



МИНИСТЕРСТВО ТРУДА И СОЦИАЛЬНОЙ ЗАЩИТЫ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ
(Минтруд России)

ПРИКАЗ

— Четвёртого 2014 г.

№ 613н

Москва

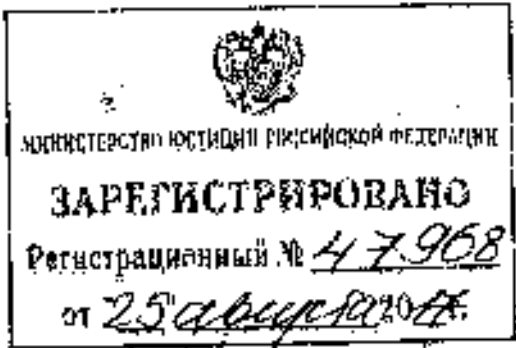
**Об утверждении профессионального стандарта
«Врач-биохимик»**

В соответствии с пунктом 16 Правил разработки и утверждения профессиональных стандартов, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 22 января 2013 г. № 23 (Собрание законодательства Российской Федерации, 2013, № 4, ст. 293; 2014, № 39, ст. 5266; 2016, № 21, ст. 3002), приказываю:

Утвердить прилагаемый профессиональный стандарт «Врач-биохимик».

Министр

М.А. Топилин



УТВЕРЖДЕН
приказом Министерства
труда и социальной защиты
 Российской Федерации
от 4 августа 2017 г. № 613н

ПРОФЕССИОНАЛЬНЫЙ СТАНДАРТ

Врач-биохимик

1072

Регистрационный номер

Содержание

I. Общие сведения.....	1
II. Описание трудовых функций, входящих в профессиональный стандарт (функциональная карта вида профессиональной деятельности).....	3
III. Характеристика обобщенных трудовых функций.....	5
3.1. Обобщенная трудовая функция «Выполнение, организация и аналитическое обеспечение клинических лабораторных исследований».....	5
3.2. Обобщенная трудовая функция «Разработка и выполнение доказательского исследования лекарственного средства для медицинского применения, биомедицинского клеточного продукта, технического испытания и токсикологического исследования (испытания) медицинского изделия».....	11
3.3. Обобщенная трудовая функция «Разработка и выполнение клинического исследования лекарственного препарата для медицинского применения, биомедицинского клеточного продукта, клинико-лабораторного испытания (исследования) медицинского изделия».....	18
3.4. Обобщенная трудовая функция «Проведение исследований в области медицины и биологии».....	25
IV. Сведения об организациях – разработчиках профессионального стандарта.....	28

I. Общие сведения

Практическая и теоретическая деятельность в области медицинской биохимии

02.018

(виды профессиональной деятельности)

Код

Основная цель вида профессиональной деятельности:

Научно-практическое обеспечение медицинской помощи населению в области медицинской биохимии

Группа занятых:

2131	Биологи, ботаники, зоологи и специалисты по генетическим занятиям	221	Врачи
(код ОКЗ ¹)	(наименование)	(код ОКЗ)	(наименование)

Отнесение к видам экономической деятельности:

86.10	Деятельность больничных организаций
86.90	Деятельность в области медицины прочая

72.1	Научные исследования и разработки в области естественных и технических наук и прочие
72.11	Научные исследования и разработки в области биотехнологии (изменяющие виды экологической деятельности)

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

<u>Общие трудовые функции</u>		<u>Трудовые функции</u>		<u>Уровень (подразделение) квалификации</u>	
Kод	направленное подтиповиды	уровень подтиповиды	направление	код	уровень (подразделение) квалификации
A	Выполнение, организация и аналитическое обещечесчесис клинических лабораториях вместеобразий	7	Выполнение исследований	клинических лабораторных	7
			Организация лабораторных исследований на аналитическом и постаналитическом этапах	клинических лабораторных	7
			Освобождение новых методов клинических лабораторных исследований и медицинского оборудования, предназначенного для их выполнения	клинических лабораторных	7
			Внутрилабораторная валидация результатов клинических лабораторных исследований	клинических лабораторных	7
			Организация распоряджения медицинского персонала лаборатории	находящимся в распоряжении медицинской лаборатории	7
			Оказание медицинской помощи пациенту в внешней форме	медицинской помощи пациенту	7
B	Разработка и выполнение ложбинного исследования лекарственного средства для медицинского применения, биомедицинского изучения продукта, технического испытания и токсикологического испытания и	7	Графировка документического исследования лекарственного средства для медицинского биомедицинского изучения продукта, технического испытания и токсикологического исследования (испытания) (испытания) медицинского изучения	протокола, плана, программы исследования лекарственного средства для медицинского биомедицинского изучения продукта, технического испытания и токсикологического исследования (испытания) медицинского изучения	7
			Проведение лекарственного средства	исследования лекарственного средства	7
			приемления, биомедицинского изучения продукта, технического испытания и токсикологического исследования (испытания) медицинского изучения	исследования лекарственного средства	7
			Обеспечение качества пропедевтического исследования лекарственного медицинского приемления,	пропедевтического средства для биомедицинского изучения и	7

C	Разработка и выполнение клинического исследования лекарственного препарата для медицинского применения, бытимедицинского кисточного продукта, клинического и кистико-лабораторного испытания (исследования) медицинского изучения	Проведение клинического исследования препарата для бытимедицинского кисточного продукта, клинического и кистико-лабораторного испытания (исследования) медицинского изучения	<u>C02.7</u>	7
		Обеспечение качества проведения клинического исследования препарата для бытимедицинского применения, бытимедицинского кисточного продукта, клинического и кистико-лабораторного испытания (исследования) медицинского изучения	<u>C03.7</u>	7
D	Проведение исследований в области медицины и биологии	Выполнение функциональных тестов в области медицины и биологии	<u>D01.7</u>	7
		Выполнение прикладных и ломиковых патчных исследований в области медицины и биологии	<u>D02.7</u>	7

III. Характеристика обобщенных трудовых функций

3.1. Обобщенная трудовая функция

Наименование	Выполнение аналитических клинических исследований	организация и обеспечение лабораторных	Код	A	Уровень квалификации	7
Присвоение обобщенной трудовой функции						
	Оригинал <input checked="" type="checkbox"/>	Затемшовано из оригинал			Код оригинала	Регистрационный номер профессионального стандарта
Возможные наименования должностей, профессий		Врач клинической лабораторной диагностики ³				
Требования к образованию и обучению		Высшее образование – специалитет по специальности «Медицинская биохимия», полученные по основной образовательной программе в соответствии с федеральным государственным образовательным стандартом высшего образования после 1 января 2016 года ^{2,6}				
Требования к опыту практической работы		-				
Особые условия допуска к работе		Свидетельство об аккредитации специалиста по специальности «Медицинская биохимия» ⁷				
		Прохождение обязательных предварительных (при поступлении на работу) и периодических медицинских осмотров (обследований), а также внеочередных медицинских осмотров (обследований) в порядке, установленном законодательством Российской Федерации ^{2,8}				
		Отсутствие ограничений на занятие профессиональной деятельностью, установленных законодательством Российской Федерации ⁹				
Другие характеристики		С целью профессионального роста и присвоения квалификационных категорий:				
		- дополнительное профессиональное образование (программы повышения квалификации);				
		- стажировки;				
		- использование современных дистанционных образовательных технологий (образовательный портал и вебинары);				
		- тренинги в симуляционных центрах;				
		- участие в съездах, конгрессах, конференциях, мастер-классах				
		Соблюдение врачебной тайны, этикета врача ¹⁰ , принципов врачебной этики и деонтологии в работе с пациентами (их законными представителями) и коллегами				
		Соблюдение законодательства в сфере охраны здоровья и иных нормативных правовых актов, определяющих деятельность медицинских организаций и медицинских работников, программы государственных гарантий оказания гражданам бесплатной медицинской помощи				

