Приказ Минтруда РФ от 22.05.2017 N 427н – Об утверждении профессионального стандарта "Провизор-аналитик" – Действующая первая редакция – Зарегистрировано в Минюсте РФ 05.06.2017 N 46958 – Начало действия документа 18.06.2017

В соответствии с пунктом 16 Правил разработки и утверждения профессиональных стандартов, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 22 января 2013 г. N 23 (Собрание законодательства Российской Федерации, 2013, N 4, ст. 293; 2014, N 39, ст. 5266; 2016, N 21, ст. 3002), приказываю:

Утвердить прилагаемый профессиональный стандарт "Провизор-аналитик".

Утвержден приказом Минтруда РФ от 22.05.2017 N 427н

	Профессиональный с	тандарт "Г	Тровизор-а	налитик"		
				1032		
			_	Регистрационный номер		
	I. C	Общие сведения	l			
инъекций,	качества фармацевтических субст концентратов, полуфабрикатов, л иных в аптечной организации			02.015		
(наименование вида профессиональной деятельности) Код						
основная с	ель вида профессиональной деят	гельности:				
пекарстве	рение потребностей потребителе нными препаратами, медицинским зации и/или отпуска в фармацевти	ии изделиями и	другими товараг			
руппа зан	ятий:					
2262	Провизоры	-	-			
(код ОКЗ <1>)	(наименование) (код (наименование) OK3)					
Этнесение	к видам экономической деятельно	ости:				
47.73	Торговля розничная лекарст	венными средст	гвами в спешиал	изированных		

Деятельность по складированию и хранению

магазинах (аптеках)

52.10

(код ОКВЭД <2>)

(наименование вида экономической деятельности)

II. Описание трудовых функций, входящих в профессиональный стандарт (функциональная карта вида профессиональной деятельности)

	Обобщенные трудовые фу	/нкции	Трудовые функции				
код	наименование	уровень квалифи кации	наименование	код	уровень (подуров ень) квалифи кации		
A	Контроль качества лекарственных средств	7 Мониторинг систем обеспечения качества лекарственных средств в аптечных организациях		A/01.7	7		
			Обеспечение наличия запасов реактивов в аптечной организации	A/02.7	7		
			Проведение внутриаптечного контроля качества лекарственных препаратов, изготовленных в аптечных организациях, и фармацевтических субстанций	A/03.7	7		

III. Характеристика обобщенных трудовых функций

3.1. Обобщенная трудовая функция

Наименование	Контроль качества лекарственных средств			Код	А	Уровень квалификации 7
Происхождение обобщенной трудовой функции		Оригинал Х	Заимствовано из оригинала			
					од инала	Регистрационный номер профессионального стандарта
Возможные наименования должностей, профессий		Провизор-анали Заведующий (н аптечной органи	начальник) струн	стурно	го под	разделения (отдела)
Требования к образованию и обучению		Высшее образов Интернатура/орд химия и фармак			ı "Фарма пьности	·
Требования к опыту практической работы		-				

Особые условия допуска к работе	Прохождение обязательных предварительных (при поступлении на работу) и периодических медицинских осмотров (обследований), а также внеочередных медицинских осмотров (обследований) в порядке, установленном законодательством Российской Федерации <3>
	Прохождение обучения по охране труда <4>, пожарной безопасности <5>, подготовка в области защиты от чрезвычайных ситуаций <6>
	Наличие свидетельства об аккредитации/сертификата специалиста < <u>7></u>
Другие характеристики	Повышение квалификации не реже одного раза в пять лет в течение всей трудовой деятельности <8>

Дополнительные характеристики

Наименование документа	Код	Наименование базовой группы, должности (профессии) или специальности
ОКЗ	2262	Провизоры
EKC <9>	-	Провизор
ОКПДТР <u><10></u>	25854	Провизор-аналитик
OKCO <11>	060108	Фармацея

3.1.1. Трудовая функция

з.т.т. грудовая с	рункция					
Наименование	качеств	ринг систем обеспечения за лекарственных средств в ых организациях			A/01.7	Уровень (подуровень) 7 квалификации
Происхождение трудовой функц	ии	Оригинал Х	Заимствовано из оригинала			
					(од инала	Регистрационный номер профессионального стандарта
Трудовые дейст	вия		ного оборудован	ния фа	рмацев	систем, лабораторног тической организаци занению выявленны
		Разработка пла мониторинга	ана корректирун	ощих	меропр	иятий на основани
		Контроль над	лежащей повеј	рки,	калибро	вки, аттестации

