

Nazwa:	Inspektor do spraw wytwarzania Głównego Inspektoratu Farmaceutycznego
Kod:	242207
Synteza:	Wykonuje zadania z zakresu nadzoru nad warunkami wytwarzania i importu produktów leczniczych, badanych produktów leczniczych i substancji czynnych wykorzystywanych jako materiały wyjściowe przeznaczone do wytwarzania produktów leczniczych zgodnie z wymaganiami Dobrej Praktyki Wytwarzania oraz nad jakością produktów leczniczych.
Zadania zawodowe:	- inspekcje warunków wytwarzania importu produktów leczniczych i badanych produktów leczniczych; - inspekcje warunków wytwarzania, przetwarzania i przerobu środków odurzających, prekursorów oraz substancji psychotropowych; - inspekcje warunków wytwarzania substancji czynnych wykorzystywanych jako materiały wyjściowe przeznaczone do wytwarzania produktów leczniczych; - opracowywanie raportów z przeprowadzanych inspekcji; - pobór prób produktów leczniczych do badań laboratoryjnych;
Dodatkowe zadania zawodowe:	- akceptacja harmonogramów działań naprawczych; - wnioskowanie do Głównego Inspektora Farmaceutycznego w sprawie udzielenia/zmiany/cofnięcia lub odmowy udzielenia zezwolenia na wytwarzanie i import produktów leczniczych; - wnioskowanie Głównego Inspektora Farmaceutycznego o wydanie bądź odmowę wydania Certyfikatu Dobrej Praktyki Wytwarzania; - wnioskowanie Głównego Inspektora Farmaceutycznego o wydanie decyzji nakazującej usunięcie stwierdzonych niezgodności w wyznaczonym terminie lub unieruchomienie wytwórni lub jej części;