

Quality Control Staff

Job ID
REQ-10023658
Oct 18, 2024
Japan

About the Role

Major Accountabilities

- ~ Gestione OOX/Deviazione .
- ~ Definizione CAPA
- ~ Trend KPI
- ~ Garantire tutte le attività in conformità con cGxP, compresa la revisione dell'integrità dei dati e l'approvazione di dati analitici / test (rilascio analitico) Stabilità
- ~ Test di stabilità (Progetti) – preparazione del protocollo, valutazione, preparazione del rapporto .
- ~ Reporting (preparazione del piano di stabilità, analisi delle tendenze, valutazione)
- ~ Performance di studi di stabilità, protocolli e report di comparazione per qualificazioni del fornitore
- ~ Revisione e approvazione delle prove analitiche (rilascio analitico)
- ~ QC microbiologico
- ~ Eseguire test microbiologici di materiali e utenze, monitoraggio ambientale e del personale
- ~ Fornire supporto esperto per le attività di qualificazione e convalida del sito
- ~ Mantenere e calibrare strumenti incluso il piano di preparazione
- ~ Supportare qualificazione di fornitori
- ~ Trend e analisi di KPI/KQI
- ~ Supportare la pianificazione ed esecuzione di campione
- ~ Segnalazione di reclami tecnici / eventi avversi / scenari di casi speciali relativi ai prodotti Novartis entro 24 ore dal ricevimento
- ~ Distribuzione di campioni di marketing (se del caso)

Key Performance Indicators

- ~ Professionista di laboratorio altamente qualificato ed esperto che contribuisce eseguendo test analitici di rilascio, supporto sperimentale, supporto alla ricerca e test di stabilità

Work Experience

- ~Collaborazione intraaziendale
- ~3-5 anni di esperienza nel settore farmaceutico/produttivo in un laboratorio analitico in un ambiente GMP/equivalente
- ~Estensione funzionale

Skills

- ~Attrezzatura di laboratorio
- ~Test di controllo qualità (Qc)
- ~Campionamento del controllo qualità
- ~Gestione della Qualità Totale
- ~Gxp
- ~Standard di settore
- ~Laboratorio d'eccellenza
- ~Capacità decisionali
- ~Gestire l'ambiguità
- ~Consapevolezza di sé
- ~Apprendimento continuo
- ~Competenza tecnologica

Language

Inglese

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

Regolare

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-it-it>

List of links present in page

1. <https://jobapi.novartis.com/req-10023658-quality-control-staff-it-it>
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/it-IT/Novartis_Careers/job/Sasayama/Quality-Control-Staff_REQ-10023658-2
6. https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/it-IT/Novartis_Careers/job/Sasayama/Quality-Control-Staff_REQ-10023658-2