

Global Program Regulatory Manager Japan

Job ID
REQ-10076025
апр 16, 2026
Япония

Сводка

Участвует и поддерживает разработку представления регистрации продуктов, отчетов о ходе работы, дополнений, поправок и / или периодических отчетов об опыте. Поддерживает всю регистрационную деятельность Департамента для обеспечения соответствия требованиям местной фармацевтической нормативной среды.

About the Role

Major Accountabilities

- ~ Достижение наилучшей регистрации продукции с коммерчески привлекательной маркировкой в соответствии с планом регистрации
- ~ Поддержание и защита лицензии на продукцию с точки зрения обновления CMC/CDS/safety в соответствии с местными правилами/законом/руководящими принципами, стратегией компании и глобальным соблюдением
- ~ Обеспечить соблюдение NP4, кодекса поведения KRPIA, соответствующих правил и законов для смежных видов деятельности CPO (обновление DRAGON, RMP, упаковочные материалы, рекламные материалы/деятельность, PMS/информация о безопасности наркотиков и т.д.)
- ~ Укрепление и поддержание хороших отношений с внутренними и внешними заинтересованными сторонами
- ~ Сообщение о технических жалобах / неблагоприятных событиях / сценариях особых случаев, связанных с продуктами Novartis в течение 24 часов с момента получения
- ~ Распространение маркетинговых образцов (если применимо)

Key Performance Indicators

Участвует и поддерживает разработку представления регистрации продуктов, отчетов о ходе работы, дополнений, поправок и / или периодических отчетов об опыте. Поддерживает всю регистрационную деятельность Департамента для обеспечения соответствия требованиям местной фармацевтической нормативной среды.

Work Experience

- ~Руководство операционными процессами и их осуществление
- ~Управление проектами
- ~Широкий функционал
- ~Опыт межкультурного взаимодействия

Skills

- ~Аналитические способности
- ~Планирование проекта
- ~Клинические исследования
- ~Сотрудничество
- ~Медико-биологические науки
- ~Внимание к деталям
- ~Соответствие нормативным требованиям

Language

Английский

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
Regular
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/ru-ru/careers/career-search/job/details/req-10076025-global-program-regulatory-manager-japan-ru-ru>

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/ru-RU/Novartis_Careers/job/Toranomon-NPKK-Head-Office/Global-Program-Regulatory-Manager-Japan_REQ-10076025-5
4. https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/ru-RU/Novartis_Careers/job/Toranomon-NPKK-Head-Office/Global-Program-Regulatory-Manager-Japan_REQ-10076025-5