



**MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
AGENȚIA NAȚIONALĂ A MEDICAMENTULUI
SI A DISPOZITIVELOR MEDICALE DIN ROMÂNIA**

Str. Av. Sănătescu nr. 48, sector 1, 011478 București

Tel: +4021-317.11.00

Fax: +4021-316.34.97

www.anm.ro

Organizează concurs pentru ocuparea următoarelor funcții contractuale vacante, perioadă nedeterminată, în conformitate cu prevederile H.G. nr. 286/2011 cu modificările și completările ulterioare și a Ordonanței de Urgență a Guvernului nr. 121/2021 privind stabilirea unor măsuri la nivelul administrației publice centrale și pentru modificarea și completarea unor acte normative, publicat în Monitorul Oficial nr. 69/26.01.2022, Partea a III-a, respectiv:

1. DIRECȚIA GENERALĂ DISPOZITIVE MEDICALE: DIRECȚIA REGLEMENTARE, SUPRAVEGHEREA PIAȚĂ-SERVICIUL SUPRAVEGHEREA PIAȚĂ DM / UTI CLUJ

- 1 (unu) post inspector de specialitate debutant, nivel studii S, fără vechime în specialitate, administrație publică (specialitate tehnică asociată domeniului dispozitivelor medicale: electrotehnică, electronică, inginerie electrică, electronică și telecomunicații, tehnologie chimică, chimie industrială, ingineria și managementul sistemelor tehnologice, tehnologia construcțiilor de mașini, fizică, bioinginerie, inginerie medicală, biochimie, biologie, etc.), normă întreagă, perioadă nedeterminată;

2. DIRECȚIA GENERALĂ DISPOZITIVE MEDICALE: DIRECȚIA REGLEMENTARE, SUPRAVEGHEREA PIAȚĂ, SERVICIUL SUPRAVEGHEREA PIAȚĂ DM / UTI MUREŞ

- 1 (unu) post inspector de specialitate debutant, nivel studii S, fără vechime în specialitate, administrație publică (specialitate tehnică asociată domeniului dispozitivelor medicale: electrotehnică, electronică, inginerie electrică, electronică și telecomunicații, tehnologie chimică, chimie industrială, ingineria și managementul sistemelor tehnologice, tehnologia construcțiilor de mașini, fizică, bioinginerie, inginerie medicală, biochimie, biologie, etc.), normă întreagă, perioadă nedeterminată;

3. DIRECȚIA GENERALĂ DISPOZITIVE MEDICALE: DIRECȚIA REGLEMENTARE, SUPRAVEGHERE PIAȚĂ, SERVICIUL SUPRAVEGHERE PIAȚĂ DM / UTI CRAIOVA

- 1 (unu) post inspector de specialitate debutant, nivel studii S, fără vechime în specialitate, administrație publică (specialitate tehnică asociată domeniului dispozitivelor medicale: electrotehnică, electronică, inginerie electrică, electronică și telecomunicații, tehnologie chimică, chimie industrială, ingineria și managementul sistemelor tehnologice, tehnologia construcțiilor de mașini, fizică, bioinginerie, inginerie medicală, biochimie, biologie, etc.), normă întreagă, perioadă nedeterminată;

4. DIRECȚIA GENERALĂ DISPOZITIVE MEDICALE: DIRECTIA TEHNIC - LABORATOARE / SERVICIUL UNITATE NUCLEARA

- 1 (unu) post inspector de specialitate debutant, nivel studii S, fără vechime în specialitate, administrație publică (specialitate tehnică asociată domeniului dispozitivelor medicale: electrotehnică, electronică, inginerie electrică, electronică și telecomunicații, tehnologie chimică, chimie industrială, ingineria și managementul sistemelor tehnologice, tehnologia construcțiilor de mașini, fizică, bioinginerie, inginerie medicală, biochimie, biologie, etc.), normă întreagă, perioadă nedeterminată;

5. BIROUL DE CONSULTANȚĂ ȘTIINȚIFICĂ

- 2 (două) posturi expert gr. IA, nivel studii S, 6 ani 6 luni vechime în specialitate în administrație publică (specialitate tehnică asociată domeniului dispozitivelor medicale: electrotehnică, electronică, inginerie electrică, electronică și telecomunicații, tehnologie chimică, chimie industrială, ingineria și managementul sistemelor tehnologice, tehnologia construcțiilor de mașini, fizică, bioinginerie, inginerie medicală, biochimie, biologie, etc), normă întreagă, perioadă nedeterminată;

6. DIRECȚIA GENERALĂ DISPOZITIVE MEDICALE: DIRECȚIA REGLEMENTARE, SUPRAVEGHERE PIAȚĂ, SERVICIUL REGLEMENTARE, COMPARTIMENTUL INVESTIGAȚIE CLINICA

- 1 (unu) post inspector de specialitate gr. IA, nivel studii S, vechime 6 ani și 6 luni, specialitate farmacie, normă întreagă, perioadă nedeterminată;
- 2 (două) posturi inspector de specialitate debutant, nivel studii S, fără condiții de vechime în specialitate, inginer/ bioinginer, normă întreagă, perioadă nedeterminată;

7. DIRECȚIA GENERALĂ DISPOZITIVE MEDICALE: DIRECȚIA REGLEMENTARE SUPRAVEGHERE PIAȚĂ, SERVICIUL SUPRAVEGHERE PIAȚĂ

- 1 (unu) post inspector de specialitate gr. IA, nivel studii S, 6 ani și 6 luni vechime în specialitate, administrație publică (specialitate tehnică asociată domeniului dispozitivelor medicale: electrotehnică, electronică, inginerie electrică, electronică și telecomunicații, tehnologie chimică, chimie industrială, ingineria și managementul sistemelor tehnologice, tehnologia construcțiilor de mașini, fizică, bioinginerie, inginerie medicală, biochimie, biologie, etc.), normă întreagă, perioadă nedeterminată;

