

Senior Expert Science & Technology - Downstream Process Development

Job ID
REQ-10065713

10月 31, 2025

Austria

摘要

Location: Schafftenau, Austria #onsite

Role Purpose:

Our Downstream Development team plays a crucial role in the late-phase development and transfer of biopharmaceutical drug substance (DS) processes. We are contributing significantly to bringing innovative biopharmaceutical drugs to the market and are dedicated to leveraging data science and digital initiatives to drive innovation and efficiency.

We are currently seeking a highly skilled and motivated Senior Expert to join our dynamic DSP Development team. In this role, you will be responsible for leading our portfolio pipeline projects in downstream process development. Your expertise will be crucial in supporting our development and submission initiatives, ensuring that our development strategies are aligned with our business goals.

- Superviser et diriger toutes les activités des équipes/projets assignés; répondre aux besoins des clients.
- Superviser et diriger toutes les activités des équipes/projets assignés; répondre aux besoins des clients.
- Superviser et diriger toutes les activités des équipes/projets assignés; répondre aux besoins des clients.
- Superviser et diriger toutes les activités des équipes/projets assignés; répondre aux besoins des clients.
- Superviser et diriger toutes les activités des équipes/projets assignés; répondre aux besoins des clients.
- Superviser et diriger toutes les activités des équipes/projets assignés; répondre aux besoins des clients.
- Superviser et diriger toutes les activités des équipes/projets assignés; répondre aux besoins des clients.
- Superviser et diriger toutes les activités des équipes/projets assignés; répondre aux besoins des clients.
- Superviser et diriger toutes les activités des équipes/projets assignés; répondre aux besoins des clients.
- Travailler selon des normes appropriées en matière de qualité, d'éthique, de santé, de sécurité, d'environnement, de protection et de sécurité de l'information; diriger des initiatives visant à assurer une amélioration continue; toutes les activités doivent être alignées sur les flux de travail et les procédures organisationnelles.
- Évaluer et interpréter les résultats, tirer des conclusions pertinentes; superviser les activités liées au projet; effectuer des tâches complexes sans avoir établi de procédures.
- Les POS connexes; rédiger des documents scientifiques destinés à des partenaires externes ou à la production de documents d'enregistrement; interagir avec les autorités
- SOPs connexes; rédiger des documents scientifiques destinés à des partenaires externes ou à la production de documents d'enregistrement; interagir avec les autorités.
- Communiquer, résoudre et résoudre des problèmes dans un domaine de responsabilité propre et plus large; communiquer efficacement entre les interfaces organisationnelles; diriger le transfert du savoir-faire à d'autres ministères ou entrepreneurs externes, y compris le dépannage et la formation sur place.
- Pour les unités de développement technique : Développer des méthodes complexes (laboratoire ou usine); diriger l'optimisation des activités ou des processus scientifiques/techniques liés au projet, coordonner l'équipe locale; guider le développement et la mise en œuvre de nouvelles technologies.
- Pour les unités GMP : assurer la conformité au CGMP.
- Pour le rôle axé sur le projet: Diriger les équipes assignées; représenter sa propre fonction technique dans les équipes et remplir toutes les tâches et responsabilités du projet liées à sa propre discipline
- Utilise largement des concepts professionnels conformément aux objectifs de l'entreprise pour résoudre des problèmes complexes de manière créative et efficace
- Utilise généralement des concepts professionnels conformément aux objectifs de l'entreprise pour résoudre des problèmes complexes de manière créative et efficace.
- Contribue à de nombreux objectifs et objectifs des centres de coûts; peut contribuer aux objectifs de la ligne de service .
- Chef d'équipe
- Responsable de fournir un leadership scientifique et une gestion de projet pour plusieurs projets
- Responsable de la direction scientifique et de la gestion de projet s'il s'agit de plusieurs projets.

-Planifier, coordonner, mettre en œuvre et assumer l'entière responsabilité de toutes les tâches dé sign é es associ é es à l' é laboration de formulations.

-É laborer des plans et des é ch é anciers d é taill é s avec le gestionnaire, é laborer des strat é gies de formulation et des plans pour des projets d é sign é s, du d é veloppement à la fabrication du PGCC.

-En collaboration avec le gestionnaire, s'assurer que les projets d é sign é s disposent de ressources suffisantes pour leur permettre de proc é der à la planification.

