

Quality Control Staff

Job ID
REQ-10023658
Oct 18, 2024
Japan

About the Role

Major Accountabilities

- ~ Ravnanje z OOx/odklonom.
- ~ Nastavitev celotnega pokrova
- ~ Število ključnih kazalnikov
- ~ Zagotovite vse dejavnosti v skladu s cGxP, vključno s pregledom celovitosti podatkov in odobritvijo analitičnih podatkov / preskusov (analitično sproščanje) Stabilnost
- ~ Testiranje stabilnosti (projekti) – priprava protokola, vrednotenje, priprava poročila.
- ~ Poročanje (priprava načrta stabilnosti, analiza trendov, vrednotenje)
- ~ Ustvarjanje raziskav stabilnosti, protokolov in poročil o referenčnih vrednosti za upravičenost dobaviteljev
- ~ Pregled in odobritev analitičnih preskusov (analitično sproščanje)
- ~ Mikrobiološki QC
- ~ Izvajanje mikrobioloških testiranj materialov in komunalnih storitev, spremljanje okolja in osebja
- ~ Zagotavljanje strokovne podpore za kvalifikacije spletnega mesta in dejavnosti potrjevanja
- ~ Vzdrževanje in kalibracija opreme, vključno z zasnovo
- ~ Spodbuja zmogljivosti dobaviteljev
- ~ Trend in analiza KPI/KQI
- ~ Oglejte si zasnovo in obdelavo vzorca
- ~ Poročanje o tehničnih pritožbah / neželenih dogodkih / scenarijih posebnih primerov, povezanih z Novartis izdelki v roku 24 ur po prejemu
- ~ Distribucija vzorcev trženja (kjer je primerno)

Key Performance Indicators

- ~ Visoko usposobljen in izkušen laboratorijski strokovnjak, ki prispeva z izvajanjem analitičnega testiranja sproščanja, raziskovalne podpore, raziskovalne podpore in testiranja stabilnosti

Work Experience

- ~Sodelovanje prek meja
- ~3-5 let izkušenj v farmacevtskem/proizvodnem sektorju v analitičnem laboratoriju v okolju GMP/ekvivalentu
- ~Funkcionalna širina

Skills

- ~Laboratorijska oprema
- ~Testiranje nadzora kakovosti (Qc)
- ~Vzorčenje pri nadzoru kakovosti
- ~Celovito upravljanje kakovosti
- ~Gxp
- ~Industrijski standard
- ~Laboratorijska odličnost
- ~Sposobnosti odločanja
- ~Odpravljanje dvoumnosti
- ~Samozavedanje
- ~Stalno učenje
- ~Tehnološko strokovno znanje

Language

Angleščina

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

Redni sodelavec

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-sl-si>

List of links present in page

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