эксплуатации технологического оборудования фармацевтической

организации

	Мониторинг информации о недоброкачественных лекарственных препаратах и других товарах аптечного ассортимента <12>				
Необходимые умения	Формировать системы критериев состояния и исправности инженерных систем, лабораторного и вспомогательного оборудования				
	Осуществлять контроль состояния и работы инженерных систем, лабораторного и вспомогательного оборудования				
	Оценивать потребность в оборудовании и формировать заявки на необходимое оборудование				
	Осуществлять поиск информации по забракованным сериям лекарственных препаратов и решений о приостановке реализации партий лекарственных препаратов				
Необходимые знания	Нормативные правовые акты Российской Федерации по изготовлению лекарственных форм и видам внутриаптечного контроля				
	Виды и методы измерений испытательного оборудования, применяемые в аптечных организациях				
	Инструменты, испытательное и измерительное оборудование, приспособления, используемые при изготовлении и контроле качества лекарственных препаратов в аптечных организациях				
	Информационные системы и оборудование информационных технологий, используемые в фармацевтической организации				
	Сроки и способы метрологической поверки, калибровки и аттестации				
	Правила применения средств индивидуальной защиты				
	Санитарно-эпидемиологические требования к эксплуатации помещений и условиям труда				
	Требования охраны труда, меры пожарной безопасности, порядок действий при чрезвычайных ситуациях				
Другие характеристики	-				

3.1.2. Трудовая функция

Наименование	Обеспечение наличия запасов ре в аптечной организации		пасов реактивов	Код	A/02.7	Уровень (подуровень) квалификации	7	
Происхождение трудовой функции		Оригинал	Х	Заимствовано из оригинала				
'						од инала	Регистрационны номер профессиональн стандарта	

Трудовые действия	Оценка запасов реактивов в фармацевтической организации для проведения анализа по количеству и качеству			
	Оценка потребности в дополнительном заказе и оформление заказа реактивов для нужд организации			
	Проведение анализа фармацевтических субстанций и лекарственных препаратов в соответствии с установленными требованиями			
	Приемка лекарственных препаратов и других товаров аптечного ассортимента			
	Приемка и учет расхода реактивов для проведения внутриаптечного анализа лекарственных средств в соответствии с установленными требованиями			
	Размещение реактивов на хранение с обеспечением условий хранения			
Необходимые умения	Формировать и оформлять заявки на реактивы			
	Вести учет расхода реактивов			
	Оформлять документацию установленного образца по учету движения (заказу, получению) реактивов			
	Оформлять документацию установленного образца по контролю изготовленных лекарственных препаратов			
Необходимые знания	Нормативно-правовые акты Российской Федерации по изготовлению лекарственных форм и видам внутриаптечного контроля			
	Виды внутриаптечного контроля			
	Необходимые реактивы, используемые при проведении контроля качества лекарственных препаратов в аптечных организациях, и их расход			
	Номенклатура зарегистрированных в установленном порядке лекарственных субстанций и вспомогательных веществ			
	Правила применения средств индивидуальной защиты			
	Санитарно-эпидемиологические требования к эксплуатации помещений и условиям труда			
	Сроки годности, правила хранения реактивов в зависимости от их физико-химических свойств			
	Информационные системы и оборудование информационных технологий, используемые в фармацевтической организации			
	Морально-этические нормы, принципы медицинской и фармацевтической деонтологии в рамках профессиональной деятельности			
	Методы анализа, используемые при контроле качества лекарственных средств			

