

Quality Control Staff

Job ID
REQ-10023658

10月 18, 2024

Japan

摘要

-Professionnel de laboratoire hautement qualifié et expérimenté qui contribue en effectuant des tests de libération analytique, un soutien à la recherche, un soutien à la recherche et des tests de stabilité

About the Role

Major Accountabilities

-Ox/Deviation handling .

-Toutes les définitions de l'ACPA

-Tendances KPI

-Assurer toutes les activités en conformité avec cGxP, l'examen de l'intégrité des données et l'approbation des données analytiques / tests (communiqué analytique) Stabilité

-Test de stabilité (Projets) - préparation du protocole, évaluation, préparation des rapports .

- Reporting (Pr é paration du plan de stabilit é , analyse des tendances, é valuation)
- Mener des é tudes sur la stabilit é , des protocoles et des rapports comparatifs sur la qualification des fournisseurs
- Examen et approbation des tests analytiques (communiqu é analytique)
- Qc microbiologique
- Effectuer des tests microbiologiques des mat é riaux et des utilit é s, la surveillance de l ' environnement et du personnel
- Fournir un soutien expert pour les activit é s de qualification et de validation du site
- Entretien et é talonnage de l ' é quipement, y compris la planification
- Promouvoir l ' ad é quation des fournisseurs
- Tendance et analyse de KPI/KQI
- Exemple de planification et de soutien à l ' ex é cution d ' é chantillons
- D é claration des plaintes techniques / é v é nements ind é sirables / sc é narios de cas particuliers li é s aux produits Novartis dans les 24 heures suivant leur r é ception
- Distribution d ' é chantillons de commercialisation (le cas é ch é ant)

Key Performance Indicators

- Professionnel de laboratoire hautement qualifi é et exp é riment é qui contribue en effectuant des tests de lib é ration analytique, un soutien à la recherche, un soutien à la recherche et des tests de stabilit é

Work Experience

- Collaborer par del à les fronti è res
- 3-5 ans d'exp é rience dans le secteur pharmaceutique/fabrication en laboratoire d'analyse dans un environnement GMP/ é quivalent.
- É tendue fonctionnelle

Skills

- É quipement de laboratoire
- Tests de contr ô le de la qualit é (Qc)
- É chantillonnage de contr ô le de la qualit é
- Gestion de la qualit é totale
- Gxp (Bonnes pratiques d'ex-
- Normes de l'industrie
- L'excellence du laboratoire
- Comp é tences en mati è re de prise de d é cision
- Faire face à l'ambigu ï t é
- Conscience de soi
- Apprentissage continu
- Expertise technologique

Language

Anglais

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>

Join our Novartis Network: Not the right Novartis role for you? Sign up to our talent community to stay connected and learn about suitable career opportunities as soon as they come up: <https://talentnetwork.novartis.com/network>

Benefits and Rewards: Read our handbook to learn about all the ways we'll help you thrive personally and professionally: <https://www.novartis.com/careers/benefits-rewards>

部门

Operations

Business Unit

Innovative Medicines

地点

Japan

站点

Sasayama

Company / Legal Entity

JP99 (FCRS = JP005) Ciba-Geigy Ltd.

Functional Area

Quality

Job Type

Full time

Employment Type

CDI

Shift Work
No

[Apply to Job](#)



Job ID
REQ-10023658

Quality Control Staff

[Apply to Job](#)

Source URL:

List of links present in page

1. <https://www.novartis.com/about/strategy/people-and-culture>
2. <https://talentnetwork.novartis.com/network>
3. <https://www.novartis.com/careers/benefits-rewards>
4. <https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/fr-FR/NovartisCareers/job/Sasayama/Quality-Control-StaffREQ-10023658-2>
5. <https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/fr-FR/NovartisCareers/job/Sasayama/Quality-Control-StaffREQ-10023658-2>