

«УТВЕРЖДАЮ»  
Директор ФБУН «Ростовский  
НИИ микробиологии и паразитологии»

Роспотребнадзора

  
Т.И. Твердохлебова

« 14 » ноября 2019 г.

## ОБЪЯВЛЕНИЕ ДЛЯ ПРОВЕДЕНИЯ КОНКУРСА НА ЗАМЕЩЕНИЕ ДОЛЖНОСТИ

«ГЛАВНЫЙ НАУЧНЫЙ СОТРУДНИК» Федерального бюджетного учреждения науки «Ростовский научно-исследовательский институт микробиологии и паразитологии» Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека

для размещения на официальном сайте ФБУН Ростовский НИИ эпидемиологии и микробиологии Роспотребнадзора в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет» и на портале вакансий по адресу «<http://ученые-исследователи.рф>»;

### ОРГАНИЗАЦИЯ:

Федеральное бюджетное учреждение науки "Ростовский научно-исследовательский институт эпидемиологии и микробиологии" Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека

ДОЛЖНОСТЬ: Главный научный сотрудник (1 шт. ед.)

Точное наименование должности: «Главный научный сотрудник лаборатории по научной разработке, внедрению и выпуску микробиологических и вирусологических препаратов»

### ОТРАСЛЬ НАУКИ:

Медицинские, биологические науки

### ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ:

- Осуществляет научное руководство проведением исследований в области разработки новых лекарственных средств и усовершенствования промышленно производимых лекарственных средств (синтетических, биологических, иммунобиологических, биотехнологических).

- Формулирует новые направления исследований и разработок, организует составление программы работ, определяет методы и средства их проведения;

- Применяет методы и средства планирования, организации, проведения и внедрения научных исследований и опытно-конструкторских разработок.

- Осуществляет деятельность, направленную на решение задач аналитического характера, предполагающих выбор и многообразие актуальных способов решения задач.

### ТРУДОВЫЕ ФУНКЦИИ:

- Организация разработки и анализ технологической и отчетной документации по фармацевтической разработке;
- Определение трудоемкости технологического процесса, материального баланса и технологической себестоимости производства лекарственных средств;
- Разработка планов управления рисками качества разрабатываемых лекарственных средств;

Организация разработки документов для химических, фармацевтических и биологических разделов регистрационного досье и нормативной документации на лекарственные средства;

- Осуществление поиска и анализа регуляторной, научной и научно-технической информации для решения профессиональных задач по фармацевтической разработке;
- Организация проведения необходимых исследований и экспериментальных работ по фармацевтической разработке;
- Осуществление научного руководства в соответствующей области знаний (биотехнологии лекарственных средств);
  - Формирование новых направлений по разработке и усовершенствованию вакцин;
  - Подготовка и повышение квалификации кадров высшей квалификации в соответствующей области знаний;
  - Координация деятельности соисполнителей, участвующих в выполнении работ с другими организациями;
  - Определение сферы применения результатов научно-исследовательских и опытно-конструкторских работ;
  - Организация выполнения научно-исследовательских работ по проблемам, предусмотренным тематическим планом лаборатории (отдела) (НИР в рамках отраслевой программы Роспотребнадзора «Проблемно-ориентированные научные исследования в области надзора за инфекционными и паразитарными болезнями»).

#### ТРУДОВАЯ ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ:

- Разрабатывает и анализирует технологическую и отчетную документации по фармацевтической разработке;
- Использует средства измерения, технологическое и испытательное оборудование, применяемые при фармацевтической разработке (в отношении разрабатываемых лекарственных средств);
- Определяет трудоемкость технологического процесса, материальный баланс и технологическую себестоимость производства лекарственных средств;
- Разрабатывает планы управления рисками качества разрабатываемых лекарственных средств;
- Разрабатывает документы для химических, фармацевтических и биологических разделов регистрационного досье и нормативную документацию на лекарственные средства, производить их экспертизу;
- Осуществляет поиск и анализ регуляторной, научной и научно-технической информации для решения профессиональных задач по фармацевтической разработке;

- Проводит анализ новых направлений исследований по биотехнологии лекарственных средств;
- Обосновывает перспективы проведения исследований по биотехнологии лекарственных средств;
- Формирует программы проведения исследований в новых направлениях по разработке и усовершенствованию вакцин;
- Осуществляет разработку перспективных планов подготовки кадров высшей квалификации и планов повышения квалификации в соответствующей области знаний;
- Осуществляет разработку мероприятий и контроль реализации планов мероприятий по координации деятельности соисполнителей, участвующих в выполнении работ с другими организациями;
- Проводит анализ результатов работ соисполнителей, участвующих в выполнении работ с другими организациями; осуществляет подготовку и представление руководству отчетов о реализации планов мероприятий по координации деятельности соисполнителей, участвующих в выполнении работ с другими организациями;
- Проводит анализ возможных областей применения и осуществляет организацию внедрения результатов научно-исследовательских и опытно-конструкторских работ;
- Осуществляет контроль реализации внедрения результатов и подготовку и представление руководству отчета о практической реализации результатов научных исследований и опытно-конструкторских работ.
- Соблюдать соответствующие стандарты безопасности труда, нормы, правила, инструкции по охране труда, средства коллективной и индивидуальной защиты от воздействия опасных и вредных производственных факторов

