

# Global Program Regulatory Manager Japan

Job ID  
REQ-10076025  
апр 16, 2026  
Япония

## Сводка

Contribuisce e supporta lo sviluppo della presentazione della registrazione dei prodotti, dei rapporti sullo stato di avanzamento, dei supplementi, delle modifiche e/ o dei rapporti periodici sull'esperienza. Supporta tutte le attività di registrazione del Dipartimento per garantire il rispetto dei requisiti del contesto normativo farmaceutico locale.

## About the Role

### Major Accountabilities

- ~ Ottenere la migliore registrazione del prodotto con etichettatura commercialmente attraente in conformità con il piano di registrazione
- ~ Mantenere e garantire la licenza del prodotto in termini di aggiornamento CMC/CDS/sicurezza in base alle normative locali/legge/linee guida, strategia aziendale e conformità globale
- ~ Garantire la conformità con NP4, codice di condotta KRPIA, regolamenti e leggi pertinenti per le attività CPO correlate (aggiornamento DRAGON, RMP, materiali di imballaggio, materiali promozionali/attività, rapporti di sicurezza PMS/farmaco ecc.)
- ~ Promuovere e mantenere buone relazioni con le parti interessate interne ed esterne
- ~ Segnalazione di reclami tecnici / eventi avversi / scenari di casi speciali relativi ai prodotti Novartis entro 24 ore dal ricevimento
- ~ Distribuzione di campioni di marketing (se del caso)

### Key Performance Indicators

Contribuisce e supporta lo sviluppo della presentazione della registrazione dei prodotti, dei rapporti sullo stato di avanzamento, dei supplementi, delle modifiche e/ o dei rapporti periodici sull'esperienza. Supporta tutte le attività di registrazione del Dipartimento per garantire il rispetto dei requisiti del contesto normativo farmaceutico locale.

### Work Experience

- ~Operations management and execution
- ~Project Management
- ~Estensione funzionale
- ~Esperienze interculturali

### Skills

- ~Abilità analitica
- ~Pianificazione del progetto
- ~Clinici
- ~Collaborazione
- ~Scienze biologiche
- ~Orientato ai dettagli
- ~Conformità normativa

### Language

Inglese

**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>

**Benefits and Rewards:** Learn about all the ways we'll help you thrive personally and professionally.

[Read our handbook \(PDF 30 MB\)](#)

Дивизион

Development

Business Unit

Development

Место

Япония

Сайт

Toranomon (NPKK Head Office)

Company / Legal Entity

JP05 (FCRS = JP005) Novartis Pharma K.K.

Functional Area

Research & Development

Job Type  
Full time  
Employment Type  
Regolare  
Shift Work  
No

Job ID  
REQ-10076025

### **Global Program Regulatory Manager Japan**

[Apply to Job](#)

Job ID  
REQ-10076025

### **Global Program Regulatory Manager Japan**

[Apply to Job](#)

---

**Source URL:** <https://novartis.ru/careers/career-search/job/details/req-10076025-global-program-regulatory-manager-japan-it-it>

#### **List of links present in page**

1. <https://www.novartis.com/about/strategy/people-and-culture>
2. [https://www.novartis.com/sites/novartis\\_com/files/novartis-life-handbook.pdf](https://www.novartis.com/sites/novartis_com/files/novartis-life-handbook.pdf)
3. [https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/it-IT/Novartis\\_Careers/job/Toranomon-NPKK-Head-Office/Global-Program-Regulatory-Manager-Japan\\_REQ-10076025-5](https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/it-IT/Novartis_Careers/job/Toranomon-NPKK-Head-Office/Global-Program-Regulatory-Manager-Japan_REQ-10076025-5)
4. [https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/it-IT/Novartis\\_Careers/job/Toranomon-NPKK-Head-Office/Global-Program-Regulatory-Manager-Japan\\_REQ-10076025-5](https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/it-IT/Novartis_Careers/job/Toranomon-NPKK-Head-Office/Global-Program-Regulatory-Manager-Japan_REQ-10076025-5)