

Expert(e) Pharmacovigilance H/F

Job ID REQ-10064009

10月 15, 2025

France

摘要

Surveiller et auditer le programme de surveillance des m é dicaments, des produits biologiques ou des dispositifs m é dicaux de l'entreprise, y compris la prise, l'é valuation, le traitement et le suivi des rapports ind é sirables. Participe à la r é solution de toute responsabilit é l'é gale et au respect des r é glementations gouvernementales. Assure une r é ception, une maintenance et une é valuation pr é cises par rapport à l'é tiquetage des produits. Signale les é v é nements ou les r é actions requis par les organismes de r é glementation, y compris les donn é es sur les é v é nements ind é sirables provenant d'essais cliniques, de sources spontan é es ou sollicit é es, de rapports p é riodiques et d'exp é rience. Peut fournir une d é tection et une é valuation des tendances et des signaux de s é curit é . Prend en charge toutes les activit é s d'essais cliniques et post-commercialisation.

About the Role

Major Accountabilities

- Soutenir la gestion des processus op é rationnels afin d'assurer le respect des proc é dures mondiales/locales de Novartis, des r é glementations/normes/lignes directrices nationales et internationales pour la pharmacovigilance des produits commercialis é s et d'investigation de Novartis G é rer la collecte, le traitement, la documentation, la production de rapports et le suivi de tous les rapports sur les é v é nements ind é sirables (EA) pour tous les produits Novartis à partir d'essais cliniques, d'é tudes post-commercialisation (SPM), de programmes ax é s sur les patients (POP), de registres et de tous les rapports spontan é s (SR).
- Transcrire, traduire (au besoin) et saisir les donn é es de tous les é v é nements ind é sirables graves (des essais cliniques) et de tous les é v é nements ind é sirables (des POP, du SPM, des registres et de tous les RAPPORTS) des documents sources aux syst è mes de s é curit é avec pr é cision et syst é matiquement en mettant l'accent sur la rapidit é et la qualit é.
- Ænregistrer et suivre les re ç us, les soumissions et les distributions de documents comme les EES, les SR, les avis aux enqu ê teurs, etc., en collaboration avec d'autres minist è res
- G é rer la production de rapports/ soumissions/distributions de rapports/mises à jour/informations sur l'innocuit é aux autorit é s sanitaires locales et/ou aux op é rations cliniques en collaboration avec d'autres minist è res.
- Travailler avec d'autres associ é s pv locaux/mondiaux pour assurer une é valuation pr é cise des donn é es de s é curit é .
- Anteragir et é changer des renseignements pertinents sur la s é curit é avec LHA, les associ é s pv, d'autres groupes fonctionnels et un entrepreneur tiers, le cas é ch é ant.
- Ænqu ê ter et surveiller les r é glementations mondiales/ r é gionales/nationales (le cas é ch é ant) en mati è re de pharmacovigilance et fournir une mise à jour à l'organisation mondiale de l'OAV.
- ~É laborer, mettre à jour et mettre en œuvre des proc é dures locales afin d'assurer le respect des proc é dures mondiales et des exigences nationales de l'OAV.
- Gestion et maintenance de toutes les bases de donn é es PVO affect é es pertinentes, le cas é ch é ant.
- ~É laborer et mettre à jour du mat é riel de formation pour la pharmacovigilance
- Assurer le soutien et la cl ô ture des v é rifications, des activit é s du plan de mesures correctives et des inspections des autorit é s sanitaires.
- Fournir en temps opportun des renseignements pertinents aux coordonnateurs d'essais, aux CRA et aux autres employ é s de Novartis
- -Distribution d'é chantillons de commercialisation (le cas é ché ant)

Key Performance Indicators

Surveiller et auditer le programme de surveillance des m é dicaments, des produits biologiques ou des dispositifs m é dicaux de l'entreprise, y compris la prise, l'é valuation, le traitement et le suivi des rapports ind é sirables. Participe à la r é solution de toute responsabilit é l'é gale et au respect des r é glementations gouvernementales. Assure une r é ception, une maintenance et une é valuation pr é cises par rapport à l'é tiquetage des produits. Signale les é v é nements ou les r é actions requis par les organismes de r é glementation, y compris les donn é es sur les é v é nements ind é sirables provenant d'essais cliniques, de sources spontan é es ou sollicit é es, de rapports p é riodiques et d'exp é rience. Peut fournir une d é tection et une é valuation des tendances et des signaux de s é curit é . Prend en charge toutes les activit é s d'essais cliniques et post-commercialisation.

Work Experience

Gestion et ex é cution des op é rations Collaborer par del à les fronti è res É tendue fonctionnelle

₾.	/1	II C
• 7	NΙ	11.5

Đ é p ô t (Documents)	
Pharmacovigilance	
Science de la s é curit é	
Bases	
Formation des employ é	s
Rapports	

Language

Anglais

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 Universal Hierarchy Node

地点

France

站点

Paris Headquarter (Novartis Pharma S.A.S.)

Company / Legal Entity FR12 (FCRS = FR012) Novartis Pharma S.A.S.

Functional Area Research & Development

Job Type Full time

Employment Type CDD (dur é e d é termin é e)

Shift Work No

Apply to Job



Job ID REQ-10064009

Expert(e) Pharmacovigilance H/F

Apply to Job

Source URL:

https://www.novartis.com.cn/careers/career-search/job/details/req-10064009-experte-pharmacovigilance-hf-fr-fr

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/fr-FR/NovartisCareers/job/Paris-Headquarter-Novartis-Pharma-SAS/Expert-e--Pharmacovigilance-H-FREQ-10064009
- 5. https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/fr-FR/NovartisCareers/job/Paris-Headquarter-Novartis-Pharma-SAS/Expert-e--Pharmacovigilance-H-FREQ-10064009