3.1.3. Трудовая ф	рункция						
Наименование	качесте	цение внутриаптова лекарственны вленных в аптечнациентических су	х препаратов, ных организациях,	Код	A/03.7	Уровень (подуровень) квалификации	7
Происхождение грудовой функці		Оригинал Х	Заимствовано из оригинала				
					Код ∙инала	Регистрационны номер профессиональн стандарта	
Грудовые дейст	вия	Проведение фармацевтиче		дов		птечного контр енной/для инъек	
		концентратов, изготовленных	полуфабрикато)В, Л	я очище пекарств пзации,		то
		концентратов, изготовленных	полуфабрикато в аптечной ии требованиями	ов, г органи	текарств	енных препара	1 1
		концентратов, изготовленных установленным Регистрация требованиями	полуфабрикато в аптечной ии требованиями испытаний в	ов, лоргани соотве троля	пекарств изации, етствии	енных препара в соответствии с установленн	ато
		концентратов, изготовленных установленным Регистрация требованиями Проведение фармацевтиче ассортимента Выявление	полуфабрикато в аптечной ии требованиями испытаний в приемочного конских субстанций наличия недо пругих товаров апт	ов, лоргани соотве троля и брокач	пекарстви втствии лекарст других нественн	енных препара в соответствии с установленн твенных препара товаров аптеч	ато и ыым но но
		концентратов, изготовленных установленным Регистрация требованиями Проведение фармацевтиче ассортимента Выявление препаратов и дв карантинную Оценка резу	полуфабрикато в аптечной ии требованиями испытаний в приемочного конских субстанций наличия недо пругих товаров апт	ов, лоргани соотве троля и брокач	пекарстви этствии лекарст других пественно ассорти екарстве	енных препара в соответствии с установленн твенных препара товаров аптеч ых лекарственимента и изоляци	ато и ным ног

контролю лекарственных форм

Контроль правильности ведения отчетной документации по изготовлению, включая предметно-количественный учет, и контроль качества лекарственных препаратов

Контроль соблюдения санитарного режима, требований охраны труда, пожарной безопасности при изготовлении и контроле качества лекарственных препаратов

Управление запасами фармацевтических субстанций, вспомогательных веществ, расходных материалов и оборудования, используемых при изготовлении лекарственных препаратов в условиях аптечных организаций

Контроль условий и сроков хранения изготовленных в аптечных организациях лекарственных средств

	Составление плана корректирующих мероприятий по выявленным несоответствиям при изготовлении и внутриаптечном контроле качества				
	Взаимодействие с региональными, областными лабораториями контроля качества по определению качества лекарственного препарата				
Необходимые умения	Регистрировать данные об изготовленных лекарственных препаратах				
	Оформлять результаты испытаний фармацевтических субстанций, воды очищенной/для инъекций, концентратов, полуфабрикатов, лекарственных препаратов, изготовленных в аптечной организации, в соответствии с установленными требованиями				
	Интерпретировать результаты внутриаптечного контроля качества фармацевтических субстанций, воды очищенной/для инъекций, концентратов, полуфабрикатов, лекарственных препаратов в соответствии с установленными требованиями				
	Пользоваться лабораторным и технологическим оборудованием				
	Пользоваться контрольно-измерительными приборами				
	Оформлять документацию установленного образца по контролю изготовленных лекарственных препаратов				
Необходимые знания	Нормативно-правовые акты Российской Федерации по изготовлению лекарственных форм и видам внутриаптечного контроля				
	Порядок взаимодействия с лабораториями контроля качества				
	Виды внутриаптечного контроля				
	Вспомогательные материалы, инструменты, приспособления, используемые при изготовлении лекарственных препаратов в аптечных организациях				
	Информационные системы и оборудование информационных технологий, используемые в фармацевтической организации				
	Необходимые реактивы, используемые при проведении контроля качества лекарственных препаратов в аптечных организациях				
	Номенклатура зарегистрированных в установленном порядке лекарственных субстанций и вспомогательных веществ, их свойства, назначение, правила хранения				
	Теоретические знания по биофармации, микробиологии				
	Порядок ведения предметно-количественного учета лекарственных препаратов				
	Правила изготовления твердых, жидких, мягких, стерильных и асептических лекарственных форм				
	Правила упаковки и оформления лекарственных форм, в том числе предупредительными надписями				

	Правила применения средств индивидуальной защиты
	Санитарно-эпидемиологические требования к эксплуатации помещений и условиям труда
	Технология изготовления лекарственных препаратов
	Требования охраны труда, меры пожарной безопасности, порядок действий при чрезвычайных ситуациях
	Условия и сроки хранения лекарственных препаратов, изготовленных в аптечных организациях
	Физико-химические и органолептические свойства лекарственных средств, их физическая, химическая и фармакологическая совместимость
	Методы анализа, используемые при контроле качества лекарственных средств
	Лабораторная посуда, оборудование, применяемые в аптечных организациях
Другие характеристики	-

IV. Сведения об организациях – разработчиках профессионального стандарта

4.1. Ответственная организация-разработчик

Общероссийская общественная организация "Российский союз промышленников и предпринимателей", город Москва

