

Expert Science & Technology I/II

Job ID

REQ-10077783

May 11, 2026

LOC_CN

About the Role

Major Accountabilities

- ~ Самостоятельно планировать, организовывать, выполнять и документировать научные эксперименты /GMP тестирование /производственная деятельность завода под минимальным контролем; обрабатывать несколько видов деятельности одновременно
- ~ взять на себя ответственность и использовать специальные инструменты / оборудование или специализированные объекты в качестве эксперта; расписание и выполнить техническое обслуживание и квалификацию инструментов / оборудования
- ~ Проактивно выявлять конфликтные ситуации и вносить свой вклад в решения
- ~ Работа в соответствии с соответствующими стандартами качества, этики, здоровья, безопасности, охраны окружающей среды и информационной безопасности; инициативы по обеспечению постоянного совершенствования
- ~ Документация необработанных данных, оценка и интерпретация результатов; предложить и активно поддержать разработку следующих экспериментов. Просмотр и проверка необработанных данных, генерируемых другими; утверждение тестов / экспериментов, выполняемых другими
- ~ Пишите протоколы, научные отчеты или лабораторные процедуры на основе шаблонов или SOPs под минимальным наблюдением
- ~ Для технических разработок: разработка новых методов или оптимизация существующих методов/процессов (лаборатории или завода); способствовать разработке и внедрению новых технологий
- ~ Для подразделений GMP: обеспечить соответствие cGMP
- ~ Для должностей, ориентированных на технологии: выполняйте поиск информации и литературы под минимальным руководством. Активно способствовать обмену знаниями. Обучение и инструктаж ассоциированных ученых, техников, временных сотрудников и сотрудников, проходящих обучение/обучение
- ~ Для роли, ориентированной на проект: Участие в подкомпорядок, ориентированных на конкретные функции, и выполнение назначенных задач и обязанностей проекта под наблюдением
- ~ Использует профессиональные концепции и политику и процедуры компании для решения широкого спектра сложных задач творческими и практическими способами.
- ~ Вносит свой вклад в некоторые цели и задачи центра затрат
- ~ Сандоз:
- ~ Старший научный сотрудник :
- ~ Проектирование, план и проведение/ контроль научных экспериментов и вклад в проект связанных научно-технической деятельности под минимальным контролем (например, интерпретировать и сообщать результаты, генерировать и оценивать данные, делать соответствующие выводы, оптимизировать существующие методы / процессы).
- ~ Создание инновационных решений для проверки и контроля критических атрибутов качества, критических материальных атрибутов или параметра критического процесса в сотрудничестве с другими коллегами.
- ~ Установить процедуры контроля и спецификации и процедуры проверки.
- ~ Создание научных документов для передать внутренним и /или внешним партнерам (например, MST, TechOps, органам власти, внешним компаниям) и поддерживать генерацию международных регистрационных документов под минимальным контролем.
- ~ Если поставлена эта задача, обслуживание инфраструктуры/оборудования и необходимые инвестиции (например, владение системой)
- ~ Создание лабораторных процедур или SOP, генерация протоколов и отчетов

