

ΕΙΔΙΚΟ ΠΕΡΙΓΡΑΜΜΑ ΘΕΣΗΣ ΕΡΓΑΣΙΑΣ: Φαρμακοποιός			
ΕΚΔΟΣΗ:		3	
ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΤΡΟΠΟΠΟΙΗΣΗΣ:		26/09/2024	
Τομέας Πολιτικής	Κωδικός ΓΠ	Τίτλος Θέσης Εργασίας	
Υγεία	5.7	Φαρμακοποιός ΕΡΓΑΣΤΗΡΙΟ ΧΗΜΙΚΩΝ ΑΝΑΛΥΣΕΩΝ ΦΑΡΜΑΚΩΝ	
Οργανισμός			
ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ (Ε.Ο.Φ.)			
Μονάδα			
ΠΡΟΕΔΡΟΣ ΔΣ/ΕΟΦ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΕΡΓΑΣΤΗΡΙΩΝ ΕΡΓΑΣΤΗΡΙΟ ΧΗΜΙΚΩΝ ΑΝΑΛΥΣΕΩΝ ΦΑΡΜΑΚΩΝ			
Κωδικός Θέσης	Κατηγορία Προσωπικού		
8568936964	ΠΟΛΙΤΙΚΟ ΠΡΟΣΩΠΙΚΟ		
Εργασιακή Σχέση			
ΜΟΝΙΜΟΙ ΥΠΑΛΛΗΛΟΙ ΤΟΥ ΔΗΜΟΣΙΟΥ /ΔΙΚΑΣΤΙΚΟΙ ΛΕΙΤΟΥΡΓΟΙ /ΔΗΜΟΣΙΟΙ ΛΕΙΤΟΥΡΓΟΙ			
Εντός Προσωντολογίου	Κατηγορία Εκπαίδευσης	Κλάδος	Ειδικότητα
ΝΑΙ	ΠΕ	ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗΣ	ΦΑΡΜΑΚΟΠΟΙΩΝ
Τόπος Εργασίας			Εξυπηρέτηση Πολίτη
ΛΕΩΦΟΡΟΣ ΜΕΣΟΓΕΙΩΝ 284, 15562, ΔΗΜΟΣ ΠΑΠΑΓΟΥ-ΧΟΛΑΡΓΟΥ, Ελλάδα			ΝΑΙ
Συνομη Περιγραφή της θέσης εργασίας			
Συντονίζει τις εργασίες του ΕΡΓΑΣΤΗΡΙΟΥ ΧΗΜΙΚΩΝ ΑΝΑΛΥΣΕΩΝ ΦΑΡΜΑΚΩΝ			
Γενικό Προφίλ			
Μισθολογικές Προβλέψεις		Βαθμός	
☒ Υπαγωγή στο μισθολόγιο	• Α΄ • Β΄ • Γ΄ • Δ΄		
☐ Εξαίρεση από το μισθολόγιο			
☐ Επιπλέον αμοιβές			
Σχέσεις αναφοράς και συνεργασίας			
Φορείς με τους οποίους συνεργάζεται		Αναφέρεται σε	

• Όλοι οι Δημόσιοι Φορείς	• Προϊστάμενος μονάδας: ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΕΡΓΑΣΤΗΡΙΩΝ
---------------------------	---

Κύρια καθήκοντα	
- Ελέγχει ποιοτικά και ποσοτικά τη σύσταση των πρώτων υλών και των προϊόντων (φυσικοχημικές σταθερές, ταυτοποιήσεις, μετρήσεις κλπ.). - Παρέχει συμβουλές σχετικά με τη δοσολογία και την μορφή των κατάλληλων φαρμάκων. - Κοστολογεί, επιλέγει και αξιολογεί προσφορές ή προμήθεια αναλωσίμων και μη-αναλωσίμων υλικών. - Συσκευάζει, αποθηκεύει, φυλάσσει τις πρώτες ύλες και τα προϊόντα σε κατάλληλους αποθηκευτικούς χώρους. - Οργάνωση λειτουργίας τμήματος, διαχείριση προσωπικού, σχεδιασμός, επίβλεψη και έγκριση όλου του έργου που επιτελέστηκε κατά το έτος αξιολόγησης. - Διενέργεια εργαστηριακών ελέγχων προϊόντων, εφαρμογή μεθόδων και σύνταξη εκθέσεων δοκιμών (6 δείγματα/30 έλεγχοι-δοκιμές), επίβλεψη και έλεγχος όλων των εργαστηριακών δοκιμών του Τμήματος (συνολικά 330 εκθέσεις δειγμάτων για το έτος ανασκόπησης). - Σχεδιασμός, συμμετοχή και επίβλεψη των εργαστηριακών ελέγχων διοργάνωσης EDQM: PTS, CAP και MSS. Εφαρμογή και έλεγχος προγράμματος διακριβώσεων/έλεγχων καλής λειτουργίας εργαστηριακού εξοπλισμού, εφαρμογή συστήματος ποιότητας και οργάνωση και επίβλεψη επίδειξης τεχνικής επάρκειας στην επιτήρηση ΕΣΥΔ (ολική επαναξιολόγηση, επίδειξη του συνόλου των τεχνικών των πεδίων διαπίστευσης (13) από όλο το προσωπικό του Εργαστηρίου), διενέργεια εσωτερικής επιθεώρησης στα πλαίσια των απαιτήσεων του συστήματος ποιότητας. Σύνταξη εγγράφων του συστήματος ποιότητας (αναλύσεις διακινδύνευσης, εσωτερικές οδηγίες). Συλλογή, παρακολούθηση και επεξεργασία στοιχείων ανασκόπησης του συστήματος ποιότητας και σύνταξη σχετικής ετήσιας έκθεσης. - Εκπαίδευση σε νέα εργαστηριακά όργανα, παρακολούθηση εκπαιδευτικών σεμιναρίων διοργάνωσης EDQM σχετικά με θέματα εργαστηριακών δοκιμών και φαρμακοχημικής αξιολόγησης προϊόντων. Κατάρτιση προδιαγραφών για την προμήθεια εργαστηριακού εξοπλισμού και οργάνωση και επίβλεψη των παραγγελιών του τμήματος. Παρακολούθηση καλής λειτουργίας και κατάρτιση προγράμματος επισκευών και συντηρήσεων εργαστηριακού εξοπλισμού. - Αξιολόγηση Φαρμακοχημικού μέρους φακέλων έγκρισης και τροποποίησης αδειών κυκλοφορίας προϊόντων (2 εθνικές εγκρίσεις, 49 αποκεντρωμένες/αμοιβαίες εγκρίσεις, 68 αμοιβαίες τροποποιήσεις -26 εκ των οποίων με RMS Ελλάδα-, 96 εθνικές τροποποιήσεις).	