- 1 (unu) post inspector de specialitate debutant, nivel studii S, fără conditii de vechime în specialitate, administrație publică (specialitate tehnică asociată domeniului dispozitivelor medicale: electrotehnică, electronică, inginerie electrică, electronică și telecomunicații, tehnologie chimică, chimie industrială, ingineria și managementul sistemelor tehnologice, tehnologia construcțiilor de mașini, fizică, bioinginerie, inginerie medicală, biochimie, biologie etc.), normă întreagă, perioadă nedeterminată;

8. DIRECȚIA EVALUARE ȘI CONTROL CALITATEA MEDICAMENTELOR

a) Laborator determinari fizico-chimice imunochimice și serologice la medicamente biologice și farmacotoxicologice:

- 1 (unu) post referent tr. IA, nivel studii M, 6 ani și 6 luni vechime în specialitate (laborant operator chimist), normă întreagă, perioadă nedeterminată ;
- b) Laborator determinari pe culturi celulare și microbiologie
- 1 (unu) post referent tr. IA, nivel studii M, 6 ani și 6 luni vechime în specialitate (Asistent medical principal de laborator), normă întreagă, perioadă nedeterminată;
- c) Compartiment evaluare produse biologice
- 1 (unu) post expert debutant, nivel studii S, fără vechime în specialitate (biolog debutant), normă întreagă, perioadă nedeterminată;

9. DIRECȚIA FARMACOVIGILENTĂ ȘI MANAGEMENTUL RISCOLUI, BIROU GESTIONARE DATE

- 1 (unu) post expert gr. IA, farmacist, minimum 6 ani și 6 luni vechime în specialitate, nivel studii S, normă întreagă, perioadă nedeterminată;

10. DIRECȚIA ADMINISTRAȚIE GENERALĂ ȘI ASISTENȚĂ FINANCIARĂ EXTERNĂ

- 1 (unu) post referent de specialitate gr. IA, nivel studii S, 6 ani și 6 luni vechime în specialitate (diplomă de licență în specialitate: științe inginerești), perioadă nedeterminată, normă întreagă;
- 1 (unu) post șofer I, nivel studii M, 3 ani vechime minimă în specialitate, normă întreagă, perioadă nedeterminată;
- 1 (unu) post paznic, nivel studii G, 5 ani vechime minimă în specialitate, normă întreagă, perioadă nedeterminată;

11. BIROU MONITORIZARE ȘI RAPORTARE

- 1 (unu) post expert gr. IA, nivel studii S, 6 ani și 6 luni vechime în specialitate (diplomă de licență în specialitate: științe inginerești), normă întreagă, perioadă nedeterminată;
- 1 (unu) post expert gr. IA, nivel studii S, 6 ani și 6 luni vechime în specialitate (economică), normă întreagă, perioadă nedeterminată;

12. SERVICIUL TEHNOLOGIA INFORMAȚIEI ȘI A COMUNICAȚIILOR

- 1 (unu) post referent de specialitate debutant, nivel studii S, fără vechime în specialitate (diplomă de licență în specialitate: informatică), normă întreagă, perioadă nedeterminată;

Acte necesare în vederea participării la concurs:

- cererea, în care se menționează postul pentru care dorește să concureze, însotită de declarația privind consumul privind prelucrarea datelor cu caracter personal conform prevederilor Legii nr. 190/2018 privind măsuri de punere în aplicare a Regulamentului (UE) 2016/679 al Parlamentului European și al Consiliului din 27 aprilie 2016 privind protecția persoanelor fizice în ceea ce privește prelucrarea datelor cu caracter personal și privind libera circulație a acestor date și de abrogare a Directivei 95/46/CE (Regulamentul general privind protecția datelor), cu modificările ulterioare;
- copia actului de identitate în termen de valabilitate, certificat de naștere, certificat de căsătorie, după caz;
- copiile documentelor care să ateste nivelul studiilor și ale altor acte care atestă efectuarea unor specializări (ex.: diploma și foaia matricolă, etc.), precum și copiile documentelor care atestă îndeplinirea condițiilor specifice ale postului;
- diploma de licență va fi însotită de foaia matricolă;
- copia carnetului de muncă sau, după caz, adeverințe care atestă vechimea în muncă, în meserie și/sau în specialitatea studiilor, în copie;
- copie certificate de naștere;
- cazierul judiciar sau o declarație pe propria răspundere că nu are antecedente penale care să îl facă incompatibil cu funcția pentru care candidează – anexa nr. 3;
- adeverință medicală eliberată de medicul de familie sau certificat medical din care să rezulte că este apt din punct de vedere fizic și neuropsihic pentru exercitarea activității pentru postul pentru care candidează (se acceptă și documentul primit pe e-mail de la medicul de familie al candidatului);
- curriculum vitae, model comun european;
- declarație pe propria răspundere că nu a fost lucrător al Securității sau colaborator al acesteia, în condițiile prevăzute de legislația specifică (funcție publică)

Notă: Candidatul declarat admis la selecția dosarelor, care a depus la înscriere o declarație pe proprie răspundere că nu are antecedente penale, are obligația de a completa dosarul de concurs cu originalul cazierului judiciar, cel mai tarziu până la data desfășurării primei probe a concursului.

