

Global Program Regulatory Manager Japan

Job ID
REQ-10076025
апр 16, 2026
Япония

Сводка

Contribuye y apoya el desarrollo de la presentación de registros de productos, informes de progreso, suplementos, enmiendas y / o informes periódicos de experiencia. Apoya todas las actividades de registro del Departamento para garantizar el cumplimiento de los requisitos del entorno regulatorio farmacéutico local.

About the Role

Major Accountabilities

- ~ Lograr el mejor registro de productos con etiquetado comercialmente atractivo de acuerdo con el plan de registro
- ~ Mantener y asegurar la licencia del producto en términos de CMC/CDS/actualización de seguridad de acuerdo con las regulaciones locales / ley / directrices, la estrategia de la empresa y el cumplimiento global
- ~ Garantizar el cumplimiento del código de conducta de NP4, KRPIA, las regulaciones y leyes pertinentes para las actividades relacionadas con la CPO (actualización de DRAGON, RMP, materiales de embalaje, materiales/actividades promocionales, informes de seguridad de PMS/drogas, etc.)
- ~ Fomentar y mantener buenas relaciones con las partes interesadas internas y externas
- ~ 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

Contribuye y apoya el desarrollo de la presentación de registros de productos, informes de progreso, suplementos, enmiendas y / o informes periódicos de experiencia. Apoya todas las actividades de registro del Departamento para garantizar el cumplimiento de los requisitos del entorno regulatorio farmacéutico local.

Work Experience

- ~Gestión y ejecución de operaciones
- ~Gestión de proyectos
- ~Amplitud funcional
- ~Experiencia multicultural

Skills

- ~Habilidad analítica
- ~Planificación de proyectos
- ~Ensayos clínicos
- ~Colaboración
- ~Ciencias biológicas
- ~Orientado a los detalles
- ~Cumplimiento normativo

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
Япония
Сайт
Toranomon (NPKK Head Office)
Company / Legal Entity
JP05 (FCRS = JP005) Novartis Pharma K.K.
Functional Area
Research & Development
Job Type

Full time
Employment Type
Regular
Shift Work
No

Job ID
REQ-10076025

Global Program Regulatory Manager Japan

[Apply to Job](#)

Job ID
REQ-10076025

Global Program Regulatory Manager Japan

[Apply to Job](#)

Source URL: <https://www.novartis.ru/careers/career-search/job/details/req-10076025-global-program-regulatory-manager-japan-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
3. https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/es/Novartis_Careers/job/Toranomon-NPKK-Head-Office/Global-Program-Regulatory-Manager-Japan_REQ-10076025-5
4. https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/es/Novartis_Careers/job/Toranomon-NPKK-Head-Office/Global-Program-Regulatory-Manager-Japan_REQ-10076025-5