Опис вакансії

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Найменування і місцезнаходження державного органу | | Державна служба з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Закарпатській області,  м. Ужгород, вул. Гойди, 8. |
| Назва та категорія посади, стосовно якої прийнято рішення про необхідність призначення | | головний спеціаліст відділу державного контролю у сфері обігу лікарських засобів, медичної продукції та обігу наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, категорія В |
| Посадові обов’язки | | 1.Забезпечення ефективного виконання покладених на Службу завдань щодо контролю якості та безпеки лікарських засобів, у тому числі медичних імунобіологічних препаратів, виробів медичного призначення, що перебувають в обігу та/або застосовуються у закладах охорони здоров’я, дозволені до реалізації в аптечних закладах і їх структурних підрозділах, зокрема під час забезпечення ними населення та інших установ.  2.Складання протоколів та розгляд справ про адміністративні правопорушення, порушення вимог Законів України, які регламентують здійснення державного ринкового нагляду та накладає адміністративні стягнення та штрафні санкції відповідно до законодавства.  3.Участь у здійсненні контролю за додержанням вимог законодавства суб’єктами господарювання, діяльність яких пов’язана із зберіганням, перевезенням, придбанням використанням, знищенням наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів (далі-підконтрольні речовини), які застосовуються у медичній практиці.  4.Здійснення контролю за своєчасним вилученням з обігу у суб’єктів господарської діяльності різних форм власності і підпорядкування лікарських засобів, сировини, медичних виробів, що не відповідають вимогам встановленими нормативними документами.  5.Здійснення контролю за додержанням суб’єктами господарювання Ліцензійних умов провадження господарської діяльності з виробництва, оптової та роздрібної торгівлі лікарськими засобами, імпорту лікарських засобів (крім активних фармацевтичних інгредієнтів), контролю за своєчасним вилученням з обігу у суб’єктів господарської діяльності різних форм власності і підпорядкування лікарських засобів, сировини, медичних виробів, що не відповідають вимогам встановленими нормативними документами, профілактичної діяльності щодо попередження витоку із законного обігу лікарських засобів, що містять підконтрольні речовини.  6.Здійснення контролю за виконанням розпорядчих актів Служби, наданих суб’єктам господарської діяльності, за результатами перевірок; підготовка та подання до органу ліцензування повідомлення про порушення ліцензійних умов суб’єктами господарської діяльності.  7.Здійснення відбору зразків лікарських засобів для проведення їх лабораторного аналізу, відбір зразків виробів медичного призначення для проведення лабораторних досліджень.  8.Надання консультативно-методичної допомоги суб’єктам господарювання з питань ліцензування, здійснення огляду аптечних закладів з метою встановлення їх відповідності вимогам нормативно-правових актів (фактичної наявності матеріально технічної бази, освітньо-кваліфікаційного рівня персоналу тощо,) документування здійснених оглядів та направлення їх до органу ліцензування.  9.Знання та виконання вимог системи управління якістю Держлікслужби, охорони праці, цивільного захисту, пожежної безпеки, дотримання правил внутрішнього службового розпорядку.  10.Виконання посадових обов'язків іншого головного спеціаліста відділу у зв'язку з його тимчасовою відсутністю. |
| Умови оплати праці | | посадовий оклад – 5800 грн.  надбавки, доплати, премії та компенсації відповідно до статті 52 Закону України «Про державну службу»;  надбавка до посадового окладу за ранг державного службовця відповідно до постанови Кабінету Міністрів України від 18 січня 2017 року № 15 «Питання оплати праці працівників державних органів» (із змінами) |
| Інформація про строковість призначення на посаду | | строково, до призначення на цю посаду переможця конкурсу або до спливу 12 місяців з дня припинення чи скасування воєнного стану |
| Перелік документів, які необхідно надати для проходження співбесіди на посаду державної служби | | Особа, яка бажає взяти участь у доборі, подає:  резюме, в якому обов’язково зазначається така інформація:  - прізвище, ім’я, по батькові кандидата;  - інформація для зворотного зв’язку (номер телефону, електронна адреса)  -реквізити документа, що посвідчує особу та підтверджує громадянство України;  - підтвердження наявності відповідного ступеня вищої освіти;  - підтвердження рівня вільного володіння державною мовою (за наявності);  - відомості про стаж роботи, стаж державної служби (за наявності), досвід роботи на відповідних посадах у відповідній сфері;  Інформація приймається до 17:00 15 вересня 2022 року на електрону адресу: dls.uz@dls.gov.ua |
| Прізвище, ім’я та по батькові, номер телефону та адреса електронної пошти особи, яка надає додаткову інформацію | | Берник Вікторія Іванівна (0312) 61-58-91  dls.uz@dls.gov.ua |
| Кваліфікаційні вимоги | | |
| 1. | Освіта | Вища освіта за освітнім ступенем не нижче молодшого бакалавра або бакалавра за спеціальністю «Фармація. промислова фармація», «Якість, стандартизація та сертифікація» |
| 2. | Досвід роботи | Не потребує |
| 3. | Володіння державною мовою | Вільне володіння державною мовою (сертифікат подається за наявності або протягом трьох місяців з дня припинення чи скасування воєнного стану) |
| 4. | Володіння іноземною мовою | Без вимог |
| Інші вимоги до професійної компетентності | | |
| Вимога | | |
| 1. | Знання законодавства:  [Конституції України](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/254%D0%BA/96-%D0%B2%D1%80); [Закону України](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/889-19) "Про державну службу"; [Закону України](https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/1700-18) "Про запобігання корупції" | |
| Вимога | | |
| 2. | Знання законодавства у сфері  Знання: Кодексу України про адміністративні правопорушення  Закону України "Про лікарські засоби"  Закону України "Про наркотичні засоби, психотропні речовини і прекурсори"  Закону України "Основи законодавства про охорону здоров’я"  Закону України "Про основні засади державного нагляду (контролю) у сфері господарської діяльності"  Закону України "Про ліцензування видів господарської діяльності"  Закону України "Про державний ринковий нагляд і контроль нехарчової продукції"  Закону України "Про загальну безпечність нехарчової продукції"  Закону України "Про звернення громадян"  Закон України "Про доступ до публічної інформації";  Інші нормативно-правові акти, що регулюють діяльність щодо контролю якості лікарських засобів. | |