Condiții generale de participare la concurs:

- are cetățenie română, cetățenie a altor state membre ale Uniunii Europene sau a statelor aparținând Spațiului Economic European și domiciliul în România;
- cunoaște limba română, scris și vorbit;
- are vîrstă minimă reglementată de prevederile legale;
- are capacitate deplină de exercițiu;
- are o stare de sănătate corespunzatoare postului pentru care candidează, atestată pe baza adeverinței medicale eliberată de medicul de familie sau de unități sanitare abilitate;

- îndeplinește condițiile de studii și, după caz, de vechime sau alte condiții specifice potrivit cerințelor postului scos la concurs;
- nu a fost condamnat definitiv pentru săvârșirea unei infracțiuni contra umanității, contra statului ori contra autorității, de serviciu sau în legatură cu serviciul, care împiedică înfăptuirea justiției, de fals ori a unor fapte de corupție sau a unei infracțiuni săvârșite cu intenție, care ar face-o incompatibilă cu exercitarea funcției, cu excecepția situației în care a intervenit reabilitarea.

Cerinte specifice și condiții generale pentru ocuparea posturilor vacante, pe perioadă nedeterminată conform Ordinului M.S. nr. 1470/2011 cu modificările și completările ulterioare:

1. DIRECȚIA GENERALĂ DISPOZITIVE MEDICALE: DIRECȚIA REGLAMENTARE, SUPRAVEGHEREA PIAȚĂ-SERVICIUL SUPRAVEGHEREA PIAȚĂ DM / UTI CLUJ

- *1 (unu) post inspector de specialitate debutant, nivel studii S, fără vechime în specialitate, administrație publică (specialitate tehnică asociată domeniului dispozitivelor medicale: electrotehnică, electronică, inginerie electrică, electronică și telecomunicații, tehnologie chimică, chimie industrială, ingineria și managementul sistemelor tehnologice, tehnologia construcțiilor de mașini, fizică, bioinginerie, inginerie medicală, biochimie, biologie, etc.), normă întreagă, perioadă nedeterminată;*

- ✓ diplomă de licență în specialitate;
- ✓ fără vechime în specialitate;
- ✓ cunoștințe de utilizare a calculatorului;
- ✓ cunoștințe de limba engleză nivel mediu scris, citit, vorbit;
- ✓ concurs pentru ocuparea postului.

2. DIRECȚIA GENERALĂ DISPOZITIVE MEDICALE: DIRECȚIA REGLAMENTARE, SUPRAVEGHEREA PIAȚĂ-SERVICIUL SUPRAVEGHEREA PIAȚĂ DM / UTI MUREŞ

- *1 (unu) post inspector de specialitate debutant, nivel studii S, fără vechime în specialitate, administrație publică, (specialitate tehnică asociată domeniului dispozitivelor medicale: electrotehnică, electronică, inginerie electrică, electronică și telecomunicații, tehnologie chimică, chimie industrială, ingineria și managementul sistemelor tehnologice, tehnologia construcțiilor de mașini, fizică, bioinginerie, inginerie medicală, biochimie, biologie, etc.), normă întreagă, perioadă nedeterminată.*

- ✓ diplomă de licență în specialitate;
- ✓ fără vechime în specialitate;
- ✓ cunoștințe de utilizare a calculatorului;
- ✓ cunoștințe de limba engleză nivel mediu scris, citit, vorbit;
- ✓ concurs pentru ocuparea postului.

3. DIRECȚIA GENERALĂ DISPOZITIVE MEDICALE: DIRECȚIA REGLEMENTARE, SUPRAVEGHEREA PIAȚĂ-SERVICIUL SUPRAVEGHEREA PIAȚĂ DM / UTI CRAIOVA

- *1 (unu) post inspector de specialitate debutant, nivel studii S, fără vechime în specialitate, administrație publică (specialitate tehnică asociată domeniului dispozitivelor medicale: electrotehnică, electronică, inginerie electrică, electronică și telecomunicații, tehnologie chimică, chimie industrială, ingineria și managementul sistemelor tehnologice, tehnologia construcțiilor de mașini, fizică, bioinginerie, inginerie medicală, biochimie, biologie etc.), normă întreagă, perioadă nedeterminată.*

- ✓ diplomă de licență în specialitate;
- ✓ fără vechime în specialitate;
- ✓ cunoștințe de utilizare a calculatorului;
- ✓ cunoștințe de limba engleză nivel mediu scris, citit, vorbit;
- ✓ concurs pentru ocuparea postului.

4. DIRECȚIA GENERALĂ DISPOZITIVE MEDICALE: DIRECTIA TEHNIC - LABORATOARE / SERVICIUL UNITATE NUCLEARĂ

- *1 (unu) post inspector de specialitate debutant, nivel studii S, fără vechime în specialitate, administrație publică (specialitate tehnică asociată domeniului dispozitivelor medicale: electrotehnică, electronică, inginerie electrică, electronică și telecomunicații, tehnologie chimică, chimie industrială, ingineria și managementul sistemelor tehnologice, tehnologia construcțiilor de mașini, fizică, bioinginerie, inginerie medicală, biochimie, biologie etc.), normă întreagă, perioadă nedeterminată;*

- ✓ diplomă de licență în specialitate;
- ✓ fără vechime în specialitate;
- ✓ cunoștințe de utilizare a calculatorului;
- ✓ cunoștințe de limba engleză nivel mediu scris, citit, vorbit;
- ✓ concurs pentru ocuparea postului.

5. BIROUL DE CONSULTANȚĂ ȘTIINȚIFICĂ

- *2 (două) posturi expert gr. IA, nivel studii S, 6 ani 6 luni vechime în specialitate, administrație publică (specialitate tehnică asociată domeniului dispozitivelor medicale: electrotehnică, electronică, inginerie electrică, electronică și telecomunicații, tehnologie chimică, chimie industrială, ingineria și managementul sistemelor tehnologice, tehnologia construcțiilor de mașini, fizică, bioinginerie, inginerie medicală, biochimie, biologie, etc.), normă întreagă, perioadă nedeterminată;*

- ✓ diplomă de licență în specialitate;
- ✓ vechimea minimă în specialitate, 6 ani și 6 luni;
- ✓ cunoștințe de utilizare a calculatorului;
- ✓ cunoștințe de limba engleză nivel mediu scris, citit, vorbit.
- ✓ concurs pentru ocuparea postului.

