

Vi š ji specialist kontrole kakovosti (m/ ž /d)

Job ID
REQ-10052306

Jun 04, 2025

Slovenia

Summary

Lokacija: Menge š #LI-Hybrid

Smo fizikalno-kemijski laboratorij, kjer z najsodobnej š imi tehnikami testiramo in zagotavljamo kakovostna, varna in u č inkovita zdravila za te ž ko ozdravljive bolezni.

Kot Vi š ji specialist kontrole kakovosti v oddelku kontrole kakovosti Centra za kontrolo kakovosti velikih molekul v Meng š u (m/ ž /d) ste vabljeni v ekipo strokovnjakov s podro č ja analitike velikih molekul, genskih terapevtikov in oligonukleotidov. S š irokim naborom analitskih metod preverjamo kakovost in varnost zdravil, u č inkovin in vstopnih materialov. V na š i ekipi se pona š amo s poznavanjem metod fizikalno-kemijske analitike - od osnovnih do najkompleksnej š ih, kot so kromatografija z masno detekcijo ali analitsko ultracentrifugiranje. V dinami č nem mednarodnem okolju boste imeli mo ž nost uvajati nove projekte in tehnike v laboratorij, sodelovati pri avtomatizaciji in digitalizaciji procesov v analitiki, ter imeli veliko prilo ž nosti za osebni in profesionalni razvoj.

About the Role

Va še ključne odgovornosti:

- Koordinacija aktivnosti na projektih v laboratoriju (na področju velikih molekul, malih molekul, genske terapije in oligonukleotidov).
- Komunikacija in sodelovanje s partnerji znotraj in izven Novartisa.
- Vodenje pri uvajanju novih projektov, metod in tehnik (fizikalno kemijske, HPLC, CE..).
- Podpora avtomatizaciji in digitalizaciji procesov v laboratoriju.
- Sodelovanje z vodjo pri strateškem razvoju QC laboratorija.
- Obvladovanje zahtevnejših, obsežnejših raziskav v povezavi z drugimi laboratoriji.
- Vodenje raziskav analitskih odstopov in podpora raziskavam odstopov v proizvodnji.
- Priprava zahtevnejših strokovnih poročil.
- Sodelovanje pri inšpekcijah (razlaga primarnih podatkov in načina dela).
- Prenos znanja na sodelavce, usposabljanja in uvajanje novo zaposlenih.
- Zagotavljanje, da so vse dejavnosti v skladu s trenutnimi dobrimi praksami (cGxP), ter v skladu z integriteto podatkov.

Vaš doprinos k delovnem mestu:

- Zaželen doktorat znanosti ali visokošolska stopnja izobrazbe farmacevtske, kemijske ali druge naravoslovne smeri.
- Aktivno znanje slovenskega in angleškega jezika.
- Odlične organizacijske in komunikacijske sposobnosti.
- Poznavanje orodja Microsoft Office.
- Minimalno 5 let delovnih izkušenj na področju kakovosti, razvoja, proizvodnje ali drugih ustreznih smeri.

Zaželene izkušnje:

- Poznavanje GMP procesov.
- Poznavanje fizikalno-kemijskih, LC in/ali CE metod

Z izbranim kandidatom bomo sklenili delovno razmerje za nedoločeno časovno dobo 6 mesecev.

Prijave z življenjepisom v slovenskem jeziku lahko oddate preko spletne povezave.

Kaj nudimo:

Konkurenčni plačni paket, letni bonus, fleksibilen način dela, možnost prilagajanja urnika in delom od doma, pokojninsko shemo, shemo nagrajevanja in priznanja dosežkov, razširjeni program promocije zdravja na področju telesnega, duševnega in družbenega počutja (Polni življenja) ter dogodke, neomejene priložnosti za učenje in razvoj.

Predani smo raznolikosti in vključnosti

Novartis si prizadeva ustvariti izjemno, vključno delovno okolje in oblikovanje raznolikih timov, saj ti predstavljajo naše bolnike in skupnosti, ki jih oskrbujemo.

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>

部門

Operations

部門

Innovative Medicines

国

Slovenia

勤務地

Mengeš

Company / Legal Entity

SI19 (FCRS = SI019) Novartis farmacevtska proizvodnja d.o.o.

Functional Area
Quality

職種
Full time

雇用形態
Regular

Shift Work
No

[Apply to Job.](#)

Accessibility and accommodation

Novartis is committed to working with and providing reasonable accommodation to individuals with disabilities. If, because of a medical condition or disability, you need a reasonable accommodation for any part of the recruitment process, or in order to perform the essential functions of a position, please send an e-mail to diversity.inclusionslo@novartis.com and let us know the nature of your request and your contact information. Please include the job requisition number in your message.

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



Job ID
REQ-10052306

Vi š ji specialist kontrole kakovosti (m/ ž /d)

[Apply to Job.](#)

Source URL:

<https://prod1.novartis.com/jp-ja/careers/career-search/job/details/req-10052306-visji-specialist-kontrole-kakovosti-mzd>

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/Novartis_Careers/job/Menge/Viji-specialist-kontrole-kakovosti--m--d-REQ-10052306-1
5. <mailto:diversity.inclusionslo@novartis.com>
6. https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/en-US/Novartis_Careers/job/Menge/Viji-specialist-kontrole-kakovosti--m--d-REQ-10052306-1