Дополнительные характеристики

Наименование документа	Код	Наименование базовой группы, должности (профессии) или специальности
ОКЗ	221	Врачи
ЕКС ¹⁰	-	Врач клинической лабораторной диагностики
ОКПДТ ¹¹	20448	Врач
ОКСО ¹²	3.30.05.01	Медицинская биохимия

3.1.1. Трудовая функция

Наименование	Выполнение клинических лабораторных исследований	Код	A01.7	Уровень (полуромб.) квалификации	7
--------------	--	-----	-------	----------------------------------	---

Происхождение трудовой функции	Оригинал <input checked="" type="checkbox"/>	Занесено в извещение из	Код оригинала	Регистрационный номер профориентационного стандарта
--------------------------------	--	-------------------------	---------------	---

Трудовые действия	<p>Проделание клинических лабораторных исследований по профилю медицинской организации</p> <p>Проведение контроля качества клинических лабораторных исследований</p> <p>Разработка и применение стандартных операционных процедур по клиническим лабораторным исследованиям</p> <p>Оценка результатов контроля качества клинических лабораторных исследований</p> <p>Ведение медицинской документации, в том числе в электронном виде</p> <p>Подготовка отчетов о своей деятельности, в том числе по выполнению клинических лабораторных исследований</p>
-------------------	---

Необходимые умения	<p>Выполнять клинические лабораторные исследования</p> <p>Осуществлять контроль качества клинических лабораторных исследований</p> <p>Разрабатывать и применять стандартные операционные процедуры по клиническим лабораторным исследованиям</p> <p>Оценивать результаты контроля качества клинических лабораторных исследований</p> <p>Вести медицинскую документацию, в том числе в электронном виде</p> <p>Составлять отчеты о проведенных клинических лабораторных исследованиях</p>
--------------------	--

Необходимые знания	<p>Принципы клинических лабораторных исследований, применяемых в лаборатории</p> <p>Анализические характеристики клинических лабораторных исследований и их обеспечение</p> <p>Методы контроля качества клинических лабораторных исследований и оценки их результатов</p> <p>Правила оформления медицинской документации, в том числе в электронном виде</p> <p>Правила действий медицинских работников при обнаружении пациента с</p>
--------------------	--

<u>Другие характеристики</u>	признаками особо опасных инфекций		
	-	-	-
3.1.2. Трудовая функция			
<u>Наименование</u>	<u>Организация контроля качества клинических лабораторных исследований на преаналитическом, аналитическом и постаналитическом этапах</u>	<u>Код</u> A/02.7	<u>Уровень (подуровень) квалификации</u>
<u>Принадлежащее трудиной функции</u>	<u>Оригинал</u> X <u>Завершено из оригинала</u>	<u>Код</u> <u>оригинала</u>	<u>Регистрационный номер профессионального стандарта</u>
<u>Трудовые действия</u>	<p>Разработка стандартных операционных процедур (далее – СОП) по обеспечению качества клинических лабораторных исследований на всех этапах</p> <p>Организация и проведение контроля качества клинических лабораторных исследований на <u>преаналитическом</u> этапе</p> <p>Организация и проведение контроля качества клинических лабораторных исследований на <u>аналитическом</u> этапе, включая внутрилабораторный и <u>внешний</u> контроль качества</p> <p>Организация и проведение контроля качества клинических лабораторных исследований на <u>постаналитическом</u> этапе</p> <p>Интерпретация результатов внутрилабораторного и внешнего контроля качества клинических лабораторных исследований</p> <p>Ведение документации, в том числе в электронном виде, связанной с проведением контроля качества клинических лабораторных исследований</p> <p>Разрабатывать СОП по контролю качества клинических лабораторных исследований на <u>всех</u> этапах</p> <p>Организовывать и производить контроль качества <u>клинических лабораторных исследований</u> на <u>преаналитическом</u> этапе</p> <p>Организовывать и производить контроль качества <u>клинических лабораторных исследований</u> на <u>аналитическом</u> этапе, включая <u>внутрилабораторный и внешний контроль качества</u></p> <p>Организовывать и производить контроль качества <u>клинических лабораторных исследований</u> на <u>постаналитическом</u> этапе</p> <p>Интерпретировать результаты <u>внутрилабораторного и внешнего контроля качества</u> <u>клинических лабораторных исследований</u></p> <p>Вести документацию, в том числе в электронном виде, связанную с проведением <u>контроля качества</u> <u>клинических лабораторных исследований</u></p> <p>Правила проведения и критерии качества преаналитической стадии, включая <u>правильность</u> <u>взятия</u> и <u>оценку</u> <u>качества</u> <u>биологического материала</u></p> <p>Правила проведения внутрилабораторного и внешнего контроля качества на <u>аналитическом</u> этапе, <u>методы оценки результатов</u></p> <p>Правила проведения внутрилабораторного и внешнего контроля качества на <u>постаналитическом</u> этапе, <u>методы оценки результатов</u></p> <p>Стандарты в области качества <u>клинических лабораторных исследований</u> на <u>всех</u> <u>этапах</u> <u>лабораторных исследований</u></p>		
<u>Необходимые умения</u>			
<u>Необходимые знания</u>			

	Приципы разработки СОП в области контроля качества на всех этапах лабораторных исследований Преаналитические, аналитические и постаналитические технологии клинических лабораторных исследований
Другие характеристики	-

3.1.3. Трудовая функция

Наименование	Освоение и внедрение новых методов клинических лабораторных исследований и медицинского оборудования, предназначенного для их выполнения	Код	A/03.7	Уровень (погруженность) классификации	7
--------------	--	-----	--------	---------------------------------------	---

Происхождение трудовой функции	Оригинал <input checked="" type="checkbox"/> Заметствовано из оригинала	Код оригинала	Регистрационный номер профессионального стандарта
--------------------------------	---	---------------	---

Трудовые действия	Освоение новых методов клинических лабораторных исследований Внедрение нового медицинского оборудования, предназначенного для выполнения клинических лабораторных исследований Разработка СОП по новым методам на всех этапах клинических лабораторных исследований и эксплуатации нового оборудования, предназначенного для выполнения клинических лабораторных исследований Организация и проведение контроля качества новых методов клинических лабораторных исследований Экспериментальная проверка и установление характеристик клинических лабораторных методов исследований (оценка прецизионности, правильности, линейности, определение «локальных» референтных интервалов) Проверка и корректировка первичной оценки результатов клинических лабораторных исследований на анализаторе
Необходимые умения	Основывать новые методы клинических лабораторных исследований Организовывать внедрение нового оборудования, предназначенного для выполнения клинических лабораторных исследований Разрабатывать СОП по новым методам на всех этапах клинических лабораторных исследований и эксплуатации нового оборудования, предназначенного для выполнения клинических лабораторных исследований Организовывать и производить контроль качества новых методов клинических лабораторных исследований Проверять и устанавливать характеристики клинических лабораторных методов исследований (оценка прецизионности, правильности, линейности, определение «локальных» референтных интервалов) Проверять и корректировать первичную оценку результатов клинических лабораторных исследований на анализаторе
Необходимые знания	Основные принципы и методики осваиваемых клинических лабораторных исследований Аналитические характеристики лабораторных методов (прецизионность, правильность, специфичность, чувствительность) и их определение

<u>Другие характеристики</u>	<u>Методы расчета референтных интервалов клинических лабораторных показателей</u>
	<u>Аналитические характеристики внедряемого медицинского оборудования, предизначенногодля выполнения клинических лабораторных исследований</u>