6. DIRECȚIA GENERALĂ DISPOZITIVE MEDICALE: DIRECȚIA REGLEMENTARE, SUPRAVEGHERE PIAȚĂ, SERVICIUL REGLEMENTARE, COMPARTIMENTUL INVESTIGAȚIE CLINICĂ

- *1 (un) post inspector de specialitate gr. IA, nivel studii S, vechime 6 ani si 6 luni, specialitate farmacie, normă întreagă, perioadă nedeterminată;*
 - ✓ diplomă de licență în specialitate, farmacie;
 - ✓ vechimea minimă în specialitate, 6 ani si 6 luni;
 - ✓ cunoștințe de utilizare a calculatorului;
 - ✓ cunoștințe de limba engleză nivel mediu scris, citit, vorbit;
 - ✓ concurs pentru ocuparea postului.
- **2 (două) posturi inspector de specialitate debutant, nivel studii S, fără condiții de vechime în specialitate, inginer/ bioinginer, normă întreagă, perioadă nedeterminată;**
 - ✓ diplomă de licență în specialitate;
 - ✓ fara vechime în specialitate;
 - ✓ cunoștințe de utilizare a calculatorului;
 - ✓ cunoștințe de limba engleză nivel mediu scris, citit, vorbit;
 - ✓ concurs pentru ocuparea postului.

7. DIRECȚIA GENERALĂ DISPOZITIVE MEDICALE: DIRECȚIA REGLEMENTARE SUPRAVEGHERE PIAȚĂ, SERVICIUL SUPRAVEGHERE PIAȚĂ

- *1 (unu) post inspector de specialitate gr. IA, nivel studii S, 6 ani si 6 luni vechime în specialitate, administrație publică (specialitate tehnică asociată domeniului dispozitivelor medicale: electrotehnică, electronică, inginerie electrică, electronică și telecomunicații, tehnologie chimică, chimie industrială, ingineria și managementul sistemelor tehnologice, tehnologia construcțiilor de mașini, fizică, bioinginerie, inginerie medicală, biochimie, biologie, etc.), normă întreagă, perioadă nedeterminată;*
 - ✓ diplomă de licență în specialitate;
 - ✓ vechimea minimă în specialitate, 6 ani si 6 luni;
 - ✓ cunoștințe de utilizare a calculatorului;
 - ✓ cunoștințe de limba engleză nivel mediu scris, citit, vorbit;
 - ✓ concurs pentru ocuparea postului.
- *1 (unu) post inspector de specialitate debutant, nivel studii S, fara vechime în specialitate, administrație publică (specialitate tehnică asociată domeniului dispozitivelor medicale: electrotehnică, electronică, inginerie electrică, electronică și telecomunicații, tehnologie chimică, chimie industrială, ingineria și managementul sistemelor tehnologice, tehnologia construcțiilor de mașini, fizică, bioinginerie, inginerie medicală, biochimie, biologie etc.), normă întreagă, perioadă nedeterminată;*
 - ✓ diplomă de licență în specialitate;
 - ✓ fara vechime în specialitate;
 - ✓ cunoștințe de utilizare a calculatorului;
 - ✓ cunoștințe de limba engleză nivel mediu scris, citit, vorbit;
 - ✓ concurs pentru ocuparea postului.

8. DIRECȚIA EVALUARE ȘI CONTROL CALITATEA MEDICAMENTELOR

a) *Laborator determinari fizico-chimice imunochimice si serologice la medicamente biologice si farmacotoxicologie:*

- *1 (unu) post referent tr. IA, nivel studii M, 6 ani și 6 luni vechime în specialitate (laborant operator chimist), normă întreagă, perioadă nedeterminată ;*
- ✓ studii liceale si diplomă de bacalaureat (M);
- ✓ vechimea minimă în specialitate, 6 ani si 6 luni;
- ✓ concurs pentru ocuparea postului.

b) *Laborator determinari pe culturi celulare si microbiologie*

- *1 (unu) post referent tr. IA, nivel studii M, 6 ani și 6 luni vechime în specialitate (Asistent medical principal de laborator), normă întreagă, perioadă nedeterminată;*
- ✓ studii postliceale (PL) specialitatea asistent laborator si diploma de absolvire (PL);
- ✓ examen de grad principal
- ✓ vechimea minimă în specialitate, 6 ani si 6 luni;
- ✓ cunoșterea și utilizarea sistemelor de operare PC: operare Windows, MS Office (Excel, Word for Windows), navigare pe Internet;
- ✓ concurs pentru ocuparea postului.

c) *Compartiment evaluare produse biologice*

- *1 (unu) post expert debutant, nivel studii S, fără vechime în specialitate (biolog debutant), normă întreagă, perioadă nedeterminată;*
- ✓ diplomă de licență în specialitate (biologie);
- ✓ cunoșterea și utilizarea sistemelor de operare PC: operare Windows, MS Office (Excel, Word for Windows, Power Point);
- ✓ cunoștințe de limba engleză, nivel mediu (scris, citit, vorbit) ;
- ✓ concurs pentru ocuparea postului.

