

Senior Global Program Regulatory Manager

Job ID

REQ-10011576

1月 20, 2025

United Kingdom

摘要

Ürün kaydı, ilerleme raporları, ekler, detaylılıkler ve/veya periyodik deneyim raporları neden sunulması hakkında bir sorumluluğu yüklenmesini önerir. Etkileşim konusunda ekiplere stratejik ürün yönetimi önermesi sağlanır. İlgili kurumlarla işbirliği yapmak, bekleyen onayları hızlandırmak ve ürün yönetimi personeli ile etkileşime girer ve müzakere eder ve her türlü soruya yanıtlar. Ürün yaşam döngüsünün boyunca proje ekibinde ürün yönetimi ile ilgili irtibat gider ve sorumlular. Yeni ilaçların, biyolojik ürünlerin/biyoteknolojinin ve/veya teknolojik cihazların zamanında ve hızlıca onaylanması ve satışa taktiği ilaçların veya teknolojik cihazların onay statüsünün devam etmesini sağlama veya arattırmalar projelerine ve devlet ürün yönetimi kurumlarına karşı ürün yönetimi temsilcisi gibi görev yapar. Üretim detaylılıkleri, hat yüzüğselmeleri, teknik etiketleme, uygunluk düzenlemeleri ve yorumlar hakkında gelişmekte olan ve pazarlama ekiplerine önerilerde bulunur. Başvuru içeriği raporlar koordinasyonunu sağlar, raporları inceleyip hazırlar.

About the Role

Major Accountabilities

- Ruhsatlandırmama stratejisinin uygulanması içinde ve belirlenen bütçeye k/geni bögelerin içine operasyonel aktivitelerin yoğun netilmesinden sorumludur.
- Kütüresel ruhsatlandırmama stratejisine girdi temin eder ve belirlenen bütçelerin içine kütüresel stratejik planlaki bölgelerin veya risklerin belirlenmesi dahil olmak üzere, Ruhsatlandırmama İlev Planı (RFP) ve çekerdek belgeye ya da e-posta erlerine katkı sağlar.
- İletme hedeflerini yerine getirmek içine ruhsatlandırmama stratejisine uyum sağlamak üzere bütçelerin birliği yapar.
- Belirlenen bütçeler arasına RFP yürüttür.
- DRA GPT temsilcisi ve/veya GTAL ile Sağlık Otoritesi (HA) etkileşimleri içine gereklilikleri saptar ve hedef koyar.
- Briefing kitapları hazırlanması ve tamamlanması na yardım eder ve özet belgelerinin hazırlanması na katkı sağlar.
- HA taleplerine zamanında cevap vermek içine plan tasarılar ve uygular ve cevaplar koordine eder.
- Konuma bağlı olarak yerel HA irtibat görevlisi gibi çalışır ve bilir (ör. FDA veya EMA).
- Diğer genelinde belirlenen bütçelerdeki dosyaların koordinasyonunu, planlanması na ve başvurusunu yürüttür.
- Kütüresel dosya özet belgelerini inceler.
- Başvuru incelemesi sürasında saat durmalarının önlemek/azaltmak içine planlar geliştirir ve uygular.
- Klinik Çalışma Uygulamaları na (CTA) ve Araştırma İrmada Kapsamındaki Yeni ilaçlar na (IND) incelemeleri onaylar ve başvuru eder.
- Risk Yönetimi Planları na inceler ve başvuru eder.
- Başvuru msınız olarak veya DRA GPT temsilcisi ve/veya GTAL ile birlikte, bütçeler onayları içine mütakareye yürüttür.
- DRA GPT temsilcisi ve/veya GTAL kılavuzlunda, HA'lar ile birlikte dosyanın zamanında sunulması na ve onaylanması na kolaylaştırmaktan sorumludur.
- Departmanlara ait amaçları na ve hedeflerin geliştirilmesini destekler ve sıkılıkla yürünlendirir.
- Novartis ürünleriyle ilgili teknik kayıtların / olumsuz olayların / özel durum senaryolarının na analizi içinde sonraki 24 saat içinde raporlenmesi
- Pazarlama örneklerinin dağıtımını (uygun olduğuunda)

Key Performance Indicators

- Mevcut verilere dayanarak mümkün olan en iyi etiketlerle zamanında başvuru ve onayı içine, kütüresel ruhsatlandırmama stratejisinin başarılı bir şekilde yerine getirilmesi.
- Başvuru HA sorunları naın belirlenmesi
- Bu Kurullardan gelecek dereli girdilere imkan tanıyacak, ilgili ruhsatlandırmama Kurulların na katılımı.
- İletme hedeflerine ulaşmak içine HA etkileşimlerine başarılı bir şekilde katkı sağlama.
- Novartis politikası ve kılavuzlar na başlangıç
- Proje & payda geri bildirimi

Work Experience

- Operasyon Yönetimi ve Uygulama
- Proje Yönetimi
- Organizasyonu temsil etmek
- Fonksiyonel Kapsam
- Kültürlere Arasına Deneyim

Skills

Detay Odaklı
~ İlaç Geliştirme
Problem Çözme Becerileri
Mevzuata Uygunluk
Risk Yönetimi
Yatırım Bilimleri
Müzakere Becerileri
Klinik Araştırma
Çapraz İlevli Ekipler

Language

İngilizce

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
Kadrolu

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-tr-tr>

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