

SSO Associate Clinical Project Manager

Job ID
REQ-10074811
апр 26, 2026
Япония

Сводка

Planning, uitvoering en interpretatie van klinisch onderzoek, gegevensverzamelingsactiviteiten en klinische operaties. Kan communiceren met onderzoekslocaties, klinische consultants, contractonderzoeksorganisaties en andere leveranciers. Werkt samen met medische/klinische collega's in het land, wereldwijde klinische teams en stuurt activiteiten aan om de toegewezen studies uit te voeren en op te leveren. Bewaakt patiëntgegevens en studiegerelateerde informatie met betrekking tot klinische onderzoekslocaties en deelname aan klinische onderzoeken. Zorgt ervoor dat de onderzoeker zich houdt aan onderzoeksprotocollen, wettelijke vereisten en goede klinische praktijken en levert input voor het gegevensvalidatieplan. Biedt tijdige en nauwkeurige monitoring van patiëntgegevens en studiegerelateerde informatie uit brondocumenten, onderzoeksdossiers en bezoeken ter plaatse, indien van toepassing. Kan toezicht houden op onderzoekslocaties en de selectie van auditfaciliteiten.

About the Role

Major Accountabilities

- ~ Is een wereldwijde klinisch specialist die toezicht houdt op alle operationele activiteiten, waaronder planning, budgettering, implementatie en voltooiing van klinische proeven in overeenstemming met lokale en internationale regelgeving.
- ~ Expert op het gebied van monitoringprocessen, procedures en systemen.
- ~ Opstellen en verzamelen van studiesitedocumenten.
- ~ Uitvoeren initiële bezoeken en blijven studeren personeel op te leiden als dat nodig is op studie protocol, procedures, studie drugs behandeling en opslag, enz.
- ~ Site Closeout-activiteiten uitvoeren per SOP en toepasselijke regelgeving.
- ~ Is een doorgewinterde, ervaren professional met een volledig begrip van het gebied van specialisatie; lost een breed scala aan problemen op creatieve manieren op.
- ~ Werkt aan problemen van uiteenlopende omvang
- ~ Netwerken met senior intern en extern personeel op eigen vakgebied.
- ~ Draagt bij aan vele doelstellingen en doelstellingen van de kostenplaats; kan bijdragen aan de doelstellingen van de servicelijn
- ~ May review en 2010 Monitoring Visit Reports
- ~ Melding van technische klachten / bijwerkingen / scenario's voor speciale gevallen met betrekking tot Novartis-producten binnen 24 uur na ontvangst
- ~ Distributie van monsters voor het in de handel brengen (indien van toepassing)

Key Performance Indicators

Planning, uitvoering en interpretatie van klinisch onderzoek, gegevensverzamelingsactiviteiten en klinische operaties. Kan communiceren met onderzoekslocaties, klinische consultants, contractonderzoeksorganisaties en andere leveranciers. Werkt samen met medische/klinische collega's in het land, wereldwijde klinische teams en stuurt activiteiten aan om de toegewezen studies uit te voeren en op te leveren. Bewaakt patiëntgegevens en studiegerelateerde informatie met betrekking tot klinische onderzoekslocaties en deelname aan klinische onderzoeken. Zorgt ervoor dat de onderzoeker zich houdt aan onderzoeksprotocollen, wettelijke vereisten en goede klinische praktijken en levert input voor het gegevensvalidatieplan. Biedt tijdige en nauwkeurige monitoring van patiëntgegevens en studiegerelateerde informatie uit brondocumenten, onderzoeksdossiers en bezoeken ter plaatse, indien van toepassing. Kan toezicht houden op onderzoekslocaties en de selectie van auditfaciliteiten.

Work Experience

- ~People Leadership
- ~Operationeel management en uitvoering
- ~Projectmanagement
- ~Grensoverschrijdende samenwerking
- ~Crisismanagement

Skills

- ~Klinische monitoring
- ~Klinisch onderzoek
- ~Klinische proeven
- ~Gezondheidswetenschappen
- ~Managementsystemen voor klinische proeven
- ~Samenwerking
- ~Data-analyse
- ~Levenswetenschappen
- ~Klinische onderzoeksrapporten
- ~Besluitvormingsvaardigheden
- ~Begroting
- ~Financiële analyse

Language

Engels

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
Regelmatig
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-ss0-associate-clinical-project-manager-nl-nl>

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 2/3

3. https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/nl-NL/Novartis_Careers/job/Toranomon-NPKK-Head-Office/SSO-Associate-Clinical-Project-Manager_REQ-10074811-1
4. https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/nl-NL/Novartis_Careers/job/Toranomon-NPKK-Head-Office/SSO-Associate-Clinical-Project-Manager_REQ-10074811-1