

Patient Safety Specialist

Job ID

REQ-10062911

9月 25, 2025

Argentina

摘要

Olumsuz raporların analizi, değerlendirme ve takibi dahil olmak üzere şirketin ilaç, biyolojik veya tıbbi cihaz gözetim programındaki izler ve denetler. Herhangi bir yasal sorumluluğun çözmüne ve hükmü metinden zenlemelerine uymaya katkıları. Ürün etiketlemeye kararlılığı ve de erlendirme safları. Klinik çalışmalarından gelen olumsuz olaylar verileri, spontan veya talep edilen kaynaklar, periyodik ve deneyim raporlarında dahil olmak üzere düzenleyici kurumların gerektirdiği şekilde olaylar veya reaksiyonlar raporlar. Trend ve güvenlik sinyali algılama ve değerlendirme şayebilir. Tüm klinik deney faaliyetlerini ve pazarlama sonrası faaliyetleri destekler.

About the Role

Major Accountabilities

-Novartis'in kütüresel/yerel prosedürlerine, novartis pazarlanan ve arattırılan ürünlerin farmakovigilansın uluslararası ve uluslararası standartlara/yönergelere uygunluğunun sağlanması nda

operasyonel süreçlerin yoğun netimini desteklemek

-Klinik çalışmalar, pazarlama sonrası çalışma malardan (PMS), Hasta Odaklı Programlardan (POP) kayıtlara ve tüm Spontan Raporlardan (SR) tüm Novartis ürünlerinin tüm advers olayları in (AE) toplanması, lenmesi, belgelenmesi, raporlanması ve takibini yoğun netin.

-Kaynak belgelerden günde venlik sistemlerine doğru ve tutarlı bir şekilde zaman çizelgesi ve kaliteye vurgu yaparak tüm Ciddi Advers Olayları in (Klinik Çalışma malardan) ve tüm olumsuz olayları in (POP'lardan, PMS'lardan, kayıtlardan ve tüm SR'lardan) verilerini yazıp ya da okun, çevirin (gerektiinde girin).

-Diğer departmanlarla birlikte içinde Kobit'ler, SR'ler, Araştırmacı Bildirimleri vb.

-Günde venlik raporları in/n/güncellemelerinin/bilgilerinin Yerel Sağlık Yetkililerine ve/veya klinik operasyonlara bildirilmesini/sunulmasını /dağıtmayı in diğer Departmanlarla birlikte içinde.

-Günde venlik verilerinin doğruluğu bir şekilde de erlendirilmesini sağlamak içinde yerel/küresel PV'in ortaklarıyla birlikte çalışıp in.

-Varsa LHA, PV ortakları, diğer işlevsel gruplar ve üçüncü taraf yıldız klenici ile ilgili günde venlik bilgilerini etkileşimleme çinde ve alıp verip in.

-Küresel/bölgesel/ulusal (varsayı) farmakovigilance yoğun netmeliklerini inceleyin ve izleyin ve küresel PVO organizasyonuna günde ncelleme sahayayı in.

-PVO'yu resel prosedürlerine ve ulusal gerekliliklere uyumu sağlamak içinde yerel prosedürler getirip, günde ncelleyin ve uygulayın.

-Varsa, ilgili tüm atanmış PVO veritabanları in/n/yönetimi ve bakımını.

-Farmakovilik içinde etim materyalleri getirip tirmek ve günde ncellemek

-Denetimlere, düzeltici eylem planı faaliyetlerine ve Sağlık Otoritesi denetimlerine destek sahayayı in.

-Deneme koordinatörlerine, CRU'lara ve diğer Novartis personeline zamanında ve ilgili bilgileri sahayayı in

-Pazarlama örneklerinin dağıtımını (uygun olduunda)

Key Performance Indicators

Olumsuz raporlar inceleme, değerlendirme, raporlanması, lenmesi ve takibi de dahil olmak üzere şirketin ilaç, biyolojik veya tıbbi cihaz gözetim programları incelemleri ve denetler. Herhangi bir yasal sorumluluğun çoğulumu ve hükmü metodu zenlemelerine uymaya katkıları. Ürün etiketlemeye kararlılığı, doğruluğu ve de erlendirme sahayalar. Klinik Çalışma malardan gelen olumsuz olayları verileri, spontan veya talep edilen kaynaklar, periyodik ve deneyim raporları da dahil olmak üzere düzeyinde kurumlar in gerektirdiği şekilde olayları veya reaksiyonları raporlar. Trend ve günde venlik sinyali algılaması ve de erlendirme sahayabilir. Tüm klinik deney faaliyetlerini ve pazarlama sonrası faaliyetleri destekler.

Work Experience

Operasyon Yönetimi ve Uygulama

Sınırlı testi birlikte

Fonksiyonel Kapsam

Skills

Dosyalama (Belgeler)

Farmakovigilans

Günde venlik Bilimi

Veritabanı -ları

Çalışma Eitim

Raporlama

Language

ngilizce

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>

Join our Novartis Network: Not the right Novartis role for you? Sign up to our talent community to stay connected and learn about suitable career opportunities as soon as they come up:
<https://talentnetwork.novartis.com/network>

Benefits and Rewards: Read our handbook to learn about all the ways we'll help you thrive personally and professionally: <https://www.novartis.com/careers/benefits-rewards>

部门
Development

Business Unit
Innovative Medicines

地点
Argentina

站点
Ramallo (Argentina)

Company / Legal Entity
AR01 (FCRS = AR001) Novartis Argentina S.A.

Functional Area
Research & Development

Job Type
Part time

Employment Type
Kadrolu

Shift Work
No

[Apply to Job](#)



Job ID
REQ-10062911

Patient Safety Specialist

[Apply to Job](#)

Source URL:

<https://www.novartis.com.cn/careers/career-search/job/details/req-10062911-patient-safety-specialist-tr-tr>

List of links present in page

1. <https://www.novartis.com/about/strategy/people-and-culture>
2. <https://talentnetwork.novartis.com/network>
3. <https://www.novartis.com/careers/benefits-rewards>
4. <https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/tr-TR/NovartisCareers/job/Ramallo-Argentina/Patient-Safety-SpecialistREQ-10062911-1>
5. <https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/tr-TR/NovartisCareers/job/Ramallo-Argentina/Patient-Safety-SpecialistREQ-10062911-1>