

# Associate Clinical Data Scientist

Job ID

REQ-10075063

Apr 17, 2026

LOC\_IN

## About the Role

### Major Accountabilities

- ~ Демонстрирует потенциал для технических знаний, научного творчества, сотрудничества с другими людьми и независимой мысли.
- ~ Начинает развивать практические знания по протоколу клинического исследования (CSP), плану обработки данных (DHP) и плану обзора данных (DRP) или их эквиваленту и вносит свой вклад в их разработку
- ~ Под наблюдением обеспечивает вклад в написание спецификаций для изучения конкретных проверок проверки и необходимых отчетов для обеспечения высокого качества и последовательных данных
- ~ Участие в тестировании на прием пользователей (UAT) и управлении локальной лабораторией, настроенной для клинической базы данных по мере необходимости
- ~ Под наблюдением, участвует в постоянном обзоре всех данных, полученных в результате клинического исследования, включая данные третьих сторон и местных лабораторий и CAE примирения, где это применимо
- ~ Поддержка процессов и результатов обучения в рамках платформы или процессов.
- ~ Поддерживает развитие коммуникаций для инициатив.
- ~ Создает под наблюдением и учится новым средам для создания графики для обучения и оперативного применения
- ~ Участвует в деятельности PSC по обеспечению соответствия качеству, готовности к аудиту и управляет CAPAs
- ~ участвует в мероприятиях по контролю качества, проводимых PSC для обеспечения высокого качества результатов.
- ~ Обеспечивает, чтобы о каких-либо выявленных отклонениях сообщалось главе Группы
- ~ Обеспечивает, чтобы выполняемые действия выполнялись с качеством и пониманием процесса
- ~ Помогает в отслеживании и отчетном состоянии назначенных задач и обеспечивает точность и точность соответствующих систем слежения
- ~ Выполняет точное и последовательное кодирование, управляя кодированием
- ~ связанные запросы по мере необходимости под контролем. Развивает понимание инструментов программирования и словарей. Выполняет вспомогательную роль под руководством ведущего разработчика проекта или исследования по исследованиям, устанавливая и поддерживая рабочие отношения с Data Operations. Гарантирует, что клинические системы для назначенных исследований соответствуют нормативным требованиям, а внутренние стандарты развертываются качественно. Участвуйте в инициативах по улучшению и/или неклинических проектах.
- ~ 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

- ~ Помощь в своевременном и профессиональном постоянном управлении результатами обработки данных/кодирования и доставки клинических баз данных/данных DAP в отношении стоимости, качества и сроков назначенных исследований, управляемых в рамках Управления клиническими данными. Обеспечение высокого качества данных, доступных для анализа и отчетности. Поддержка разработки контента и преобразование учебных модулей в увлекательные и интерактивные приложения. Соблюдает надлежащую клиническую практику (GCP), процедуры и рекомендации по обработке данных. Поддержка качественных результатов в рамках операций с

данными (DO). Поддержка предоставления качественных данных и программ, процессов и документации  
Вклад в обеспечение эффективного выполнения планов по разработке фармацевтических препаратов в Novartis Global Drug Development со своевременными и высококачественными результатами.

#### Work Experience

~Сотрудничество через организационные границы

#### Skills

~Управление клиническими данными

~Ввод данных

~Управление данными

~Наука о данных

~Внимание к деталям

~Баз данных

#### Language

Английский

### Role Requirements

**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 \(PDF 30 MB\)](#)

Division

DIV\_GD

Business Unit

Development

Location

LOC\_IN

Site

Hyderabad (Office)

Company / Legal Entity

IN10 (FCRS = IN010) Novartis Healthcare Private Limited

Functional Area

FCT\_RD

Job Type

Full time

Employment Type

Regular

Shift Work

No

[Apply to Job](#)

Job ID

REQ-10075063

### Associate Clinical Data Scientist

**Source URL:** <https://prod1.jobapi.novartis.com.cn/req-10075063-associate-clinical-data-scientist-ru-ru>

**List of links present in page**

1. <https://prod1.jobapi.novartis.com.cn/req-10075063-associate-clinical-data-scientist-ru-ru>
2. <https://www.novartis.com/about/strategy/people-and-culture>
3. [https://www.novartis.com/sites/novartis\\_com/files/novartis-life-handbook.pdf](https://www.novartis.com/sites/novartis_com/files/novartis-life-handbook.pdf)
4. [https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/ru-RU/Novartis\\_Careers/job/Hyderabad-Office/Associate-Clinical-Data-Scientist\\_REQ-10075063](https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/ru-RU/Novartis_Careers/job/Hyderabad-Office/Associate-Clinical-Data-Scientist_REQ-10075063)
5. [https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/ru-RU/Novartis\\_Careers/job/Hyderabad-Office/Associate-Clinical-Data-Scientist\\_REQ-10075063](https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/ru-RU/Novartis_Careers/job/Hyderabad-Office/Associate-Clinical-Data-Scientist_REQ-10075063)