

Clinical Sciences Trial Leader

Job ID REQ-10065230

10月 20, 2025

Japan

摘要

Tr ä gt bei entsprechender Aufsicht zu allen relevanten Aspekten der globalen klinischen Studienaktivit ä ten bei, um Studienergebnisse innerhalb von Zeitplan, Budget, Qualit ä ts-/Compliance-und Leistungsstandards zu liefern. Kann spezifische Aspekte globaler klinischer Studien leiten. Kernmitglied des Teams f ü r klinische Studien, Tr ä gt durch Prozessverbesserung und Wissensaustausch zur operativen Exzellenz bei und/oder liefert Inputs f ü r den klinischen Entwicklungsprozess.

Anwendbar auf Clinical Scientific Expert II

Der Clinical Scientific Expert II (CSE II) bietet klinische und wissenschaftliche Unterst ü tzung in allen Phasen einer klinischen Studie unter der Leitung des (A)CD(M)D in Übereinstimmung mit novartis Prozessen, ICH GCP und regulatorischen Anforderungen. Diese Rolle wendet die Prinzipien der klinischen Daten ü berpr ü fung an und identifiziert klinische Dateneinblicke, um sicherzustellen, dass die Daten wissenschaftlich plausibel sind, und um Trends, Signale und Risiken im Zusammenhang mit Studienendpunkten und der Patientensicherheit zu identifizieren. Das CSE II ist ein Kernmitglied des Clinical Trial Teams (CTT). Dar ü ber hinaus unterst ü tzt/leitet der CSE II Dokumente oder Aktivit ä ten auf Programmebene wie zugewiesen.

About the Role

Major Accountabilities

⊣Tr ä gt zu allen betriebs-/klinischen Studienergebnisse bei, die gem äß Zeitpl ä nen, Budget, operativen Verfahren, Qualit ä ts-/Compliance- und Leistungsstandards im Rahmen des spezifischen JD liegen.

-Durchf ü hrung/Beitrag zur Untersuchung von Start-up-Aktivit ä ten wie Ü berwachung der Protokollentwicklung, CRF-Entwicklung, Entwicklung von Informed Consent Form.

Gew ä hrleistung der ordnungsgem ä ß en Handhabung aller Studiendurchf ü hrungen und der Schlie ß ung von Aktivit ä ten, einschlie ß lich, aber nicht beschr ä nkt auf die Schlie ß ung von Standort, die endg ü ltige Rechenschaftspflicht und die Pr ü fungsbereitschaft der Test-Masterdateidokumentation (falls im Rahmen des spezifischen JD).

Verantwortlich für Die Schulung, Umsetzung und Einhaltung von Standards (SOPs) und Best Practices für klinische Operationen/klinische Daten überprüfungsaktivitäten innerhalb zugewiesener klinischer Studien und innerhalb klinischer Programme, einschließ lich des Austauschs der gewonnenen Erkenntnisse.

Alledung von technischen Reklamationen / unerw ü nschten Ereignissen / Sonderfallszenarien im Zusammenhang mit Novartis-Produkten innerhalb von 24 Stunden nach Erhalt Averteilung von Marketingmustern (falls zutreffend)

Key Performance Indicators

Tr ä gt bei entsprechender Aufsicht zu allen relevanten Aspekten der globalen klinischen Studienaktivit ä ten bei, um Studienergebnisse innerhalb von Zeitplan, Budget, Qualit ä ts-/Compliance-und Leistungsstandards zu liefern. Kann spezifische Aspekte globaler klinischer Studien leiten. Kernmitglied des Teams f ü r klinische Studien, Tr ä gt durch Prozessverbesserung und Wissensaustausch zur operativen Exzellenz bei und/oder liefert Inputs f ü r den klinischen Entwicklungsprozess.

Anwendbar auf Clinical Scientific Expert II

Der Clinical Scientific Expert II (CSE II) bietet klinische und wissenschaftliche Unterst ü tzung in allen Phasen einer klinischen Studie unter der Leitung des (A)CD(M)D in Übereinstimmung mit novartis Prozessen, ICH GCP und regulatorischen Anforderungen. Diese Rolle wendet die Prinzipien der klinischen Daten ü berpr ü fung an und identifiziert klinische Dateneinblicke, um sicherzustellen, dass die Daten wissenschaftlich plausibel sind, und um Trends, Signale und Risiken im Zusammenhang mit Studienendpunkten und der Patientensicherheit zu identifizieren. Das CSE II ist ein Kernmitglied des Clinical Trial Teams (CTT). Dar ü ber hinaus unterst ü tzt/leitet der CSE II Dokumente oder Aktivit ä ten auf Programmebene wie zugewiesen.

Work Experience

Operations Management und Ausf ü hrung
Projektmanagement
Finanzverwaltung
Grenz ü berschreitende Zusammenarbeit
Klinische Forschungsphasen
Design klinischer Studien, Daten ü berpr ü fung und Berichterstattung

Grenz ü berschreitende Zusammenarbeit

Skills

Datenintegrit ä t
Frendanalyse
Klinische Studien
Protokoll f ü r klinische Studien
Lebenswissenschaften
Klinische Forschung
Risiko ü berwachung
Lerndesign
Datenanalyse
Goaching
Haushaltsf ü hrung

Language

Englisch

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

Biomedical Research

Business Unit Universal Hierarchy Node

地点

Japan

站点 Tokyo (NPKK Sales)

Company / Legal Entity JP05 (FCRS = JP005) Novartis Pharma K.K.

Functional Area Research & Development

Job Type Full time

Employment Type Regul ä r

Shift Work No

Apply to Job



Job ID REQ-10065230

Clinical Sciences Trial Leader

Apply to Job

Source URL:

https://www.novartis.com.cn/careers/career-search/job/details/req-10065230-clinical-sciences-trial-leader-de-de

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/de-DE/NovartisCareers/job/Tokyo-NPKK-Sales/Clinical-Sciences-Trial-LeaderREQ-10065230-7
- 5. https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/de-DE/NovartisCareers/job/Tokyo-NPKK-Sales/Clinical-Sciences-Trial-LeaderREQ-10065230-7