

# Associate Clinical Data Scientist

Job ID

REQ-10075059

Apr 17, 2026

LOC\_IN

## About the Role

### Major Accountabilities

- ~ Dokazuje potencial tehnične strokovnosti, znanstvene ustvarjalnosti, sodelovanja z drugimi in neodvisne misli.
- ~ Začne razvijati delovno znanje o protokolu klinične študije (CSP), načrtu ravnanja s podatki (DHP) in načrtu pregleda podatkov (DRP) ali enakovrednem načrtu ter daje prispevek k tem
- ~ Pod nadzorom je zagotovljen vnos v pisanje specifikacij za preverjanje potrjevanje specifičnih študij in potrebna poročila za zagotavljanje visoke kakovosti in skladnih podatkov
- ~ Vključeni v testiranje sprejemanja uporabnikov (UAT) in upravljanje lokalnega laboratorija, ki je bil za klinično zbirko podatkov
- ~ Pod nadzorom sodeluje pri stalnem pregledu vseh podatkov, pridobljenih iz klinične študije, vključno s podatki tretjih oseb in lokalnih laboratorijev ter usklajevanjem SAE, kadar je to primerno
- ~ Podpira rezultate procesov in usposabljanja znotraj platforme ali procesov.
- ~ Podpira razvoj komunikacij za pobude.
- ~ Ustvarja pod nadzorom in se uči novih nosilnih programov za ustvarjanje grafik za usposabljanje in operativno uporabo
- ~ Sodeluje v dejavnostih PVO za skladnost s kakovostjo, revizijsko pripravljenost in
- ~ sodeluje v dejavnostih QC, ki jih vodi PSC, da bi zagotovil visoko kakovostne rezultate.
- ~ Zagotavlja, da je bilo ugotovljeno odstopanje prijavljeno glavi skupine
- ~ Zagotavlja, da se dejavnosti, ki se izvajajo, izvajajo s kakovostjo in razumevanjem postopka
- ~ Pomoč pri spremljanju in poročanju o dodeljenih opravilih ter zagotavlja, da so ustrezni sistemi za sledenje posodobljene in točne
- ~ Izvaja natančno in dosledno kodiranje, upravljanje kodiranja
- ~ povezane poizvedbe, kot je potrebno pod nadzorom. Razvija razumevanje orodij za kodiranje in slovarjev. Služi v podporni vlogi pod vodstvom projekta ali vodilnega razvijalca študije o študijah z vzpostavitvijo in vzdrževanjem delovnih odnosov s podatkovnimi operacijami. Zagotavlja, da klinični sistemi za dodeljene študije izpolnjujejo regulativne zahteve in da se notranji standardi uvajajo kakovostno. Sodelujte v pobudah za izboljšanje in/ali nekliničnih projektih.
- ~ Poročanje o tehničnih pritožbah / neželenih dogodkih / scenarijih posebnih primerov, povezanih z Novartis izdelki v roku 24 ur po prejemu
- ~ Distribucija vzorcev trženja (kjer je primerno)

### Key Performance Indicators

~Pomoč pri pravočasnem in strokovnem tekočem Mgmt podatkov o spremembah / kodiranju rezultatov in podatkih o dostavi klinične baze podatkov/DAP v zvezi s stroški, kakovostjo in roki za dodeljena preskušanja, ki se upravljajo v okviru Clinical Data Mgmt. Zagotovite visokokakovostne podatke, ki so na voljo za analizo in poročanje. Podpirajte razvoj vsebin in nadgradnjo modulov usposabljanja v privlačne in interaktivne aplikacije. Sledi dobrim kliničnim praksam (GCP), postopkom in smernicam za ravnanje s podatki. Podpira kakovostne izdelke v podatkovnih operacijah (DO). Podpira zagotavljanje kakovostnih podatkov in programov, procesov in dokumentacije prispeval k zagotavljanju, da se načrti za razvoj farmacevtskih zdravil v Novartis Global Drug Development učinkovito izvajajo s pravočasnimi in visokokakovostnimi rezultati.

### Work Experience

~Sodelovanje prek meja

## Skills

~Upravljanje kliničnih podatkov

~Vnos podatkov

~Upravljanje podatkov

~Podatkovna znanost

~Detajl usmerjen

~Zbirk podatkov

## Language

Angleščina

## 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

Redni sodelavec

Shift Work

No

[Apply to Job](#)

Job ID

REQ-10075059

## Associate Clinical Data Scientist

[Apply to Job](#)

---

**Source URL:** <https://prod1.jobapi.novartis.com.cn/req-10075059-associate-clinical-data-scientist-sl-si>

## List of links present in page

1. <https://prod1.jobapi.novartis.com.cn/req-10075059-associate-clinical-data-scientist-sl-si>

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/sl-SI/Novartis\\_Careers/job/Hyderabad-Office/Associate-Clinical-Data-Scientist\\_REQ-10075059](https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/sl-SI/Novartis_Careers/job/Hyderabad-Office/Associate-Clinical-Data-Scientist_REQ-10075059)
5. [https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/sl-SI/Novartis\\_Careers/job/Hyderabad-Office/Associate-Clinical-Data-Scientist\\_REQ-10075059](https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/sl-SI/Novartis_Careers/job/Hyderabad-Office/Associate-Clinical-Data-Scientist_REQ-10075059)