

QC Analyst II

Job ID
REQ-10081014
Юн. 24, 2026
Австрия
Available in: English

Сводка

#LI-Onsite
Location: Schaffhausen, Austria

In dieser Rolle setzen Sie Ihre Kenntnisse im chemischen Labor gezielt ein, um Produkte und Materialien präzise zu prüfen und zu analysieren. Dabei stellen Sie sicher, dass alle Analysen gemäß den geltenden Standardarbeitsanweisungen, analytischen Methoden und aktuellen pharmakopöischen Vorgaben durchgeführt werden. Mit Ihrer sorgfältigen und qualitätsbewussten Arbeitsweise leisten Sie einen wichtigen Beitrag zur Sicherstellung von Qualität, Compliance und verlässlichen Analyseergebnissen. Wenn Sie gerne in einem Laborumfeld arbeiten, Genauigkeit schätzen und hohe Standards in der Analytik mitbringen möchten, bietet Ihnen diese Position eine spannende Perspektive.

About the Role

Ihre Aufgaben sind unter anderem:

- Verantwortlich für die sachgerechte **Lagerung, Verwaltung und Nachverfolgung von Proben**
- Durchführung von **analytischen Prüfungen** an Arzneimitteln, Fertigprodukten, Reklamations-, Stabilitäts- und Packmittelpuben gemäß **GxP-Standards**
- **Überprüfung der Analyseergebnisse gemäß den GxP-Standards**
- Erstellung und Pflege der **analytischen Dokumentation** unter Einhaltung der geltenden Qualitäts- und Compliance-Vorgaben
- Durchführung und Dokumentation von **Stabilitätsprüfungen** einschließlich zugehörigem Probenmanagement
- Sicherstellung einer **termingerechten, korrekten und effizienten Bearbeitung** aller zugewiesenen Aufträge
- Vermeidung von Verzögerungen durch sorgfältige Planung, richtige Priorisierung und hohe Ausführungsqualität
- Meldung von **technischen Beanstandungen, unerwünschten Ereignissen oder besonderen Fallszenarien** im Zusammenhang mit Novartis-Produkten innerhalb von 24 Stunden nach Eingang
- Unterstützung bei der **Verteilung von Marketingmustern**, sofern relevant
- Konsequente Einhaltung von **GMP-, GSU- und SOP-Vorgaben** sowie Sicherstellung einer ständigen Audit- und Inspektionsbereitschaft
- Identifikation und Umsetzung von **Optimierungspotenzialen** zur Effizienzsteigerung und Kostenreduktion sowie aktive Teilnahme an erforderlichen Schulungen

Was Sie für die Position mitbringen:

- Abgeschlossene Ausbildung oder vergleichbare Qualifikation im naturwissenschaftlichen, chemischen oder pharmazeutischen Umfeld
- Berufserfahrung im Bereich **Qualitätskontrolle, Qualitätsmanagement** oder im analytischen Laborumfeld
- Gute Kenntnisse der **Guten Herstellungspraxis cGMP** sowie ein sicheres Verständnis regulatorischer Anforderungen
- Erfahrung in der **analytischen Validierung, Stabilitätsprüfung** sowie im Umgang mit **Qualitätsmanagementsystemen**
- Praxiserfahrung in den Bereichen **SOP-Management, Dokumentationsmanagement, Complaint Management** sowie **Audit- und Inspektionsbegleitung**
- Ausgeprägte Fähigkeiten in **Problemlösung, Entscheidungsfindung** und im professionellen Umgang mit komplexen oder unklaren Situationen
- Hohe **Kommunikations- und Teamfähigkeit**, eine strukturierte Arbeitsweise sowie ein ausgeprägtes Bewusstsein für **Datenintegrität** und Termintreue
- Sehr gute Deutsch- und gute Englischkenntnisse sowie ein sicherer Umgang mit digitalen Systemen und Anwendungen

Warum Novartis?

Unser Vorsatz ist es, die Medizin neu zu gestalten, um Menschenleben zu verbessern und zu verlängern. Unsere Vision ist es, das wertvollste und vertrauenswürdigste Pharmaunternehmen der Welt zu werden. Wie wir das erreichen werden? Mit unseren Mitarbeitern. Es sind unsere Mitarbeiter, die uns tagtäglich dazu antreiben, unsere Ziele zu erreichen. Werden Sie Teil dieser Mission und dieses großartigen Teams! Erfahren Sie hier mehr: <https://www.novartis.com/about/strategy/people-and-culture>

Stellen Sie sich vor, was Sie bei Novartis tun könnten!

Was wir bieten:

Erwartete jährliche Grundgehaltsspanne für diese Position:
47.532 - 72.700 EUR

Neben einem marktgerechten Grundgehalt bieten wir ein attraktives Bonus/Incentive Programm, eine moderne Firmenpension, Kinderbetreuungseinrichtungen, Aus- und Weiterbildungsprogramme und weltweite Karrieremöglichkeiten innerhalb der Novartis Gruppe. Das Grundgehalt für diese Position besteht aus dem kollektivvertraglichen Mindestgehalt in Höhe von €47,532.24 im Jahr (auf Vollzeitbasis) sowie einer allfälligen Überzahlung, basierend auf Ihren bisherigen Erfahrungen, Qualifikationen und individuellen Kompetenzen. Wir sind offen für Teilzeit und Jobsharing Modelle und unterstützen wo immer möglich flexibles arbeiten und Homeoffice.

Engagement für Vielfalt und Inklusion:

Novartis setzt sich für Vielfalt, Chancengleichheit und Inklusion ein. Wir sind bestrebt, vielfältige Teams zusammenzustellen, die für die Patienten und Gemeinschaften repräsentativ sind, denen wir dienen. Wir bemühen uns um die Schaffung eines inklusiven Arbeitsplatzes, der durch Zusammenarbeit mutige Innovationen fördert und unsere Mitarbeiter in die Lage versetzt, ihr volles Potenzial zu entfalten. Unsere Einstellungsentscheidungen basieren auf Chancengleichheit und der besten Qualifikation, ungeachtet von Geschlecht, Religion, Alter, Hautfarbe, Rasse, sexueller Orientierung, Nationalität oder Behinderung.

Treten Sie unserem Novartis Netzwerk bei:

Wenn diese Position nicht zu Ihrer Erfahrung oder Ihren Karrierezielen passt, Sie aber dennoch mit uns in Kontakt bleiben möchten, um mehr über Novartis und unsere Karrieremöglichkeiten zu erfahren, dann treten Sie hier dem Novartis Netzwerk bei: <https://talentnetwork.novartis.com/network>

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 \(PDF 30 MB\)](#)

Primary location salary range
€48,483.00 - €72,700.00
Дивизион
Operations
Business Unit
Quality
Место
Австрия
Сайт
Schaftenau
Company / Legal Entity
AT33 (FCRS = AT033) Novartis Pharmaceutical Manufacturing GmbH
Alternative Location 1
Kundl, Австрия
Functional Area
Quality
Job Type
Full time
Employment Type
Regular
Shift Work
No

Job ID
REQ-10081014

QC Analyst II

[Apply to Job](#)
Job ID
REQ-10081014

QC Analyst II

[Apply to Job](#)

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/about/strategy/people-and-culture>
4. https://www.novartis.com/sites/novartis_com/files/novartis-life-handbook.pdf
5. https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/en-US/Novartis_Careers/job/Schaftenau/QC-Analyst-II_REQ-10081014-1
6. https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/en-US/Novartis_Careers/job/Schaftenau/QC-Analyst-II_REQ-10081014-1