

- ~ gerelateerde SOP's; wetenschappelijke documenten te schrijven die bestemd zijn voor externe partners of voor het genereren van registratiedocumenten; interactie met autoriteiten
- ~ gerelateerde SOP's; wetenschappelijke documenten te schrijven die bestemd zijn voor externe partners of voor het genereren van registratiedocumenten; interactie met autoriteiten.
- ~ Communiceren, aanpakken en oplossen van problemen binnen het eigen en bredere verantwoordelijkheidsgebied; effectief communiceren via organisatie-interfaces; leiding geven aan de overdracht van knowhow naar andere afdelingen of externe contractanten, inclusief probleemoplossing en training op locatie.
- ~ Voor technische ontwikkelingsseenheden: Ontwikkelen van complexe methoden (lab of fabriek); leiding geven aan de optimalisatie van projectgerelateerde wetenschappelijke /technische activiteiten of processen, lokale team(s) coördineren; begeleiden van de ontwikkeling en implementatie van nieuwe technologieën.
- ~ Voor GMP-eenheden: zorg voor naleving van cGMP.
- ~ Voor projectgerichte rol: Leiding geven aan toegewezen teams; vertegenwoordigen van de eigen technische functie in teams en vervullen alle projecttaken en verantwoordelijkheden met betrekking tot de eigen discipline
- ~ Maakt in grote lijnen gebruik van professionele concepten in overeenstemming met bedrijfsdoelstellingen om complexe problemen op creatieve en effectieve manieren op te lossen
- ~ Breed gebruikt professionele concepten in overeenstemming met bedrijfsdoelstellingen om complexe problemen op creatieve en effectieve manieren op te lossen.
- ~ Draagt bij aan vele kostenplaatsdoelen en doelstellingen; kan bijdragen aan serviceregeldoelen .
- ~ Teamleider
- ~ Verantwoordelijk voor het leveren van wetenschappelijk leiderschap en projectmanagement voor meerdere projecten
- ~ Verantwoordelijk voor het leveren van wetenschappelijk leiderschap en projectmanagement voor meerdere projecten.
- ~ Plan, coördineer, implementeer en neem de volledige verantwoordelijkheid voor alle aangewezen taken in verband met formuleringsontwikkeling.
- ~ Ontwikkel gedetailleerde plannen en tijdlijnen met de manager, ontwikkel formuleringsstrategieën en plannen voor aangewezen projecten, van ontwikkeling tot cGMP-productie.
- ~ Zorg er in samenwerking met de manager voor dat aangewezen projecten voldoende middelen krijgen om ze in staat te stellen door te gaan met plannen
- ~ Assisteren bij het opstellen van de jaarlijkse begroting voor de groep
- ~ Proceskarakterisering, optimalisatie en validatie van processystemen met behulp van een geschikt statistisch verantwoord experimenteel ontwerp met ondersteuning voor kwaliteitsrisicobeheer
- ~ Proceskarakterisering, optimalisatie en validatie van processystemen met behulp van een passend statistisch verantwoord experimenteel ontwerp met ondersteuning voor kwaliteitsrisicobeheer .
- ~ Beheer de identificatie, ontwikkeling en training van apparatuur en formuleringstechnologieën die vooruitgang ondersteunen bij de ontwikkeling van nieuwe en verbeterde farmaceutische producten en processen.
- ~ Zorg voor en controleer onbewerkte gegevensdocumentatie, evaluatie en resultaatinterpretatie. Geef input voor de selectie van volgende experimenten / projectstappen. Problemen aanpakken en oplossen. Optimaliseer bestaande en ontwikkel efficiëntere en robuustere processen voor de productie van geneesmiddelen.
- ~ Stuur een team van wetenschappers en technici aan. Coach en ontwikkel ze en creëer een cultuur van hoge prestaties en vertrouwen
- ~ Proactief ondersteunen van de uitvoering van het ontwikkelingsplan voor directe rapportages
- ~ Zorg ervoor dat het vereiste niveau van kennis en vaardigheden beschikbaar is en identificeer en communiceer competentielacunes. Zorg ervoor dat er op maat gemaakte trainings- en ontwikkelingsplannen zijn
- ~ Zorg ervoor dat het vereiste niveau van kennis en vaardigheden beschikbaar is en identificeer en communiceer competentielacunes. Zorg ervoor dat er op maat gemaakte trainings- en ontwikkelingsplannen zijn.
- ~ Identificeer, verifieer en implementeer acties om de prestaties van de groep te verbeteren en de operationele uitmuntendheidswerkstream actief te ondersteunen.
- ~ Contacten onderhouden met projectleiders, afdelingshoofden, kwaliteitsmanagers en externe medewerkers binnen de bredere Novartis-gemeenschap en lokaal.
- ~ Interactie /samenwerken met andere afdelingsleden /groepen /functies om overdracht van kennis en leveringen van moeilijk te maken producten te vergemakkelijken.
- ~ Uitvoeren en begeleiden van de succesvolle technologische overdracht van onze processen naar productielocaties volgens wereldwijde en lokale procedures.
- ~ Begeleid lanceringen in samenwerking met productielocaties.
- ~ Wetenschappelijke documenten genereren (bijv. ontwikkelingsrapport) overhandigen aan interne en/of externe partners en het genereren van internationale registratiedocumenten onder matig toezicht ondersteunen.
- ~ Ervoor zorgen dat de regelgeving en sandoz-richtlijnen voor de vervaardiging van geneesmiddelen worden nageleefd voor indieningen van regelgeving, met name met betrekking tot de naleving van documentatie.
- ~ Ervoor zorgen dat er rekening wordt gehouden met hoge veiligheidsnormen op de verantwoordelijkheidsgebieden en wordt nageleefd zoals geregeld door lokale, staats- en federale voorschriften, wetten en beleid, evenals het beleid en de richtlijnen van Sandoz.
- ~ Vertegenwoordig de afdeling in diverse vergaderingen, audits en inspecties.
- ~ Zorg voor steun aan wereldwijde initiatieven.
- ~ Hoofdwetenschapper :
- ~ Ontwerpen, plannen, uitvoeren/begeleiden en monitoren van alle activiteiten van toegewezen teams/projecten; meerdere activiteiten tegelijk af te handelen; begrijpen en voldoen aan de behoeften van de klant.
- ~ Bezit en maakt gebruik van complexe gereedschappen/apparatuur of gespecialiseerde faciliteiten; zorgen voor onderhoud van infrastructuur/apparatuur en vereiste investeringen
- ~ Identificeer en los conflictsituaties op met empathie.
- ~ Draag actief bij aan budget- en resourceprognose en subsidievoorbereiding indien nodig.
- ~ Werken volgens passende normen zoals gedefinieerd in kwaliteitshandboek, SOP's, ethische, gezondheids-, veiligheids-, milieurielijn (HSE) en richtlijnen voor informatiebeveiliging (ISEC); initiatieven leiden om proactieve naleving en voortdurende verbetering te waarborgen; teamleden adviseren en ervoor zorgen dat alle eigen en teamactiviteiten zijn afgestemd op het algehele proces voor de ontwikkeling van geneesmiddelen.
- ~ Resultaten interpreteren, gegevens evalueren, relevante conclusies trekken; begeleiden van projectgerelateerde wetenschappelijke /technische activiteiten; complexe taken uitvoeren zonder procedures vast te stellen. Controleer en keur onbewerkte gegevens goed die door anderen zijn gegenereerd .
- ~ Schrijven van protocollen, wetenschappelijke rapporten, labprocedures of procesgerelateerde SOP's; het schrijven van wetenschappelijke documenten die bestemd zijn voor externe partners (bv. andere lijneenheden, autoriteiten, externe bedrijven) en het ondersteunen van het genereren van registratiedocumenten; waar nodig communiceren met autoriteiten.
- ~ Communiceren, aanpakken en oplossen van problemen (bijv. afwijkingen en onverwachte resultaten van experimenten) binnen het eigen en bredere verantwoordelijkheidsgebied; effectief communiceren via organisatie-interfaces; leiding geven aan de overdracht van knowhow of procedures aan andere afdelingen of externe contractanten, met inbegrip van probleemoplossing en training ter plaatse; kan tot 15% reizen vereisen.
- ~ Ondersteuning van doelstellingen, prestatie-evaluaties en ontwikkelingsplanningsgesprekken met teamleden waar nodig; deelnemen aan het wervingsproces.
- ~ Ondersteuning van niet-projectactiviteiten indien nodig, zoals Op Ex, BBP-coördinator enz.
- ~ Wetenschapper:
- ~ Wetenschapper:
- ~ Wetenschapper:

