

Quality Control Staff

Job ID
REQ-10023658
Oct 18, 2024
Japan

About the Role

Major Accountabilities

- ~ OOX/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 (Préparation du plan de stabilité, analyse des tendances, évaluation)
- ~ Mener des études sur la stabilité, des protocoles et des rapports comparatifs sur la qualification des fournisseurs
- ~ Examen et approbation des tests analytiques (communiqué analytique)
- ~ Qc microbiologique
- ~ Effectuer des tests microbiologiques des matériaux et des utilités, la surveillance de l'environnement et du personnel
- ~ Fournir un soutien expert pour les activités de qualification et de validation du site
- ~ Entretien et étalonnage de l'équipement, y compris la planification
- ~ Promouvoir l'adéquation des fournisseurs
- ~ Tendance et analyse de KPI/KQI
- ~ Exemple de planification et de soutien à l'exécution d'échantillons
- ~ Déclaration des plaintes techniques / événements indésirables / scénarios de cas particuliers liés aux produits Novartis dans les 24 heures suivant leur réception
- ~ Distribution d'échantillons de commercialisation (le cas échéant)

Key Performance Indicators

- ~ 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

Work Experience

- ~ Collaborer par delà les frontières
- ~ 3-5 ans d'expérience dans le secteur pharmaceutique/fabrication en laboratoire d'analyse dans un environnement GMP/équivalent.
- ~ Étendue fonctionnelle

Skills

- ~Équipement de laboratoire
- ~Tests de contrôle de la qualité (Qc)
- ~Échantillonnage de contrôle de la qualité
- ~Gestion de la qualité totale
- ~Gxp (Bonnes pratiques d'ex-
- ~Normes de l'industrie
- ~L'excellence du laboratoire
- ~Compétences en matière de prise de décision
- ~Faire face à l'ambiguïté
- ~Conscience de soi
- ~Apprentissage continu
- ~Expertise technologique

Language

Anglais

Role Requirements

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>

Division

Operations

Business Unit

Innovative Medicines

Location

Japan

Site

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: <https://jobapi.novartis.com/req-10023658-quality-control-staff-fr-fr>

List of links present in page

1. <https://jobapi.novartis.com/req-10023658-quality-control-staff-fr-fr>
2. <https://www.novartis.com/about/strategy/people-and-culture>
3. <https://talentnetwork.novartis.com/network>
4. <https://www.novartis.com/careers/benefits-rewards>
5. https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/fr-FR/Novartis_Careers/job/Sasayama/Quality-Control-Staff_REQ-10023658-2
6. https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/fr-FR/Novartis_Careers/job/Sasayama/Quality-Control-Staff_REQ-10023658-2