

| Номер п/п | Наименование квалификации | Наименование и реквизиты профессионального стандарта, на соответствие которому проводится независимая оценка квалификации | Уровень (подуровень) квалификации, в соответствии с профессиональным стандартом | Положения профессионального стандарта | | | Квалификационное требование, установленное федеральным законом и иным нормативным правовым актом Российской Федерации, и реквизиты этого акта | Перечень документов, необходимых для прохождения профессионального экзамена по соответствующей квалификации | Срок действия свидетельства о квалификации | Дополнительные характеристики и (при необходимости): наименование профессии рабочего, должности руководителя, специалиста и служащего в соответствии с ЕТКС, ЕКС с указанием разряда работы, профессии/категории и должности/класса профессии |
|-----------|--|--|---|---------------------------------------|---|---|---|---|--|---|
| | | | | код трудовой функции | наименование трудовой функции | дополнительные сведения (при необходимости) | | | | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 |
| 1 | Специалист по контролю технологического процесса производства готовой продукции наноструктурированных лекарственных средств (5 уровень квалификации) | Специалист по технологии производства наноструктурированных лекарственных средств Приказ Минтруда России от 30.08.2019 № 597н | 5 | A/01.4 | Подготовка инженерных систем, помещений, средств измерений, технологического и испытательного оборудования по стандартным методикам | - | - | 1. Документ, подтверждающий наличие не ниже среднего профессионального образования по программам подготовки специалистов среднего звена по одной из специальностей: «Химическая технология неорганических веществ», «Химическая | 5 лет | Мастер участка (ЕКС) |

| | |
|--------|---|
| A/06.4 | Осуществление внутрипроизводственного контроля процесса производства наноструктурированных лекарственных средств |
| B/01.5 | Контроль подготовки инженерных систем, помещений, средств измерений, технологического и испытательного оборудования |
| B/02.5 | Проверка выполнения операций по подготовке сырья и материалов |
| B/03.5 | Контроль условий проведения технологических процессов производства наноструктурированных лекарственных средств |
| B/04.5 | Проведение контроля пост |

технология органических веществ», «Биохимическое производство», «Фармация».

ИЛИ

1. Документ, подтверждающий наличие не ниже среднего профессионального образования по программам подготовки специалистов среднего звена. 2. Документ о профессиональной переподготовке по профилю подтверждаемой квалификации

| | | | | | | | | | | |
|--|--|--|--|--------|---|--|--|--|--|--|
| | | | | | технологическ их мероприятий обслуживания производствен ного оборудования | | | | | |
| | | | | В/05.5 | Проведение вн утрипроизводс твенного контроля полупродуктов и готовых нан оструктуриров анных лекарственных средств | | | | | |
| | | | | В/06.5 | Оформление документации по результатам проведенного контроля | | | | | |
| | | | | В/07.5 | Регистрация выявленных от клоненийтехн ологического процесса производства наноструктури рованных лекарственных средств | | | | | |