

# SSO Associate Clinical Project Manager

Job ID  
REQ-10074811  
апр 26, 2026  
Япония

## Сводка

Načrtovanje, izvršitev in interpretacija raziskav kliničnih preskušanj, dejavnosti zbiranja podatkov in kliničnih operacij. Lahko interakcijo s preiskovalnimi mesti, klinični svetovalci, Pogodbe Raziskovalne organizacije & drugi prodajalci. Sodeluje z medicinskimi/kliničnimi kolegi države, svetovnimi kliničnimi skupinami in usmerja dejavnosti za izvajanje in izvajanje dodeljenih študij. Spremlja podatke o bolnikih in informacije, povezane s študijami, povezane s kliničnimi študijami in udeležbo v kliničnih preskušanjih. Zagotavlja, da raziskovalec upošteva raziskovalne protokole, regulativne zahteve in dobre klinične prakse ter zagotavlja vnos v načrt za potrjevanje podatkov. Zagotavlja pravočasno in natančno spremljanje podatkov o bolnikih in informacij, povezanih s študijo, iz izvornih dokumentov, raziskovalnih evidenc in obiskov na kraju samem, kjer je to primerno. Lahko spremlja študijska mesta in izbor revizijskih ustanov.

## About the Role

### Major Accountabilities

- ~ Je svetovni klinični specialist, ki nadzoruje vse operativne dejavnosti, vključno z načrtovanjem, načrtovanjem proračuna, izvajanjem in dokončanjem kliničnih preskušanj v skladu z lokalnimi in mednarodnimi regulativnimi zahtevami.
- ~ Strokovnjak za procese, postopke in sisteme spremljanja.
- ~ Pripravite in zberite dokumente študijskega mesta.
- ~ Opravite iniciacijo Obisk in še naprej usposabljanje študijskega osebja, kot je potrebno na študijskem protokolu, postopkih, študijo ravnanje z drogami in shranjevanje itd.
- ~ Izvajajte dejavnosti zapiranja mesta na SOP in veljavne predpise.
- ~ Je izkušen strokovnjak s popolnim razumevanjem področja specializacije; različnih vprašanj na ustvarjalne načine.
- ~ Dela na problemih raznolikega obsega
- ~ Mreže z višjim notranjim in zunanjim osebjem na lastnem strokovnem področju.
- ~ Prispeva k številnim ciljem in ciljem stroškovnega centra; lahko prispevajo k ciljem storitvene vrstice
- ~ Lahko pregleda in podpiše poročila o spremljanju obiska
- ~ Poročanje o tehničnih pritožbah / neželenih dogodkih / scenarijih posebnih primerov, povezanih z Novartis izdelki v roku 24 ur po prejemu
- ~ Distribucija vzorcev trženja (kjer je primerno)

### Key Performance Indicators

Načrtovanje, izvršitev in interpretacija raziskav kliničnih preskušanj, dejavnosti zbiranja podatkov in kliničnih operacij. Lahko interakcijo s preiskovalnimi mesti, klinični svetovalci, Pogodbe Raziskovalne organizacije & drugi prodajalci. Sodeluje z medicinskimi/kliničnimi kolegi države, svetovnimi kliničnimi skupinami in usmerja dejavnosti za izvajanje in izvajanje dodeljenih študij. Spremlja podatke o bolnikih in informacije, povezane s študijami, povezane s kliničnimi študijami in udeležbo v kliničnih preskušanjih. Zagotavlja, da raziskovalec upošteva raziskovalne protokole, regulativne zahteve in dobre klinične prakse ter zagotavlja vnos v načrt za potrjevanje podatkov. Zagotavlja pravočasno in natančno spremljanje podatkov o bolnikih in informacij, povezanih s študijo, iz izvornih dokumentov, raziskovalnih evidenc in obiskov na kraju samem, kjer je to primerno. Lahko spremlja študijska mesta in izbor revizijskih ustanov.

### Work Experience

- ~Vodenje ljudi
- ~Vodenje operacij in izvrševanje
- ~Vodenje projektov
- ~Sodelovanje prek meja
- ~Obvladovanje kriznih situacij

### Skills

- ~Klinično spremljanje
- ~Klinične raziskave
- ~Klinično preskušanje
- ~Zdravstvene vede
- ~Sistemi vodenja kliničnih preskušanj
- ~Sodelovanje
- ~Analiza podatkov
- ~Vede o življenju
- ~Poročila o kliničnih študijah
- ~Sposobnosti odločanja
- ~Proračun
- ~Finančna analiza

### 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>

**Benefits and Rewards:** Learn about all the ways we'll help you thrive personally and professionally.  
[Read our handbook \(PDF 30 MB\)](#)

Дивизион  
Development  
Business Unit  
Development  
Место  
Япония  
Сайт  
Toranomon (NPKK Head Office)  
Company / Legal Entity  
JP05 (FCRS = JP005) Novartis Pharma K.K.  
Alternative Location 1  
Fukuoka, Япония  
Alternative Location 2  
Osaka (Novartis Pharmaceuticals), Япония  
Functional Area  
Research & Development  
Job Type  
Full time  
Employment Type  
Redni sodelavec  
Shift Work  
No

Job ID  
REQ-10074811

### **SSO Associate Clinical Project Manager**

[Apply to Job](#)  
Job ID  
REQ-10074811

### **SSO Associate Clinical Project Manager**

[Apply to Job](#)

---

**Source URL:** <https://www.novartis.ru/careers/career-search/job/details/req-10074811-sso-associate-clinical-project-manager-sl-si>

#### **List of links present in page**

1. <https://www.novartis.com/about/strategy/people-and-culture>
2. [https://www.novartis.com/sites/novartis\\_com/files/novartis-life-handbook.pdf](https://www.novartis.com/sites/novartis_com/files/novartis-life-handbook.pdf) 2/3

3. [https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/sl-SI/Novartis\\_Careers/job/Toranomon-NPKK-Head-Office/SSO-Associate-Clinical-Project-Manager\\_REQ-10074811-1](https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/sl-SI/Novartis_Careers/job/Toranomon-NPKK-Head-Office/SSO-Associate-Clinical-Project-Manager_REQ-10074811-1)
4. [https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/sl-SI/Novartis\\_Careers/job/Toranomon-NPKK-Head-Office/SSO-Associate-Clinical-Project-Manager\\_REQ-10074811-1](https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/sl-SI/Novartis_Careers/job/Toranomon-NPKK-Head-Office/SSO-Associate-Clinical-Project-Manager_REQ-10074811-1)