

# Associate Expert Drug Supply

Job ID  
REQ-10036391  
jan 23, 2025  
Suisse

## Résumé

Die Stelle unterstützt die Herstellung von Wirkstoffen und festen Darreichungsformen für klinische Studien in Novartis TRD PHAD ORAL Supply Team. Speziell beziehen sich die Tätigkeiten auf die GMP-gerechte Produktion von Wirkstoffen und fester Darreichungsformen, Bedienung der Herstellenanlagen, Unterstützung bei Wartung & Qualifizierung, sowie Reinigung und Dokumentation der durchgeführten Aktivitäten.

## About the Role

### Rollenverantwortung:

- GMP gerechte Herstellung der Wirkstoffe und fester Darreichungsformen inklusive Durchführung der In-Prozess (IPC) oder Prozessablaufkontrollen (PAK) und Eingabe in das MES System
- GMP gerechte Dokumentation und Kontrolle der durchgeführten Tätigkeiten (Elektronische Batch Dokumentation, Logbücher, Etiketten, Formblätter, zugehörige Beilagen)
- Bedienung inkl. Setup, Reinigung und Desinfektion der Herstellenanlagen und Räume
- Unterstützung bei der Durchführung von Wartung & Kalibrierung der Herstellenanlagen und Mitarbeit bei zugewiesenen Investitionsprojekten (z.B. im Rahmen der Qualifizierung und Inbetriebnahme)
- Verantwortlich für Ordnung und Sauberkeit in den zugewiesenen Aufgabengebieten und Räumen
- Verantwortlich für die Sicherstellung der Anlagenverfügbarkeit der zugewiesenen Anlagen
- Mitarbeit bei der Umsetzung und Einhaltung von 5S und IQP/Continuous Improvement (CI) Massnahmen
- Mitarbeit bei der Vorbereitung von internen und externen Audit & aktive Teilnahme bei der Durchführung der Audit
- Mitarbeit zur Erfüllung der Supply Team spezifischen Prozesskennzahlen (KPI)
- Mitarbeit bei der Erstellung / Überarbeitung von prozeduralen Dokumenten (SOP, WP, FRM)

### Minimum Requirements:

- Abgeschlossene Berufsausbildung.
- Erwünscht: Berufsausbildung als Chemie- und Pharmatechnologe, Lebensmittelbereich oder Hygienebetrieb oder eine technische Berufsausbildung mit Erfahrung im GMP regulierten Umfeld (z.B. Mechaniker, Mechatroniker etc.)

### Experience/Professional requirement:

- 5+ Jahre Erfahrung im GMP regulierten Umfeld, sofern keine Fachausbildung als Chemie- oder Pharmatechnologe vorliegt.
- Erfahrung im Entwicklungsbetrieb einer chemischen oder pharmazeutischen Herstellung wünschenswert.

- Erfahrung in der Herstellung von Wirkstoffen (Sieb-, Misch- und Mahlaktivitäten) oder festen Darreichungsformen (Mischen, Granulieren, Sieben, Mahlen, Kompaktieren, Extrudieren, Tablettieren, Kapsulierung, Sorting, Coating)

**Languages:**

- Minimum: Fließende Deutschkenntnisse (mündlich und schriftlich)
- Erwünscht: Gute Englischkenntnisse (mündlich und schriftlich)

**Engagement für Vielfalt und Inklusion:**

Novartis setzt sich für Vielfalt, Chancengleichheit und Inklusion ein. Wir sind bestrebt, vielfältige Teams zusammenzustellen, die für die Patienten und Gemeinschaften repräsentativ sind, denen wir dienen. Wir bemühen uns um die Schaffung eines inklusiven Arbeitsplatzes, der durch Zusammenarbeit mutige Innovationen fördert und unsere Mitarbeiter in die Lage versetzt, ihr volles Potenzial zu entfalten.

Unsere Einstellungsentscheidungen basieren auf Chancengleichheit und der besten Qualifikation, ungeachtet von Geschlecht, Religion, Alter, Hautfarbe, Rasse, sexueller Orientierung, Nationalität oder Behinderung.

**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

Development

Business Unit

Innovative Medicines

Emplacement

Suisse

Site

Basel (City)

Company / Legal Entity

C028 (FCRS = CH028) Novartis Pharma AG

Functional Area

Recherche & Développement

Job Type

Full time

Employment Type

Regular

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-10036391

## **Associate Expert Drug Supply**

## [Apply to Job](#)

---

**Source URL:** <https://www.adacap.com/careers/career-search/job/details/req-10036391-associate-expert-drug-supply>

### **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/Basel-City/Associate-Expert-Drug-Supply\\_REQ-10036391](https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/en-US/Novartis_Careers/job/Basel-City/Associate-Expert-Drug-Supply_REQ-10036391)
5. [https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/en-US/Novartis\\_Careers/job/Basel-City/Associate-Expert-Drug-Supply\\_REQ-10036391](https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/en-US/Novartis_Careers/job/Basel-City/Associate-Expert-Drug-Supply_REQ-10036391)