

V é rificateur mondial de la qualit é GMP

Job ID
REQ-10082666

8月 24, 2026

Canada

Available in: Fran ç aise [Portugu ê s](#)

摘要

#LI-T é l é commande

Emplacement : É loigné /Canada ou É loigné /Mexique. Pour l 'offre de poste au Mexique, veuillez consulter le REQ-10086366

Novartis n'offrira pas de soutien à la relocalisation pour ce r ô le.

Ê tes-vous passionné par la protection de la qualit é et la promotion de l'am é lioration continue au sein d'une organisation mondiale de la sant é ? En tant qu'auditeur mondial de la qualit é des GMP chez Novartis, vous jouerez un r ô le crucial pour assurer la conformit é , la qualit é et la s é curit é des patients à travers notre r é seau mondial. C'est une occasion de travailler avec divers sites de fabrication, centres de d é veloppement, fabricants sous contrat, laboratoires, entrep ô ts et fournisseurs, en utilisant votre expertise pour identifier les risques, renforcer les syst è mes de qualit é et influencer un changement positif. Si vous excellez dans un environnement collaboratif et que vous ê tes motiv é par l'impact significatif sur les soins de sant é à travers le monde, nous vous encourageons à postuler.

About the Role

Responsabilités clés

- Planifier, diriger et exécuter des audits GMP auprès des opérations mondiales et des partenaires externes.
-   valuer la conformité aux réglementations, aux normes de qualité, aux procédures et aux documents d'orientation.
- Documenter les observations d'audit, préparer des rapports et communiquer les conclusions aux parties prenantes.
- Examiner et approuver les plans d'action correctifs et préventifs traitant des résultats d'audit.
- Fournir des conseils d'experts et une formation sur les activités d'audit.
- Escalader les problèmes critiques de conformité et soutenir les mesures d'atténuation en temps opportun lorsque nécessaire.
- Maintenir une expertise en matière d'évolution des réglementations, des normes de l'industrie et des attentes en matière de qualité.

Exigences essentielles

- Diplôme en chimie, pharmacie, biologie, ingénierie ou autre discipline scientifique connexe; d'autres diplômes ayant une expérience pertinente peuvent être considérés.
- Un minimum de 10 ans d'expérience approfondie dans l'industrie pharmaceutique ou des dispositifs médicaux, incluant la gestion et la fabrication en assurance qualité/contrôle qualité, le développement ou toute autre expérience pertinente comme le travail au sein d'une autorité de santé r  glementaire.
- Expertise dans au moins un des domaines suivants : fabrication de produits pharmaceutiques (DP), biologiques, fabrication stérile, laboratoires, microbiologie, emballage, ingrédients pharmaceutiques actifs (API), excipients, dispositifs médicaux, validation de systèmes informatiques ou systèmes de qualité.
- Excellente connaissance des exigences r  glementaires, avec expérience et/ou interaction avec les autorités sanitaires locales et sporadiquement avec d'autres autorités sanitaires; jugement solide et pratique dans l'interprétation et l'application des réglementations et normes.
- Solides compétences interpersonnelles, incluant la diplomatie, la persuasion et la gestion des parties prenantes.
- Volonté de voyager environ 60% à l'échelle mondiale.

- Excellentes compétences en communication orale et écrite en anglais.

La maîtrise de l'anglais est requise en raison de la nécessité de participer à des réunions nationales et internationales tenues en anglais et d'examiner les documents scientifiques et stratégiques principalement disponibles en anglais. Ces responsabilités constituent une partie essentielle du rôle et ne peuvent être exercées uniquement en français.

Exigences souhaitables

- 3 ans d'expérience en audit
- Maîtrise d'une langue supplémentaire comme l'allemand, le français, l'italien, le chinois ou l'espagnol.

Chez Novartis Canada, nous sommes déterminés à être un partenaire et un défenseur précieux, avec une compréhension approfondie des besoins des patients tout au long du parcours de soins – du développement des médicaments, au diagnostic, en passant par l'accès et au-delà. Une partie de notre façon d'y parvenir est de tirer parti des données, de la technologie et des partenariats.

Recherche et développement nous nous concentrons sur quatre domaines thérapeutiques principaux : cardiovasculaire, renal et métabolique, immunologie, neurosciences et oncologie. Nous développons et offrons également des traitements par l'entremise d'autres marques promues et établies, qui aident aujourd'hui des millions de patients. Au cours des trois dernières années, notre investissement annuel moyen en recherche et développement au Canada a dépassé 30 millions de dollars, et nous menons des essais cliniques dans toutes les régions du Canada.