3.1.4. Трудовая функция

<u>Наименование</u>	<u>Внутрилабораторная валидация результатов клинических лабораторных исследований</u>	<u>Код</u>	<u>А/04.7</u>	<u>Уровень (подуровень) квалификации</u>	<u>7</u>
<u>Происхождение трудовой функции</u>	<u>Оригинал</u> <input checked="" type="checkbox"/> <u>Заметировано по оригиналу</u>	<u>Код оригинала</u>		<u>Регистрационный номер профессионального стандарта</u>	
<u>Трудовые действия</u>	<p><u>Соотнесение результатов клинических лабораторных исследований с референтными интервалами</u></p> <p><u>Оценка влияния патологической и патологической вариации на результаты клинических лабораторных исследований</u></p> <p><u>Использование информационных систем и информационо-телекоммуникационной сети «Интернет» с целью поиска информации, необходимой для профессиональной деятельности</u></p> <p><u>Оценка влияния различных видов вариации на результаты клинических лабораторных исследований</u></p>				
<u>Необходимые умения</u>	<p><u>Оценивать степень отклонения результатов клинического лабораторного исследования от референтного интервала</u></p> <p><u>Оценивать влияние непатологической и патологической вариации на результаты клинических лабораторных исследований</u></p> <p><u>Использовать информационные системы и информационо-телекоммуникационную сеть «Интернет»</u></p> <p><u>Оценивать влияние различных видов вариации на результаты клинических лабораторных исследований</u></p>				
<u>Необходимые знания</u>	<p><u>Правила работы в информационных системах и информационо-телекоммуникационной сети «Интернет»</u></p> <p><u>Виды вариации результатов клинических лабораторных исследований</u></p> <p><u>Концепция референтных интервалов</u></p> <p><u>Принципы обеспечения прослеживаемости результатов измерений и гармонизация клинических лабораторных исследований</u></p>				
<u>Другие характеристики</u>	<p>-</p>				

3.1.5. Трудовая функция

<u>Наименование</u>	<u>Организация деятельности находящегося в распоряжении медицинского персонала лаборатории</u>	<u>Код</u>	<u>А/05.7</u>	<u>Уровень (подуровень) квалификации</u>	<u>7</u>
---------------------	--	------------	---------------	--	----------

Происхождение трудовой функции	Оригинал <input checked="" type="checkbox"/> Заместованием из оригинала	Код оригинала	Регистрационный номер профессионального стандарта
Трудовые действия	Контроль выполнения должностных обязанностей находящегося в распоряжении медицинского персонала лаборатории Контроль выполнения находящегося в распоряжении медицинского персонала лаборатории требований охраны труда и санитарно-противоэпидемического режима		
Необходимые умения	Организовывать деятельность медицинского персонала лаборатории Производить внутренний контроль качества деятельности находящегося в распоряжении медицинского персонала лаборатории		
Необходимые знания	Обучать находящийся в распоряжении медицинский персонал лаборатории новым навыкам и умениям Должностные обязанности находящегося в распоряжении медицинского персонала лаборатории		
Другие характеристики	Требования охраны труда, основы личной безопасности и конфликтологии Принципы работы и правила эксплуатации лабораторного оборудования Основы управления качеством клинических лабораторных исследований Основы профилактики заболеваний и санитарно-просветительской работы		

3.1.6. Трудовая функция

Наименование	Оказание медицинской помощи пациентам в экстренной форме	Код	A/06.7	Уровень (подуровень) квалификации	7
Происхождение трудовой функции	Оригинал <input checked="" type="checkbox"/> Заместованием из оригинала	Код оригинала	Регистрационный номер профессионального стандарта		
Трудовые действия	Оценка состояния пациента, которому требуется оказать медицинскую помощь в экстренной форме Распознавание состояний, представляющих угрозу жизни пациентов, включая состояния клинической смерти (остановка жизненно важных функций организма человека (кровообращения и (или) дыхания)), требующих оказания медицинской помощи в экстренной форме				
Необходимые умения	Оказание медицинской помощи в экстренной форме пациентам при состояниях, представляющих угрозу жизни пациентов, в том числе клинической смерти (остановка жизненно важных функций организма человека (кровообращения и (или) дыхания)) Применение лекарственных препаратов и медицинских изделий при оказании медицинской помощи в экстренной форме				
	Выявлять состояния, требующие оказания медицинской помощи в экстренной форме, в том числе клинические признаки вынужденного прекращения кровообращения и дыхания, требующие оказания медицинской помощи в экстренной форме				

	<p><u>Выполнять мероприятия базовой сердечно-легочной реанимации</u> <u>Оказывать медицинскую помощь в экстренной форме пациентам при состояниях, представляющих угрозу жизни пациентов, в том числе клинической смерти (остановка жизненно важных функций организма человека (кровообращения и (или) дыхания)</u> <u>Применять лекарственные препараты и медицинские изделия при оказании медицинской помощи в экстренной форме</u></p>
<u>Необходимые знания</u>	<p><u>Методика сбора жалоб и анамнеза у пациентов (их законных представителей)</u> <u>Методика физикального исследования пациентов (осмотр, пальпация, перкуссия, аусcultация)</u> <u>Клинические признаки внезапного прекращения кровообращения и (или) дыхания</u> <u>Правила проведения базовой сердечно-легочной реанимации</u></p>
<u>Другие характеристики</u>	-

3.2. Обобщенная трудовая функция

<u>Наименование</u>	<u>Разработка и выполнение документического исследования лекарственного средства для медицинского применения, биомедицинского клеточного продукта, технического испытания и токсикологического исследования (испытания) медицинского изделия</u>		<u>Код</u>	<u>В</u>	<u>Уровень квалификации</u>	<u>7</u>
<u>Происхождение обобщенной трудовой функции</u>	<u>Оригинал</u>	<u>X</u>	<u>Заманено из оригинала</u>	<u>Код оригинала</u>	<u>Регистрационный номер профессионального стандарта</u>	
<u>Возможные наименования должностей, профессий</u>	<u>Младший научный сотрудник⁴ Научный сотрудник</u>					
<u>Требования к образованию и обучению</u>	<u>Высшее образование – специалист по специальности «Медицинская биохимия»</u>					
<u>Требования к опыту практической работы</u>	<u>Прохождение обязательных предварительных (при поступлении на работу) и периодических медицинских осмотров (обследований), а также высотерапевтических медицинских осмотров (обследований) в порядке, установленном законодательством Российской Федерации</u>					
<u>Особые условия допуска к работе</u>	<u>Отсутствие ограничений на занятие профессиональной деятельностью, установленных законодательством Российской Федерации</u>					
<u>Другие характеристики</u>	<u>Следующее професионального роста и присвоения квалификационных категорий: - дополнительное профессиональное образование (программы</u>					

- повышения квалификации);
 - обучение по программам подготовки научно-педагогических кадров в аспирантуре;
 - стажировка;
 - ознакомление с современными дистанционных образовательных технологий (образовательный портал и вебинары);
 - тренинги в симуляционных центрах;
 - участие в съездах, конгрессах, конференциях, мастер-классах

Соблюдение конфиденциальности информации о доклиническом исследовании лекарственного средства для медицинского применения, биомедицинского клеточного продукта и технического испытания и токсикологического исследования (испытания) медицинского изделия

Знание трудового законодательства Российской Федерации, законодательства Российской Федерации в сфере охраны здоровья, включая права граждан в сфере охраны здоровья, законодательства Российской Федерации об обращении лекарственного средства и законодательства Российской Федерации об обращении биомедицинского клеточного продукта

