

# Senior Global Program Regulatory Manager

Job ID  
REQ-10011576  
Ene 20, 2025  
Reino Unido

## Resumen

Gestione registros de productos, informes de estado, informes y recomendaciones periódicas. El grupo asesora en productos estratégicos y contactos basados en documentación. Póngase en contacto con los reguladores y negocie respuestas a preguntas, acelere la aprobación. Actúa como intermediario regulador del grupo de proyectos durante todo el ciclo de vida del producto. Los nuevos medicamentos y dispositivos biomédicos se llevan a cabo con sanciones rápidas y apropiadas para garantizar la acreditación continua de los medicamentos y productos médicos disponibles. Actúa como una organización de marketing o investigación y regulador del gobierno. Análisis de líneas de producción, tablas técnicas, normas e interpretaciones relacionadas y/o asesoramiento para equipos de marketing. Preparar un informe de entrega para la colaboración, enlaces y necesidades.

## About the Role

### Major Accountabilities

- ~ Implementar estrategias regulatorias y gestión operativa en grandes y grandes áreas específicas.
- ~ Proporcione documentación sobre los cambios pertinentes o los planes de ejes, como la retroalimentación de oro que contribuye a la estrategia regulatoria global y al Plan de Acción Regulatorio (PD), las lagunas y el riesgo del plan estratégico conjunto para cada área.
- ~ Coordinación de estrategias de gobierno local para alcanzar los objetivos operativos
- ~ SRFP se utiliza en algunas áreas.
- ~ Dra GPT, identifique los requisitos de riesgo para interactuar con la iteración de Gtais y establezca objetivos.
- ~ Apoyar la creación, creación y creación de documentos resumidos.
- ~ Desarrollar e implementar un plan de respuesta rápida para coordinar conclusiones y respuestas.
- ~ Los contactos locales están disponibles en el sitio web (por ejemplo,
- ~ Apoyo Global para la coordinación regional de YORLA, diseño y presentación de archivos.
- ~ Resumen completo del archivo de documento.
- ~ Cree e implemente proyectos que impidan o reduzcan el final de las horas de entrega controladas.
- ~ Después del examen del Programa de Ensayo clínicos (ATC), aprobar y buscar nuevos medicamentos (IND).
- ~ Envíe un plan de gestión de riesgos para revisarlo.
- ~ Las reuniones aprobadas por el Distrito se llevarán a cabo de forma independiente o por los representantes de DRA GPT y/o GTAL.
- ~ Bajo la dirección de la G GPT y/o GTAL, los archivos H son responsables de su transmisión y aprobación oportunas.
- ~ Promover la separación de objetivos y objetivos y a menudo allanar el camino.

~ 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

Implementación exitosa de una estrategia regulatoria integral para asegurar la mejor identificación, representación y certificación posibles de estrategias regulatorias globales basadas en los datos disponibles.

Identificar los principales problemas a los que se enfrentan

Regístrese en el comité regulador correspondiente y reciba valiosos consejos de este comité.

De todos modos, fueron capaces de hacer propósitos comerciales.

Directrices y principios de Novaat

Vistas de las partes interesadas en el proyecto

## Work Experience

~Gestión y ejecución de operaciones

~Gestión de proyectos

~Representación de la organización

~Amplitud funcional

~Experiencia multicultural

## Skills

~Orientado a los detalles

~Desarrollo de fármacos

~Habilidades de resolución de problemas

~Cumplimiento normativo

~Gestión de riesgos

~Ciencias biológicas

~Habilidades de negociación

~Ensayos clínicos

~Equipos multifuncionales

## 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>

**Join our Novartis Network:** Not the right Novartis role for you? Sign up to our talent community to stay connected and learn about suitable career opportunities as soon as they come up:

<https://talentnetwork.novartis.com/network>

**Benefits and Rewards:** Read our handbook to learn about all the ways we'll help you thrive personally and professionally: <https://www.novartis.com/careers/benefits-rewards>

División  
Development  
Business Unit  
Innovative Medicines  
Ubicación  
Reino Unido  
Sitio  
London (The Westworks)  
Company / Legal Entity  
GB16 (FCRS = GB016) Novartis Pharmaceuticals UK Ltd.  
Functional Area  
Research & Development  
Job Type  
Full time  
Employment Type  
Regular  
Shift Work  
No  
[Apply to Job](#)

Job ID  
REQ-10011576

## Senior Global Program Regulatory Manager

[Apply to Job](#)

---

**Source URL:** <https://www.adacap.com/careers/career-search/job/details/req-10011576-senior-global-program-regulatory-manager-es-es>

### List of links present in page

1. <https://www.novartis.com/about/strategy/people-and-culture>
2. <https://talentnetwork.novartis.com/network>
3. <https://www.novartis.com/careers/benefits-rewards>
4. [https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/es/Novartis\\_Careers/job/London-The-Westworks/Senior-Global-Program-Regulatory-Manager\\_REQ-10011576-1](https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/es/Novartis_Careers/job/London-The-Westworks/Senior-Global-Program-Regulatory-Manager_REQ-10011576-1)
5. [https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/es/Novartis\\_Careers/job/London-The-Westworks/Senior-Global-Program-Regulatory-Manager\\_REQ-10011576-1](https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/es/Novartis_Careers/job/London-The-Westworks/Senior-Global-Program-Regulatory-Manager_REQ-10011576-1)