

## ЗАТВЕРДЖЕНО

наказ Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Харківській області  
від 05.03.2020 № 8-к

### УМОВИ

#### проведення конкурсу

**на зайняття вакантної посади державної служби категорії “В” - головного спеціаліста відділу державного контролю у сфері обігу лікарських засобів, медичної продукції та обігу наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Харківській області**

Загальні умови	
Посадові обов'язки	<p>Здійснення державного нагляду (контролю) шляхом проведення відповідних перевірок за виконанням суб'єктами господарювання незалежно від форм власності вимог законодавства України щодо:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- якості та безпеки лікарських засобів, у тому числі тих, що містять наркотичні засоби, психотропні речовини та їх прекурсори, отруйні та сильнодіючі засоби (далі – підконтрольні речовини), медичних імунобіологічних препаратів (далі – лікарські засоби) на всіх етапах обігу;</li><li>- порядку відпуску лікарських засобів з аптечних закладів;</li><li>- виконання Ліцензійних умов провадження господарської діяльності з оптової та роздрібною торгівлі лікарськими засобами.</li></ul> <p>Здійснення державного ринкового нагляду в сферах медичних виробів, медичних виробів для діагностики in vitro та активних медичних виробів, які імплантують (далі – медичні вироби), зокрема:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- відповідно до планів здійснення державного ринкового нагляду здійснює перевірки продукції та складає Акт перевірки характеристик продукції;</li><li>- приймає рішення про вжиття обмежувальних (корегувальних) заходів, здійснює контроль стану виконання суб'єктами господарювання цих рішень;</li><li>- вживає заходів щодо притягнення до відповідальності осіб, винних у порушенні встановлених законодавством вимог (складає протоколи та приймає рішення про накладення штрафів);</li><li>- узагальнює результати здійснення державного ринкового нагляду, аналізує причини виявлених порушень.</li></ul> <p>Здійснення відбору зразків лікарських засобів для проведення їх лабораторного контролю якості у визначених лабораторіях з дотриманням вимог встановленого Порядку відбору зразків лікарських засобів.</p> <p>Здійснення контролю за виконанням правил утилізації та знищення неякісних лікарських засобів.</p> <p>Здійснення державного контролю якості лікарських засобів, що ввозять в Україну відповідно до встановленого чинним законодавством Порядку. Проводить перевірку вантажу на відповідність вантажно-митній декларації, посерійної кількості ввезених лікарських засобів, підтвердження реєстрації на території України та інше. Матеріали перевірки оформлює у вигляді Протоколів візуального огляду (контролю) затвердженої форми</p> <p>Здійснення контролю за відповідністю імунобіологічних препаратів, що застосовуються в медичній практиці, вимогам державних і міжнародних стандартів.</p> <p>Здійснення розгляду листів, заяв, скарг громадян України щодо фактів порушення законодавства з питань якості, безпеки та реалізації лікарських засобів, а також порушень Ліцензійних умов в термін передбачений законодавством.</p> <p>Виконання інших завдань за дорученням начальника, що забезпечують</p>

	виконання завдань Служби.	
Умови оплати праці	<p>Посадовий оклад – 5500 грн.</p> <p>– Надбавка за вислугу років встановлюється на рівні 3 відсотків посадового окладу державного службовця за кожний календарний рік стажу державної служби, але не більше 50 відсотків посадового окладу.</p> <p>– Надбавка до посадового окладу за ранг відповідно до постанови Кабінету Міністрів України від 18.01.2017 № 15” Питання оплати праці працівників державних органів”</p> <p>– Надбавки та доплати (відповідно до статті 52 Закону України „Про державну службу”) за наявності економії фонду оплати праці</p>	
Інформація про строковість чи безстроковість призначення на посаду	Безстроково	
Перелік інформації, необхідної для участі в конкурсі, та строк їх подання	<p>1) заяву про участь у конкурсі із зазначенням основних мотивів щодо зайняття посади за формою згідно з <a href="#">додатком 2</a>;</p> <p>2) резюме за формою згідно з <a href="#">додатком 2<sup>1</sup></a>, в якому обов’язково зазначається така інформація:          прізвище, ім’я, по батькові кандидата;          реквізити документа, що посвідчує особу та підтверджує громадянство України;          підтвердження наявності відповідного ступеня вищої освіти;          підтвердження рівня вільного володіння державною мовою;          відомості про стаж роботи, стаж державної служби (за наявності), досвід роботи на відповідних посадах;</p> <p>3) заяву, в якій повідомляє, що до неї не застосовуються заборони, визначені частиною <a href="#">третьою</a> або <a href="#">четвертою</a> статті 1 Закону України “Про очищення влади”, та надає згоду на проходження перевірки та на оприлюднення відомостей стосовно неї відповідно до зазначеного Закону;</p> <p>Документи приймаються до 19 березня 2020 року до 17:30.</p>	
Місце, час та дата проведення конкурсу	24 березня 2020 року, початок о 10.00 год. за адресою: 61057, м. Харків, вул. Громадянська, 25	
Прізвище, ім’я та по батькові, номер телефону та адреса електронної пошти особи, яка надає додаткову інформацію з питань проведення конкурсу	Белозьорова Наталія Миколаївна тел. (057) 731 47 68 kadri@diklz.kharkov.ua	
<b>Кваліфікаційні вимоги</b>		
1	Освіта	вища відповідного професійного спрямування не нижче ступеня молодшого бакалавра або бакалавра за спеціальністю фармація
2	Досвід роботи	не потребує
3	Володіння державною мовою	вільне володіння державною мовою
<b>Вимоги до компетентності</b>		
	<b>Вимога</b>	<b>Компоненти вимоги</b>
1	Необхідні ділові якості	1) аналітичні здібності; 2) вміння розподіляти роботу,