Дополнительные характеристики

<u>Наименование документа</u>	<u>Код</u>	<u>Наименование базовой группы, должности (профессии) или специальности</u>
ОКЗ	2131	Биологи, бактериологи, зоологи и специалисты родственных занятий
ОКПДТР	20327 24394 24395 24397	Биохимик Научный сотрудник (в области биологии) Научный сотрудник (в области бактериологии и фармакологии) Научный сотрудник (в области медицины)
ОКСО	3.30.05.01	Медицинская биохимия

3.2.1. Трудовая функция

<u>Наименование</u>	<u>Разработка проектной, плановой, программы доклинического исследования лекарственного средства для медицинского применения, биомедицинского клеточного продукта, технического испытания и токсикологического исследования (испытания) медицинского изделия</u>	<u>Код</u>	<u>В/01.7</u>	<u>Уровень (подуровень) квалификации</u>	<u>7</u>
---------------------	--	------------	---------------	--	----------

<u>Происхождение трудовой функции</u>	<u>Оригинал</u>	<u>X</u>	<u>Заштамповано из оригинала</u>	<u>Копия оригинала</u>	<u>Регистрационный номер професионального стандарта</u>
---------------------------------------	-----------------	----------	----------------------------------	------------------------	---

Трудовые действия	Формулировка обоснования доклинического исследования для медицинского применения, биомедицинского клеточного продукта, технического испытания и токсикологического исследования (испытания) медицинского изделия
	Описание целей и задач доклинического исследования лекарственного средства для медицинского применения, биомедицинского клеточного продукта, технического испытания и токсикологического исследования (испытания) медицинского изделия
	Составление дизайна доклинического исследования лекарственного средства для медицинского применения, биомедицинского клеточного продукта, технического испытания и токсикологического исследования (испытания) медицинского изделия
	Разработка критерии оценки эффективности, качества и безопасности лекарственных средств для медицинского применения, биомедицинских клеточных продуктов
	Составление лабораторных алгоритмов оценки эффективности, качества и безопасности лекарственных средств для медицинского применения, биомедицинских клеточных продуктов
	Описание статистических методов для обработки результатов доклинического исследования лекарственного средства для медицинского применения, биомедицинского клеточного продукта, технического испытания и токсикологического исследования (испытания) медицинского изделия
Необходимые умения	Описание действий по обеспечению качества лекарственного средства для медицинского применения, биомедицинского клеточного продукта, технического испытания и токсикологического исследования (испытания) медицинского изделия
	Описание этических аспектов доклинического исследования лекарственного средства для медицинского применения, биомедицинского клеточного продукта, технического испытания и токсикологического исследования (испытания) медицинского изделия
	Описание работы с данными доклинического исследования лекарственного средства для медицинского применения, биомедицинского клеточного продукта, технического испытания и токсикологического исследования (испытания) медицинского изделия и ведение документации, в том числе в электронном виде
	Обеспечивать этичность доклинического исследования лекарственного средства для медицинского применения, биомедицинского клеточного продукта, технического испытания и токсикологического исследования (испытания) медицинского изделия
	Описывать цели и задачи доклинического исследования лекарственного средства для медицинского применения, биомедицинского клеточного продукта, технического испытания и токсикологического исследования (испытания) медицинского изделия
	Составлять дизайн и схему доклинического исследования лекарственного средства для медицинского применения, биомедицинского клеточного продукта, технического испытания и токсикологического исследования (испытания) медицинского изделия
Познавательные действия	Разрабатывать критерии оценки эффективности, качества и безопасности лекарственных средств для медицинского применения, биомедицинских клеточных приложений
	Разрабатывать критерии оценки эффективности, качества и безопасности лекарственных средств для медицинского применения, биомедицинских клеточных приложений

	<p>Описывать статистические методы для обработки результатов доклинического исследования лекарственных средств для медицинского применения, биомедицинских клеточных продуктов, технических испытаний и токсикологических исследований (испытаний) медицинских изделий</p> <p>Описывать действия по обеспечению качества доклинического исследования лекарственных средств для медицинского применения, биомедицинских клеточных продуктов, технических испытаний и токсикологических исследований (испытаний) медицинских изделий</p> <p>Описывать этические аспекты доклинического исследования лекарственного средства для медицинского применения, биомедицинского клеточного продукта, технического испытания и токсикологического исследования (испытания) медицинского изделия</p> <p>Описывать работу с данными доклинического исследования лекарственного средства для медицинского применения, биомедицинского клеточного продукта, технического испытания и токсикологического исследования (испытания) медицинского изделия и нести документацию, в том числе в электронном виде</p>
Необходимые знания	<p>Основы клеточной и молекулярной биологии, анатомии, нормальной и патологической физиологии</p> <p>Правила и способы получения биологического материала для лабораторных исследований (испытаний)</p> <p>Принципы лабораторных методов исследований (испытаний)</p> <p>Общая клиническая симптоматика поражения различных органов и систем организма человека с целью подготовки и отбора трансляционных моделей на экспериментальных животных</p> <p>Этиология, патогенез, клиника, принципы лечения и профилактики заболеваний человека с целью подготовки и отбора трансляционных моделей на экспериментальных животных</p> <p>Вариация лабораторных результатов и ее влияние на лабораторные исследования</p> <p>Фармакокинетика и фармакодинамика лекарственного средства для медицинского применения</p> <p>Статистические методы обработки результатов данных доклинических исследований лекарственных средств для медицинского применения, биомедицинских клеточных продуктов и технических испытаний и токсикологических исследований (испытаний) медицинских изделий</p> <p>Стандарты в области качества лекарственных средств для медицинского применения, биомедицинских клеточных продуктов, технических испытаний и токсикологических исследований (испытаний) медицинских изделий</p> <p>Этические нормы проведения доклинического исследования лекарственных средств для медицинского применения, биомедицинских клеточных продуктов, технических испытаний и токсикологических исследований (испытаний) медицинских изделий</p> <p>Причины проведения этической экспертизы</p>
Другие характеристики	-

3.2.2. Трудовая функция

Наименование	Проведение лабораторического исследования лекарственного средства для медицинского применения, биомедицинского клеточного продукта, технического испытания и токсикологического исследования (испытания) медицинского изделия				Уровень (подуровень) квалификации	7			
	Происхождение трудовой функции	Оригинал	X	Заменено из оригинала					
				Код орнитации	Регистрационный номер профессионального стандарта				
Трудовые действия		<p>Идентификация, маркировка, обработка, отбор проб, использование, хранение и уничтожение (утилизация) биологического материала, лекарственного средства для медицинского применения, биомедицинского клеточного продукта</p> <p>Организация обслуживания и поверки измерительных приборов и оборудования</p> <p>Приготовление реактивов, питательных сред, кормов</p> <p>Ведение документации, в том числе в электронном виде</p> <p>Прием, транспортировка, размещение, описание, идентификация биологического материала и тест-систем</p> <p>Выполнение лабораторических исследований лекарственных средств для медицинского применения, биомедицинских клеточных продуктов, а также выполнение технических испытаний и токсикологических исследований (испытаний) медицинских изделий согласно правилам надлежащей лабораторной практики, правилам надлежащей практики по работе с биомедицинскими клеточными продуктами, СОИ</p>							
Необходимые умения		<p>Идентифицировать, маркировать, обрабатывать, отбирать пробы, использовать, хранить и уничтожать (утилизировать) биологический материал, лекарственные средства для медицинского применения, биомедицинские клеточные продукты</p> <p>Организовывать обслуживание и поверку измерительных приборов и оборудования</p> <p>Подготавливать реактивы, питательные среды, корма</p> <p>Описывать, идентифицировать биологический материал и тест-системы</p> <p>Вести документацию, в том числе в электронном виде</p> <p>Производить статистическую обработку латентных исследований лекарственных средств для медицинского применения, биомедицинских клеточных продуктов, технических испытаний и токсикологических исследований (испытаний) медицинских изделий</p> <p>Соблюдать правила надлежащей лабораторной практики, правила надлежащей практики по работе с биомедицинскими клеточными продуктами</p>							
Необходимые знания		<p>Принципы идентификации биологического материала, лекарственного средства для медицинского применения, биомедицинского клеточного продукта и медицинских изделий</p>							

