

Expert Science & Technology I/II

Job ID

REQ-10077783

May 11, 2026

LOC_CN

About the Role

Major Accountabilities

- ~ Zelfstandig plannen, organiseren, uitvoeren en documenteren van wetenschappelijke experimenten /GMP testen/productie-installatie activiteiten onder minimaal toezicht; meerdere activiteiten tegelijk afhandelen
- ~ Als expert de verantwoordelijkheid voor en gebruik maken van speciaal gereedschap/apparatuur of gespecialiseerde faciliteiten; plannen en uitvoeren van onderhoud en kwalificatie van instrumenten / apparatuur
- ~ Proactief conflictsituaties signaleren en bijdragen aan oplossingen
- ~ Werken volgens passende normen voor kwaliteit, ethiek, gezondheid, veiligheid, milieubescherming en informatiebeveiliging; initiatieven leiden om te zorgen voor continue verbetering
- ~ Documentatie van ruwe gegevens, evalueren en interpreteren van resultaten; het ontwerp van volgende experimenten voorstellen en actief ondersteunen. Controleer en verifieer onbewerkte gegevens die door anderen zijn gegenereerd; goedkeuring van tests / experimenten uitgevoerd door anderen
- ~ Schrijf protocollen, wetenschappelijke rapporten of labprocedures op basis van templates of SOP's onder minimaal toezicht
- ~ Voor technische ontwikkelingseenheden: Ontwikkelen van nieuwe methoden of optimaliseren van bestaande methoden/processen (lab of fabriek); bijdragen tot de ontwikkeling en implementatie van nieuwe technologieën
- ~ Voor GMP-eenheden: zorg voor naleving van cGMP
- ~ Voor technologiegerichte rollen: voer informatie- en literatuuronderzoeken uit onder minimale begeleiding. Actief kennisuitwisseling bevorderen. Opleiden en coachen van geassocieerde wetenschappers, technici, uitzendkrachten en medewerkers in opleiding/opleiding
- ~ Voor projectgerichte rol: Neem deel aan functiespecifieke subteams en vervul toegewezen projecttaken en verantwoordelijkheden onder toezicht
- ~ Maakt gebruik van professionele concepten en het beleid en de procedures van het bedrijf om een breed scala aan moeilijke problemen op fantasierijke en praktische manieren op te lossen.
- ~ Draagt bij aan een aantal kostenplaatsdoelen en -doelstellingen
- ~ Sandoz:
- ~ Senior Wetenschapper :
- ~ Ontwerpen, plannen en uitvoeren / begeleiden van wetenschappelijke experimenten en bijdragen aan projectgerelateerde wetenschappelijke /technische activiteiten onder minimaal toezicht (bijv. resultaten interpreteren en rapporteren, data genereren en evalueren, relevante conclusies trekken, bestaande methoden/processen optimaliseren).
- ~ Stel innovatieve oplossingen op voor verificatie en controle van kritieke kwaliteitskenmerken, kritieke materiaalkenmerken of kritieke procesparameter in samenwerking met andere collega's.
- ~ Stel controleprocedures en specificaties vast en herbezien testprocedures.
- ~ Genereer wetenschappelijke documenten om te overhandigen aan interne en/ of externe partners (bijv. MST, TechOps, autoriteiten, externe bedrijven) en ondersteun het genereren van internationale registratiedocumenten onder minimaal toezicht.
- ~ Indien toegewezen aan deze taak, onderhoud van infrastructuur / apparatuur en vereiste investeringen (bijv. systeemeigendom)
- ~ Labprocedures of SOP's genereren, protocollen en rapporten genereren
- ~ Leiden van technische bijeenkomsten tijdens productontwikkeling op lokaal niveau en op het niveau van het SDC-netwerk
- ~ Rapporteer en presenteer wetenschappelijke/technische resultaten intern en draag bij aan publicaties, presentaties en octrooien.

