U NOVARTIS

Associate Submission Manager

Job ID REQ-10015168 Ago 12, 2024 India

Sommario

Обеспечивает контролируемую систему документирования, хранения записей и информационных услуг, включая процессы хранения электронных записей в соответствии с нормативными требованиями. Обеспечивает соответствие требованиям регулирующих органов. Поддерживает систему изменения технической и нетехнической документации. Гарантирует, что существуют процедуры классификации и ведения записей. Интерпретирует и обеспечивает соблюдение всех требований к форматированию документации, стандартам, политикам и операционным процедурам. Может определять компоненты представления, сообщать стандарты документации и координировать сборку нормативных досье. Может анализировать и оценивать данные, извлекать соответствующую информацию, готовить информационные рефераты и резюме исследуемого материала. Может поддерживать обширные знания информации о продукте и постоянные контакты с местными, региональными и дивизиональными клиентами.

About the Role

Major Accountabilities

~ Управляет проектами глобального нормативного представления среднего и малого уровня.

~ Обеспечить представление и внести свой вклад в техническую стратегию регулирования, интеллект и знания, необходимые для разработки, регистрации и поддержания глобальных продуктов. ~ Внести свой вклад в стратегический и технический вклад/поддержку для содействия внедрению

глобальных систем, инструментов и процессов для поддержки глобальных проектов в области развития и/или продукции на рынке.

~ Частые внутренние и внешние контакты. Представляет организацию по конкретным проектам ~ Работа над проблемами умеренного охвата, где анализ ситуаций или данных требует анализа различных факторов.

~ Сообщение о технических жалобах / неблагоприятных событиях / сценариях особых случаев, связанных с продуктами Novartis в течение 24 часов с момента получения

~ Распространение маркетинговых образцов (если применимо)

Key Performance Indicators

Обеспечивает контролируемую систему документирования, хранения записей и информационных услуг, включая процессы хранения электронных записей в соответствии с нормативными требованиями. Обеспечивает соответствие требованиям регулирующих органов. Поддерживает систему изменения технической и нетехнической документации. Гарантирует, что существуют процедуры классификации и ведения записей. Ин**г**ерпретирует и обеспечивает соблюдение всех требований к форматированию документации, стандартам, политикам и операционным процедурам. Может определять компоненты представления, сообщать стандарты документации и координировать сборку нормативных досье. Может анализировать и оценивать данные, извлекать соответствующую информацию, готовить информационные рефераты и резюме исследуемого материала. Может поддерживать обширные знания информации о продукте и постоянные контакты с местными, региональными и дивизиональными клиентами.

Work Experience

~Руководство операционными процессами и их осуществление

- ~Управление проектами
- ~Сотрудничество через организационные границы
- ~Широкий функционал
- ~Опыт межкультурного взаимодействия

Skills

- ~Медико-биологические науки
- ~Отчеты о клинических исследованиях
- ~Соответствие нормативным требованиям
- ~Управление документацией
- ~Операционное совершенство
- ~Анализ данных

Language

Английский

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 Regular 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-ru-ru

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