		3) здатність концентруватись на деталях; 4) уміння дотримуватись субординації; 5) стресостійкість; 6) оперативність; 7) вміння аргументовано доводити власну точку зору; 8) уміння працювати в команді.
2	Необхідні особистісні якості	1) відповідальність; 2) комунікабельність; 3) дисциплінованість 4) порядність.
3	Уміння працювати з комп'ютером	Досвід роботи з офісним пакетом Microsoft Office (Word, Excel, Power Point), навички роботи з інформаційно-пошуковими системами в мережі Інтернет, уміння використовувати комп'ютерно-копіювальну техніку
<b>Професійні знання</b>		
	<b>Вимога</b>	<b>Компоненти вимоги</b>
1	Знання законодавства	– Конституція України; – Закон України «Про державну службу»; – Закон України «Про запобігання корупції»; – Закон України «Про звернення громадян»; – Закон України «Про доступ до публічної інформації»
2	Знання спеціального законодавства, що пов'язане із завданнями та змістом роботи державного службовця відповідно до посадової інструкції (положення про структурний підрозділ)	– Закон України «Про лікарські засоби» – Закон України «Про основні засади державного нагляду (контролю) у сфері господарської діяльності» – Закон України «Про ліцензування видів господарської діяльності» – Закон України «Про державний ринковий нагляд і контроль нехарчової продукції» – Закон України «Про загальну безпечність нехарчової продукції» – Кодекс України про адміністративні правопорушення – Постанова Кабінету Міністрів України від 14 вересня 2005 року № 902 «Про затвердження Порядку здійснення державного контролю якості лікарських засобів, що ввозяться в Україну» (із змінами); – Постанова Кабінету Міністрів України від 30 листопада 2016 року № 929 «Про затвердження Ліцензійних умов провадження господарської діяльності з виробництва лікарських засобів, оптової та роздрібною торгівлі лікарськими засобами, імпорту лікарських засобів (крім активних фармацевтичних інгредієнтів)»; – Постанова Кабінету Міністрів України від 03 лютого 2010 року № 260 «Деякі питання державного контролю якості лікарських засобів» (із змінами); – Наказ Міністерства охорони здоров'я України від 22 листопада 2011 року № 809 «Про затвердження Порядку встановлення заборони (тимчасової заборони) та поновлення обігу лікарських засобів на території України» (із змінами); – Наказ Міністерства охорони здоров'я України від 29 вересня 2014 року № 677 «Про затвердження Порядку контролю якості лікарських засобів під час оптової та роздрібною торгівлі»; – Наказ Міністерства охорони здоров'я України від 24 квітня 2015 року № 242 «Про затвердження Правил утилізації та знищення лікарських засобів»;

	<ul style="list-style-type: none"><li>– Наказ Міністерства охорони здоров'я України від 01 жовтня 2014 року № 698 «Про затвердження Порядку здійснення контролю за відповідністю імунобіологічних препаратів, що застосовуються в медичній практиці, вимогам державних і міжнародних стандартів»;</li><li>– Наказ Міністерства охорони здоров'я України від 21 січня 2013 року № 39 «Про затвердження форм документів, що застосовуються при здійсненні державного контролю якості лікарських засобів, що ввозяться в Україну»;</li><li>– Наказ Міністерства охорони здоров'я України 26 жовтня 2001 року № 428 «Про затвердження Інструкції з оформлення матеріалів про адміністративні правопорушення законодавства України щодо забезпечення якості лікарських засобів» (зі змінами);</li><li>– Інші нормативно-правові акти, що регулюють відносини в сфері державного контролю при ввезенні лікарських засобів на територію України</li></ul>
--	--