- ~ Naleving van sandoz-normen, met name kwaliteit (cGxP, gegevenscontrole), ethiek, gezondheid, veiligheid, milieu (HSE) en informatiebeveiliging (ISEC).
- ~ Naleving van sandoz-normen, met name kwaliteit (cGxP, gegevenscontrole), ethiek, gezondheid, veiligheid, milieu (HSE) en informatiebeveiliging (ISEC).
- ~ Naleving van sandoz-normen, met name kwaliteit (cGxP, gegevenscontrole), ethiek, gezondheid, veiligheid, milieu (HSE) en informatiebeveiliging (ISEC).
- ~ Naleving van sandoz-normen, met name kwaliteit (cGxP, gegevenscontrole), ethiek, gezondheid, veiligheid, milieu (HSE) en informatiebeveiliging (ISEC).
- ~ Naleving van sandoz-normen, met name kwaliteit (cGxP, gegevenscontrole), ethiek, gezondheid, veiligheid, milieu (HSE) en informatiebeveiliging (ISEC).
- ~ Naleving van sandoz-normen, met name kwaliteit (cGxP, gegevenscontrole), ethiek, gezondheid, veiligheid, milieu (HSE) en informatiebeveiliging (ISEC).
- ~ Naleving van sandoz-normen, met name kwaliteit (cGxP, gegevenscontrole), ethiek, gezondheid, veiligheid, milieu (HSE) en informatiebeveiliging (ISEC).
- ~ Naleving van sandoz-normen, met name kwaliteit (cGxP, gegevenscontrole), ethiek, gezondheid, veiligheid, milieu (HSE) en informatiebeveiliging (ISEC).
- ~ Naleving van sandoz-normen, met name kwaliteit (cGxP, gegevenscontrole), ethiek, gezondheid, veiligheid, milieu (HSE) en informatiebeveiliging (ISEC).
- ~ Naleving van sandoz-normen, met name kwaliteit (cGxP, gegevenscontrole), ethiek, gezondheid, veiligheid, milieu (HSE) en informatiebeveiliging (ISEC).
- ~ Naleving van sandoz-normen, met name kwaliteit (cGxP, gegevenscontrole), ethiek, gezondheid, veiligheid, milieu (HSE) en informatiebeveiliging (ISEC).
- ~ Naleving van sandoz-normen, met name kwaliteit (cGxP, gegevenscontrole), ethiek, gezondheid, veiligheid, milieu (HSE) en informatiebeveiliging (ISEC).
- ~ Naleving van sandoz-normen, met name kwaliteit (cGxP, gegevenscontrole), ethiek, gezondheid, veiligheid, milieu (HSE) en informatiebeveiliging (ISEC).
- ~ Ondersteuning bij interne en externe audits en inspecties
- ~ Ondersteuning bij interne en externe audits en inspecties
- ~ Wetenschapper:
- ~ Ontwerpen, plannen en uitvoeren /begeleiden van wetenschappelijke experimenten en bijdragen aan projectgerelateerde wetenschappelijke / technische activiteiten onder minimaal toezicht (bijv. resultaten interpreteren en rapporteren, data genereren en evalueren, relevante conclusies trekken, bestaande methoden/processen optimaliseren).
- ~ Stel innovatieve oplossingen op voor verificatie en controle van kritieke kwaliteitskenmerken, kritieke materiaalkenmerken of kritieke procesparameter in samenwerking met andere collega's.
- ~ Kwaliteitsrisicomanagementbenadering bij formuleringsontwikkeling
- ~ Onderhoud van infrastructuur/apparatuur en benodigde investeringen (bijv. systeemeigendom)
- ~ Genereer wetenschappelijke documenten om over te dragen aan interne en/of externe partners (bijv. MST, TechOps, autoriteiten, externe bedrijven) en ondersteun het genereren van internationale registratiedocumenten onder minimaal toezicht.
- ~ Genereer wetenschappelijke documenten om over te dragen aan interne en/of externe partners (bijv. MST, TechOps, autoriteiten, externe bedrijven) en ondersteun het genereren van internationale registratiedocumenten onder minimaal toezicht.
- ~ Genereer wetenschappelijke documenten om over te dragen aan interne en/of externe partners (bijv. MST, TechOps, autoriteiten, externe bedrijven) en ondersteun het genereren van internationale registratiedocumenten onder minimaal toezicht.
- ~ Genereer wetenschappelijke documenten om over te dragen aan interne en/of externe partners (bijv. MST, TechOps, autoriteiten, externe bedrijven) en ondersteun het genereren van internationale registratiedocumenten onder minimaal toezicht.
- ~ Onderhoud van infrastructuur/apparatuur en vereiste investeringen (bijv. systeemeigendom).
- ~ Rapporteer en presenteer wetenschappelijke/technische resultaten intern en draag bij aan publicaties, presentaties en octrooien.
- ~ Rapporteer en presenteer wetenschappelijke/technische resultaten intern en draag bij aan publicaties, presentaties en octrooien.
- ~ Bezitten en gebruiken van speciale gereedschappen/apparatuur en/of gespecialiseerde faciliteiten voor productontwikkeling, bijvoorbeeld statistische analyse van data en ontwerp van experimenten
- ~ Labprocedures of SOP's genereren, protocollen en rapporten genereren
- ~ Leiding geven aan technische bijeenkomsten tijdens productontwikkeling.
- ~ Leiding geven aan technische bijeenkomsten tijdens productontwikkeling.

