

Na temelju članka 26. i 27. Zakona o radu („Narodne novine“ broj 93/2014), članka 13., stavak 2., podstavak 1. Statuta Imunološkog zavoda od 23. rujna 2015. godine i članka 49. Pravilnika o unutarnjem ustroju i načinu rada Imunološkog zavoda od 26. siječnja 2016. godine, nakon savjetovanja s Radničkim vijećem Imunološkog zavoda i po prethodnoj suglasnosti ministra zdravlja KLASA: 011-02/16-01/115, URBROJ: 534-02-1-2/1-16-6 od 19. svibnja 2016. godine, Upravno vijeće je na svojoj 23. sjednici održanoj 7. lipnja 2016. godine donijelo

## **PRAVILNIK O IZMJENAMA I DOPUNAMA PRAVILNIKA O UNUTARNJEM USTROJU I NAČINU RADA IMUNOLOŠKOG ZAVODA**

### **Članak 1.**

U članku 26. Pravilnika o unutarnjem ustroju i načinu rada Imunološkog zavoda od 26. siječnja 2016. godine točka: „3.7. Odjel za skladištenje, transport i distribuciju“ mijenja se i glasi: „3.7. Odjel za skladištenje, transport, distribuciju i veleprodaju“.

### **Članak 2.**

U članku 34. u tabeli:

- ispod retka s nazivom radnog mjesta: „Stručni specijalist za pravne poslove“ dodaje se novi redak u kojem se u prvoj koloni pod naslovom: „Naziv radnog mjesta u IMZ“ dodaju riječi: „Stručni specijalist za komercijalne poslove“, a u koloni: „Stručna sprema“ dodaje se kratica: „VSS“;
- ispod retka s nazivom radnog mjesta: „Stručni suradnik“ dodaje se novi redak u kojem se u prvoj koloni pod naslovom: „Naziv radnog mjesta u IMZ“ dodaju riječi: „Stručni suradnik za nabavu“, a u koloni: „Stručna sprema“ dodaje se kratica: „VSS“;
- u koloni: „Naziv radnog mjesta“ riječi: „Stručnjak zaštite na radu“ zamjenjuje se riječima: „Stručni suradnik za zaštitu na radu“;
- u 20. i 21. retku u koloni: „Stručna sprema“ kratica: „VŠS“ zamjenjuje se kraticom: „SSS“;
- redak: „Administrativni referent SSS“ briše se;
- u koloni: „Naziv radnog mjesta“ riječi: „Spremačica-čistačica“ zamjenjuju se riječju: „Čistačica“.

### **Članak 3.**

U članku 35. dodaju se novi stavci 3. i 4. koji glase:

„Ravnatelj imenuje odgovornu osobu za puštanje lijeka u promet koja mora ispunjavati sljedeće uvjete:

- preddiplomski i diplomski sveučilišni studij ili integrirani preddiplomski i diplomski sveučilišni studij farmacije, medicine, veterine, kemije, farmaceutske kemije i tehnologije ili biologije,
- dobro poznavanje GMP-a,
- najmanje 5 godina radnog iskustva u struci, od kojih najmanje dvije godine u proizvodnji lijekova, na području kvalitativne provjere kakvoće lijekova, kvantitativne provjere kakvoće djelatnih tvari i ispitivanja kojima se osigurava kakvoća lijekova,
- znanje engleskog jezika,
- poznavanje rada na računalu.