9. DIRECȚIA FARMACOVIGILENȚĂ ȘI MANAGEMENTUL RISCOLUI, BIROU GESTIONARE DATE

- *1 (unu) post Expert gr. IA, farmacist, minimum 6 ani si 6 luni vechime în specialitate, nivel studii S, normă intreagă, perioadă nedeterminată :*

- ✓ diplomă de licență în specialitatea farmacie;
- ✓ vechimea minimă în specialitate 6 ani și 6 luni;
- ✓ experiență în activitatea de farmacovigilență de minimum 6 luni;
- ✓ cunoștințe de utilizare a calculatorului;
- ✓ cunoștințe de limba engleză, nivel mediu (scris, citit, vorbit);
- ✓ concurs pentru ocuparea postului.

10. DIRECȚIA ADMINISTRAȚIE GENERALĂ ȘI ASISTENȚĂ FINANCIARĂ EXTERNĂ

- **1 (unu) post referent de specialitate gr. IA, nivel studii S, 6 ani si 6 luni vechime în specialitate (diplomă de licență în specialitate: științe inginerești), normă întreagă, perioadă nedeterminată;**
 - ✓ diplomă de licență în specialitate – absolvirea în domeniile fundamentale: științe inginerești;
 - ✓ vechimea minimă în specialitate 6 ani si 6 luni;
 - ✓ să aibă cunoștințe avansate de operare pe calculator (MS WORD, MS EXCEL); \cunoștințe de limba engleză, nivel mediu (scris, citit, vorbit);
 - ✓ concurs pentru ocuparea postului.
- **1 (unu) post șofer I, nivel studii M, 3 ani vechime minimă în specialitate, normă întreagă, perioadă nedeterminată;**
 - ✓ diplomă de bacalaureat;
 - ✓ vechimea minimă în muncă minim 3 ani;
 - ✓ 3 ani vechime minimă în specialitate, vechime ca șofer (conducător auto) profesionist;
 - ✓ permis de conducere pentru șofer profesionist valabil pentru autovehicule din categoriile B+C;
 - ✓ cunoștințe de utilizare a calculatorului;
 - ✓ concurs pentru ocuparea postului.
- **1 (unu) post paznic, nivel studii G, 5 ani vechime minimă în specialitate, normă întreagă, perioadă nedeterminată;**
 - ✓ studii generale;
 - ✓ curs „Agent de Securitate”;
 - ✓ 5 ani vechime minimă în specialitate;
 - ✓ vechimea minimă în muncă minim 5 ani;
 - ✓ abilități de comunicare și relaționare;
 - ✓ cunoștințe de utilizare a calculatorului;
 - ✓ concurs pentru ocuparea a postului;

11. BIROU MONITORIZARE ȘI RAPORTARE

- **1 (unu) post expert gr. IA, nivel studii S, 6 ani si 6 luni vechime în specialitate (diplomă de licență în specialitate: științe inginerești), normă întreagă, perioadă nedeterminată;**
 - ✓ diplomă de licență în specialitate - absolvirea, în domeniile fundamentale: stiinte ingineresti;
 - ✓ vechimea minimă în specialitate 6 ani si 6 luni;
 - ✓ master;
 - ✓ să aibă cunoștințe avansate de operare pe calculator (MS WORD, MS EXCEL); \cunoștințe de limba engleză, nivel mediu (scris, citit, vorbit);
 - ✓ concurs pentru ocuparea postului.
- **1 (unu) post expert gr. IA, nivel studii S, 6 ani si 6 luni vechime in specialitate (economica), normă întreagă, perioadă nedeterminată;**
 - ✓ diplomă de licență în specialitate (economică);
 - ✓ vechimea minimă în specialitate 6 ani si 6 luni;

- ✓ să aibă cunoștințe avansate de operare pe calculator (MS WORD, MS EXCEL);
- ✓ cunoștințe de limba engleză, nivel mediu (scris, citit, vorbit);
- ✓ concurs pentru ocuparea postului.

12. SERVICIUL TEHNOLOGIA INFORMAȚIEI ȘI A COMUNICAȚIILOR

- *I (unu) post referent de specialitate debutant , nivel studii S, fără vechime în specialitate (diplomă de licență în specialitate: informatică), perioadă nedeterminată, normă întreagă:*

- ✓ diplomă de licență în specialitate informatică;
- ✓ fără vechime în specialitate;
- ✓ certificare în domeniul rețelelor de comunicații;
- ✓ cunoștințe de rețelistică (Ethernet, LAN, TCP / IP , VLAN , VPN);
- ✓ protocole de rețea TCP/IP;
- ✓ cunoștințe despre sisteme de operare Linux (hardware și servere);
- ✓ servicii web (nginx, Apache, PHP etc.);
- ✓ administrarea baze date (MySQL etc.);
- ✓ cunoștințe în domeniul IT&C;
- ✓ abilități generale de comunicare și relaționare;
- ✓ cunoștințe de limba engleză, nivel mediu (scris, citit, vorbit);
- ✓ concurs pentru ocuparea postului.

TEMATICĂ ȘI BIBLIOGRAFIE

DIRECȚIA GENERALĂ DISPOZITIVE MEDICALE / DIRECȚIA REGLEMENTARE, SUPRAVEGHERE PIAȚĂ-SERVICIUL SUPRAVEGHERE PIAȚĂ DM UTI CLUJ / UTI MUREŞ / UTI CRAIOVA

1. DIRECȚIA GENERALĂ DISPOZITIVE MEDICALE: DIRECȚIA REGLEMENTARE, SUPRAVEGHERE PIAȚĂ-SERVICIUL SUPRAVEGHERE PIAȚĂ DM / UTI CLUJ

- *I (unu) post inspector de specialitate debutant, nivel studii S, fără vechime în specialitate, (administrație publică specialitate tehnică asociată domeniului dispozitivelor medicale: electrotehnică, electronică, inginerie electrică, electronică și telecomunicații, tehnologie chimică, chimie industrială, ingineria și managementul sistemelor tehnologice, tehnologia construcțiilor de mașini, fizică, bioinginerie, inginerie medicală, biochimie, biologie, etc.), normă întreagă, perioadă nedeterminată;*

