkontrolle), Ethik, Gesundheit, Sicherheit, Umwelt (HSE) und Informationssicherheit (ISEC).
- ~ Einhaltung der Sandoz-Standards, insbesondere Qualität (cGxP, Datenkontrolle), Ethik, Gesundheit, Sicherheit, Umwelt (HSE) und Informationssicherheit (ISEC).
- ~ Unterstützung bei internen und externen Audits und Inspektionen
- ~ Unterstützung bei internen und externen Audits und Inspektionen
- ~ Wissenschaftler:
- ~ Konzeption, Planung und Durchführung wissenschaftlicher Experimente und Beitrag zu projektbezogenen wissenschaftlichen/technischen Aktivitäten unter minimaler Aufsicht (z.B. Interpretation und Bericht von Ergebnissen, Generierung und Auswertung von Daten, Ergebnis relevanter Schlussfolgerungen, Optimierung bestehender Methoden/Prozesse).
- ~ In Zusammenarbeit mit anderen Kollegen entwickeln Sie innovative Lösungen zur Überprüfung und Kontrolle kritischer Qualitätsattribute, kritischer Materialattribute oder kritischer Prozessparameter.
- ~ Qualitätsrisikomanagement-Ansatz bei der Entwicklung von Formulierungen
- ~ Instandhaltung der Infrastruktur/Ausrüstung und erforderliche Investitionen (z. B. Systemeigentum)
- ~ Generieren Sie wissenschaftliche Dokumente zur Übergabe an interne und/oder externe Partner (z. B. MST, TechOps, Behörden, externe Unternehmen) und unterstützen Sie die Generierung internationaler Registrierungsdokumente unter minimaler Aufsicht.
- ~ Generieren Sie wissenschaftliche Dokumente zur Übergabe an interne und/oder externe Partner (z. B. MST, TechOps, Behörden, externe Unternehmen) und unterstützen Sie die Generierung internationaler Registrierungsdokumente unter minimaler Aufsicht.
- ~ Generieren Sie wissenschaftliche Dokumente zur Übergabe an interne und/oder externe Partner (z. B. MST, TechOps, Behörden, externe Unternehmen) und unterstützen Sie die Generierung internationaler Registrierungsdokumente unter minimaler Aufsicht.
- ~ Generieren Sie wissenschaftliche Dokumente zur Übergabe an interne und/oder externe Partner (z. B. MST, TechOps, Behörden, externe Unternehmen) und unterstützen Sie die Generierung internationaler Registrierungsdokumente unter minimaler Aufsicht.
- ~ Instandhaltung der Infrastruktur/Ausrüstung und erforderliche Investitionen (z. B. Systemeigentum).
- ~ Melden und präsentieren sie wissenschaftliche/technische Ergebnisse intern und tragen Sie zu Publikationen, Präsentationen und Patenten bei.
- ~ Melden und präsentieren sie wissenschaftliche/technische Ergebnisse intern und tragen Sie zu Publikationen, Präsentationen und Patenten bei.
- ~ Eigene und Nutzung von Spezialwerkzeugen/Ausrüstungen und/oder spezialisierten Einrichtungen für die Produktentwicklung, z.B. statistische Datenanalyse und Versuchsplanung

Technologien beitragen.

Key Performance Indicators

~Entwerfen, Planen, Durchführen, Interpretieren und Berichten von Ergebnissen wissenschaftlicher Experimente zur Vorbereitung und rechtzeitigen Abgabe von Wirkstoffen (DS), Arzneimitteln (DP), Prozessen und Verfahren innerhalb eines multifunktionalen Projektteams, das von einem Projektleiter koordiniert wird. Verwalten Sie technische Labor-/Anlagenaktivitäten.~Management-Track

Leitung eines Teams für die Entwicklung von pharmazeutischen/biologischen/Zell-Gen-Therapien, das in einer kleinen Produktionsanlage arbeitet. Setzen Sie die funktionale Strategie um und treiben Sie die operative Exzellenz im Einklang mit der Vision und Strategie von TRD voran. Sicherstellung der vollständigen Portfoliounterstützung im Einklang mit den Plänen von GDD, Sandoz, NTO und NIBR.~SANDOZ:

~Associate Scientist: Entwerfen, Planen, Durchführen, Interpretieren und Berichten von Ergebnissen wissenschaftlicher Experimente für die Entwicklung und rechtzeitige Verabreichung von Arzneimitteln (DP), Prozessen und Verfahren innerhalb eines multifunktionalen Projektteams, das von einem Projektleiter koordiniert wird. Verwalten Sie technische Labor-/Anlagenaktivitäten.~Wissenschaftler:

~Design, Planung, Durchführung, Interpretation und Berichterstattung über die Ergebnisse wissenschaftlicher Experimente für die Entwicklung und rechtzeitige Verabreichung von Arzneimitteln (DP), Prozessen und Verfahren. Leitung und Verwaltung aller Projekt-/lokalen Netzwerkaktivitäten, Unterstützung/Coaching von Teammitgliedern, Teilnahme an Unterteams und Beitrag zu allgemeinen SZ-Strategien und -Zielen~Senior Scientist: Entwerfen, Planen, Durchführen~Dokumentieren und Interpretieren von wissenschaftlichen/Entwicklungsexperimenten und GMP-Tests oder Pilotanlagenprozessen für die Vorbereitung und rechtzeitige Lieferung von generischen Produkten, Prozessen oder Verfahren; Wartung und Qualifizierung von Geräten/Infrastruktur und Verwaltung der betrieblichen Aspekte im Labor oder in der Anlage wie zugewiesen.

Work Experience

~Operations Management und Ausführung

~Grenzüberschreitende Zusammenarbeit

~Funktionale Breite

Skills

~Laborausstattung

~Prozess-Simulation

~Technische Redaktion

~Herstellungsprozess

~Werkstoffkunde

~Projektmanagement

~Versuchsplanung

~SOP (Standardarbeitsanweisung)

~Umwelt

~Gesundheit und Sicherheit (EHS)

Language

Englisch

Role Requirements

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 \(PDF 30 MB\)](#)

Division

DIV_GD

Business Unit

Development

Location

LOC_CN

Site

Changshu (Jiangsu Province)

Company / Legal Entity

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

Functional Area

FCT_RD

Job Type

Full time

Employment Type

Regulär

Shift Work

No

[Apply to Job](#)

Job ID

REQ-10077783

Expert Science & Technology I/II

[Apply to Job](#)

Source URL: <https://prod1.jobapi.novartis.com.cn/req-10077783-expert-science-technology-iii-de-de>

List of links present in page

1. <https://prod1.jobapi.novartis.com.cn/req-10077783-expert-science-technology-iii-de-de>
2. <https://www.novartis.com/about/strategy/people-and-culture>
3. https://www.novartis.com/sites/novartis_com/files/novartis-life-handbook.pdf
4. https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/de-DE/Novartis_Careers/job/Changshu-Jiangsu-Province/Expert-Science---Technology-I-II_REQ-10077783-3
5. https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/de-DE/Novartis_Careers/job/Changshu-Jiangsu-Province/Expert-Science---Technology-I-II_REQ-10077783-3