

# **Equipment Specialist**

Job ID REQ-10041211

2月 28, 2025

Switzerland

## 摘要

-Shift Lead I -The Shift Leader is responsible for managing his team to carry out the manufacturing operations according to schedule in compliance with HSE and GMP rules. -Process Specialist / Equipment Specialist -Execute assigned manufacturing tasks and activities according to production schedule to enable the timely production of product with the quality and quantity in compliance with the relevant GMP, safety and environmental guidelines. -Documentation Specialist GMP -The Documentation Specialist GMP reviews and consolidate the Batch records after production in order to deliver them to Quality Assurance acc. to set timelines And in right quality. The Documentation Specialist GMP performs entries and verifies transactions/declarations in the ERP system.

#### About the Role

Bereichsspezifische Hauptt ä tigkeiten

Teilnahme an den Herstellungsprozessen

- Übernahme sä mtlicher Aufgaben/Verantwortungen des Gerä tebedieners
- Ausf ü hrung sä mtlich zugewiesener Tä tigkeiten gemäß dem Produktionsplan und der gültigen GMP-, Arbeits-, Betriebs-, Umwelt- und Sicherheitsanweisungen und -richtlinien
- Rechtzeitige und fehlerfreie Überpr ü fung der Chargendatens ä tze (Teil der Produktion)
- Ordentliche und rechtzeitige Reinigung, Vorbereitung und Desinfektion der Produktionsanlagen und -r ä ume
- Verantwortung f ü r die Haushaltsf ü hrung des Produktionsbereichs (Reinigung, Ordnung, 5S, etc.)
- Einhaltung und Durchsetzen der Gesundheits-, Sicherheits- und Umweltregeln und -richtlinien (HSE)
- Anwendung und Durchsetzen der aktuellen GMP-Regeln
- Probenahme, Aliquotierung, Verteilung und Durchf ü hrung von prozessbegleitenden Kontrollen
- Falls zutreffend, delegierte Umwelt ü berwachung f ü r Reinr ä ume und delegierte Probenahmen von Reinstwasser und Reindampf durchf ü hren
- Im St ö rfall sofortige Ma ß nahmen ergreifen, Auff ä lligkeiten an die Manager; Experten und operative Qualit ä tssicherung melden
- Ausf ü hrung s ä mtlich zugewiesener T ä tigkeiten gem ä ß den GMP-, Arbeitsschutz- und Umweltrichtlinien
- Sicherstellung/Überwachung einer ordnungsgem äßen Funktionst üchtigkeit der Anlagen, um frühzeitige Anzeichen von Anomalien zu erkennen. Im Störfall geeignete Maßnahmen ergreifen.
- Exzellente Dokumentation der Maß nahmen, gem äß den GMP-Vorschriften
- Verwaltung der Verbrauchsmaterialversorgung, die f ü r das ordnungsgem ä ß e Funktionieren des Betriebs erforderlich ist (z. B. Filter, Harze, Anschl ü sse, Beutel, Reagenzien, Gas, WCB usw.).
- T ä gliche Ü berpr ü fung der Produktionsanlagen, Hilfsger ä te und R ä ume
- Trennen und Entsorgen von Abfall, der im Rahmen der Produktionst ä tigkeit anf ä Ilt
- Klare und pr ä zise Dokumentation notwendiger Anmerkungen in Chargendatens ä tze
- Teilnahme an der Erstellung des Produktionsplans (Verz ö gerungen, falsche Dauer der Tä tigkeiten usw. melden) und diesen einhalten
- Unabh ä ngige Ausf ü hrung komplexer Einstellungen und Umstellungen von Maschinenbauteilen/Formatteilen
- Feinabstimmung nach Umstellungen
- Verantwortung f ü r die Umsetzung einzelner Prozessphasen (Vorbereitung, Umsetzung, Fertigstellung)
- Schulung des Ger ä tebedieners am Arbeitsplatz
- Unterst ü tzung bei der T&L-Organisation durch Definition und Pflege geeigneter Qualifizierungskriterien f ü r Fachbereiche
- Unterst ü tzung der T&L-Organisation bei der Definition und Aufrechterhaltung von Schulungen zur Unterst ü tzung der Mitarbeiter bei der Qualifizierung
- Durchf ü hrung von fachspezifischen Instruktionen
- Unterweisung neuer Mitarbeiter am Arbeitsplatz/Einarbeitungsphase
- Engagement und Teilnahme an der betrieblichen Exzellenz und der kontinuierlichen Verbesserung
- Ordnungsgem ä ß e Handhabung biologischer und chemischer Substanzen in der Produktionsanlage
- Bereitschaft zur kontinuierlichen Verbesserung und Analyse von Schwachstellen
- Teilnahme an s ä mtlichen funktionsrelevanten Schulungen und Erhalten entsprechender Schulungsbescheinigungen

- Weiterentwicklung und Pflege einer HSE-konformen Umgebung: Beinahe-Unf ä lle melden
- Falls erforderlich und falls zutreffend, gelegentlich an Wochenenden/Feiertagen arbeiten und planm äßigen Bereitschaftsdienst haben (Schichtbetrieb).