2. DIRECȚIA GENERALĂ DISPOZITIVE MEDICALE: DIRECȚIA REGLEMENTARE, SUPRAVEGHERE PIAȚĂ-SERVICIUL SUPRAVEGHERE PIAȚĂ DM / UTI MUREŞ

- *I (unu) post inspector de specialitate debutant, nivel studii S, fără vechime în specialitate, administrație publică (specialitate tehnică asociată domeniului dispozitivelor medicale: electrotehnică, electronică, inginerie electrică, electronică și telecomunicații, tehnologie chimică, chimie industrială, ingineria și managementul sistemelor tehnologice, tehnologia construcțiilor de*

mașini, fizică, bioinginerie, inginerie medicală, biochimie, biologie, etc.), normă întreagă, perioadă nedeterminată;

DIRECȚIA GENERALĂ DISPOZITIVE MEDICALE: DIRECȚIA REGLEMENTARE, SUPRAVEGHEREA PIAȚĂ-SERVICIUL SUPRAVEGHEREA PIAȚĂ DM / UTI CRAIOVA

- *I (unu) post inspector de specialitate debutant, nivel studii S, fără vechime în specialitate, administrație publică (specialitate tehnică asociată domeniului dispozitivelor medicale: electrotehnică, electronică, inginerie electrică, electronică și telecomunicații, tehnologie chimică, chimie industrială, ingineria și managementul sistemelor tehnologice, tehnologia construcțiilor de mașini, fizică, bioinginerie, inginerie medicală, biochimie, biologie, etc.), normă întreagă, perioadă nedeterminată;*

TEMATICĂ

1. Organizarea si funcționarea ANMDMR;
2. Clasificarea dispozitivelor medicale;
3. Marcajul CE;
4. Inregistrarea în baza națională de date a dispozitivelor medicale;
5. Avize de funcționare;
6. Obligațiile importatorilor/distribuitorilor;
7. Obligațiile utilizatorilor;
8. Supravegherea în utilizare a dispozitivelor medicale;
9. Autoritatea de supraveghere a pieței – atribuții, responsabilități;
10. Interzicerea / restrângerea punerii la dispozitie pe piață / punerii în funcțiune sau utilizarii ori de retragere a produsului de pe piață și/sau rechemare a dispozitivelor medicale;
11. Aplicarea sancțiunilor contravenționale.

BIBLIOGRAFIE

1. Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, republicată, cu modificările și completările ulterioare;
2. Legea 134/2019 privind reorganizarea Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale, precum și pentru modificarea unor acte normative;
3. H.G. nr. 54/2009 privind condițiile introducerii pe piata a dispozitivelor medicale;
4. HG nr. 55/2009 privind dispozitivele medicale implantabile active;
5. HG nr. 798/2003 privind stabilirea condițiilor de introducere pe piață și de utilizare a dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro;
6. Ordinul MS nr. 1009/2016 privind înregistrarea dispozitivelor medicale în baza națională de date;
7. Regulamentul (UE) 2017/745 AL PARLAMENTULUI EUROPEAN ȘI AL CONSILIULUI din 5 aprilie 2017 privind dispozitivele medicale, de modificare a Directivei 2001/83/CE, a

Regulamentului (CE) nr. 178/2002 și a Regulamentului (CE) nr. 1223/2009 și de abrogare a Directivelor 90/385/CEE și 93/42/CEE ale Consiliului;

8. Ordinul ministrului sănătății nr. 566/2020 pentru aprobarea Normelor metodologice de aplicare a titlului XX din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, referitoare la avizarea activităților în domeniul dispozitivelor medicale;

9. HG Nr. 306 din 23 martie 2011 privind unele măsuri de supraveghere a pieței produselor reglementate de legislația Uniunii Europene care armonizează condițiile de comercializare a acestora;

10. Regulamentul (CE) nr. 765/2008 al Parlamentului European și al Consiliului din 9 iulie 2008 de stabilire a cerințelor de acreditare și de supraveghere a pieței în ceea ce privește comercializarea produselor și de abrogare a Regulamentului (CEE) nr. 339/93;

11. Ordonanța nr. 2/2001 privind regimul juridic al contravențiilor.

12. Ordin Nr. 373 din 26 martie 2015 privind aprobarea formularului cu regim special al procesului-verbal de constatare și aplicare a sancțiunilor contravenționale privind nerespectarea dispozițiilor legale referitoare la dispozitivele medicale și activitățile conexe acestora

Notă. Toate actele normative prevăzute în bibliografie vor fi studiate în forma actualizată, republicată cu modificările și completările ulterioare.

TEMATICĂ ȘI BIBLIOGRAFIE

4. DIRECȚIA GENERALĂ DISPOZITIVE MEDICALE: DIRECTIA TEHNIC - LABORATOARE / SERVICIUL UNITATE NUCLEARĂ

- I (unu) post inspector de specialitate debutant, nivel studii S, fără vechime în specialitate, administrație publică (specialitate tehnică asociată domeniului dispozitivelor medicale: electrotehnică, electronică, inginerie electrică, electronică și telecomunicații, tehnologie chimică, chimie industrială, ingineria și managementul sistemelor tehnologice, tehnologia construcțiilor de mașini, fizică, bioinginerie, inginerie medicală, biochimie, biologie, etc.), normă întreagă, perioadă nedeterminată;

TEMATICĂ

1. Organizarea și funcționarea ANMDMR;
2. Clasificarea dispozitivelor medicale;
3. Marcajul CE;
4. Obligațiile importatorilor/distribuitorilor;
5. Obligațiile utilizatorilor;
6. Controlul prin verificare periodică a dispozitivelor medicale;
7. Încercari de securitate electrică;
8. Încercari de performanță;
9. Drepturile și obligațiile personalului autorităților și instituțiilor publice pe perioada delegării în altă localitate.