	Причины описания биологического материала, лекарственного средства для медицинского применения, биомедицинского клеточного продукта, медицинского изделия (его природа происхождения и характеристики)
	Принципы методов доказательных исследований лекарственных средств для медицинского применения, биомедицинского клеточного продукта, технического испытания и токсикологического исследования (испытания) медицинского изделия
	Методы статистической обработки данных доказательских исследований лекарственных средств для медицинского применения, биомедицинских клеточных продуктов, технических испытаний и токсикологических исследований (испытаний) медицинских изделий
	Виды и характеристики испытательных систем, используемых для доказательских исследований лекарственных средств для медицинского применения, биомедицинских клеточных продуктов, технических испытаний и токсикологических исследований (испытаний) медицинских изделий
	Нормативные правовые акты по работе с использованием экспериментальных живогенных при проведении доказательского исследования лекарственных средств для медицинского применения, биомедицинских клеточных продуктов, технических испытаний и токсикологических исследований (испытаний) медицинских изделий
	Средства, методы и технология профилактики, диагностики и лечения заболеваний, моделируемого в клиническом исследовании лекарственного средства для медицинского применения, биомедицинского клеточного продукта, технического испытания и токсикологического исследования (испытания) медицинского изделия
	Документированные критерии, которым необходимо соответствовать для успешного завершения этапа испытания (исследования) или выполнения требований поставки (критерии приемки) результатов доказательного исследования лекарственного средства для медицинского применения, биомедицинского клеточного продукта, технического испытания и токсикологического исследования (испытания) медицинского изделия
Другие характеристики	-

3.2.3. Технология функция

Наименование	Обеспечение качества проведения доказательского исследования лекарственного средства для медицинского применения, биомедицинского клеточного продукта и технического испытания и токсикологического исследования (испытания) медицинского изделия	Код	B/03.7	Уровень (полновесность) квалификации	7

Происхождение трудовой функции	Оригинал <input checked="" type="checkbox"/>	Зачастновано из оригинала	Код оригинала	Регистрационный номер профессионального стандарта
Трудовые действия				
		<p>Разработка СОП, в которых подробно и последовательно описан порядок осуществления всех лабораторных операций</p> <p>Соблюдение правил подлежат лабораторной практики и правил надлежащей практики по работе с биомедицинскими клеточными продуктами</p> <p>Систематическая проверка соблюдения СОП</p> <p>Проведение инспекции с целью подтверждения соответствия исследования правилам надлежащей лабораторной практики и правилам надлежащей практики по работе с биомедицинскими клеточными продуктами, доступности персоналу, участвующему в исследовании, протоколу, плану, программе исследования</p> <p>Проверка заключительных отчетов для подтверждения того, что методы, процедуры, наблюдения и результаты изложены точно и полностью и в полной мере отражают первичные данные доклинических исследований лекарственного средства для медицинского применения, биомедицинского клеточного продукта, технического испытания и токсикологического исследования (испытания) медицинского изделия</p> <p>Обеспечение соответствующих условий для сбора, хранения и вывоза медицинских отходов, бытовых отходов, а также их дезактивации и последующей транспортировки</p> <p>Организация технического обслуживания, калибровки, очистки оборудования</p> <p>Идентификация исследуемых веществ, лекарственного средства для медицинского применения, биомедицинского клеточного продукта и медицинских изделий</p> <p>Обеспечение подлежащих условий для размещения, хранения, обработки и содержания биологических тест-систем для доклинических исследований лекарственных средств для медицинского применения, биомедицинских клеточных продуктов, технического испытания и токсикологического исследования (испытаний) медицинских изделий</p> <p>Подготавливать СОП для <u>всех</u> лабораторных операций</p> <p>Соблюдать правила надлежащей лабораторной практики и правила надлежащей практики по работе с биомедицинскими клеточными продуктами</p> <p>Обеспечивать систематическую проверку соблюдения СОП</p> <p>Проводить инспекцию с целью подтверждения соответствия исследования правилам надлежащей лабораторной практики и правилам надлежащей практики по работе с биомедицинскими клеточными продуктами, доступности персоналу, участвующему в исследовании, протоколу, плану, программе исследования</p> <p>Производить проверку заключительных отчетов для подтверждения того, что методы, процедуры, наблюдения и результаты изложены точно и полностью и в полной мере отражают первичные данные доклинического исследования лекарственного средства для медицинского применения, биомедицинского клеточного продукта, технического испытания и токсикологического исследования (испытания) медицинского изделия</p>		
Необходимые умения				

	Обеспечивать соответствующие условия для сбора, хранения и вывоза медицинских отходов, бытовых отходов, а также их дезактивацию и последующей транспортировки
	Организовывать техническое обслуживание, калибровку, очистку оборудования
	Идентифицировать исследуемые вещества, лекарственные средства для медицинского применения, биомедицинские клеточные продукты и медицинские изделия
	Обеспечивать надлежащие условия для размещения, хранения, обработки и содержания биологических тест-систем для проведения клинического исследования лекарственного средства для медицинского применения, биомедицинского клеточного продукта, технического испытания и токсикологического исследования (испытания) медицинского изделия
Необходимые златия	Последовательность и характеристика лабораторных операций в клиническом исследовании
	Правила надлежащей лабораторной практики, правила надлежащей практики по работе с биомедицинскими клеточными продуктами
	Международные и российские стандарты в области качества исследований лекарственного средства для медицинского применения, биомедицинского клеточного продукта, технического испытания и токсикологического исследования (испытания) медицинского изделия
	Принципы оформления отчетной документации, в том числе в электронном виде
	Требования к помещениям, пред назначенным для проведения клинического исследования лекарственного средства для медицинского применения, биомедицинского клеточного продукта, технического испытания и токсикологического исследования (испытания) медицинского изделия
	Требования к оборудованию, пред назначенному для проведения клинического исследования лекарственного средства для медицинского применения, биомедицинского клеточного продукта, технического испытания и токсикологического исследования (испытания) медицинского изделия
	Характеристики биологических испытательных систем для проведения клинического исследования лекарственного средства для медицинского применения, биомедицинского клеточного продукта, технического испытания и токсикологического исследования (испытания) медицинского изделия
Другие характеристики	-

3.3. Обобщенная трудовая функция

Наименование	Разработка и выполнение клинического исследования лекарственного препарата для медицинского применения, биомедицинского клеточного продукта, клинического и клинико-лабораторного испытания (исследования) медицинского изделия	Код С	Уровень классификации	7
--------------	---	-------	-----------------------	---

Применение обобщенной трудовой функции	Оригинал X	Заштриховано из оригинала	Код оригинала	Регистрационный номер профессионального стандарта
Возможные наименования должностей, профессий		Младший научный сотрудник Научный сотрудник		
Требования к образованию и обучению		Высшее образование – специальность «Медицинская биохимия»		
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. Отсутствие ограничений на занятие профессиональной деятельностью, установленных законодательством Российской Федерации		
Другие характеристики		С целью профессионального роста и присвоения квалификационных категорий: - дополнительное профессиональное образование (программы повышения квалификации); - обучение по программам подготовки научно-педагогических кадров в аспирантуре; - стажировка; - тренинги в симуляционных центрах; - использование современных дистанционных образовательных технологий (образовательный портал и вебинары); - участие в съездах, конгрессах, конференциях, мастер-классах Соблюдение конфиденциальности информации о клинических исследованиях лекарственного препарата для медицинского применения, биомедицинского клеточного продукта и клинического и клинико-лабораторного испытания (исследования) медицинского изделия Знание трудового законодательства Российской Федерации, законодательства Российской Федерации в сфере охраны здоровья, включая права граждан в сфере охраны здоровья, законодательства Российской Федерации об обращении лекарственного средства и законодательства Российской Федерации об обращении биомедицинского клеточного продукта		

