ЗАТВЕРДЖЕНО

наказом Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Дніпропетровській області

від «14» квітня 2021р. № 15-к

**УМОВИ
проведення конкурсу на зайняття посади державної служби категорії «Б» -**

**Завідувача сектору інформаційного забезпечення державного контролю Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Дніпропетровській області**

|  |
| --- |
| Загальні умови |
| Посадові обов’язки  | 1. Організація та здійснення державного контролю за виконанням законодавства України щодо лікарських засобів, які ввозяться на територію України та контролю за відповідністю імунобіологічних препаратів, що застосовуються в медичній практиці, вимогам державних і міжнародних стандартів.2. Здійснення державного контролю: - дотримання вимог законодавства щодо 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;- за додержанням суб’єктами господарювання Ліцензійних умов провадження господарської діяльності з оптової, роздрібної торгівлі лікарськими засобами;- за діяльністю суб’єктів незалежно від форм власності ринкового нагляду в сферах медичних виробів, медичних виробів для діагностики in vitro та активних медичних виробів, які імплантують (далі - медичні вироби);- суб’єктів господарювання з метою встановлення їх фактичної наявності за адресою місця провадження діяльності, наявності матеріально-технічної бази, кваліфікації персоналу, умов щодо контролю за якістю лікарських засобів, що вироблятимуться відповідно до встановленого порядку.3. Організація та здійснення відбору зразків лікарських засобів (в тому числі тих, що містять наркотичні засоби, психотропні речовини та їх прекурсори, отруйні та сильнодіючі засоби (далі – підконтрольні речовини)) та медичної продукції для проведення лабораторного контролю якості. Направлення зразків лікарських засобів, вилучених під час інспектування, до лабораторій.4. Оформлення матеріалів перевірок, підготовка Приписів та Розпоряджень про усунення порушень законодавства України, Розпоряджень про заборону виготовлення в умовах аптеки, реалізації, торгівлі, зберігання, транспортування, використання, Рішень про вжиття обмежувальних (корегувальних) заходів. За результатами перевірок складання Протоколів про адміністративні правопорушення законодавства України щодо забезпечення якості лікарських засобів та протоколів про виявлені порушення вимог Закону України "Про державний ринковий нагляд і контроль нехарчової продукції" та Закону України "Про загальну безпечність нехарчової продукції". 5. Контролювання своєчасного виконання Розпоряджень (Приписів, Рішень) про усунення порушень виявлених при проведенні перевірок.6. Оформлення та надання Держлікслужбі термінових повідомлень про виявлені фальсифіковані, незареєстровані, субстандартні лікарські засоби, про лікарські засоби, на які виникли непередбачувані побічні реакції, про лікарські засоби, на які відсутній висновок щодо якості, ввезеного на територію України. 7. Оформлення та направлення матеріалів перевірок, що містять ознаки злочину, правоохоронним органам. |
| Умови оплати праці | посадовий оклад – 6300 грн.- надбавка до посадового окладу за ранг відповідно до постанови Кабінету Міністрів України від 18.01.2017 № 15 «Питання оплати праці працівників державних органів»- надбавка за вислугу років – 3 відсотки посадового окладу за кожний календарний рік стажу державної служби, але не більше 50 відсотків посадового окладу (відповідно до статті 52 Закону України «Про державну службу»)- інші надбавки, доплати та премії – у разі встановлення. |
| Інформація про строковість чи безстроковість призначення на посаду | Безстроково |
| Перелік інформації, необхідної для участі в конкурсі, та строк її подання | 1. Заява про участь у конкурсі із зазначенням основних мотивів щодо зайняття посади державної служби, за формою згідно з додатком 2, до Порядку проведення конкурсу на зайняття посад державної служби, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2016 року № 246.
2. Резюме за формою згідно з додатком 21, 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 посадах3. Заяву, в якій повідомляє, що до неї не застосовуються заборони, визначені [частиною третьою](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/1682-18#n13) або [четвертою](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/1682-18#n14) статті 1 Закону України «Про очищення влади», та надає згоду на проходження перевірки та на оприлюднення відомостей стосовно неї відповідно до зазначеного Закону;Подача додатків до заяви не є обов’язкова.**Строк подання документів: до 17 год. 00 хв. 26 квітня 2021 року.** |