~Ontwerp, plan, voer, interpreteer en rapporteer resultaten van wetenschappelijke experimenten voor de bereiding en tijdige levering van geneesmiddelen (DS), geneesmiddelen (DP), processen en procedures binnen een multifunctioneel projectteam gecoördineerd door een projectleider. Beheer technische lab-/fabrieksactiviteiten.~Management Track Leiding geven aan een team voor de ontwikkeling van farmaceutische/biologische/cel-getherapieën die werken in een kleine fabrieksomgeving. Voer de functionele strategie uit en stimuleer operationele uitmuntendheid in overeenstemming met de visie en strategie van TRD. Zorg voor volledige portfolio-ondersteuning in lijn met GDD-, Sandoz-, NTO- en NIBR-plannen.~SANDOZ:

~Associate Scientist: Ontwerp, plan, voer, interpreteer en rapporteer resultaten van wetenschappelijke experimenten voor de ontwikkeling en tijdige levering van geneesmiddelen (DP), processen en procedures binnen een multifunctioneel projectteam gecoördineerd door een projectleider. Beheer technische laboratorium-/fabrieksactiviteiten.~Wetenschapper:

~ Ontwerp, plan, voer, interpreteer en rapporteer resultaten van wetenschappelijke experimenten voor de ontwikkeling en tijdige levering van geneesmiddelen (DP), processen en procedures. Leiden en beheren van alle project/lokale netwerkactiviteiten, ondersteunen/coachen van teamleden, deelnemen aan subteams en bijdragen aan algemene SZ-strategieën en -doelen~Senior Scientist: Ontwerp, plan, voer uit ~ documenteer en interpreteer wetenschappelijke / ontwikkelingsexperimenten en GMP-testen of proefplantprocessen voor de voorbereiding en tijdige levering van generieke producten, processen of procedures; Onderhoud en kwalificeer apparatuur/infrastructuur en beheer operationele aspecten in het lab of de installatie zoals toegewezen.

Work Experience

~Operationeel management en uitvoering
~Grensoverschrijdende samenwerking
~Functionele diepgang

Skills

~Laboratoriumapparatuur
~Proces Simulatie
~Technisch schrijven
~Productieproces
~Materiaalkunde
~Projectmanagement
~Ontwerp van experimenten
~SOP (standaard werkwijze)
~Milieu
~Gezondheid En Veiligheid (EHS)

Language

Engels

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

Regelmatig

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-nl-nl>

List of links present in page

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