U NOVARTIS

Associate Submission Manager

Job ID REQ-10015168 Ago 12, 2024 India

Sommario

Garantisce un sistema di documentazione controllato, la conservazione dei record e i servizi di informazione, compresi i processi di conservazione dei record elettronici in conformità con i requisiti normativi. Garantisce la conformità ai requisiti delle agenzie di regolamentazione. Mantiene il sistema di modifica della documentazione tecnica e non tecnica. Assicura che siano in atto procedure per classificare e mantenere i record. Interpreta e applica tutti i requisiti di formattazione della documentazione, standard, criteri e procedure operative. Può identificare i componenti di presentazione, comunicare gli standard di documentazione e coordinare l'assemblaggio dei fascicoli normativi. Può analizzare e valutare i dati, estrarre informazioni pertinenti, preparare abstract informativi e riassunti esecutivi del materiale cercato. Può mantenere una vasta conoscenza delle informazioni sui prodotti e contatti continui con clienti locali, regionali e divisionali.

About the Role

Major Accountabilities

~ Gestisce progetti di invio normativo globale di medio-piccolo livello.

~ Fornire l'invio e contribuire alla strategia normativa, all'intelligenza e alle conoscenze tecniche necessarie per sviluppare, registrare e mantenere prodotti globali.

~ Contribuire all'input/supporto strategico e tecnico per guidare l'implementazione di sistemi, strumenti e processi globali a supporto di progetti di sviluppo globale e/o prodotti commercializzati.

~ Frequenti contatti interni aziendali ed esterni. Rappresenta l'organizzazione in progetti specifici

~ Lavora su problemi di portata moderata in cui l'analisi di situazioni o dati richiede una revisione di una varietà di fattori.

~ Segnalazione di reclami tecnici / eventi avversi / scenari di casi speciali relativi ai prodotti Novartis entro 24 ore dal ricevimento

~ Distribuzione di campioni di marketing (se del caso)

Key Performance Indicators

Garantisce un sistema di documentazione controllato, la conservazione dei record e i servizi di informazione, compresi i processi di conservazione dei record elettronici in conformità con i requisiti normativi. Garantisce la conformità ai requisiti delle agenzie di regolamentazione. Mantiene il sistema di modifica della documentazione tecnica e non tecnica. Assicura che siano in atto procedure per classificare e mantenere i record. Interpreta e applica tutti i requisiti di formattazione della documentazione, standard, criteri e procedure operative. Può identificare i componenti di presentazione, comunicare gli standard di documentazione e coordinare lassemblaggio dei fascicoli normativi. Può analizzare e valutare i dati, estrarre informazioni pertinenti, preparare abstract informativi e riassunti eseguitivi del materiale cercato. Può mantenere una vasta

conoscenza delle informazioni sui prodotti e contatti continui con clienti locali, regionali e divisionali.

Work Experience

- ~Operations management and execution
- ~Project Management
- ~Collaborazione intraziendale
- ~Estensione funzionale
- ~Esperienze interculturali

Skills

- ~Scienze biologiche
- ~Rapporti di studi clinici
- ~Conformità normativa
- ~Gestione della documentazione
- ~Eccellenza operativa
- ~Analisi dei dati

Language

Inglese

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: <u>https://www.novartis.com/careers/benefits-rewards</u>

Divisione Biomedical Research Posizione India Sito Hyderabad (Office) Company / Legal Entity IN10 (FCRS = IN010) Novartis Healthcare Private Limited Functional Area Research & Development Job Type Full time Employment Type Regolare Shift Work No <u>Apply to Job</u>

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 <u>diversityandincl.india@novartis.com</u> and let us know the nature of your request and your contact information. Please include the job requisition number in your message.

Job ID REQ-10015168

Associate Submission Manager

Apply to Job

Source URL: https://prod1.adacap.com/careers/career-search/job/details/req-10015168-associate-submission-manager-it-it

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/it-IT/Novartis_Careers/job/Hyderabad-Office/Associate-Submission-Manager_REQ-10015168-1
- 5. mailto:diversityandincl.india@novartis.com
- 6. https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/it-IT/Novartis_Careers/job/Hyderabad-Office/Associate-Submission-Manager_REQ-10015168-1