BIBLIOGRAFIE

1. LEGE nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sanatății, republicată, cu modificările și completările ulterioare;
2. Legea 134/2019 privind reorganizarea Agentiei Nationale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale, precum și pentru modificarea unor acte normative;
3. HG nr. 798/2003 privind stabilirea condițiilor de introducere pe piață și de utilizare a dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro;
4. Regulamentul (UE) 2017/745 AL PARLAMENTULUI EUROPEAN ȘI AL CONSILIULUI din 5 aprilie 2017 privind dispozitivele medicale, de modificare a Directivei 2001/83/CE, a Regulamentului (CE) nr. 178/2002 și a Regulamentului (CE) nr. 1223/2009 și de abrogare a Directivelor 90/385/CEE și 93/42/CEE ale Consiliului;
5. Ordinul ministrului sanatății nr. 308/2015 privind controlul prin verificare periodica a dispozitivelor medicale puse în funcțiune și aflate în utilizare;
6. SR EN 60601-1 Aparate electromedicale. Cerinte generale de securitate și baza și performante esentiale.
7. HG Nr. 306 din 23 martie 2011 privind unele măsuri de supraveghere a pieței produselor reglementate de legislația Uniunii Europene care armonizează condițiile de comercializare a acestora;
8. Regulamentul (CE) nr. 765/2008 al Parlamentului European și al Consiliului din 9 iulie 2008 de stabilire a cerințelor de acordare și de supraveghere a pieței în ceea ce privește comercializarea produselor și de abrogare a Regulamentului (CEE) nr. 339/93;

Notă. Toate actele normative prevăzute în bibliografie vor fi studiate în forma actualizată, republicată cu modificările și completările ulterioare.

TEMATICĂ ȘI BIBLIOGRAFIE

5. BIROUL DE CONSULTANȚĂ ȘTIINȚIFICĂ

- 2 (două) posturi expert gr. IA, nivel studii S, 6 ani 6 luni vechime în specialitate în administrație publică (specialitate tehnică asociată domeniului dispozitivelor medicale: electrotehnică, electronică, inginerie electrică, electronică și telecomunicații, tehnologie chimică, chimie industrială, ingineria și managementul sistemelor tehnologice, tehnologia construcțiilor de mașini, fizică, bioinginerie, inginerie medicală, biochimie, biologie, etc), normă întreagă, perioadă nedeterminată;

TEMATICĂ

1. Organizarea și functionarea ANMDMR;
2. Clasificarea dispozitivelor medicale;
3. Proceduri de evaluare a conformității dispozitivelor medicale;
4. Marcajul CE;

5. Înregistrarea în baza națională de date a dispozitivelor medicale;
6. Avize de funcționare;
7. Obligațiile importatorilor/distribuitorilor;
8. Obligațiile utilizatorilor;
9. Supravegherea în utilizare a dispozitivelor medicale;
10. Autoritatea de supraveghere a pietei – atributii, responsabilitati;
11. Interzicerea / restrângerea punerii la dispozitie pe piata / punerii în funcțiune sau utilizarii dispozitivelor medicale;
12. Retragerea / rechemarea dispozitivelor medicale;
13. Aplicarea sanctiunilor contraventionale.

BIBLIOGRAFIE

1. LEGE nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, republicată, cu modificările și completările ulterioare;
2. Legea 134/2019 privind reorganizarea Agenziei Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale, precum și pentru modificarea unor acte normative;
3. HG nr. 54/2009 privind condițiile introducerii pe piata a dispozitivelor medicale;
4. HG nr. 55/2009 privind dispozitivele medicale implantabile active;
5. HG nr. 798/2003 privind stabilirea condițiilor de introducere pe piață și de utilizare a dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro;
6. Ordinul MS nr. 1009/2016 privind înregistrarea dispozitivelor medicale în baza națională de date;
7. Regulamentul (UE) 2017/745 AL PARLAMENTULUI EUROPEAN ȘI AL CONSILIULUI din 5 aprilie 2017 privind dispozitivele medicale, de modificare a Directivei 2001/83/CE, a Regulamentului (CE) nr. 178/2002 și a Regulamentului (CE) nr. 1223/2009 și de abrogare a Directivelor 90/385/CEE și 93/42/CEE ale Consiliului;
8. Ordinul ministrului sănătății nr. 566/2020 pentru aprobată Normelor metodologice de aplicare a titlului XX din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, referitoare la avizarea activitatilor în domeniul dispozitivelor medicale;
9. HG nr. 306 din 23 martie 2011 privind unele măsuri de supraveghere a pietei produselor reglementate de legislația Uniunii Europene care armonizează condițiile de comercializare a acestora;
10. Regulamentul (CE) nr. 765/2008 al Parlamentului European și al Consiliului din 9 iulie 2008 de stabilire a cerințelor de acreditare și de supraveghere a pieței în ceea ce privește comercializarea produselor și de abrogare a Regulamentului (CEE) nr. 339/93;
11. Ordonanța nr. 2/2001 privind regimul juridic al contravențiilor;
12. ORDIN Nr. 308 din 17 martie 2015 privind controlul prin verificare periodică a dispozitivelor medicale puse în funcțiune și aflate în utilizare.

Notă. Toate actele normative prevăzute în bibliografie vor fi studiate în forma actualizată, republicată cu modificările și completările ulterioare.

