

Associate Clinical Data Scientist

Job ID
REQ-10075059
apr 17, 2026
Индия

Сводка

~Pomoč pri pravočasnem in strokovnem tekočem Mgmt podatkov o spremembah / kodiranju rezultatov in podatkih o dostavi klinične baze podatkov/DAP v zvezi s stroški, kakovostjo in roki za dodeljena preskušanja, ki se upravljajo v okviru Clinical Data Mgmt. Zagotovite visokokakovostne podatke, ki so na voljo za analizo in poročanje. Podpirajte razvoj vsebin in nadgradnjo modulov usposabljanja v privlačne in interaktivne aplikacije. Sledi dobrim kliničnim praksam (GCP), postopkom in smernicam za ravnanje s podatki. Podpira kakovostne izdelke v podatkovnih operacijah (DO). Podpira zagotavljanje kakovostnih podatkov in programov, procesov in dokumentacije

prispeval k zagotavljanju, da se načrti za razvoj farmacevtskih zdravil v Novartisu Global Drug Development učinkovito izvajajo s pravočasnimi in visokokakovostnimi rezultati.

About the Role

Major Accountabilities

- ~ Dokazuje potencial tehnične strokovnosti, znanstvene ustvarjalnosti, sodelovanja z drugimi in neodvisne misli.
- ~ Začne razvijati delovno znanje o protokolu klinične študije (CSP), načrtu ravnanja s podatki (DHP) in načrtu pregleda podatkov (DRP) ali enakovrednem načrtu ter daje prispevek k tem
- ~ Pod nadzorom je zagotovljen vnos v pisanje specifikacij za preverjanje potrjevanje specifičnih študij in potrebna poročila za zagotavljanje visoke kakovosti in skladnih podatkov
- ~ Vključeni v testiranje sprejemanja uporabnikov (UAT) in upravljanje lokalnega laboratorija, ki je bil za klinično zbirko podatkov
- ~ Pod nadzorom sodeluje pri stalnem pregledu vseh podatkov, pridobljenih iz klinične študije, vključno s podatki tretjih oseb in lokalnih laboratorijev ter usklajevanjem SAE, kadar je to primerno
- ~ Podpira rezultate procesov in usposabljanja znotraj platforme ali procesov.
- ~ Podpira razvoj komunikacij za pobude.
- ~ Ustvarja pod nadzorom in se uči novih nosilnih programov za ustvarjanje grafik za usposabljanje in operativno uporabo
- ~ Sodeluje v dejavnostih PVO za skladnost s kakovostjo, revizijsko pripravljenost in
- ~ sodeluje v dejavnostih QC, ki jih vodi PSC, da bi zagotovil visoko kakovostne rezultate.
- ~ Zagotavlja, da je bilo ugotovljeno odstopanje prijavljeno glavi skupine
- ~ Zagotavlja, da se dejavnosti, ki se izvajajo, izvajajo s kakovostjo in razumevanjem postopka
- ~ Pomoč pri spremljanju in poročanju o dodeljenih opravilih ter zagotavlja, da so ustrezni sistemi za sledenje posodobljene in točne
- ~ Izvaja natančno in dosledno kodiranje, upravljanje kodiranja
- ~ povezane poizvedbe, kot je potrebno pod nadzorom. Razvija razumevanje orodij za kodiranje in slovarjev. Služi v podporni vlogi pod vodstvom projekta ali vodilnega razvijalca študije o študijah z vzpostavitvijo in vzdrževanjem delovnih odnosov s podatkovnimi operacijami. Zagotavlja, da klinični sistemi za dodeljene študije izpolnjujejo regulativne zahteve in da se notranji standardi uvajajo kakovostno. Sodelujte v pobudah za izboljšanje in/ali nekliničnih projektih.
- ~ 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

~Pomoč pri pravočasnem in strokovnem tekočem Mgmt podatkov o spremembah / kodiranju rezultatov in podatkih o dostavi klinične baze podatkov/DAP v zvezi s stroški, kakovostjo in roki za dodeljena preskušanja, ki se upravljajo v okviru Clinical Data Mgmt. Zagotovite visokokakovostne podatke, ki so na voljo za analizo in poročanje. Podpirajte razvoj vsebin in nadgradnjo modulov usposabljanja v privlačne in interaktivne aplikacije. Sledi dobrim kliničnim praksam (GCP), postopkom in smernicam za ravnanje s podatki. Podpira kakovostne izdelke v podatkovnih operacijah (DO). Podpira zagotavljanje kakovostnih podatkov in programov, procesov in dokumentacije

prispeval k zagotavljanju, da se načrti za razvoj farmacevtskih zdravil v Novartisu Global Drug Development učinkovito izvajajo s pravočasnimi in visokokakovostnimi rezultati.

Work Experience

~Sodelovanje prek meja

Skills

- ~Upravljanje kliničnih podatkov
- ~Vnos podatkov
- ~Upravljanje podatkov
- ~Podatkovna znanost
- ~Detajl usmerjen
- ~Zbirk podatkov

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
Индия
Сайт
Hyderabad (Office)
Company / Legal Entity
IN10 (FCRS = IN010) Novartis Healthcare Private Limited
Functional Area
Research & Development
Job Type
Full time
Employment Type
Redni sodelavec
Shift Work
No

Job ID
REQ-10075059

Associate Clinical Data Scientist

[Apply to Job](#)
Job ID
REQ-10075059

Associate Clinical Data Scientist

[Apply to Job](#)

Source URL: <https://www.novartis.ru/careers/career-search/job/details/req-10075059-associate-clinical-data-scientist-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
3. https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/sl-SI/Novartis_Careers/job/Hyderabad-Office/Associate-Clinical-Data-Scientist_REQ-10075059
4. https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/sl-SI/Novartis_Careers/job/Hyderabad-Office/Associate-Clinical-Data-Scientist_REQ-10075059