-Aider à la pr é paration du budget annuel du groupe

-Caract é risation, optimisation et validation des syst è mes de proc é d é s à l'aide d'une conception exp é rimentale statistiquement solide appropri é e avec un soutien à la gestion des risques li é s à la qualit é

-Caract é risation des processus, optimisation et validation des syst è mes de processus utilisant une conception exp é rimentale appropri é e et statistiquement saine avec un support de gestion des risques de qualit é .

-G é rer l'identification, le d é veloppement et la formation des technologies d' é quipement et de formulation qui soutiennent les progr è s r é alis é s dans le d é veloppement de produits et de proc é d é s pharmaceutiques nouveaux et am é lior é s.

-Fournir et v é rifier la documentation, l' é valuation et l'interpr é tation des r é sultats des donn é es brutes. Fournir des commentaires pour la s é lection des prochaines exp é riences / é tapes du projet. R é soudre et r é soudre les probl è mes. Optimiser les processus existants et d é velopper des proc é d é s plus efficaces et plus robustes pour la fabrication de produits pharmaceutiques.

-G é rer une é quipe de scientifiques et de techniciens. Les encadrer et les d é velopper et cr é er une culture de haute performance et de confiance

-Soutenir de mani è re proactive l' ex é cution du plan de d é veloppement pour les subordonn é s directs

-S'assurer que le niveau requis de connaissances et de comp é tences est disponible et identifier et communiquer les lacunes en mati è re de comp é tences. S'assurer que des plans de formation et de perfectionnement adapt é s sont en place

-S'assurer que le niveau requis de connaissances et de comp é tences est disponible et identifier et communiquer les lacunes en mati è re de comp é tences. Veiller à ce que des plans de formation et de perfectionnement sur mesure soient en place.

-Identifier, v é rifier et mettre en œuvre des mesures visant à am é liorer le rendement du groupe et à soutenir activement le flux de travail d' excellence op é rationnelle.

-Liaison avec les chefs de projet, les chefs de d é partement, les responsables de la qualit é et les collaborateurs externes au sein de la communaut é plus large de Novartis ainsi qu' au niveau local.

-Interagir/collaborer avec d' autres membres/groupes/fonctions du Minist è re pour faciliter le transfert des connaissances et la livraison de produits difficiles à fabriquer.

-Effectuer et superviser le transfert technologique r é ussi de nos proc é d é s vers des sites de production selon des proc é dures mondiales et locales.

-Superviser les lancements en collaboration avec les sites de production.

-Produire des documents scientifiques (p. ex. rapport de d é veloppement) à remettre à des partenaires internes et/ou externes et soutenir la production de documents d' enregistrement internationaux sous une surveillance mod é r é e.

-Assurer le respect des directives r é glementaires et sandoz pour la fabrication de produits pharmaceutiques pour les pr é sentations r é glementaires, en particulier en ce qui concerne la conformit é à la documentation.

-Veiller à ce que des normes de s é curit é é lev é es dans les domaines de responsabilit é soient prises en compte et respect é es telles que r é gies par les r è glements, lois et politiques locaux, é tatiques et f é d é raux, ainsi que les politiques et directives de Sandoz.

-Repr é senter le Minist è re à diverses r é unions, v é rifications et inspections.

-Assurer le soutien des initiatives mondiales.

-Scientifique principal :

-Scientifique:

-Scientifique:

-Scientifique:

-Scientifique:

-Scientifique:

-Scientifique:

-Scientifique:

-Scientifique:

-Scientifique:

-Scientifique:

-Superviser et diriger toutes les activités des équipes/projets assignés; répondre aux besoins des clients.

-Superviser et diriger toutes les activités des équipes/projets assignés; répondre aux besoins des clients.

-Travailler selon des normes appropriées en matière de qualité, d'éthique, de santé, de sécurité, d'environnement, de protection et de sécurité de l'information; diriger des initiatives visant à assurer une amélioration continue; toutes les activités doivent être alignées sur les flux de travail et les procédures organisationnelles.

-Évaluer et interpréter les résultats, tirer des conclusions pertinentes; superviser les activités liées au projet; effectuer des tâches complexes sans avoir établi de procédures.

-Protocoles d'auteurs, rapports scientifiques, procédures de laboratoire ou SOP liés aux processus; auteurs de documents scientifiques destinés à des partenaires externes ou à la production de documents d'enregistrement; interagit avec les autorités réglementaires.

-Communique, aborde et résout les problèmes dans un domaine de responsabilité propre et plus large; communique efficacement entre les interfaces organisationnelles; dirige le transfert du savoir-faire à d'autres ministères ou entrepreneurs externes, y compris le dépannage et la formation sur place.

