

Quality Control Staff

Job ID
REQ-10023658
Oct 18, 2024
Japan

About the Role

Major Accountabilities

- ~ Обработка OОx/Deviation.
- ~ Установите всю крышку
- ~ Количество ключевых индикаторов ключевых показателей
- ~ Обеспечить все действия в соответствии с cGxP, в том числе обзор целостности данных и утверждение аналитических данных / тестов (аналитический релиз) Стабильность
- ~ Тестирование стабильности (проекты) - подготовка протокола, оценка, подготовка отчета.
- ~ Отчетность (Подготовка плана стабильности, анализ тенденций, оценка)
- ~ Создание обследований стабильности, протоколов и отчетов о бенчмарках для квалификации поставщиков
- ~ Обзор и утверждение аналитических тестов (аналитический релиз)
- ~ Микробиологический КК
- ~ Проведение микробиологических испытаний материалов и инженерных сетей, экологический и кадровый мониторинг
- ~ Обеспечьте экспертную поддержку для деятельности по квалификации и валидации сайта
- ~ Обслуживание и калибровка оборудования, включая проектирование
- ~ Поощряет возможности поставщиков
- ~ Тенденции и анализ КРІ/КІИ
- ~ Ознакомьтесь с дизайном и обработкой выполненного образца
- ~ Сообщение о технических жалобах / неблагоприятных событиях / сценариях особых случаев, связанных с продуктами Novartis в течение 24 часов с момента получения
- ~ Распространение маркетинговых образцов (если применимо)

Key Performance Indicators

- ~ Высококвалифицированный и опытный лабораторный специалист, который вносит свой вклад, выполняя аналитическое тестирование выпуска, исследовательскую поддержку, исследовательскую поддержку и тестирование стабильности

Work Experience

- ~Сотрудничество через организационные границы
- ~3-5 лет опыта работы в фармацевтическом/производственном секторе в аналитической лаборатории в условиях GMP/эквивалент

~Широкий функционал

Skills

- ~Лабораторное оборудование
- ~Тестирование контроля качества (QC)
- ~Отбор проб для контроля качества
- ~Всеобщее управление качеством
- ~Gxp
- ~Отраслевые стандарты
- ~Лабораторное превосходство
- ~Навыки принятия решений
- ~Работа с двусмысленностью
- ~Самосознание
- ~Непрерывное обучение
- ~Технологическая экспертиза

Language

Английский

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

Regular

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-ru-ru>

List of links present in page

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