

FORMULARZ DLA OGŁOSZENIODAWCÓW

INSTYTUCJA: Sieć Badawcza Łukasiewicz–Instytut Chemii Przemysłowej imienia Profesora Ignacego Mościckiego

MIASTO: Warszawa

STANOWISKO: Główny specjalista pionu badawczego K/M w Grupie Badawczej Farmacji, Chemii Kosmetycznej i Biotechnologii z funkcją kierownika Sekcji Technologii Formulacyjnych

DYSCYPLINA NAUKOWA: nauki farmaceutyczne, nauki chemiczne, inżynieria chemiczna

DATA OGŁOSZENIA: 24-07-2026 R.

TERMIN SKŁADANIA OFERT: 23-08-2026 R.

LINK DO STRONY:

<https://system.erecruiter.pl/FormTemplates/RecruitmentForm.aspx?WebID=6b39c1dd39f64a8c93d418d16eea29f5>

SŁOWA KLUCZOWE: GMP, formulacja, badania R&D

OPIS (tematyka, oczekiwania, uwagi):

Zakres zadań na stanowisku:

1. Planowanie i zatwierdzanie harmonogramów prac formacyjnych i testowych instalacji wytwórczych, realizowanych w projektach rozwojowych
2. Nadzór nad realizacją zadań związanych szczególnie z opracowaniem nowych formulacji i procesem wytwarzania (przegląd i zatwierdzanie raportów batchowych, protokołów odchyień, raportów z walidacji procesu)
3. Nadzór nad infrastrukturą techniczną wytwórni w Sekcji Technologii Formulacyjnych w tym sporządzanie planów konserwacji w ramach utrzymania powierzonej aparatury i kwalifikacji nowych urządzeń
4. Udział w planowaniu i wdrażaniu rozbudowy / modernizacji infrastruktury w tym rozszerzanie dopuszczeń, szczególnie w obszarze GMP oraz przygotowanie wytwórni do inspekcji GIF oraz opracowywanie i nadzór nad realizacją planów po inspekcjach, w tym także ścisła współpraca z „osobą Wykwalifikowaną w Instytucie
5. Opracowywanie lub współtworzenie dokumentacji Sekcji w zakresie procedur postępowania i nadzoru
6. Czynny udział w projektach B+R prowadzonych przez CeTeAPI i CeProFarm w Instytucie, w tym ocena wykonalności procesów wytwórczych w skali pilotażowej (TRL 4–7) oraz planowanie i nadzór nad pracami scale-up: przenoszenie procesów z laboratoriów do skali pilotażowej i demonstracyjnej
7. Pozyskiwanie finansowania zewnętrznego: przygotowywanie wniosków i udział w projektach grantowych oraz nawiązywanie i utrzymywanie współpracy z krajowymi i zagranicznymi uczelniami oraz instytucjami badawczymi w obszarze formulacji i wytwarzania
8. Bezpośrednie kierowanie zespołem wytwórni w Sekcji Technologii Formulacyjnych, budowanie i utrzymywanie pozytywnej kultury pracy opartej na jakości, bezpieczeństwie, odpowiedzialności i ciągłym doskonaleniu
9. Organizacja i nadzór nad programem szkoleń oraz rozwojem pracowników
10. Aktywne pozyskiwanie i współpraca z klientami zewnętrznymi: przygotowywanie ofert, udział w negocjacjach technicznych, nadzór nad realizacją kontraktów

11. Aktywny udział w konferencjach branżowych, sympozjach i targach oraz pracach zewnętrznych grup eksperckich.

Profil Kandydata:

- Wykształcenie wyższe w zakresie farmacji, chemii lub kierunków pokrewnych, w tym stopień doktora oraz co najmniej 5-letnie doświadczenie w obszarze produkcyjnym lub badawczo-rozwojowym, preferowane w branży farmaceutycznej lub pokrewnej
- Doświadczenie w kierowaniu zespołami pracowniczymi lub projektowymi (min. 3 lata)
- Udokumentowana praca w warunkach GMP i praktyczna znajomość regulacji GMP oraz uzupełniających wytycznych, szczególnie związanych z procesami formulacji i wytwarzania leków (3 lata)
- Przygotowanie lub udział w inspekcji GIF, a jako preferowane co najmniej jedna inspekcja nie później niż w 2023 r.
- Udokumentowany dorobek projektowy z zakresu przeskalowania technologicznego i wdrożeń, w tym szczególnie znajomość procesów wytwarzania stałych postaci leku: granulacja (mokra, sucha), bezpośrednie tabletkowanie, powlekanie, kapsułkowanie twarde i miękkie, liofilizacja
- Znajomość polskiego prawa farmaceutycznego i wymagań GIF oraz pokrewnych
- Udokumentowane doświadczenie w uruchamianiu, nadzorowaniu i prowadzeniu produkcji mało-skalowej, periodycznej
- Umiejętność czytania i tworzenia dokumentacji wytwórczej oraz protokołów walidacji
- Umiejętność planowania i prowadzenia badań, analizy danych i interpretacji wyników oraz tworzenia i analizy dokumentacji technicznej
- Doświadczenie w przygotowywaniu wniosków o dofinansowanie projektów B+R
- Doświadczenie w realizacji zadań w projektach międzynarodowych tj. Horyzont Europa będzie dodatkowym atutem
- Praktyczna znajomość zagadnień zarządzania jakością oraz zarządzania wiedzą procesową, a certyfikat z zakresu zarządzania jakością, mile widziany
- Znajomość wymagań dla wyrobów medycznych lub suplementów diety jako obszarów pokrewnych
- Znajomość języka angielskiego na poziomie min. B2+, preferowane C1

Ponadto w przypadku ubiegania się o zatrudnienie w pionie badawczym wymagane jest spełnienie dodatkowych kwalifikacji wymaganych na stanowisko Głównego specjalisty w pionie badawczym, zgodnie z Zarządzeniem Dyrektora Łukasiewicz – IChP. Link do strony: <https://ichp.lukasiewicz.gov.pl/kwalifikacje-dodatkowe-na-stanowiska-pionu-badawczego-w-lukasiewicz-ichp/>

Zapewniamy:

1. Stabilne, pełnoetatowe zatrudnienie na umowę o pracę
2. Honorarium autorskie z tytułu wykonywania działalności twórczej o indywidualnym charakterze, o której mowa w art. 1 ust. 1 ustawy z dnia 4 lutego 1994 r. o prawie autorskim i prawach pokrewnych
3. 36 dniowy urlop wypoczynkowy
4. Ruchomy czas pracy
5. Pracowniczy Program Emerytalny (po 3 miesiącach pracy w Łukasiewicz – IChP)
6. Możliwość skorzystania z grupowego ubezpieczenia na życie oraz pakietu medycznego
7. Pakiet socjalny w ramach Zakładowego Układu Zbiorowego Pracy (kasa pożyczkowa, dopłaty do wypoczynku we własnym zakresie, dopłaty do żłobków i przedszkoli)

8. Możliwość dofinansowania szkoleń, kursów, studiów podyplomowych w zakresie podnoszenia posiadanych kompetencji w tym kursów językowych
9. Możliwość dalszego rozwoju zawodowego i podnoszenia kwalifikacji
10. Dużą samodzielność w wykonywaniu powierzonych zadań.

Dokumenty prosimy przysyłać na adres:

<https://system.erecruiter.pl/FormTemplates/RecruitmentForm.aspx?WebID=6b39c1dd39f64a8c93d418d16eea29f5> , **w terminie do dnia: 23-08-2026 r.**