

## Associate Clinical Data Scientist

Job ID  
REQ-10075064  
апр 17, 2026  
Индия

### Сводка

~ Ayudar en la gestión continua y oportuna de los entregables de codificación de datos y los datos de entrega de bases de datos clínicas/DAP con respecto al costo, la calidad y los plazos de los ensayos asignados administrados dentro de la gestión de datos clínicos. Garantizar datos de alta calidad disponibles para análisis e informes. Apoyar el desarrollo de contenido y actualizar los módulos de capacitación en aplicaciones atractivas e interactivas. Sigue las Buenas Prácticas Clínicas (BPC), los procedimientos de manejo de datos y las directrices. Admite entregables de calidad dentro de las operaciones de datos (DO). Apoya la entrega de datos y programas, procesos y documentación de calidad

Papel de colaborador para garantizar que los planes de desarrollo de medicamentos farmacéuticos en Novartis Global Drug Development se ejecuten de manera eficiente con entregables oportunos y de alta calidad.

### About the Role

#### Major Accountabilities

- ~ Demuestra el potencial de competencia técnica, creatividad científica, colaboración con otros y pensamiento independiente.
- ~ Comienza a desarrollar un conocimiento práctico del Protocolo de Estudio Clínico (CSP), el Plan de Manejo de Datos (DHP) y el Plan de Revisión de Datos (DRP) o equivalente, y da su opinión sobre estos
- ~ Bajo supervisión proporciona insumos en las especificaciones de escritura para los controles de validación específicos del estudio y los informes necesarios para garantizar una alta calidad y datos consistentes
- ~ Participar en las pruebas de aceptación del usuario (UAT) y administrar el laboratorio local configurado para la base de datos clínica según corresponda
- ~ Bajo supervisión, participa en la revisión continua de todos los datos generados a partir del estudio clínico, incluidos los datos de terceros y laboratorios locales y la conciliación del SAE cuando corresponda
- ~ Admite entregables de procesos y capacitación dentro de la plataforma o los procesos.
- ~ Apoya el desarrollo de comunicaciones para iniciativas.
- ~ Crea bajo supervisión y aprende nuevos medios para crear gráficos para la formación y la aplicación operativa
- ~ Participa en las actividades del PSC para el cumplimiento de la calidad, la preparación para auditorías e impulsa las PAC
- ~ participa en las actividades de control de calidad impulsadas por PSC para garantizar entregables de alta calidad.
- ~ Asegura que cualquier desviación identificada se notifica al Jefe del Grupo
- ~ Asegura que las actividades que se realizan se realicen con calidad y comprensión del proceso
- ~ Ayuda en el seguimiento y la generación de informes del estado de las tareas asignadas y garantiza que los sistemas de seguimiento adecuados estén actualizados y sean precisos
- ~ Realiza codificación precisa y consistente, gestionando la codificación
- ~ consultas relacionadas según sea necesario bajo supervisión. Desarrolla la comprensión de las herramientas de codificación y los diccionarios. Desempeña una función de apoyo bajo la guía de un desarrollador líder de proyectos o estudios mediante el establecimiento y mantenimiento de relaciones de trabajo con Operaciones de Datos. Garantiza que los sistemas clínicos para los estudios asignados cumplan con los requisitos reglamentarios y que los estándares internos se implementen con calidad. Participar en iniciativas de mejora y/o proyectos no clínicos.
- ~ Notificación de quejas técnicas / eventos adversos / escenarios de casos especiales relacionados con los productos Novartis dentro de las 24 horas posteriores a la recepción
- ~ Distribución de muestras de comercialización (cuando proceda)

#### Key Performance Indicators

~ Ayudar en la gestión continua y oportuna de los entregables de codificación de datos y los datos de entrega de bases de datos clínicas/DAP con respecto al costo, la calidad y los plazos de los ensayos asignados administrados dentro de la gestión de datos clínicos. Garantizar datos de alta calidad disponibles para análisis e informes. Apoyar el desarrollo de contenido y actualizar los módulos de capacitación en aplicaciones atractivas e interactivas. Sigue las Buenas Prácticas Clínicas (BPC), los procedimientos de manejo de datos y las directrices. Admite entregables de calidad dentro de las operaciones de datos (DO). Apoya la entrega de datos y programas, procesos y documentación de calidad

Papel de colaborador para garantizar que los planes de desarrollo de medicamentos farmacéuticos en Novartis Global Drug Development se ejecuten de manera eficiente con entregables oportunos y de alta calidad.

#### Work Experience

~Colaboración internacional

#### Skills

- ~Gestión de datos clínicos
- ~Entrada de datos
- ~Gestión de datos
- ~Ciencia de datos
- ~Orientado a los detalles
- ~Bases

#### Language

Inglés

**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  
Regular  
Shift Work  
No

### **Accessibility and accommodation**

Novartis is committed to working with and providing reasonable accommodation to individuals with disabilities. If, because of a medical condition or disability, you need a reasonable accommodation for any part of the recruitment process, or in order to perform the essential functions of a position, please send an e-mail to [diversityandincl.india@novartis.com](mailto:diversityandincl.india@novartis.com) and let us know the nature of your request and your contact information. Please include the job requisition number in your message.

Job ID  
REQ-10075064

### **Associate Clinical Data Scientist**

[Apply to Job](#)  
Job ID  
REQ-10075064

### **Associate Clinical Data Scientist**

**Source URL:** <https://www.novartis.ru/careers/career-search/job/details/req-10075064-associate-clinical-data-scientist-es-es>

**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)
3. <mailto:diversityandincl.india@novartis.com>
4. [https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/es/Novartis\\_Careers/job/Hyderabad-Office/Associate-Clinical-Data-Scientist\\_REQ-10075064](https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/es/Novartis_Careers/job/Hyderabad-Office/Associate-Clinical-Data-Scientist_REQ-10075064)
5. [https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/es/Novartis\\_Careers/job/Hyderabad-Office/Associate-Clinical-Data-Scientist\\_REQ-10075064](https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/es/Novartis_Careers/job/Hyderabad-Office/Associate-Clinical-Data-Scientist_REQ-10075064)