Engagement envers la diversité et l'inclusion: Novartis s'engage à bâtir un environnement de travail exceptionnel et inclusif ainsi que des représentants diversifiés des patients et des communautés que nous desservons.

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 \(PDF 30 MB\)](#)

部门
Operations

Business Unit
Quality

地点
Canada

站点
Montreal

Company / Legal Entity
CA04 (FCRS = CA004) NOVARTIS PHARMA CANADA INC.

Functional Area
Quality

Job Type
Full time

Employment Type
CDI

Shift Work
No

```
var kPlayer = KalturaPlayer55802022 || KalturaPlayer; var config = { targetId:
"kalturaplayer6a9d333f24faf889320097", provider: { widgetId: "10m7rm1pm", partnerId:
"2076321", uiConfId: "55802022" }, playback: { autoplay: false, autopause: false, muted: false, loop:
false }, sources: { options: {}, startTime: 0 }, disableUserCache: "true", plugins: {}, sources: { options:
{}, startTime: 0 }, ui: { showCCButton: false, settings: { showQualityMenu: true, showSpeedMenu:
```

```

false }, components: { fullscreen: { disableDoubleClick: false } }, uiComponents: [ { presets:
['Playback', 'Live'], area: 'BottomBarRightControls', replaceComponent: 'Fullscreen', get:
kPlayer.ui.components.Remove } ] } }; // Check and add plugins only if they exist if
(kPlayer.plugins["download"]) { config.plugins.download = { disable: true }; } if
(kPlayer.plugins["transcript"]) { config.plugins["playkit-js-transcript"] = { position: "right", // Default:
bottom;('left', 'right', 'top', 'bottom') to enable transcript. expandMode: "over", // Default:
alongside;('alongside', 'hidden', 'over') expandOnFirstPlay: false, showTime: true, downloadDisabled:
false, printDisabled: false, disable: true }; } if (kPlayer.plugins["preventSeek"]) {
config.plugins.preventSeek = { preventSeekForward: false, preventSeek: false }; }
config.plugins.floating = { disable: true }; if (kPlayer.plugins["navigation"]) { config.plugins.navigation =
{ position: "right", expandMode: "over", expandOnFirstPlay: false, visible: false }; } if
(kPlayer.plugins["hotspots"]) { config.plugins["playkit-js-hotspots"] = { disable: true }; } if
(kPlayer.plugins["moderation"]) { config.plugins["playkit-js-moderation"] = { disable: true }; } if
(kPlayer.plugins["info"]) { config.plugins["playkit-js-info"] = { disable: true }; } if
(kPlayer.plugins["share"]) { config.plugins.share = { disable: true }; } config.ui.uiComponents = []; if
(kPlayer.plugins["googleAnalytics"]) { config.plugins.googleTagManager = {};
config.plugins.googleTagManager.customEventsTracking = {};
config.plugins.googleTagManager.containerId = 'GTM-57RJQ5';
config.plugins.googleTagManager.customEventsTracking.custom = [];
config.plugins.googleTagManager.customEventsTracking = { preset: { coreEvents: true, UIEvents:
false, playlistEvents: false, castEvents: false } }; }

```

```

// Ensure the global player registry array always exists, regardless of embed type.
window.kalturaPlayerVideos = window.kalturaPlayerVideos || []; try { var thumbEmbedPromise =
thumbnailEmbed({config, mediaInfo: {entryId: "1dgfvmafo"}}); // thumbnailEmbed() returns a
Promise that resolves with the player instance // when the user clicks the thumbnail. Use .then() to
capture the player directly. thumbEmbedPromise .then(function(player) {
window.kalturaPlayerVideos.push(player); // Notify kalturadatalayer.js that a new player is ready so
it can // attach custom event listeners immediately, regardless of when // the user clicked the
thumbnail relative to page load. document.dispatchEvent(new CustomEvent('kalturaPlayerReady', {
detail: { player: player } })); }) .catch(function(error) { console.error(error); }); } catch (e) {
console.error(e.message) }

```

V é rificateur mondial de la qualit é GMP

[Apply to Job](#)



Job ID
REQ-10082666

V é rificateur mondial de la qualit é GMP

[Apply to Job](#)

Source URL:

<https://prod1.novartis.com.cn/careers/career-search/job/details/req-10082666-verificateur-mondial-de-la-qualite-gmp-fr-ca>

List of links present in page

1. <https://prod1.novartis.com.cn/careers/career-search/job/details/req-10082666-global-gmp-quality-auditor-pt-br>
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/fr-CA/NovartisCareers/job/Montreal/Global-GMP-Quality-AuditorREQ-10082666-1>
5. <https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/fr-CA/NovartisCareers/job/Montreal/Global-GMP-Quality-AuditorREQ-10082666-1>