Управляющий директор
Управления развития квалификаций

Смирнова Юлия Валерьевна

4.2. Наименования организаций-разработчиков

1.	Некоммерческое партнерство содействия развитию аптечной отрасли "Аптечная гильдия", город Москва
2.	Союз фармацевтических работников по содействию развития профессии и фармацевтической отрасли "Национальная Фармацевтическая Палата", город Москва
3.	ФГАОУ ВО "Российский университет дружбы народов" Министерства образования и науки Российской Федерации, город Москва
4.	ФГБОУ ВО "Первый Московский государственный медицинский университет имени И.М. Сеченова" Министерства здравоохранения Российской Федерации, город Москва

<1> Общероссийский классификатор занятий.

<2> Общероссийский классификатор видов экономической деятельности.

<3> Приказ Минздравсоцразвития России от 12 апреля 2011 г. N 302н "Об утверждении перечней вредных и (или) опасных производственных факторов и работ, при выполнении которых

проводятся обязательные предварительные и периодические медицинские осмотры (обследования), и Порядка проведения обязательных предварительных и периодических медицинских осмотров (обследований) работников, занятых на тяжелых работах и на работах с вредными и (или) опасными условиями труда" (зарегистрирован Минюстом России 21 октября 2011 г., регистрационный N 22111), с изменениями, внесенными приказами Минздрава России от 15 мая 2013 г. N 296н (зарегистрирован Минюстом России 3 июля 2013 г., регистрационный N 28970) и от 5 декабря 2014 г. N 801н (зарегистрирован Минюстом России 3 февраля 2015 г., регистрационный N 35848).

