

# Expert(e) Pharmacovigilance H/F

Job ID REQ-10064009

10月 15, 2025

France

### 摘要

Monitora e controlla il programma di sorveglianza di farmaci, biologici o dispositivi medici dell'azienda, compresa l'assunzione, la valutazione, l'elaborazione e il follow-up delle segnalazioni avverse. Partecipa alla risoluzione di qualsiasi responsabilit à legale e al rispetto delle normative governative. Garantisce una ricezione, una manutenzione e una valutazione accurate rispetto all'etichettatura del prodotto. Segnala eventi o reazioni come richiesto dalle agenzie di regolamentazione, inclusi i dati sugli eventi avversi provenienti da studi clinici, fonti spontanee o sollecitate, rapporti periodici e di esperienza. Pu ò fornire il rilevamento e la valutazione dei segnali di tendenza e di sicurezza. Supporta tutte le attivit à di sperimentazione clinica e post marketing.

#### About the Role

Major Accountabilities

Supportare la gestione dei processi operativi nel garantire il rispetto delle procedure globali/locali

novartis, delle normative/norme/linee guida nazionali e internazionali per la farmacovigilanza dei prodotti commercializzati e investigativi Novartis

- Gestire la raccolta, l'elaborazione, la documentazione, la segnalazione e il follow-up di tutti i report sugli eventi avversi (AE) per tutti i prodotti Novartis da studi clinici, studi post-marketing (PMS), programmi orientati al paziente (POP), registri e tutti i rapporti spontanei (SR).
- Trascrivere, tradurre (ove necessario) e inserire i dati di tutti gli eventi avversi gravi (dagli studi clinici) e di tutti gli eventi avversi (da POP, PMS, registri e tutti gli SR) dai documenti di origine ai sistemi di sicurezza in modo accurato e coerente con enfasi sulla tempestivit à e sulla qualit à.
- Registrare e tenere traccia delle ricevute, degli invii e delle distribuzioni di documenti come SAE, SR, notifiche degli investigatori, ecc. in collaborazione con altri reparti
- Gestire la segnalazione/invio/distribuzione di rapporti/aggiornamenti/informazioni sulla sicurezza alle Autorit à Sanitarie Locali e/o alle operazioni cliniche in collaborazione con altri Dipartimenti.
- Collaborare con altri associati fotovoltaici locali/globali per garantire una valutazione accurata dei dati di sicurezza.
- Anteragire e scambiare informazioni di sicurezza pertinenti con LHA, associati fotovoltaici, altri gruppi funzionali e appaltatori di terze parti, se applicabile.
- Rileva e monitora le normative globali/ regionali / nazionali (a caso) sulla farmacovigilanza e fornisci l'aggiornamento all'organizzazione PVO globale.
- Sviluppare, aggiornare e implementare procedure locali per garantire la conformit à alle procedure globali pvo e ai requisiti nazionali.
- -Gestione e manutenzione di tutti i database PVO assegnati pertinenti, se applicabile.
- Sviluppare e aggiornare materiali di formazione per la farmacovigilanza
- Garantire il sostegno e la chiusura degli audit, delle attivit à del piano d'azione correttivo e delle ispezioni dell'Autorit à sanitaria.
- Fornire informazioni tempestive e pertinenti ai coordinatori di prova, alle AGENZIE e ad altro personale novartis
- Distribuzione di campioni di marketing (se del caso)

#### **Key Performance Indicators**

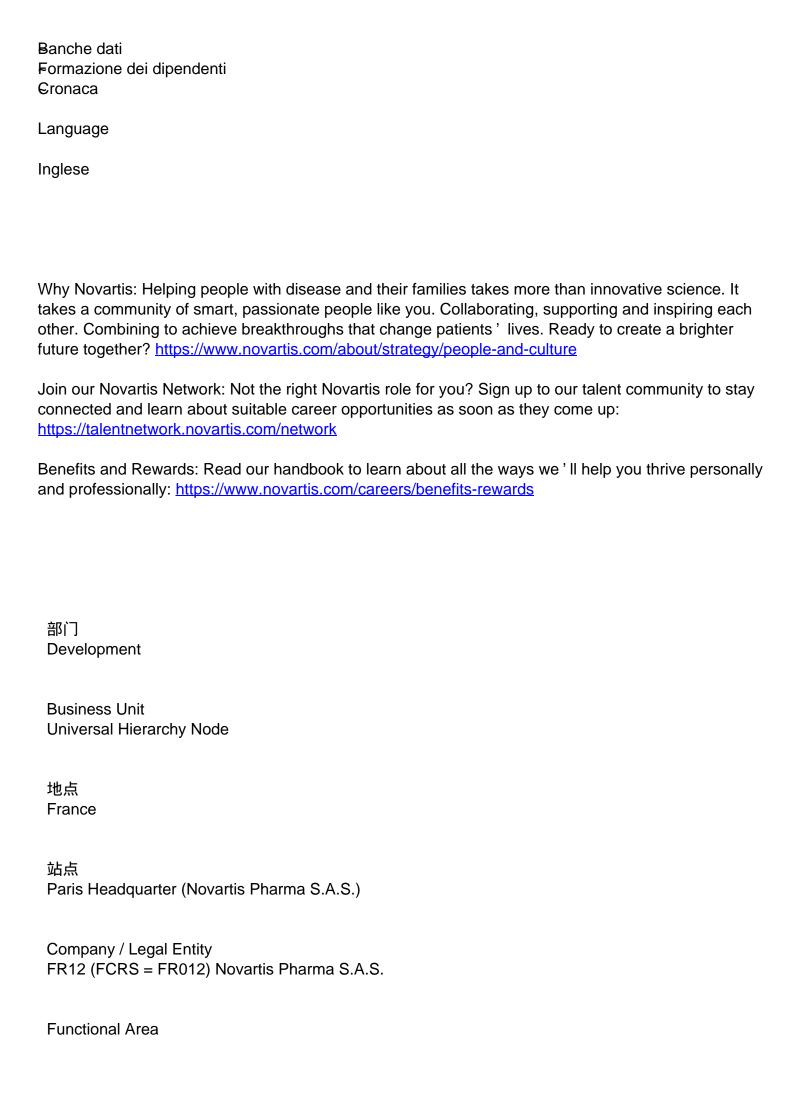
Monitora e controlla il programma di sorveglianza di farmaci, biologici o dispositivi medici dellazienda, compresa lassunzione, la valutazione, lelaborazione e il follow-up delle segnalazioni avverse. Partecipa alla risoluzione di qualsiasi responsabilit à legale e al rispetto delle normative governative. Garantisce una ricezione, una manutenzione e una valutazione accurate rispetto alletichettatura del prodotto. Segnala eventi o reazioni come richiesto dalle agenzie di regolamentazione, inclusi i dati sugli eventi avversi provenienti da studi clinici, fonti spontanee o sollecitate, rapporti periodici e di esperienza. Pu ò fornire il rilevamento e la valutazione dei segnali di tendenza e di sicurezza. Supporta tutte le attivit à di sperimentazione clinica e post marketing.

Work Experience

Operations management and execution Collaborazione intraziendale Estensione funzionale

Skills

Archiviazione (documenti) Farmacovigilanza Scienza della sicurezza



## Research & Development

Job Type Full time

Employment Type
Temporaneo (tempo determinato)

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-it-it

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