Θεσμική Εκπροσώπηση και Συνεργασία

Απαιτούμενα Προσόντα	
Υπαρξη ειδικών/οργανικών διατάξεων για τα απαιτούμενα τυπικά προσόντα	ΝΑΙ
Τυπικά Προσόντα	
Προσόντα βάση ΠΔ 85/2022	α) Πτυχίο ή δίπλωμα Φαρμακευτικής Α.Ε.Ι. της ημεδαπής ή ακαδημαϊκά ισοδύναμος ή ισότιμος τίτλος αντίστοιχης ειδικότητας σχολών της αλλοδαπής. β) Η απαιτούμενη άδεια άσκησης επαγγέλματος ή βεβαίωση ότι πληροί όλες τις νόμιμες προϋποθέσεις για την άσκηση του επαγγέλματος από την αρμόδια διοικητική αρχή. γ) Γνώση χειρισμού Η/Υ στα αντικείμενα: (i) επεξεργασίας κειμένων, (ii) υπολογιστικών φύλλων και (iii) υπηρεσιών διαδικτύου.
Άρθρο 22 του ΠΔ142/1989 (Α' 68) "Οργανισμός Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων"	• Άριστη γνώση μιας από τις ξένες γλώσσες, Αγγλικής, Γαλλικής, Γερμανικής, Ιταλικής.

Γνώσεις	• Γνώση παρασκευής φαρμακευτικών προϊόντων. • Γνώση των διεθνών κανόνων υγιεινής και ασφάλειας. • Γνώση κωδικοποίησης και αρχειοθέτησης φαρμάκων. • Γνώσεις στρατηγικού & επιχειρησιακού σχεδιασμού στην πολιτική φαρμάκου. • Γνώσεις Συστημάτων Διασφάλισης Ποιότητας.
Ειδικές απαιτήσεις θέσης Εργασίας	
Εμπειρία	

Δεξιότητες	
Δεξιότητα	Επιθυμητό επίπεδο
ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗ ΓΝΩΣΗΣ	Υψηλό
ΕΠΑΓΓΕΛΜΑΤΙΣΜΟΣ & ΑΚΕΡΑΙΟΤΗΤΑ	Υψηλό
ΕΠΙΛΥΣΗ ΠΡΟΒΛΗΜΑΤΩΝ & ΔΗΜΙΟΥΡΓΙΚΟΤΗΤΑ	Μέτριο
ΗΓΕΤΙΚΟΤΗΤΑ	Χαμηλό
ΟΜΑΔΙΚΟΤΗΤΑ	Μέτριο
ΟΡΓΑΝΩΣΗ & ΠΡΟΓΡΑΜΜΑΤΙΣΜΟΣ	Υψηλό
ΠΡΟΣΑΝΑΤΟΛΙΣΜΟΣ ΣΤΟ ΑΠΟΤΕΛΕΣΜΑ	Υψηλό
ΠΡΟΣΑΝΑΤΟΛΙΣΜΟΣ ΣΤΟΝ ΠΟΛΙΤΗ	Υψηλό
ΠΡΟΣΑΡΜΟΣΤΙΚΟΤΗΤΑ	Μέτριο
Επιθυμητά Προσόντα	

Διάρκεια θητείας	Υποχρεωτική επιμόρφωση πριν την ανάληψη της θέσης	Άλλες Πληροφορίες