

## Senior Global Program Regulatory Manager

Job ID  
REQ-10011576

1月 20, 2025

United Kingdom

### 摘要

Usmerja razvoj predložitve registracije izdelka, poročil o napredku, dopolnitivih sprememb in/ali periodih nihporočil o izkušnjah. Ob interakciji zagotavlja strateško usmerjanje izdelkov skupinam in se pogaja o dokazih z regulativnimi agencijami. Vzajemno sodeluje in se dogovarja z osebjem regulativne agencije, da pospeši odobritev registracije načakanju in odgovori na vprašanja. Služi kot regulativna povezava projektne skupine skozi celoten življenjski cikel izdelka. Zagotavlja hitro in pravočasno odobritev novih zdravil, bioloških/ biotehnoloških in/ali medicinskih pripomočkov in stalno potrjen status trženih zdravil ali medicinskih pripomočkov. Služi kot regulativni predstavnik za tržne ali raziskovalne projektne skupine in vladne regulativne agencije. Svetuje razvojnim in/ali marketinškim skupinam glede proizvodnih sprememb, raziskiritev linij, tehnične nega označevanja, ustreznih predpisov in razlag. Koordinira, pregleduje in lahko pripravi poročila za predložitev.

### About the Role

#### Major Accountabilities

-Odgovoren je za izvajanje regulativne strategije in upravljanje operativnih dejavnosti za dodeljene ve je/velike regije.

-Zagotavlja prispevek h globalni regulativni strategiji in regulativnemu funkcionalnemu na rtu (RFP) in semenskemu dokumentu, ali njihovim ustreznikom, vklju no z dolo itvijo vrzeli ali tveganj v globalnem strate š kem na rtu za dodeljene regije.

-Povezuje se z regijami, da se uskladijo glede regulativne strategije za doseganje poslovnih ciljev izvaja RFP v dodeljenih regijah.

-Dolo a zahteve in postavi cilje interakcij zdravstvenega organa (HA) s predstavniki DRA GPT in/ali GTAL.

-Olaj š a pripravo in dokon no oblikovanje priro nikov in prispeva k pripravi povzetkov dokumentov.

-Razvija in izvaja na rte za pravo asen odziv na zahteve HA in usklajuje odzive.

-Lahko deluje kot lokalna zveza HA, odvisno od lokacije (npr. FDA ali EMA).

-Spodbuja koordinacijo, na rtovanje in predlo ž itev dosjejev v dodeljenih regijah po vsem svetu.

-Pregleduje povzetke dokumentov globalnega dosjeja.

-Razvija in izvaja na rte za izogib/zmanj š anje prekinitev med pregledom predlogov.

-Pregleduje, odobri in odda vloge za klini no presku š anje (CTA) in preiskovana nova zdravila (IND).

-Pregleduje in predlo ž i na rte upravljanja tveganj.

-Lahko vodi pogajanja o regionalnih odobritvah neodvisno ali s predstavnikom DRA GPT in/ali GTAL.

-Odgovoren je za la ž jo pravo asno predlo ž itev in odobritev dosjeja s HA pod vodstvom predstavnika DRA GPT in/ali GTAL.

-Prispeva in pogosto vodi razvoj oddel nih ciljev.

-Poranje o tehnih prito ž bah / ne želenih dogodkih / scenarijih posebnih primerov, povezanih z Novartis izdelki v roku 24 ur po prejemu

-Distribucija vzorcev tr ž enja (kjer je primerno)

## Key Performance Indicators

-Uspe š no izvaja globalno regulativno strategijo za pravo asne predlo ž itve in odobritve z najbolj š imi mo ž nimi oznakami na podlagi razpolo ž ljivih podatkov.

-Identifikacija glavnih vpra š anj HA

-Sodeluje v ustreznih regulativnih odborih, ki vodijo do dragocenih prispevkov teh odborov.

-Uspe š no sodeluje v HA interakcijah za doseg poslovnih ciljev.

-Upo š tevanje pravilnikov in smernic dru ž be Novartis

-Povr. info. o projektu in dele ž nikih

## Work Experience

-Vodenje operacij in izvr š evanje

-Vodenje projektov

-Zastopanje organizacije

-Funkcionalna š irina

-Medkulturne izku š nje

## Skills

-Detajl usmerjen

-Razvoj zdravil

-Spretnost re š evanja problemov

Skladnost s predpisi  
Upravljanje s tveganji  
Vede o življenju  
Pogajalske spretnosti  
Klinično preskušanje  
Medfunkcionalne ekipe

Language

Angleščina

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>

部门  
Development

Business Unit  
Innovative Medicines

地点  
United Kingdom

站点  
London (The Westworks)

Company / Legal Entity  
GB16 (FCRS = GB016) Novartis Pharmaceuticals UK Ltd.

Functional Area  
Research & Development

Job Type  
Full time

Employment Type  
Redni sodelavec

Shift Work  
No

[Apply to Job](#)



Job ID

REQ-10011576

## Senior Global Program Regulatory Manager

[Apply to Job](#)

---

Source URL:

<https://www.novartis.com.cn/careers/career-search/job/details/req-10011576-senior-global-program-regulatory-manager-sl-si>

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/sl-SI/NovartisCareers/job/London-The-Westworks/Senior-Global-Program-Regulatory-ManagerREQ-10011576-1>
5. <https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/sl-SI/NovartisCareers/job/London-The-Westworks/Senior-Global-Program-Regulatory-ManagerREQ-10011576-1>