

Responsabil produse & Expert în validare

Job ID

REQ-10019474

9月 03, 2024

Romania

摘要

Obiectivele pozitiei:

- Deține cunoștințe despre produsul/ produsele atribuite, pe tot parcursul ciclului de via comercial, monitorizează capabilitatea procesului, prin trending-ul de date și analiza statistică a variabilelor critice, asigurând că procesul(ele) este/sunt robuste, în stare continuă de validare și în bunătate continuă.
- Asigură un flux continuu de cunoștințe și informații între funcții și cu alte unități de fabrică și atunci când este cazul, cu accent pe produsul/ produsele alocate. Oferă suport tehnic/technical de două linii.
- Execută și gestionează activitățile de validare a proceselor de fabricație, ambalare primară, precum și de igienizare și activitățile de gestionare a schimbărilor pentru a satisface cerințele cBPF (Bună practică farmaceutică curentă) la timp și de calitate, pentru a se asigura că programele de validare ale unității sunt conforme cu aspectele de reglementare globale.

About the Role

Atributii si responsabilitati principale:

- Monitorizeaza si de inne cuno stin ele asupra intregului proces de fabricatie efectuat in unitate si pe parcursul intregului ciclu de via comercial, din momentul transferului de la dezvoltare pana in prezent, acelionez ca singur punct de contact pentru produs.
- Creeaza si menine o analiză a riscurilor de calitate specifice produsului (QRA). Monitorizeaza toate variabilele critice si variabilele cheie, după caz, utilizând analiza statistică si realizând regulat trending de date specific produsului. Revizuite APQR si decide asupra setarii de control.
- Asigură prezentarea inspecției pentru toate aspectele legate de produsele atribuite. Urmărind si evaluateaza performanța produsului, trendurile, detectarea problemelor, implementarea CAPA.
- Conduce / sprijină investigarea cauzelor războinice a problemelor de proces, inițiază si conduce proiecte de îmbunătățire a produselor, implicând echipe inter-funcționale.
- Ajută la inițierea monitorizării specifice a tuturor controalelor în flux critice (IPC) si a parametrilor de eliberare în fiecare laborator (transferul QRA specific produsului). Se asigură că datele si trendurile sunt vizibile si comunicate la nivelul producăriei. Prezintă performanța produsului si stadiul proiectelor de îmbunătățire a produselor în cadrul Comitetului de revizuire a robustești de fabricație (MRRB) la nivelul unității.
- Evaluatează impactul schimbărilor tehnice, evaluatează fezabilitatea tehnică si determină necesitatea si design-ul loturilor tehnice, evaluatează riscul tehnic si beneficiile apărute în urma modificărilor tehnice propuse. Asigură crearea Fișelor de Fabricație Master. Contribuie la strategia de înregistrare si sprijină activitățile de înregistrare.
- Furnizează datele necesare pentru activitățile tehnice de transfer, concentrându-se pe cunoștințele existente, prin documentarea corespunzătoare si acordarea sprijinului necesar către unitatea de primire. Lucrează în strânsă colaborare cu organizația de dezvoltare (sau unitatea de fabricație de trimis) pentru transferuri tehnice si lansări de produse noi pentru a se asigura că cunoștințele sunt transferate, strategiile de control sunt adecvate, riscurile sunt analizate si controlate si pentru a se asigura că procesele comerciale sunt pregătite pentru validare.
- Sprijină planificarea validării pe unitate prin întocmirea si menținerea planurilor generale de validare pentru procese, igienizare, procese de ambalare si verificări continue pentru procese si igienizare (după caz). Sprijină activitățile de validare a procesului pe durata ciclului de via si asigură și menținerea setărilor de control prin verificarea continuă a procesului (OPV). Asigură identificarea variabilelor adecvate pentru monitorizarea continuă, contribuind la activitățile de gestionare a riscurilor de calitate. Creează si revizuite protocoale si rapoarte de validare a proceselor, a ambalării sau igienizării, protocoale si rapoarte de verificare a igienizării si a proceselor. Susține executarea activităților de validare la nivelul producăriei.

Experienta ideală:

- Diplomă de licență în Farmacie, Tehnologie farmaceutică, Chimie sau alt diplomă similară echivalentă.
- De dorit un Master în similară sau experiență echivalentă.
- Limbi străine: Fluent în limba engleză si expert în limba locală a unității de fabricație.
- În elegerea dovedită a procesului (Pharma, BPF, Aspecte de reglementare).
- Experiență solidă în procesarea datelor si a statisticilor aplicate este o necesitate.
- Experiență de 2-3 ani în domeniul fabricației / similară în tehnologia de fabricație/

dezvoltării tehnice / calității.

- Cunoaștințe solide asupra sistemelor de calitate și a cerințelor de reglementare cerute de autoritate.
- Experiență în efectuarea validării unui proces.
- Expertiza în revizuirea și scrierea rapoartelor tehnice.
- Experiență dovedită managementului de proiect într-un mediu inter-functional (de ex., unități și multiple, dezvoltare tehnică, alte funcții).
- Încredere fundamentală asupra testării analitice farmaceutice standard.

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>

部门

Operations

Business Unit

Innovative Medicines

地点

Romania

站点

Targu Mures

Company / Legal Entity
RO03 (FCRS = RO003) SC Sandoz S.R.L

Functional Area
Technical Operations

Job Type
Full time

Employment Type
Temporary (Fixed Term)

Shift Work
No

[Apply to Job](#)

Novartis is committed to building an outstanding, inclusive work environment and diverse teams' representative of the patients and communities we serve.



Job ID
REQ-10019474

Responsabil produse & Expert în validare

[Apply to Job](#)

Source URL:

<https://www.novartis.com.cn/careers/career-search/job/details/req-10019474-responsabil-produse-expert-validare>

List of links present in page

1. <https://www.novartis.com/about/strategy/people-and-culture>
2. <https://talentnetwork.novartis.com/network>
3. <https://www.novartis.com/careers/benefits-rewards>
4. <https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/en-US/NovartisCareers/job/Targu-Mures/Responsabil-produse---Expert-n-validareREQ-10019474>
5. <https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/en-US/NovartisCareers/job/Targu-Mures/Responsabil-produse---Expert-n-validareREQ-10019474>