

# SSO Study Start-Up Manager

Job ID  
REQ-10077281  
май 20, 2026  
Аргентина

## Сводка

Pianificazione, esecuzione e interpretazione della ricerca sugli studi clinici, delle attività di raccolta dati e delle operazioni cliniche. Può interagire con siti investigativi, consulenti clinici, organizzazioni di ricerca a contratto e altri fornitori. Collabora con colleghi medici / clinici del Paese, team clinici globali e dirige le attività per eseguire e consegnare gli studi assegnati. Monitora i dati dei pazienti e le informazioni relative allo studio relative ai siti di studi clinici e alla partecipazione agli studi clinici. Assicura che lo sperimentatore aderisca ai protocolli di ricerca, ai requisiti normativi e alle buone pratiche cliniche e fornisca input nel piano di convalida dei dati. Fornisce un monitoraggio tempestivo e accurato dei dati dei pazienti e delle informazioni relative allo studio da documenti di origine, record di ricerca e visite in loco, ove applicabile. Può monitorare i siti di studio e la selezione delle strutture di audit.

## About the Role

### Major Accountabilities

- ~ È uno specialista clinico globale che supervisiona tutte le attività operative, tra cui pianificazione, budgeting, implementazione e completamento di sperimentazioni cliniche in conformità con i requisiti normativi locali e internazionali.
- ~ Esperto in processi, procedure e sistemi di monitoraggio.
- ~ Preparare e raccogliere i documenti del sito di studio.
- ~ Eseguire l'iniziazione Visita e continuare a formare il personale di studio in base alle esigenze sul protocollo di studio, procedure, studio della gestione della droga e stoccaggio ecc.
- ~ Eseguire attività di chiusura del sito in base ai SOP e alle normative applicabili.
- ~ È un professionista esperto ed esperto con una piena comprensione dell'area di specializzazione; risolve una vasta gamma di problemi in modo creativo.
- ~ Lavora su problemi di portata diversa
- ~ Reti con personale interno ed esterno di alto livello nella propria area di competenza.
- ~ Contribuisce a molti obiettivi e obiettivi del centro di costo; possono contribuire agli obiettivi della linea di servizio
- ~ Può rivedere e firmare Monitoring Visit Reports
- ~ 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

Pianificazione, esecuzione e interpretazione della ricerca sugli studi clinici, delle attività di raccolta dati e delle operazioni cliniche. Può interagire con siti investigativi, consulenti clinici, organizzazioni di ricerca a contratto e altri fornitori. Collabora con colleghi medici / clinici del Paese, team clinici globali e dirige le attività per eseguire e consegnare gli studi assegnati. Monitora i dati dei pazienti e le informazioni relative allo studio relative ai siti di studi clinici e alla partecipazione agli studi clinici. Assicura che lo sperimentatore aderisca ai protocolli di ricerca, ai requisiti normativi e alle buone pratiche cliniche e fornisca input nel piano di convalida dei dati. Fornisce un monitoraggio tempestivo e accurato dei dati dei pazienti e delle informazioni relative allo studio da documenti di origine, record di ricerca e visite in loco, ove applicabile. Può monitorare i siti di studio e la selezione delle strutture di audit.

### Work Experience

- ~People Leadership
- ~Operations management and execution
- ~Project Management
- ~Collaborazione intraziendale
- ~Gestione di crisi

### Skills

- ~Monitoraggio clinico
- ~Ricerca Clinica
- ~Clinici
- ~Scienze della Salute
- ~Sistemi di gestione delle sperimentazioni cliniche
- ~Collaborazione
- ~Analisi dei dati
- ~Scienze biologiche
- ~Rapporti di studi clinici
- ~Capacità decisionali
- ~Bilancio
- ~Analisi finanziaria

### 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  
Аргентина  
Сайт  
Ramallo (Argentina)  
Company / Legal Entity  
AR01 (FCRS = AR001) Novartis Argentina S.A.  
Functional Area  
Research & Development  
Job Type  
Full time  
Employment Type  
Regolare  
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-sso-study-start-manager-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/Ramallo-Argentina/SSO-Study-Start-Up-Manager\\_REQ-10077281-1](https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/it-IT/Novartis_Careers/job/Ramallo-Argentina/SSO-Study-Start-Up-Manager_REQ-10077281-1)
4. [https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/it-IT/Novartis\\_Careers/job/Ramallo-Argentina/SSO-Study-Start-Up-Manager\\_REQ-10077281-1](https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/it-IT/Novartis_Careers/job/Ramallo-Argentina/SSO-Study-Start-Up-Manager_REQ-10077281-1)