РЕГИОН:

Ростовская область

НАСЕЛЕННЫЙ ПУНКТ:

Ростов-на-Дону

#### **ТРЕБОВАНИЯ К КАНДИДАТУ**

РЕЗУЛЬТАТЫ ИНТЕЛЛЕКТУАЛЬНОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ:

Публикации - автор не менее 3 научных работ, опубликованных за последние 3 года, в ведущих рецензируемых изданиях; авторских свидетельств на изобретения.

ДОЛЖЕН ЗНАТЬ:

- Требования к объему фармацевтической разработки по отдельным группам лекарственных средств и лекарственных форм;
- Требования Соглашения о единых принципах и правилах обращения лекарственных средств в рамках Евразийского экономического союза;
- Правила государственного регулирования обращения лекарственных средств, регуляторные процедуры и прецеденты в отношении лекарственных средств;

- Принципы разработки и постановки на производство новых лекарственных средств (фармакологические, фармацевтические и технологические аспекты);
- Методы и инструменты управления рисками качества лекарственных средств;
- Принципы валидации технологических процессов и аналитических методик, квалификации помещений и оборудования, инженерных систем;
- Методы статистического управления качеством, методы математической статистики, применяемые при оценке полученных результатов испытаний и валидации;
- Технологии получения фармацевтических субстанций, вспомогательных веществ и лекарственных форм, операций по упаковке и маркировке в отношении разрабатываемых лекарственных средств;
- Современный ассортимент вспомогательных веществ и их функциональные свойства;
- Фармакопейные методы анализа, используемые для испытаний лекарственных средств;
- Современный ассортимент технологического и лабораторного оборудования, использующегося при фармацевтической разработке (относительно разрабатываемых лекарственных средств)
- Способы и методы управления проектами по фармацевтической разработке;
- Принципы стандартизации и контроля качества лекарственных средств.

#### ИСПОЛЬЗОВАНИЕ РЕЗУЛЬТАТОВ ИНТЕЛЛЕКТУАЛЬНОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ:

отчуждение прав

#### УЧЕНАЯ СТЕПЕНЬ И ЗВАНИЕ:

Ученая степень доктора медицинских наук без предъявления требований к стажу работы

#### ОПЫТ РАЗВИТИЯ ОРГАНИЗАЦИИ:

Организация и проведение научных исследований по направлениям деятельности учреждения

#### ЖЕЛАЕМЫЙ ВОЗРАСТ:

40 – 60 лет (указание на возраст не является обязательным требованием в соответствии с Федеральным законом от 02.07.2013 №162-ФЗ «О внесении изменений в Закон РФ "О занятости населения в РФ" и отдельные законодательные акты РФ»)

#### ЗАРАБОТНАЯ ПЛАТА

ДОЛЖНОСТНОЙ ОКЛАД: 15163 руб.

ЕЖЕМЕСЯЧНОЕ ПРЕМИРОВАНИЕ: 15000 руб. в соответствии с коллективным договором ФБУН РНИИМП

ГОДОВОЕ ПРЕМИРОВАНИЕ: при наличии средств и выполнении критериев оценки работ

#### УСЛОВИЯ ПРЕМИРОВАНИЯ:

- высокая результативность работы (вклад в результативность организации)

- ценность и востребованность результата (высокий объем цитирований, лицензирование прав на результат)

- качество выполняемых исследований («уровень» публикационной активности или патентование результата, в том числе за рубежом)

## СОЦИАЛЬНЫЙ ПАКЕТ

ЖИЛЬЕ: нет

ПРОЕЗД: нет

ОТДЫХ:

-ежегодный основной удлиненный оплачиваемый отпуск за ученую степень доктора наук 48 р.д. = 56 к.д.

-ежегодный дополнительный отпуск за работу во вредных условиях труда 14 календарных дней за фактически отработанное время

МЕДИЦИНСКОЕ ОБСЛУЖИВАНИЕ И СТРАХОВАНИЕ ОТ НЕСЧАСТНЫХ СЛУЧАЕВ НА ПРОИЗВОДСТВЕ:

Обязательное медицинское страхование, в соответствии с действующим законодательством

СТАЖИРОВКИ И ПОВЫШЕНИЕ КВАЛИФИКАЦИИ:

в соответствии с действующим законодательством

ДРУГОЕ: нет

КОНТАКТНАЯ ИНФОРМАЦИЯ

ФАМИЛИЯ, ИМЯ, ОТЧЕСТВО:

Распоркина Татьяна Сергеевна

E-MAIL: niimicrodouble@yandex.ru

ТЕЛЕФОН:

8 (8632) 34-87-48