

Грабчак Олега

★ МЕНЕДЖЕР З СИСТЕМИ УПРАВЛІННЯ ЯКІСТЮ, 45 000 ГРН.

🔄 17 серпня 📍 Місто: [Київ](#)

Вік: 36 років

Режим роботи: повний робочий день, віддалена робота

Категорії: HR, управління персоналом, Виробництво, Торгівля, продажі, закупівлі

✓ Перебуваю в шлюбі ✓ Готова до відряджень

[Увійдіть](#) або [зареєструйтеся](#) на сайті як роботодавець, щоб бачити контактну інформацію.

Досвід роботи

Заступник директора з якості

ТОВ «Сента Фарм» (Медичні вироби), Іванків

01.2020 – По теперішній час (6 років 8 місяців)

Обов'язки:

ISO 9001:2015 та ISO 13485

- Розробка та підтримка документації СМЯ: процедури, специфікації, протоколи
- Внутрішні аудити та аудити постачальників
- Валідаційний Master Plan та валідаційні протоколи
- Управління ризиками: ISO 31000, ISO/IEC 31010
- Вхідний контроль сировини та матеріалів
- Супровід реєстрації та введення в обіг медичних виробів, у т.ч. IVD
- Метрологія та вимірювальне обладнання: ISO 10012
- управління персоналом до 30 чоловік
- виробничі потреби: закупівлі , виконання планів виробництва , ведення залишків сировини, матеріалів , готової продукції

Завідуючий лабораторії

ТОВ «ВО «Тетерів» (Алкогольні напої, лікарські засоби, медичні вироби), Захарівка (Іванківськ. р-н. Київська обл.)

09.2014 – 01.2020 (5 років 4 місяці)

Обов'язки:

- Внутрішній контроль;
- відбір зразків;
- впровадження Системи управління якістю ;
- досьє на серію;
- планування роботи персоналу

Освіта

Національний університет харчових технологій (Київ)

Спеціальність: Біотехнологія

незакінчена вища, 09.2008 – 01.2012 (3 роки 4 місяці)

Додаткова освіта

- Контроль якості алкогольних напоїв, спирту етилового ректифікованого, інгредієнтів виробництва напоїв в лабораторії- Державна наукова установа «Український науково-дослідний інститут спирту та біотехнології продовольчих продуктів» 11.2014 р
- Внутрішній аудит за ISO 9001 та ISO 13485
- ISO 10012:2005 — вимоги до вимірювальних процесів та обладнання, лютий 2017.
- Внутрішній аудит ISO 13485 — ДП «Український медичний центр сертифікації», МОЗ України, травень 2018.
- Вимоги до введення в обіг медичних виробів, у т.ч. IVD — UniCert, березень 2023. • ISO 31000:2018 та IEC/ISO 31010:2013 — Інститут підготовки фахівців Мінекономіки, червень 2022.
- Внутрішній аудит СМЯ виробника медичних виробів — УкрМедСерт, грудень 2023
- Аудит системи управління якістю — УкрМедСерт, вересень 2025.
- Валідаційна документація: розробка валідаційного Master Plan і валідаційних протоколів — УкрМедСерт, квітень 2025.

Знання мов

Іспанська - Вище середнього, Англійська - Середній, Українська - Високий рівень (вільно), Російська - Високий рівень (вільно)

Додаткова інформація

Знання комп'ютера, програм: MS Word; Excel, PowerPoint; кабінет «Нова пошта» для юридичних осіб.
Особисті якості, хобі, захоплення, навички: Читання , малювання, подорожі