Дополнительные характеристики

Наименование документа	Код	Назначение базовой группы, должности (профессии) или специальности
ОКЗ	2131	Биологи, ботаники, зоологи и специалисты родственных занятий
ОКПДТР	20327	Биохимик
	24394	Научный сотрудник (в области биологии)
	24395	Научный сотрудник (в области бактериологии и

		фармакология)	
	24397	Научный сотрудник (в области медицины)	
ОКСО	3.30.05.01	Медицинская биохимия	
3.3.1. Трудовая функция			
Приемлемые	Разработка протокола, плана программы клинического исследования лекарственного препарата для медицинского применения, биомедицинского клеточного продукта, клинического и клинико-лабораторного испытания (исследования) медицинского изделия	Код C/01.7	Уровень (подуровень) квалификации
Происхождение функции	<input type="checkbox"/> Оригинал <input checked="" type="checkbox"/> Заметировано из оригинала	Код оригинала	Регистрационный номер профессионального стандарта
Трудовые действия	<p>Формулировка обоснования клинического исследования лекарственного препарата для медицинского применения, биомедицинского клеточного продукта, клинического и клинико-лабораторного испытания (исследования) медицинского изделия</p> <p>Описание целей и задач клинического исследования лекарственного препарата для медицинского применения, биомедицинского клеточного продукта, клинического и клинико-лабораторного испытания (исследования) медицинского изделия</p> <p>Составление дизайна клинического исследования лекарственного препарата для медицинского применения, биомедицинского клеточного продукта, клинического и клинико-лабораторного испытания (исследования) медицинского изделия</p> <p>Формулировка критериев включения и исключения пациентов из клинического исследования лекарственного препарата для медицинского применения, биомедицинского клеточного продукта, клинического и клинико-лабораторного испытания (исследования) медицинского изделия</p> <p>Разработка критерии оценки эффективности, качества и безопасности лекарственных препаратов для медицинского применения, биомедицинских клеточных продуктов и медицинских изделий</p> <p>Составление лабораторных алгоритмов оценки эффективности, качества и безопасности лекарственных препаратов для медицинского применения, биомедицинских клеточных продуктов и медицинских изделий</p> <p>Описание статистических методов для обработки результатов клинического исследования эффективности, качества и безопасности лекарственных препаратов для медицинского применения, биомедицинского клеточного продукта, клинического и клинико-лабораторного испытания (исследования) медицинского изделия</p>		

	<p>Описание действий по обеспечению эффективности, качества и безопасности лекарственного препарата для медицинского применения, биомедицинского клеточного продукта, клинического и клинико-лабораторного испытания (исследования) медицинского изделия</p> <p>Описание этических аспектов клинического исследования лекарственного препарата для медицинского применения, биомедицинского клеточного продукта, клинического и клинико-лабораторного испытания (исследования) медицинского изделия</p> <p>Описание работы с данными и ведение записей, в том числе в электронном виде</p>
Необходимые умения	<p>Описывать цели и задачи клинического исследования лекарственного препарата для медицинского применения, биомедицинского клеточного продукта, клинического и клинико-лабораторного испытания (исследования) медицинского изделия</p> <p>Составлять дизайн и схему клинического исследования лекарственного препарата для медицинского применения, биомедицинского клеточного продукта, клинического и клинико-лабораторного испытания (исследования) медицинского изделия</p> <p>Формулировать критерии включения и исключения пациентов в клиническое исследование лекарственного препарата для медицинского применения, биомедицинского клеточного продукта, клиническое и клинико-лабораторное испытание (исследование) медицинского изделия</p> <p>Разрабатывать критерии оценки эффективности, качества и безопасности лекарственных препаратов для медицинского применения, биомедицинских клеточных продуктов, клинических и клинико-лабораторных испытаний (исследований) медицинских изделий</p> <p>Описывать статистические методы для обработки результатов клинического исследования лекарственных препаратов для медицинского применения, биомедицинских клеточных продуктов, клинических и клинико-лабораторных испытаний (исследований) медицинских изделий</p> <p>Описывать действия по обеспечению эффективности, качества и безопасности лекарственных препаратов для медицинского применения, биомедицинских клеточных продуктов, клинических и клинико-лабораторных испытаний (исследований) медицинских изделий</p> <p>Описывать этические аспекты клинического исследования лекарственного препарата для медицинского применения, биомедицинского клеточного продукта, клинического и клинико-лабораторного испытания (исследования) медицинского изделия</p> <p>Описывать работу с данными и вести записи, в том числе в электронном виде</p>
Необходимые знания	<p>Структура и функции клеток, органов и систем организма человека (основы клеточной и молекулярной биологии, анатомии, нормальной и патологической физиологии)</p> <p>Правила и способы получения биологического материала для лабораторных исследований</p> <p>Принципы лабораторных методов клинических исследований лекарственных препаратов для медицинского применения, биомедицинских клеточных продуктов, клинических и клинико-лабораторных испытаний (исследований) медицинских изделий</p> <p>Общая клиническая симптоматика поражения различных органов и систем организма человека</p>

	Этиология, патогенез, клиника, принципы лечения и профилактики заболеваний человека
	Нарратив лабораторных результатов и ее влияние на лабораторные исследования
	Фармакокинетика и фармакодинамика лекарственного препарата
	Статистические методы обработки результатов клинического исследования лекарственных препаратов для медицинского применения, биомедицинских клеточных продуктов и клинических и клинико-лабораторных испытаний (исследований) медицинских изделий
	Стандарты в области качества лекарственных препаратов для медицинского применения, биомедицинских клеточных продуктов и медицинских изделий
	Этические нормы и права участников клинического исследования лекарственных препаратов для медицинского применения, биомедицинских клеточных продуктов и клинических и клинико-лабораторных испытаний (исследований) медицинских изделий
Другие характеристики	Принципы проведения этической экспертизы

3.3.2. Трудовая функция

Наименование	Проведение клинического исследования лекарственного препарата для медицинского применения, биомедицинского клеточного продукта, клинического и клинико-лабораторного испытания (исследования) медицинского изделия	Код	C/02.7	Уровень (подуровень) классификации	7
Происхождение трудовой функции	Оригинал <input checked="" type="checkbox"/> Заметировано из оригинала	Код оригинала		Регистрационный номер профессионального стандарта	
Трудовые действия	Выбор пациентов для проведения клинического исследования лекарственного препарата для медицинского применения, биомедицинского клеточного продукта, клинического и клинико-лабораторного испытания (исследования) медицинского изделия Соблюдение протокола клинического исследования лекарственного препарата для медицинского применения, биомедицинского клеточного продукта, клинического и клинико-лабораторного испытания (исследования) медицинского изделия Ведение документации в установленном порядке, в том числе в электронном виде Подготовка итогового отчета о проведении клинического исследования лекарственного препарата для медицинского применения, биомедицинского клеточного продукта, клинического и клинико-лабораторного испытания (исследования) медицинского изделия				

