

SSO Study Start-Up Manager

Job ID
REQ-10077281
май 20, 2026
Аргентина

Сводка

Planificación, ejecución e interpretación de la investigación de ensayos clínicos, actividades de recopilación de datos y operaciones clínicas. Puede interactuar con sitios de investigación, consultores clínicos, organizaciones de investigación por contrato y otros proveedores. Colabora con colegas médicos/ clínicos del país, equipos clínicos globales y dirige actividades para ejecutar y entregar los estudios asignados. Monitorea los datos de los pacientes y la información relacionada con el estudio relacionada con los sitios de estudio clínico y la participación en ensayos clínicos. Asegura que el investigador se adhiera a los protocolos de investigación, los requisitos reglamentarios y las buenas prácticas clínicas y proporciona información en el plan de validación de datos. Proporciona un monitoreo oportuno y preciso de los datos de los pacientes y la información relacionada con el estudio de los documentos de origen, los registros de investigación y las visitas al sitio cuando corresponda. Puede monitorear los sitios de estudio y la selección de las instalaciones de auditoría.

About the Role

Major Accountabilities

- ~ Es un especialista clínico global que supervisa todas las actividades operativas, incluida la planificación, presupuestación, implementación y finalización de ensayos clínicos de conformidad con los requisitos normativos locales e internacionales.
- ~ Experto en procesos, procedimientos y sistemas de monitoreo.
- ~ Preparar y recopilar documentos del sitio de estudio.
- ~ Realizar la visita de iniciación y continuar capacitando al personal de estudio según sea necesario en el protocolo de estudio, procedimientos, estudio de manejo y almacenamiento de drogas, etc.
- ~ Realizar actividades de cierre del sitio por SOP y las regulaciones aplicables.
- ~ Es un profesional experimentado y experimentado con una comprensión completa del área de especialización; resuelve una amplia gama de problemas de manera creativa.
- ~ Trabaja en problemas de alcance diverso
- ~ Redes con personal interno y externo superior en área propia de especialización.
- ~ Contribuye a muchos objetivos y metas de centros de coste; pueden contribuir a los objetivos de la línea de servicio
- ~ Puede revisar y firmar los informes de visitas de monitoreo
- ~ Notificación de quejas técnicas / eventos adversos / escenarios de casos especiales relacionados con los productos Novartis dentro de las 24 horas posteriores a la recepción
- ~ Distribución de muestras de comercialización (cuando proceda)

Key Performance Indicators

Planificación, ejecución e interpretación de la investigación de ensayos clínicos, actividades de recopilación de datos y operaciones clínicas. Puede interactuar con sitios de investigación, consultores clínicos, organizaciones de investigación por contrato y otros proveedores. Colabora con colegas médicos/ clínicos del país, equipos clínicos globales y dirige actividades para ejecutar y entregar los estudios asignados. Monitorea los datos de los pacientes y la información relacionada con el estudio relacionada con los sitios de estudio clínico y la participación en ensayos clínicos. Asegura que el investigador se adhiera a los protocolos de investigación, los requisitos reglamentarios y las buenas prácticas clínicas y proporciona información en el plan de validación de datos. Proporciona un monitoreo oportuno y preciso de los datos de los pacientes y la información relacionada con el estudio de los documentos de origen, los registros de investigación y las visitas al sitio cuando corresponda. Puede monitorear los sitios de estudio y la selección de las instalaciones de auditoría.

Work Experience

- ~Liderazgo de personas
- ~Gestión y ejecución de operaciones
- ~Gestión de proyectos
- ~Colaboración internacional
- ~Gestión de crisis

Skills

- ~Monitoreo Clínico
- ~Investigación Clínica
- ~Ensayos clínicos
- ~Ciencias de la Salud
- ~Sistemas de Gestión de Ensayos Clínicos
- ~Colaboración
- ~Análisis de datos
- ~Ciencias biológicas
- ~Informes de estudios clínicos
- ~Habilidades para la toma de decisiones
- ~Presupuesto
- ~Análisis financiero

Language

Inglés

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

Аргентина

Сайт

Ramallo (Argentina)

Company / Legal Entity

AR01 (FCRS = AR001) Novartis Argentina S.A.

Functional Area

Research & Development

Job Type

Full time

Employment Type

Regular

Shift Work

No

Job ID

REQ-10077281

SSO Study Start-Up Manager

[Apply to Job](#)

Job ID

REQ-10077281

SSO Study Start-Up Manager

[Apply to Job](#)

Source URL: <https://novartis.ru/kr-ko/careers/career-search/job/details/req-10077281-ss0-study-start-manager-es-es>

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

3. https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/es/Novartis_Careers/job/Ramallo-Argentina/SSO-Study-Start-Up-Manager_REQ-10077281-1
4. https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/es/Novartis_Careers/job/Ramallo-Argentina/SSO-Study-Start-Up-Manager_REQ-10077281-1