- ~ Toezicht houden op en leiding geven aan alle activiteiten van toegewezen teams/projecten; voldoen aan de behoeften van de klant.
- ~ Toezicht houden op en leiding geven aan alle activiteiten van toegewezen teams/projecten; voldoen aan de behoeften van de klant.
- ~ Werken volgens passende normen voor kwaliteit, ethiek, gezondheid, veiligheid, milieu, bescherming en informatiebeveiliging; initiatieven leiden om te zorgen voor voortdurende verbetering; alle activiteiten moeten worden afgestemd op de workflows en procedures van de organisatie.
- ~ Resultaten evalueren en interpreteren, relevante conclusies trekken; toezicht houden op projectgerelateerde activiteiten; complexe taken uitvoeren zonder procedures vast te stellen .
- ~ Auteursprotocollen, wetenschappelijke rapporten, labprocedures of procesgerelateerde SOP's; auteurs wetenschappelijke documenten bestemd voor externe partners of voor het genereren van registratiedocumenten; interactie met regelgevende instanties.
- ~ Communiceert, pakt en lost problemen op binnen het eigen en bredere verantwoordelijkheidsgebied; communiceert effectief over organisatie-interfaces heen; leidt de overdracht van knowhow naar andere afdelingen of externe contractanten, inclusief probleemoplossing en training op locatie.
- ~ Melding van technische klachten / bijwerkingen / speciale gevalsscenario's met betrekking tot Novartis-producten binnen 24 uur na ontvangst
- ~ Breed gebruikt professionele concepten in overeenstemming met bedrijfsdoelstellingen om complexe problemen op creatieve en effectieve manieren op te lossen.