	<p>Соблюдать правила надлежащей клинической практики и правил надлежащей практики по работе с биомедицинскими клеточными продуктами, правила проведения клинических и клинико-лабораторных испытаний (исследований) медицинских изделий</p> <p>Разрабатывать критерии для отбора пациентов для клинического исследования лекарственного препарата для медицинского применения, биомедицинского клеточного продукта, клинического и клинико-лабораторного испытания (исследования) медицинского изделия</p> <p>Проводить лабораторные исследования согласно протоколу клинического исследования лекарственного препарата для медицинского применения, биомедицинского клеточного продукта, клинического и клинико-лабораторного испытания (исследования) медицинского изделия</p> <p>Вести документацию, в том числе в электронном виде</p> <p>Производить статистическую обработку результатов клинического исследования лекарственного препарата для медицинского применения, биомедицинского клеточного продукта, клинического и клинико-лабораторного испытания (исследования) медицинского изделия</p> <p>Оценивать эффективность, качество и безопасность клинического исследования лекарственного препарата, биомедицинского клеточного продукта и медицинских изделий</p>
Необходимые умения	<p>Лабораторные методы оценки эффективности, качества и безопасности лекарственного препарата медицинского назначения, биомедицинского клеточного продукта и медицинских изделий</p> <p>Критерии оценки эффективности, качества и безопасности клинического исследования лекарственного препарата для медицинского применения, биомедицинского клеточного продукта и клинического и клинико-лабораторного испытания (исследования) медицинского изделия</p> <p>Методы статистической обработки данных и результатов клинического исследования лекарственного препарата для медицинского применения, биомедицинского клеточного продукта, клинического и клинико-лабораторного испытания (исследования) медицинского изделия</p> <p>Фармакокинетика и фармакодинамика исследуемого лекарственного препарата</p> <p>Правила надлежащей клинической практики, правила надлежащей практики по работе с биомедицинскими клеточными продуктами, правила проведения клинических и клинико-лабораторных испытаний (исследований) медицинских изделий</p>
Необходимые знания	
Другие характеристики	

3.3.3. Трудовая функция

Наименование	<p>Обеспечение качества проведения клинического исследования лекарственного препарата для медицинского применения, биомедицинского клеточного продукта, клинического и клинико-лабораторного испытания (исследования) медицинского изделия</p>	Код	Уровень (подуровень) квалификации	7

Происхождение трудовой функции	Оригинал <input checked="" type="checkbox"/>	Заштамповано из оригинала	Код оригинала	Регистрационный номер профессионального стандарта
Трудовые действия				
		<p>Разработка СОИ для проведения клинического исследования лекарственного препарата, биомедицинского клеточного продукта, медицинского изделия, сбора, регистрации и представления данных Соблюдение правил надлежащей клинической практики и правил надлежащей практики по работе с биомедицинскими клеточными продуктами</p> <p><u>Систематическая проверка соблюдения СОП</u></p> <p>Соблюдение внутреннего контроля проведения испытания с целью подтверждения соответствия исследования правилам надлежащей клинической практики, правилам надлежащей практики по работе с биомедицинскими клеточными продуктами, доступности персоналу, участвующему в исследовании, протоколу клинического исследования лекарственного препарата для медицинского применения, биомедицинского клеточного продукта, клинического и клинико-лабораторного испытания (исследования) медицинского изделия</p> <p>Проверка заключительных отчетов</p>		
Необходимые умения		<p><u>Подготавливать СОИ для всех лабораторных операций</u></p> <p>Организовывать обеспечение качества на всех этапах лабораторных исследований</p> <p>Производить внутрилабораторные сличения и межлабораторные сравнения результатов лабораторных исследований</p> <p>Производить внутренний контроль качества клинического исследования лекарственного препарата для медицинского применения, биомедицинского клеточного продукта, клинического и клинико-лабораторного испытания (исследования) медицинского изделия</p>		
Необходимые знания		<p>Последовательность и характеристика лабораторных операций в клиническом исследовании</p> <p>Правила надлежащей клинической практики, правила надлежащей практики по работе с биомедицинскими клеточными продуктами</p> <p>Принципы внутрилабораторных сличений и межлабораторных сравнений результатов лабораторных исследований</p> <p>Межнациональнс и российские стандарты в области качества клинического исследования лекарственного препарата для медицинского применения, биомедицинских клеточных продуктов, клинических и клинико-лабораторных исследований (исследований) медицинских изделий</p> <p>Принципы оформления документов, в том числе в электронном виде</p>		
Другие характеристики		-		

3.4. Обобщенная трудовая функция

Наименование	Проведение исследований в области медицины и биологии			Код	D	Уровень квалификации	7
Происхождение обобщенной трудовой функции	Оригинал	X	Залистовано из оригинала	Код оригинала		Регистрационный номер профессионального стандарта	
Возможные наименования должностей, профессий			Младший научный сотрудник Научный сотрудник				
Требования к образованию и обучению			Высшее образование – специалист по специальности «Медицинская биохимия»				
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				
Другие характеристики			Отсутствие ограничений на занятие профессиональной деятельностью, установленных законодательством Российской Федерации С целью профессионального роста и присвоения квалификационных категорий: - дополнительное профессиональное образование (программы повышения квалификации); - обучение по программам подготовки научно-педагогических кадров в аспирантуре; стажировка; - тренинги в симуляционных центрах; - использование современных дистанционных образовательных технологий (образовательный портал и вебинары); - участие в съездах, конгрессах, конференциях, мастер-классах Соблюдение конфиденциальности информации о клинических исследованиях лекарственного препарата для медицинского применения, биомедицинского клеточного продукта и клинического и клинико-лабораторного испытания (исследования) медицинского изделия				
			Знание трудового законодательства Российской Федерации, законодательства Российской Федерации в сфере охраны здоровья, включая права граждан в сфере охраны здоровья, законодательства Российской Федерации об обращении лекарственного средства и законодательства Российской Федерации об обращении биомедицинского клеточного продукта				

Дополнительные характеристики

Наименование документа	Код	Наименование базовой группы, должности (профессии) или специальности
ОКЗ	2131	Биологи, ботаники, зоологи и специалисты родственных областей
ОКПДТР	20327	Биохимик
	24394	Научный сотрудник (в области биологии)
	24395	Научный сотрудник (в области бактериологии и фармакологии)
	24397	Научный сотрудник (в области медицины)
ОКСО	3.30.05.01	Медицинская биохимия

3.4.1. Трудовая функция

Наименование	Выполнение фундаментальных научных исследований и разработок в области медицины и биологии	Код	D401.7	Уровень (подуровень) квалификации	7
Происходящее трудовая функция	Оригинал	X	Затемнено из оригинала	Код ортографии	Регистрируемый номер профессиокодового стандарта

Трудовые действия	Обоснование фундаментальных научных исследований и разработок в области медицины и биологии Определение целей и задач фундаментальных научных исследований и разработок в области медицины и биологии Планирование фундаментальных научных исследований в области медицины и биологии, подбор дизайна фундаментальных научных исследований в соответствии с целями и задачами Проведение фундаментальных научных исследований и разработок в области медицины и биологии, анализ полученных результатов Интерпретация полученных результатов фундаментальных научных исследований и разработок в области медицины и биологии с целью выяснения молекулярных механизмов биохимических процессов
Необходимые умения	Формулировать задачи фундаментальных научных исследований и разработок в области медицины и биологии, определять объекты фундаментального научного исследования и использовать современные физико-химические, биохимические и медико-биостатистические методы исследования Приминять основы лабораторной техники химического эксперимента, методы аналитической химии, органического синтеза и физико-химического анализа при выполнении фундаментальных научных исследований и разработок в области медицины и биологии Применять методы математического анализа, методы статистической обработки результатов наблюдений, методы планирования эксперимента Интерпретировать результаты научных фундаментальных исследований и разработок в области медицины и биологии с целью