| Додаткові (необов’язкові) документи | Заява щодо забезпечення розумним пристосуванням за формою згідно з додатком 3 до Порядку проведення конкурсу на зайняття посад державної служби |
| Дата і час початку проведення тестування кандидатів. Місце або спосіб проведення тестування. Місце або спосіб проведення співбесіди (із зазначенням електронної платформи для комунікації дистанційно) | 28 квітня 2021 року о 11:00 49027, м. Дніпро, площа Соборна, 4, кімн. 601 - 604 (проведення тестування за фізичної присутності кандидатів)49027, м. Дніпро, площа Соборна, 4, кімн. 601 - 604 (проведення співбесіди за фізичної присутності кандидатів) |
| Прізвище, ім’я та по батькові, номер телефону та адреса електронної пошти особи, яка надає додаткову інформацію з питань проведення конкурсу | Писарєва Анна Михайлівна, тел.: (066) 345-41-71, Karasova\_AM@dls.gov.ua |
| **Кваліфікаційні вимоги** |
| 1 | Освіта | вища освіта за освітнім ступенем магістра за спеціальностями фармацевтичного спрямування: фармація; якість, стандартизація та сертифікація; технологія фармацевтичних препаратів. |
| 2 | Досвід роботи | досвід роботи на посадах державної служби категорій "Б" чи "В" або досвід служби в органах місцевого самоврядування, або досвід роботи на керівних посадах підприємств, установ та організацій незалежно від форми власності не менше двох років |
| 3 | Володіння державною мовою | вільне володіння державною мовою. |
| 4 | Володіння іноземною мовою | не є обов’язкове |
| **Вимоги до компетентності** |
| Вимога | Компоненти вимоги |
| 1 | Впровадження змін | здатність впроваджувати інноваційні рішення, рішучість та орієнтованість на результат |
| 2 | Цифрова грамотність | вміння використовувати комп’ютерні пристрої, базове офісне та спеціалізоване програмне забезпечення для ефективного виконання своїх посадових обов’язків |
| 3 | Командна робота та взаємодія | готовність працювати в команді та сприяти колегам у їх професійній діяльності задля досягнення спільних цілей |
| 4 | Доброчесність | здатність спрямовувати власні дії на захист публічних інтересів, утримуватись від конфлікту між приватними та публічними інтересами, ефективно розпоряджатись державними ресурсами |
| 5 | Адаптивність | позитивне ставлення та відкритість до змін і нововведень |
| **Професійні знання** |
| Вимога | Компоненти вимоги |
| 1 | Знання законодавства | знання:1) Конституції України;2) Закону України «Про державну службу»;3) Закону України «Про запобігання корупції» |
| 2 | Знання спеціального законодавства, що пов’язане із завданнями та змістом роботи державного службовця відповідно до посадової інструкції | Закон України «Про лікарські засоби», Закон України “Про ліцензування видів господарської діяльності ”, Закон України “Про основні засади державного нагляду ( контролю) у сфері господарської діяльності ”, постанови Верховної Ради України: Постанова Кабінету Міністрів України від 30.11.2016 № 929 «Про затвердження Ліцензійних умов провадження господарської діяльності з виробництва лікарських засобів, оптової та роздрібної торгівлі лікарськими засобами, імпорту лікарських засобів (крім активних фармацевтичних інгредієнтів)», Постанова КМУ від 14.09.2005 № 902 «Про затвердження Порядку здійснення державного контролю якості лікарських засобів, що ввозяться в Україну», накази Міністерства охорони здоров’я України: Наказ Міністерства охорони здоров’я від 01.10.2014 № 698 «Про затвердження Порядку здійснення контролю за відповідністю імунобіологічних препаратів, що застосовуються в медичній практиці, вимогам державних і міжнародних стандартів», Наказ Міністерства охорони здоров’я 29.09.2014 № 677 «Про затвердження Порядку контролю якості лікарських засобів під час оптової та роздрібної торгівлі», Наказ МОЗ України від 22.11.2011 № 809 «Про затвердження Порядку встановлення заборони (тимчасової заборони) та поновлення обігу лікарських засобів на території України», Положення про Державну службу з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Дніпропетровській області, основи трудового законодавства. |