

# Expert(e) Pharmacovigilance H/F

Job ID REQ-10064009

10月 15. 2025

France

### 摘要

有害な報告に対する摂取、評価、処理、フォローアップを含む、同社の医薬品、生物学的製剤、または医療機器監視プログラムを監視および監査します。法的責任の解決および政府の規制の遵守に参加する。製品ラベルに対する正確な受領、メンテナンス、評価を保証します。 臨床試験、自発的または勧誘された情報源、定期的および経験報告からの有害事象データを含む規制当局が要求するイベントまたは反応を報告する。トレンドと安全性の信号検出と評価を提供する可能性があります。すべての臨床試験活動とポストマーケティングをサポートします。

#### About the Role

Major Accountabilities

~ノバルティスのグローバル/ローカル手続き、国内および国際的な規制/基準/ガイドラインの販売および調査製品の薬用警戒のための運用プロセスの管理を支援するため -臨床試験、ポストマーケティング研究(PMS)、患者指向プログラム(POP)、レジストリ、およびす べての自発的レポート(SR)からのすべてのノバルティス製品の収集、処理、文書化、報告およびフォローアップを管理します。

~ソース文書から、適時性と品質に重点を置いて、すべての重大な有害事象(臨床試験から)およびすべての有害事象(POP、PMS、レジストリ、およびすべてのSR)のデータを正確かつ一貫して書き起こし、翻訳し、入力します。

他の部門と協力して、SAE、SR、調査官通知などの文書の領収書、提出物、配布を記録および追跡する

-他の部門と協力して、安全レポート/更新/情報の報告/提出/配信を地方自治体および/または臨床業務に管理します。

他のローカル/グローバルのPVアソシエイトと協力して、安全データの正確な評価を確実にします。 ŁHA、PVアソシエイト、その他の機能グループ、および第三者の請負業者との関連する安全情報 の交換と交換を行います。

-グローバル/地域/国(該当する場合)の薬用警戒規制を調査および監視し、グローバルPVO組織にアップデートを提供します。

₽VOのグローバル手続きと国の要件に確実に準拠するために、ローカル手続きを開発、更新、実装します。

-該当する場合は、関連するすべての割り当て PVO データベースの管理と保守。

~薬用警戒のためのトレーニング資料の開発と更新

-<u>監査</u>、是正措置計画活動、保健局の検査のサポートとクローズアウトを確保します。

~トライアルコーディネーター、クラス、その他のノバルティスのスタッフにタイムリーで関連情報 を提供

~マーケティングサンプルの配布(該当する場合)

#### **Key Performance Indicators**

有害な報告に対する摂取、評価、処理、フォローアップを含む、同社の医薬品、生物学的製剤、または医療機器監視プログラムを監視および監査します。法的責任の解決および政府の規制の遵守に参加する。製品ラベルに対する正確な受領、メンテナンス、評価を保証します。臨床試験、自発的または勧誘された情報源、定期的および経験報告からの有害事象データを含む規制当局が要求するイベントまたは反応を報告する。トレンドと安全性の信号検出と評価を提供する可能性があります。すべての臨床試験活動とポストマーケティングをサポートします。

#### Work Experience

オペレーション管理と実行 境界を越えての協働 *ヲ*ァンクションの幅

#### Skills

ファイリング(書類) ファーマコビジランス 安全科学 データベース 社員教育 報告

#### Language

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? <a href="https://www.novartis.com/about/strategy/people-and-culture">https://www.novartis.com/about/strategy/people-and-culture</a>

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: <a href="https://talentnetwork.novartis.com/network">https://talentnetwork.novartis.com/network</a>

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

部门

Development

Business Unit Universal Hierarchy Node

地点 France

站点

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

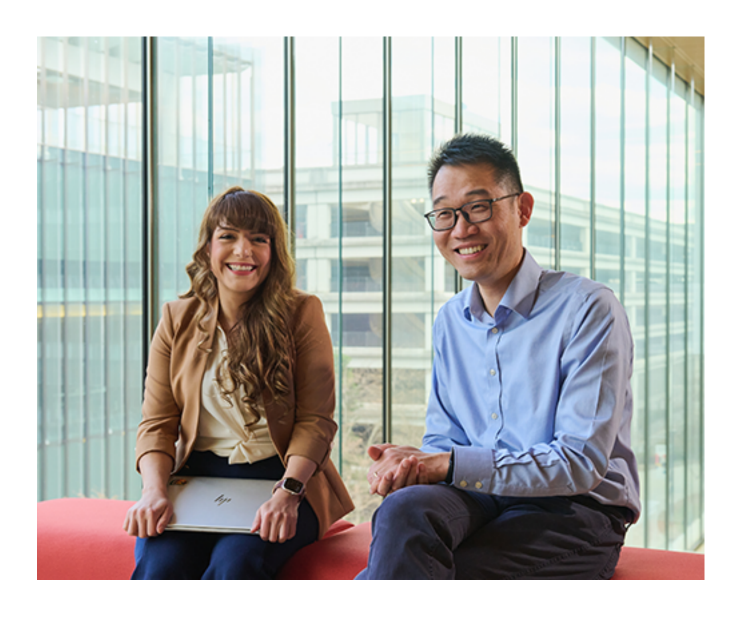
Company / Legal Entity FR12 (FCRS = FR012) Novartis Pharma S.A.S.

Functional Area Research & Development

Job Type Full time Employment Type Temporary (有期)

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-ja-jp

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