	вняснения молекулярных механизмов биохимических процессов
Необходимые знания	<p>Теоретические и методические основы фундаментальных наук Методологические принципы изучения живых систем, включая принципы теории и практики и практики планирования медико-биологического эксперимента, его технического и математического обеспечения</p> <p>Качественные и количественные различия между здоровьем и болезнью, этиология, патогенез и клиника наиболее часто встречающихся заболеваний, принципы их профилактики, лечения, а также общие закономерности нарушений функций систем</p> <p>Основы обработки диагностической и медико-биологической информации с помощью современных компьютерных технологий</p> <p>Принципы действия, область применения современной аппаратуры для проведения биохимических исследований и методических подходов, для проведения научного эксперимента и клинической диагностики</p>
Другие характеристики	-

3.4.2. Трудовая функция

Наименование	Выполнение прикладных и поисковых научных исследований и разработок в области медицины и биологии	Код	D02.7	Уровень (подуровень) квалификации	7
--------------	---	-----	-------	-----------------------------------	---

Происхождение трудовой функции	Оригинал	X	Зашитовано из оригинала	Код оригинала	Регистрационный номер профессионального стандарта
--------------------------------	----------	---	-------------------------	---------------	---

Трудовые действия	<p>Выполнение прикладных и поисковых научных исследований и разработок в области медицины и биологии, направленных на улучшение диагностики заболеваний человека, скрининг, мониторинг заболеваний человека</p> <p>Проведение прикладных и поисковых исследований и разработок в области медицины и биологии, связанных с оценкой эффективности, качества и безопасности лечения и прогнозом исходов заболевания</p> <p>Далее совершенствование методов диагностики и лечения, направленных на сохранение жизни и здоровья человека</p> <p>Выбор диагностически значимых лабораторных показателей</p> <p>Формулировка критерии включения пациентов в прикладное и поисковое научное исследование в области медицины и биологии</p> <p>Составление информированного согласия пациента на участие в прикладном и поисковом научном исследовании в области медицины и биологии</p>
Необходимые умения	<p>Выполнять прикладные и поисковые научные исследования и разработки в области медицины и биологии, направленные на улучшение диагностики заболеваний человека, скрининг, мониторинг заболеваний человека</p> <p>Проводить прикладные и поисковые исследования и разработки в области медицины и биологии, связанные с оценкой эффективности</p>

	<p><u>лечения и противодействия исходов заболевания</u></p> <p><u>Подготавливать предложения по дальнейшему совершенствованию методов диагностики и лечения, направленных на сохранение жизни и здоровья человека</u></p> <p><u>Выбирать диагностически значимые лабораторные показатели</u></p> <p><u>Формулировать критерии включения пациентов в прикладное и поисковое научное исследование в области медицины и биологии</u></p> <p><u>Составлять информированное согласие пациента для участия в прикладном и поисковом научном исследовании в области медицины и биологии</u></p> <p><u>Теоретические и методические основы Фундаментальных и медико-биологических наук, клинических и прикладных дисциплин</u></p> <p><u>Этиология и патогенез заболеваний человека</u></p> <p><u>Принципы доказательной медицины</u></p> <p><u>Методы статистического анализа</u></p>
Необходимые знания	
Другие характеристики	-

IV. Сведения об организациях – разработчиках профессионального стандарта

4.1. Ответственная организация-разработчик

Ассоциация специалистов и организаций лабораторной службы «Федерация лабораторной медицины», город Москва

Президент

Кочетов Апаполий Глебович

4.2. Наименования организаций-разработчиков

1. ФГБОУ ВО «Московский государственный университет имени М. В. Ломоносова», город Москва
2. Союз медицинской сферы «Национальная Медицинская Палата», город Москва
3. ФГБОУ ВО «Сибирский государственный медицинский университет» Министерства здравоохранения Российской Федерации, город Томск
4. ФГБОУ ВО «Российский национальный исследовательский медицинский университет имени Н. И. Пирогова» Министерства здравоохранения Российской Федерации, город Москва

¹ Общероссийский классификатор занятий.

² Общероссийский классификатор видов экономической деятельности.

³ Приказ Минздрава России от 20 декабря 2012 г. № 1183н «Об утверждении Пометкой о соответствии должностей медицинских работников и фармацевтических работников» (зарегистрирован Управлением России 18 марта 2013 г., регистрационный № 27723), с изменениями, внесенными приказом Управления России от 1 августа 2014 г. № 420н (зарегистрирован Минздравом России 14 августа 2014 г., регистрационный № 33591).

⁴ Статья 69 Федерального закона от 21 ноября 2011 г. № 123-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» (Собрание законодательства Российской Федерации 2011, № 48, ст. 6724; 2013, № 27, ст. 3477; № 48, ст. 6165, 2016, № 1, ст. 9).

⁵ Приказ Минздрава России от 8 октября 2015 г. № 707н «Об утверждении Квалификационных требований к медицинским и фармацевтическим работникам с высшим образованием по направлению подготовки «Здравоохранение и медицинские науки» (зарегистрирован Минздравом России 23 октября 2015 г., регистрационный № 39438), с изменениями, внесенными приказом Минздрава России от 15 июня 2017 г. № 328н (зарегистрирован Минздравом России 03 июля 2017 г., регистрационный № 47273).

⁵ Приказ Минздрава России от 06.06.2016 № 352н «Об утверждении порядка выдачи свидетельства об аккредитации специалиста, формы свидетельства об аккредитации специалиста и технических требований к нему» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 04 июля 2016 г., зарегистрирован под № 42742).

⁶ Статья 213 Трудового кодекса Российской Федерации (Собрание законодательства Российской Федерации, 2002, № 1, ст. 3; 2004, № 35, ст. 3607; 2006, № 27, ст. 2878; 2008, № 39, ст. 3616; 2011, № 49, ст. 7031; 2013, № 48, ст. 6165; № 52, ст. 6986; 2015, № 29, ст. 4356).

⁷ Приказ Минздравсоцразвития России от 12 апреля 2011 г. № 302н «Об утверждении перечней вредных и (или) опасных производственных факторов и работ, при выполнении которых проводятся обязательные предварительные и первоочередные 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 Министерством России 21 октября 2011 г., регистрационный № 22111), с изменениями, внесенными приказами Минздрава России от 15 мая 2013 г. № 296н (зарегистрирован Министерством России 3 июня 2013 г., регистрационный № 289701) и от 5 декабря 2014 г. № 801н (зарегистрирован Министерством России 3 февраля 2015 г., регистрационный № 35848).

⁸ Статья 351.1 Трудового кодекса Российской Федерации (Собрание законодательства Российской Федерации, 2002, № 1, ст. 3; 2006, № 27, ст. 2878; 2008, № 9, ст. 812; 2015, № 1, ст. 42; № 29, ст. 1363).

⁹ Федеральный закон от 21 ноября 2011 г. № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» (Собрание законодательства Российской Федерации, 2011, № 8, ст. 6724; 2013, № 27, ст. 3477; 2017, № 18, ст. 2663, № 27, ст. 3951).

¹⁰ Единый классификационный справочник должностей руководителей, специалистов и служащих.

¹¹ Общероссийский классификатор профессий рабочих, должностей служащих и тарифных разрядов.

¹² Общероссийский классификатор специальностей по образованию.

¹³ Приказ Минздравсоцразвития России от 3 июля 2008 г. № 305н «Об утверждении профессиональных классификационных групп должностей работников сферы научных исследований и разработок» (зарегистрирован Министерством России 18 июля 2008 г., регистрационный № 12001), с изменениями, внесенными приказом Минздравсоцразвития России от 19 декабря 2008 г. № 740н (зарегистрирован Министерством России 21 марта 2009 г., регистрационный № 1347).