

Expert Science & Technology I/II

Job ID

REQ-10077783

May 11, 2026

LOC_CN

About the Role

Major Accountabilities

- ~ 科学的実験を独自に計画、整理、実施、文書化する /GMP 試験/製造プラント活動を最小限の監督下で行う。一度に複数のアクティビティを処理する
- ~ 専門家として特別なツール/機器や特殊な施設の責任を引き継ぎ、利用する。機器/機器のメンテナンスおよび資格のスケジュールと実施
- ~ 紛争状況を積極的に特定し、ソリューションに貢献する
- ~ 品質、倫理、健康、安全、環境保護、情報セキュリティに関する適切な基準に従って作業する。継続的な改善を確実にする主導的な取り組み
- ~ 生データの文書化、結果の評価と解釈。次の実験の設計を提案し、積極的に支援する。他のユーザーが生成した生データを確認および検証する。他者が実施したテスト/実験の承認
- ~ 最小限の監督下でテンプレートまたはSSPに基づいてプロトコル、科学レポート、またはラボ手順を書く
- ~ 技術開発ユニットの場合:新しい方法を開発するか、既存の方法/プロセス(ラボまたはプラント)を最適化します。新技術の開発と実現に貢献
- ~ GMP ユニットのの場合: cGMP への準拠を確認
- ~ テクノロジーに重点を置いた役割の場合:最小限のガイダンスで情報および文献検索を実行します。知識交換を積極的に促進する。アソシエイトサイエンティスト、技術者、臨時従業員、およびトレーニング/教育中の従業員のトレーニングとコーチング
- ~ プロジェクトに焦点を当てた役割の場合: 機能固有のサブチームに参加し、監督下で割り当てられたプロジェクトタスクと責任を果たす
- ~ プロのコンセプトと会社の方針と手順を使用して、想像力豊かで実用的な方法で困難な問題の広い範囲を解決します。
- ~ コストセンターの目標と目標に貢献
- ~ サンド:
- ~ シニアサイエンティスト:
- ~ 科学的な実験を設計、計画、および実施/監督し、最小限の監督下でのプロジェクト関連の科学/技術的活動に貢献します(例えば、結果の解釈と報告、データの生成と評価、関連する結論の引き出し、既存の方法/プロセスの最適化)。
- ~ 他の同僚と協力して、重要な品質属性、重要な材料属性、または重要なプロセスパラメータの検証と制御のための革新的なソリューションを確立します。
- ~ 制御手順と仕様を確立し、テスト手順を確認します。
- ~ 内部および/または外部のパートナー(MST、TechOps、当局、外部企業など)に引き渡す科学的文書を生成し、最小限の監督下で国際登録文書の生成をサポートします。
- ~ このタスクが割り当てられている場合、インフラストラクチャ/機器のメンテナンスと必要な投資(システムの所有権など)
- ~ ラボプロセスまたは SOP を生成し、プロトコルとレポートを生成する
- ~ 製品開発中に、ローカルレベルおよびSDCネットワークレベルでの技術会議をリード
- ~ 科学的/技術的な成果を社内で報告し、発表し、出版物、プレゼンテーション、特許に貢献する。
- ~ 科学的/技術的な成果を社内で報告し、発表し、出版物、プレゼンテーション、特許に貢献する。
- ~ 科学的/技術的な成果を社内で報告し、発表し、出版物、プレゼンテーション、特許に貢献する。
- ~ 科学的/技術的な成果を社内で報告し、発表し、出版物、プレゼンテーション、特許に貢献する。
- ~ 科学的/技術的な成果を社内で報告し、発表し、出版物、プレゼンテーション、特許に貢献する。
- ~ データの統計分析や実験の設計など、製品開発のための特殊工具/装置および/または特殊な設備を所有し、活用する
- ~ 知識交換に積極的に参加する。トレーニングとコーチは、教育/教育の下で科学者や技術者、派遣社員、および従業員を関連付けます。

とタイムリーな提供のための科学実験の設計、計画、実行、解釈、および結果の報告。テクニカルラボ/プラント活動の管理~マネジメントトラック

小規模な製造工場環境で働く医薬品/生物学的/細胞遺伝子治療の開発のためのチームを率いる。機能戦略を実行し、TRDのビジョンと戦略に沿ってオペレーショナルエクセレンスを推進します。GDD、Sandoz、NTO、NIBRの計画に沿った完全なポートフォリオサポートを確保します。

~アソシエイトサイエンティスト:プロジェクトリーダーが調整する多機能プロジェクトチーム内で、医薬品(DP)、プロセス、および手順の開発とタイムリーな提供のための科学実験の結果を設計、計画、実行、解釈、および報告します。テクニカルラボ/プラント活動を管理します。~科学者:

~医薬品(DP)の開発とタイムリーな提供、プロセス、手順のための科学実験の設計、計画、実行、解釈、結果の報告。すべてのプロジェクト/ローカルネットワーク活動を主導および管理し、チームメンバーをサポート/コーチし、サブチームに参加し、全体的なSZ戦略と目標に貢献します~シニアサイエンティスト:ジェネリック製品、プロセス、または手順の準備とタイムリーな提供のための科学的/開発実験とGMPテストまたはパイロットプラントプロセスを設計、計画、実行~文書化および解釈します。機器/インフラストラクチャを維持および認定し、割り当てられたラボまたはプラントの運用面を管理します。

Work Experience

~オペレーション管理と実行

~境界を越えての協働

~ファンクションの幅

Skills

~実験用機器

~プロセスシミュレーション

~テクニカルライティング

~製造プロセス

~材料工学

~プロジェクトマネジメント

~実験計画法

~SOP(標準作業手順書)

~環境

~健康と安全(EHS)

Language

英語

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
Regular
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-ja-jp>

List of links present in page

1. <https://prod1.jobapi.novartis.com.cn/req-10077783-expert-science-technology-iii-ja-jp>
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/ja-JP/Novartis_Careers/job/Changshu-Jiangsu-Province/Expert-Science---Technology-I-II_REQ-10077783-3
5. https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/ja-JP/Novartis_Careers/job/Changshu-Jiangsu-Province/Expert-Science---Technology-I-II_REQ-10077783-3