- безопасности, окружающей среды (HSE), и информационной безопасности (ISEC).
- ~ Соблюдение стандартов Sandoz, в частности качества (cGxP, контроль данных), этических, здоровья, безопасности, окружающей среды (HSE), и информационной безопасности (ISEC).
- ~ Соблюдение стандартов Sandoz, в частности качества (cGxP, контроль данных), этических, здоровья, безопасности, окружающей среды (HSE), и информационной безопасности (ISEC).
- ~ Соблюдение стандартов Sandoz, в частности качества (cGxP, контроль данных), этических, здоровья, безопасности, окружающей среды (HSE), и информационной безопасности (ISEC).
- ~ Соблюдение стандартов Sandoz, в частности качества (cGxP, контроль данных), этических, здоровья, безопасности, окружающей среды (HSE), и информационной безопасности (ISEC).
- ~ Соблюдение стандартов Sandoz, в частности качества (cGxP, контроль данных), этических, здоровья, безопасности, окружающей среды (HSE), и информационной безопасности (ISEC).
- ~ Соблюдение стандартов Sandoz, в частности качества (cGxP, контроль данных), этических, здоровья, безопасности, окружающей среды (HSE), и информационной безопасности (ISEC).
- ~ Соблюдение стандартов Sandoz, в частности качества (cGxP, контроль данных), этических, здоровья, безопасности, окружающей среды (HSE), и информационной безопасности (ISEC).
- ~ Соблюдение стандартов Sandoz, в частности качества (cGxP, контроль данных), этических, здоровья, безопасности, окружающей среды (HSE), и информационной безопасности (ISEC).
- ~ Соблюдение стандартов Sandoz, в частности качества (cGxP, контроль данных), этических, здоровья, безопасности, окружающей среды (HSE), и информационной безопасности (ISEC).
- ~ Соблюдение стандартов Sandoz, в частности качества (cGxP, контроль данных), этических, здоровья, безопасности, окружающей среды (HSE), и информационной безопасности (ISEC).
- ~ Соблюдение стандартов Sandoz, в частности качества (cGxP, контроль данных), этических, здоровья, безопасности, окружающей среды (HSE), и информационной безопасности (ISEC).
- ~ Поддержка во время внутренних и внешних аудитов и инспекций
- ~ Поддержка во время внутренних и внешних аудитов и инспекций
- ~ Ученый:
- ~ Проектирование, план и проведение/наблюдение за научными экспериментами и вклад в проектную научно-техническую деятельность под минимальным контролем (например, интерпретация и отчет результатов, генерация и оценка данных, выводы, оптимизация существующих методов/процессов).
- ~ Создание инновационных решений для проверки и контроля критических атрибутов качества, критических материальных атрибутов или параметра критического процесса в сотрудничестве с другими коллегами.
- ~ Подход к управлению рисками качества при разработке формулировки
- ~ Обслуживание инфраструктуры/оборудования и необходимые инвестиции (например, владение системой)
- ~ Создание научных документов для передать внутренним и/или внешним партнерам (например, MST, TechOps, органам власти, внешним компаниям) и поддерживать генерацию международных регистрационных документов под минимальным контролем.
- ~ Создание научных документов для передать внутренним и/или внешним партнерам (например, MST, TechOps, органам власти, внешним компаниям) и поддерживать генерацию международных регистрационных документов под минимальным контролем.
- ~ Создание научных документов для передать внутренним и/или внешним партнерам (например, MST, TechOps, органам власти, внешним компаниям) и поддерживать генерацию международных регистрационных документов под минимальным контролем.
- ~ Создание научных документов для передать внутренним и/или внешним партнерам (например, MST, TechOps, органам власти, внешним компаниям) и поддерживать генерацию международных регистрационных документов под минимальным контролем.
- ~ Обслуживание инфраструктуры/оборудования и необходимых инвестиций (например, владение системой).
- ~ Доклад и представить научные / технические результаты внутри страны и внести свой вклад в публикации, презентации и патенты.
- ~ Доклад и представить научные / технические результаты внутри страны и внести свой вклад в публикации, презентации и патенты.
- ~ Владеть и использовать специальные инструменты /оборудование и/или специализированные средства для разработки продукции, например статистический анализ данных и проектирование экспериментов

утверждение тестов/экспериментов, выполняемых другими

~ Сообщение о технических жалобах / нежелательных явлениях / особых случаях, связанных с продуктами Novartis, в течение 24 часов с момента получения

~ Разработка новых процессов или оптимизация существующих процессов; способствовать разработке и внедрению новых технологий.

Key Performance Indicators

~ Разрабатывать, планировать, выполнять, интерпретировать и сообщать результаты научных экспериментов по приготовлению и своевременной доставке лекарственных субстанций (ЛС), лекарственных средств (ЛС), процессов и процедур в составе многофункциональной проектной группы, координируемой Руководителем проекта.

Управление деятельностью технической лаборатории/завода. ~ Направление управления

Возглавить команду по разработке фармацевтической/биологической/клеточно-генной терапии, работающую в условиях небольшого производственного предприятия. Реализуйте функциональную стратегию и обеспечьте операционную эффективность в соответствии с видением и стратегией TRD. Обеспечьте полную поддержку портфеля в соответствии с планами GDD, Sandoz, NTO и NIBR. ~ SANDOZ:

~ Ассоциированный научный сотрудник: Разрабатывать, планировать, выполнять, интерпретировать и сообщать результаты научных экспериментов по разработке и своевременной доставке лекарственных средств (ЛП), процессов и процедур в рамках многофункциональной проектной группы, координируемой руководителем проекта.

Управление деятельностью технической лаборатории/завода. ~ Ученый:

~ Разрабатывать, планировать, выполнять, интерпретировать и сообщать результаты научных экспериментов по разработке и своевременной доставке лекарственных средств (ЛП), процессов и процедур. Руководить и управлять всей деятельностью проекта/локальной сети, поддерживать/обучать членов команды, участвовать в подгруппах и вносить свой вклад в общие стратегии и цели SZ ~ Старший научный сотрудник: Проектировать, планировать, выполнять ~ документировать и интерпретировать научные/опытно-конструкторские эксперименты и GMP-тестирование или процессы пилотных установок для подготовки и своевременной поставки генерических продуктов, процессов или процедур; Техническое обслуживание и аттестация оборудования/инфраструктуры, а также управление эксплуатационными аспектами в лаборатории или на предприятии в соответствии с назначением.

Work Experience

~ Руководство операционными процессами и их осуществление

~ Сотрудничество через организационные границы

~ Широкий функционал

Skills

~ Лабораторное оборудование

~ Моделирование процессов

~ Написание технических текстов

~ Производственный процесс

~ Материаловедение

~ Управление проектами

~ Планирование экспериментов

~ SOP (Стандартная операционная процедура)

~ Окружающая среда

~ Охрана труда и техника безопасности (EHS)

Language

Английский

Role Requirements

Why Novartis: Helping people with disease and their families makes 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-ru-ru>

List of links present in page

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