

Ingénieur Biotech Culture Cellulaire / USP (H/F) - CDD

Job ID
REQ-10034752
Jan 20, 2025
France

Summary

~Shift Plomb II

~Le chef de quart est responsable de la gestion de son équipe pour effectuer les opérations de fabrication selon le calendrier en conformité avec les règles HSE et GMP.

~Expert en processus

~Fournir un soutien technique et scientifique de première ligne pour toutes les questions propres aux processus afin d'assurer l'exécution des processus à temps (continuité des activités); en conformité avec les CGMP, les SOP et les lignes directrices et normes fonctionnelles applicables (p. ex. HSE, NOSSCE) et de permettre une amélioration continue de la qualité et de l'efficacité de la productivité.

~Calendrier opérationnel

~Le calendrier opérationnel établit et maintient un plan détaillé pour les activités liées à l'unité de fabrication. Le calendrier opérationnel est responsable de l'élaboration de différents scénarios de production (augmentation des taux d'exécuter, changements de processus, montée en puissance, adaptation des modèles de décalage, etc.) ainsi que de l'amélioration de l'outil de planification.

~Expert en systèmes de fabrication

~MES Expert fournissant une expertise technique à l'appui de toutes les questions liées aux enregistrements électroniques par lots (eBRs). MES Expert soutient le déploiement, la mise en œuvre et l'amélioration continue des unités de fabrication et fournit un soutien technique de routine en atelier.

~Formateur technique

~Offre une formation technique et des résultats d'apprentissage évalués pour la portée assignée. Peut également concevoir et développer des interventions d'apprentissage. Peut également diriger la réponse à la vérification de la formation pour le site.

About the Role

Responsabilités :

- Participer activement à la définition et à la rédaction des spécifications techniques.
- Fournir un support opérationnel aux équipes lors des transferts technologiques.
- Participer activement au développement des collaborateurs impliqués sur les projets quant au déroulement du processus de qualification.

- Coordonner et s'assurer de la réalisation de l'ensemble des opérations de production dans les délais, conformément à la documentation et selon le respect des BPF, des règles SSE et le 5S en vigueur sur le terrain.
- Collaborer avec les experts S&TP dans le cadre des écarts process et de l'amélioration continue des procédés.
- Evaluer les impacts microbiologiques et aseptiques de la mise en place des CAPA et des projets d'amélioration

CDD de 18 mois.

Prérequis indispensables :

- Diplôme d'ingénieur avec spécialité biotechnologie ou formation/expérience professionnel équivalente
- Expérience Industrielle à minima de 2 ans dans le domaine biopharmaceutique.
- Maîtrise de l'environnement et production à grande échelle
- Connaissance des processus de culture cellulaire
- Proactivité, agilité et rigueur

Exigences souhaitables :

- Travail d'équipe
- Anglais courant

Pourquoi Novartis : Notre objectif est de réimaginer la médecine pour améliorer et prolonger la vie des patients et notre vision est de devenir l'entreprise de médicaments la plus appréciée et la plus fiable au monde. Comment pouvons-nous y parvenir ? Avec nos collaborateurs. Ce sont nos collaborateurs qui nous poussent chaque jour à réaliser nos ambitions. Participez à cette mission et rejoignez-nous ! Pour en savoir plus, cliquez ici : <https://www.novartis.com/fr-fr/emploi/culture-dentreprise>

Vos avantages en rejoignant Novartis :

- Une prime annuelle
- Un focus sur votre développement de carrière
- Une démarche Qualité de Vie au Travail vous permettant de proposer des améliorations pour votre quotidien
- Une attention particulière portée à votre équilibre vie pro / personnelle avec des dispositifs comme le télétravail, le temps réduit annualisé ou le congé parentalité
- Une couverture sociale avancée pour vous et vos proches
- 27 jours de congés payés & au moins 14 jours de RTT par an
- Différents programmes de reconnaissance des employés

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
France
Site
Huningue
Company / Legal Entity
FR12 (FCRS = FR012) Novartis Pharma S.A.S.
Functional Area
Technical Operations
Job Type
Full time
Employment Type
CDD (durée déterminée)
Shift Work
No
[Apply to Job](#)

Job ID
REQ-10034752

Ingénieur Biotech Culture Cellulaire / USP (H/F) - CDD

[Apply to Job](#)

Source URL: <https://www.adacap.com/careers/career-search/job/details/req-10034752-ingenieur-biotech-culture-cellulaire-usp-hf-cdd-fr-fr>

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/fr-FR/Novartis_Careers/job/Huningue/Ingénieur-Biotech-Culture-Cellulaire---USP--H-F----CDD_REQ-10034752
5. https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/fr-FR/Novartis_Careers/job/Huningue/Ingénieur-Biotech-Culture-Cellulaire---USP--H-F----CDD_REQ-10034752