- <4> Постановление Минтруда России, Минобразования России от 13 января 2003 г. N 1/29 "Об утверждении Порядка обучения по охране труда и проверки знаний требований охраны труда работников организаций" (зарегистрировано Минюстом России 12 февраля 2003 г., регистрационный N 4209), с изменениями, внесенными приказом Минтруда России, Минобрнауки России от 30 ноября 2016 г. N 697н/1490 (зарегистрирован Минюстом России 16 декабря 2016 г., регистрационный N 44767).
- <5> Федеральный закон от 21 декабря 1994 г. N 69-ФЗ "О пожарной безопасности" (Собрание законодательства Российской Федерации, 1994, N 35, ст. 3649; 1995, N 35, ст. 3503; 1996, N 27 ст. 1911; 1998, N 4, ст. 430; 2000, N 46, ст. 4537; 2001, N 1 ст. 2, N 33, ст. 3413; 2002, N 1 ст. 2, N 30, ст. 3033; 2003, N 2, ст. 167; 2004, N 19, ст. 1839, N 35, ст. 3607; 2004 N 27 ст. 2711; 2005, N 14, ст. 1212, N 19, ст. 1752; 2006, N 6, ст. 636, N 44, ст. 4537, N 50, ст. 5279, N 52, ст. 5498; 2007, N 18, ст. 2117, N 43, ст. 5084; 2008, N 30, ст. 3593; 2009, N 11, ст. 1261, N 29, ст. 3635, N 45, ст. 5265, N 48, ст. 5717; 2010, N 30, ст. 4004, N 40, ст. 4969; 2011, N 1, ст. 54, N 30, ст. 4590, 4591, 4596, N 46, ст. 6407, N 49, ст. 7023; 2012, N 53, ст. 7608; 2013, N 7, ст. 610, N 27, ст. 3477; 2014, N 11, ст. 1092; 2015 N 1, ст. 88, N 10, ст. 1407, N 18, ст. 2621, N 27, ст. 3951, N 29, ст. 4359, 4360, N 48, ст. 6723; 2016, N 2, ст. 68, N 15, ст. 2066, N 22, ст. 3089, N 26, ст. 3887).
- <6> Федеральный закон от 21 декабря 1994 г. N 68-ФЗ "О защите населения и территорий от чрезвычайных ситуаций природного и техногенного характера" (Собрание законодательства Российской Федерации, 1994, N 35, ст. 3648; 2002, N 44, ст. 4294; 2004, N 35, ст. 3607; 2006, N 50, ст. 5284, N 52, ст. 5498; 2007, N 45, ст. 5418; 2009, N 1, ст. 17, N 19, ст. 2274, N 48, ст. 5717; 2010, N 21, ст. 2529, N 31, ст. 4192; 2011, N 1, ст. ст. 24, 54; 2012, N 14, ст. 1549; 2013, N 7, ст. 610, N 27, ст. ст. 3450, 3477, N 52, ст. 6969; 2014, N 30, ст. 4272, N 42, ст. 5615; 2015, N 10, ст. 1408, N 18, ст. 2622, N 48 ст. 6723; 2016, N 1, ст. 68, N 7, ст. 919, N 26, ст. 3887).
- <7> Постановление Правительства Российской Федерации от 22 декабря 2011 г. N 1081 "О лицензировании фармацевтической деятельности" (Собрание законодательства Российской Федерации, 2012, N 1, ст. 126, N 37, ст. 5002; 2013, N 16, ст. 1970; 2016, N 40, ст. 5738); приказ Минздрава России от 20 декабря 2012 г. N 1183н "Об утверждении Номенклатуры должностей медицинских работников и фармацевтических работников" (зарегистрирован Минюстом России 18 марта 2013 г., регистрационный N 27723) с изменениями, внесенными приказом Минздрава России от 1 августа 2014 г. N 420н (зарегистрирован Минюстом России 14 августа 2014 г., регистрационный N 33591); приказ Минздравсоцразвития России от 23 июля 2010 г. N 541н "Об утверждении Единого квалификационного справочника должностей руководителей, специалистов и служащих, раздел здравоохранения" "Квалификационные характеристики должностей работников в сфере (зарегистрирован Минюстом России 25 августа 2010 г., регистрационный N 18247); приказ Минздрава России от 8 октября 2015 г. N 707н "Об утверждении Квалификационных требований к медицинским и работникам с высшим образованием по направлению "Здравоохранение и медицинские науки" (зарегистрирован Минюстом России 23 октября 2015 г., регистрационный N 39438).
- <8> Федеральный закон от 21 ноября 2011 г. N 323-ФЗ "Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации" (Собрание законодательства Российской Федерации, 2011, N 48, ст. 6724; 2012, N 26, ст. 3442, 3446; 2013, N 27, ст. 3459, 3477, N 30, ст. 4038, N 39, ст. 4883, N 48, ст. 6165, N 52, ст. 6951; 2014, N 23, ст. 2930, N 30, ст. 4106, 4244, 4247, 4257, N 43, ст. 5798, N 49, ст. 6927, ст. 6928; 2015, N 1, ст. ст. 72, 85, N 10, ст. 1403, 1425, N 14, ст. 2018, N 27, ст. 3951, N 29, ст. 4339, 4356, 4359, 4397, N 51, ст. 7245; 2016, N 1, ст. 9, 28, N 15, ст. 2055, N 18, ст. 2488, N 27, ст. 4219).
- <9> Единый квалификационный справочник должностей руководителей, специалистов и служащих.

- <10> Общероссийский классификатор профессий рабочих, должностей служащих и тарифных разрядов.
 - <11> Общероссийский классификатор специальностей по образованию.
- <12> К другим товарам аптечного ассортимента относятся медицинские изделия, дезинфицирующие средства, предметы и средства личной гигиены, посуда для медицинских целей; предметы и средства, предназначенные для ухода за больными, новорожденными и детьми, не достигшими возраста трех лет; очковая оптика и средства ухода за ней, минеральные воды, продукты лечебного, детского и диетического питания, биологически активные добавки, парфюмерные и косметические средства; медицинские и санитарно-просветительные печатные издания, предназначенные для пропаганды здорового образа жизни Федеральный закон от 12 апреля 2010 г. N 61-ФЗ "Об обращении лекарственных средств" (Собрание законодательства Российской Федерации, 2010, N 16, ст. 1815 N 31, ст. 4161, N 42, ст. 5293, N 49, ст. 6409; 2011, N 50, ст. 7351; 2012, N 26, ст. 3446, N 53, ст. 7587; 2013, N 27, ст. 3477, N 48, ст. 6165; 2014, N 11, ст. 1098, N 43, ст. 5797, N 52, ст. 7540; 2015, N 10, ст. 1404, N 27, ст. 3951, N 29, ст. 4359, 4367, 4388; N 43, ст. 5797; N 51, ст. 7245; 2016, N 1, ст. 9, N 23, ст. 3287, N 27, ст. 4194, 4238, 4283).