#### Leistungsindikatoren:

- Fristen: Einhaltung der Produktionsplanung, rechtzeitige Ausf ührung der Aufgaben
- Qualit ä t: Anzahl der Qualit ä tsvorf ä lle, Fehler- und Abweichungsrate (menschliche Fehler). Auf Anhieb fehlerfreie Herstellungsdokumente
- Ertrag pro Charge, einschlie ß lich rechtzeitige Lieferung
- Erfolgsrate
- Selbstschulung und Ausbildungsstatus (gem ä ß Statusbericht)
- Schulung der neuen Mitarbeiter (Qualit ä t und Quantit ä t)
- HSE: Anzahl der HSE-Vorf ä lle und durch nachl ä ssiges Verhalten verursachte Arbeitsunf ä lle
- Kosten: Kosten verursacht durch Abweichungen und Abschreibungen

#### Mindestanforderungen: Berufserfahrung:

 Mindestens 2 Jahre abgeschlossene Berufserfahrung als Novartis-Ger ä tebediener oder (vorzugsweise) 5 Jahre in den Bereichen Chemie/Lebensmittel/Arzneimittel/ Biotechnologie/aseptische Herstellung oder Entwicklung

#### Bildungsabschluss:

 Abgeschlossene Ausbildung zum Chemie- und Pharmatechnologen, Technischer Abschluss; Universit ä tsabschluss (Chemieingenieurwesen, pharmazeutische Technologie, Biotechnologie, Biochemie) f ü r einige Technologieplattformen erw ü nscht oder gleichwertige Erfahrung

#### Kompetenzen

- Technik und Prozesse/Verst ä ndnis und Fehlerbehebung von Produkten
- Teamplayer mit gutem Teamgeist
- F ä higkeit Probleme zusammenzufassen und L ö sungen vorzuschlagen
- Anpassungsf ä higkeit, F ä higkeit unter Druck zu arbeiten
- Hohes Pflichtbewusstsein und Sorgfalt (Dokumentation, Ordnung und Sauberkeit am Arbeitsplatz)
- Konstruktive Arbeitsweise, Flexibilit ä t, I ö sungsorientiert, Verantwortung f ü r die eigene Arbeit, tiefes Verst ä ndnis der Qualit ä t
- Selbstmotivation und feinmotorische F ä higkeiten (Umgang mit Analyseger ä ten, Mikroskopie, Aliquotierung)
- Beherrschung der GMP-Standards
- Gute Kenntnisse in MS Office und Prozessleitsystemen
- Gutes technisches Verst ä ndnis/der Automatisierung
- Beherrschung der relevanten Systemsteuerungen (Delta V, MES, SAP oder sonstige, wie zutreffend)

Sprachen:
<ul><li>Deutsch</li><li>Grundkenntnisse in Englisch</li></ul>
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? <a href="https://www.novartis.com/about/strategy/people-and-culture">https://www.novartis.com/about/strategy/people-and-culture</a>
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: <a href="https://talentnetwork.novartis.com/network">https://talentnetwork.novartis.com/network</a>
Benefits and Rewards: Read our handbook to learn about all the ways we'll help you thrive personally and professionally: <a href="https://www.novartis.com/careers/benefits-rewards">https://www.novartis.com/careers/benefits-rewards</a>
部门
Operations
Business Unit Innovative Medicines
地点 Switzerland
Switzeriand
站点 Basel (City)
Company / Legal Entity C028 (FCRS = CH028) Novartis Pharma AG
Functional Area

**Technical Operations** 

Job Type Full time

Employment Type Regul ä r

Shift Work No

Apply to Job



Job ID REQ-10041211

## **Equipment Specialist**

Apply to Job

### Source URL:

https://www.novartis.com.cn/careers/career-search/job/details/req-10041211-equipment-specialist-dech

## 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/de-CH/NovartisCareers/job/Basel-City/Equipment-SpecialistREQ-10041211-1
- 5. https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/de-CH/NovartisCareers/job/Basel-City/Equipment-SpecialistREQ-10041211-1