-Signalement des plaintes techniques, des événements indésirables et des scénarios de cas particuliers liés aux produits Novartis dans les 24 heures suivant leur réception

-Utilise généralement des concepts professionnels conformément aux objectifs de l'entreprise pour résoudre des problèmes complexes de manière créative et efficace.

Key Performance Indicators

-Concevoir, planifier, exécuter, interpréter et rendre compte des résultats d'expériences scientifiques pour la préparation et la livraison en temps opportun de substances médicamenteuses (SD), de produits pharmaceutiques (DP), de processus et de procédures. Diriger et gérer toutes les activités du projet / réseau local, soutenir / encadrer les membres de l'équipe, participer à des sous-équipes et contribuer aux stratégies et objectifs globaux de la DRT. Management Track Diriger une équipe pour le développement de thérapies pharmaceutiques/biologiques/cellulaires-géniques travaillant dans un environnement multidisciplinaire. Exécuter et soutenir l'élaboration de la stratégie fonctionnelle et favoriser l'excellence opérationnelle conformément à la vision et à la stratégie de TRD. Assurer un soutien complet du portefeuille conformément aux plans GDD, Sandoz, NTO et NIBR.

SANDOZ:

-Chef d'équipe: Diriger et gérer une équipe développant des produits, processus et procédures génériques conformément à la stratégie et aux objectifs de développement technique mondiaux; appliquer une expertise scientifique/technique/BPF et/ou liée à la qualité pour résoudre des problèmes complexes de RDDA; encadrer les membres de l'équipe; gérer les aspects opérationnels

en laboratoire ou en usine; é laborer des strat é gies sur la science et les technologies.(Principal)
Scientifique : Diriger et g é rer toutes les activit é s du projet ou du r é seau local et contribuer aux d é cisions strat é giques; concevoir, planifier, ex é cuter, documenter et interpr é ter des exp é riences scientifiques / d é veloppementales ou des essais de BPF ou des proc é d é s d ' usine pilote pour la pr é paration et la livraison en temps opportun de produits, de proc é d é s ou de proc é dures g é n é riques au sein d ' une é quipe de projet multifonctionnelle coordonn é e par un gestionnaire / chef de projet; Maintenir et qualifier l ' é quipement / infrastructure et g é rer les aspects op é rationnels dans le laboratoire ou l ' usine selon les besoins.

-Scientifique:-Concevoir, planifier, ex é cuter, interpr é ter et rendre compte des r é sultats d ' exp é riences scientifiques pour le d é veloppement et l ' administration en temps opportun de m é dicaments, de processus et de proc é dures. Diriger et g é rer toutes les activit é s du projet / r é seau local, soutenir / encadrer les membres de l ' é quipe, participer à des sous- é quipes et contribuer aux strat é gies et objectifs globaux de SZ.

Work Experience

Gestion et ex é cution des op é rations

Gestion de projet

Collaborer par del à les fronti è res

É tendue fonctionnelle

D é fis pour les personnes

G é rer les crises

Skills

É quipement de laboratoire

Science des donn é es

Simulation de processus

R é daction technique

Processus de fabrication

Science des mat é riaux

Gestion de projet

Conception d'exp é riences

SOP (Proc é dure d'exploitation standard)

Environnement

Sant é et s é curit é (Ehs)

Comp é tences d'entra î neur

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>

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

Development

Business Unit

Development

地点

Austria

站点

Schafftenau

Company / Legal Entity

AT33 (FCRS = AT033) Novartis Pharmaceutical Manufacturing GmbH

Functional Area

Research & Development

Job Type

Full time

Employment Type

CDI

Shift Work

No

[Apply to Job](#)



Job ID
REQ-10065713

Senior Expert Science & Technology - Downstream Process Development

[Apply to Job](#)

Source URL:

<https://prod1.novartis.com.cn/careers/career-search/job/details/req-10065713-senior-expert-science-technology-downstream-process-development-fr-fr>

List of links present in page

1. <https://www.novartis.com/about/strategy/people-and-culture>
2. <https://www.novartis.com/careers/benefits-rewards>
3. https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/fr-FR/Novartis_Careers/job/Schaftenau/Senior-Expert-Science---Technology---Downstream-Process-Development_REQ-10065713-1
4. https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/fr-FR/Novartis_Careers/job/Schaftenau/Senior-Expert-Science---Technology---Downstream-Process-Development_REQ-10065713-1