~Laboratoriumapparatuur
~Datawetenschap
~Proces Simulatie
~Technisch schrijven
~Productieproces
~Materiaalkunde
~Projectmanagement
~Ontwerp van experimenten
~SOP (standaard werkwijze)
~Milieu
~Gezondheid En Veiligheid (EHS)
~Coaching Vaardigheden

Language

Engels

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
€46,550.00 - €86,450.00

Дивизион

Development

Business Unit

Development

Место

Словения

Сайт

Mengeš

Company / Legal Entity

SI19 (FCRS = SI019) Novartis farmacevtska proizvodnja d.o.o.

Functional Area

Research & Development

Job Type

Full time

Employment Type

Regelmatig

Shift Work

No

Senior Expert Science & Technology – Downstream Process Development & Modelling (m/f/d)

[Apply to Job](#)

Job ID

REQ-10083587

Senior Expert Science & Technology – Downstream Process Development & Modelling (m/f/d)

[Apply to Job](#)

Source URL: <https://prod1.novartis.ru/careers/career-search/job/details/req-10083587-senior-expert-science-technology-downstream-process-development-modelling-mfd-nl-nl>

List of links present in page

1. <https://prod1.novartis.ru/careers/career-search/job/details/req-10083587-senior-expert-science-technology-downstream-process-development-modelling-mfd-de-de>
2. <https://prod1.novartis.ru/careers/career-search/job/details/req-10083587-senior-expert-science-technology-downstream-process-development-modelling-mfd-es-es>
3. <https://prod1.novartis.ru/careers/career-search/job/details/req-10083587-senior-expert-science-technology-downstream-process-development-modelling-mfd-fr-fr>
4. <https://prod1.novartis.ru/careers/career-search/job/details/req-10083587-senior-expert-science-technology-downstream-process-development-modelling-mfd-it-it>
5. <https://prod1.novartis.ru/careers/career-search/job/details/req-10083587-senior-expert-science-technology-downstream-process-development-modelling-mfd-ja-jp>
6. <https://prod1.novartis.ru/careers/career-search/job/details/req-10083587-senior-expert-science-technology-downstream-process-development-modelling-mfd-ru-ru>
7. <https://prod1.novartis.ru/careers/career-search/job/details/req-10083587-senior-expert-science-technology-downstream-process-development-modelling-mfd-sl-si>
8. <https://prod1.novartis.ru/careers/career-search/job/details/req-10083587-senior-expert-science-technology-downstream-process-development-modelling-mfd-tr-tr>
9. <https://prod1.novartis.ru/careers/career-search/job/details/req-10083587-senior-expert-science-technology-downstream-process-development-modelling-mfd-zh-cn>
10. <https://prod1.novartis.ru/careers/career-search/job/details/req-10083587-senior-expert-science-technology-downstream-process-development-modelling-mfd-zh-cn>
11. <https://www.novartis.com/about/strategy/people-and-culture>
12. https://www.novartis.com/sites/novartis_com/files/novartis-life-handbook.pdf
13. https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/nl-NL/Novartis_Careers/job/Menge/Senior-Expert-Science---Technology---Downstream-Process-Development---Modelling--m-f-d_REQ-10083587-1
14. https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/nl-NL/Novartis_Careers/job/Menge/Senior-Expert-Science---Technology---Downstream-Process-Development---Modelling--m-f-d_REQ-10083587-1