TEMATICĂ ȘI BIBLIOGRAFIE

6. DIRECȚIA GENERALĂ DISPOZITIVE MEDICALE: DIRECȚIA REGLEMENTARE, SUPRAVEGHEREA PIAȚĂ, SERVICIUL REGLEMENTARE, COMPARTIMENTUL INVESTIGAȚII CLINICE

- *1 (un) post inspector de specialitate gr. IA, nivel studii S, vechime 6 ani și 6 luni, specialitate farmacie, normă întreagă, perioadă nedeterminată:*

TEMATICĂ

1. Organizarea și funcționarea ANMDMR;
2. Clasificarea dispozitivelor medicale;
3. Proceduri de evaluare a conformității dispozitivelor medicale;
4. Marcajul CE;
5. Declarația de conformitate;
6. Certificatul de marcaj CE;
7. Înregistrarea dispozitivelor medicale la introducerea pe piață;
8. Organisme notificate;
9. Procedura privind evaluarea și investigațiile clinice

BIBLIOGRAFIE

1. LEGE nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, republicată, cu modificările și completările ulterioare;
2. Legea 134/2019 privind reorganizarea Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale, precum și pentru modificarea unor acte normative;
3. HG nr. 798/2003 privind stabilirea condițiilor de introducere pe piață și de utilizare a dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro;
4. Regulamentul (UE) 2017/745 AL PARLAMENTULUI EUROPEAN ȘI AL CONSILIULUI din 5 aprilie 2017 privind dispozitivele medicale, de modificare a Directivei 2001/83/CE, a Regulamentului (CE) nr. 178/2002 și a Regulamentului (CE) nr. 1223/2009 și de abrogare a Directivelor 90/385/CEE și 93/42/CEE ale Consiliului;
5. Regulamentul (UE) 2017/746 REGULAMENTUL (UE) 2017/746 AL PARLAMENTULUI EUROPEAN ȘI AL CONSILIULUI din 5 aprilie 2017 privind dispozitivele medicale pentru diagnostic in vitro și de abrogare a Directivei 98/79/CE și a Deciziei 2010/227/UE a Comisiei
6. Ordonanța de urgență nr. 46/09.06.2021 privind stabilirea cadrului instituțional și a măsurilor pentru punerea în aplicare a Regulamentului (UE) 2017/745 al Parlamentului European și al Consiliului din 5 aprilie 2017 privind dispozitivele medicale, de modificare a Directivei 2001/83/CE, a Regulamentului (CE) nr. 178/2002 și a Regulamentului (CE) nr. 1223/2009 și de abrogare a Directivelor 90/385/CEE și 93/42/CEE ale Consiliului

7. Ordinul nr. 1202/16.10.2017 privind înființarea, organizarea și funcționarea comisiilor și subcomisiilor de specialitate ale Ministerului Sănătății

8. Standardul SR EN ISO 14155/2020 – Investigația clinică a dispozitivelor medicale pentru subiecți umani. Buna practică clinică.

9. Ghiduri tehnice specifice aprobate de MDCG:

https://ec.europa.eu/health/md_sector/new_regulations/guidance_en#sec1

<https://www.ema.europa.eu/en/human-regulatory/overview/medical-devices>

Notă. Toate actele normative prevăzute în bibliografie vor fi studiate în forma actualizată, republicată cu modificările și completările ulterioare.

- 2 (două) posturi inspector de specialitate debutant, nivel studii S, fără condiții de vechime în specialitate, inger/ bioinger, normă întreagă, perioadă nedeterminată;

TEMATICĂ

1. Organizarea și funcționarea ANMDMR;
2. Clasificarea dispozitivelor medicale;
3. Proceduri de evaluare a conformității dispozitivelor medicale;
4. Marcajul CE;
5. Declarația de conformitate;
6. Certificatul de marcaj CE;
7. Înregistrarea dispozitivelor medicale la introducerea pe piață;
8. Organisme notificate;
9. Procedura privind evaluarea și investigațiile clinice

BIBLIOGRAFIE

1. LEGE nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, republicată, cu modificările și completările ulterioare;
2. Legea 134/2019 privind reorganizarea Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale, precum și pentru modificarea unor acte normative;
3. HG nr. 798/2003 privind stabilirea condițiilor de introducere pe piață și de utilizare a dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro;
4. Regulamentul (UE) 2017/745 AL PARLAMENTULUI EUROPEAN ȘI AL CONSILIULUI din 5 aprilie 2017 privind dispozitivele medicale, de modificare a Directivei 2001/83/CE, a Regulamentului (CE) nr. 178/2002 și a Regulamentului (CE) nr. 1223/2009 și de abrogare a Directivelor 90/385/CEE și 93/42/CEE ale Consiliului;
5. Regulamentul (UE) 2017/746 REGULAMENTUL (UE) 2017/746 AL PARLAMENTULUI EUROPEAN ȘI AL CONSILIULUI din 5 aprilie 2017 privind dispozitivele medicale pentru diagnostic in vitro și de abrogare a Directivei 98/79/CE și a Deciziei 2010/227/UE a Comisiei
6. Ordonanța de urgență nr. 46/09.06.2021 privind stabilirea cadrului instituțional și a măsurilor pentru punerea în aplicare a Regulamentului (UE) 2017/745 al Parlamentului European și al

Consiliului din 5 aprilie 2017 privind dispozitivele medicale, de modificare a Directivei 2001/83/CE, a Regulamentului (CE) nr. 178/2002 și a Regulamentului (CE) nr. 1.223/2009 și de abrogare a Directivelor 90/385/CEE și 93/42/CEE ale Consiliului

7. Ordinul nr. 1202/16.10.2017 privind înființarea, organizarea și funcționarea comisiilor și subcomisiilor de specialitate ale Ministerului Sănătății

8. Standardul SR EN ISO 14155/2020 – Investigația clinică a dispozitivelor medicale pentru subiecți umani. Buna practică clinică.

9. Ghiduri tehnice specific aprobate de MDCG:
https://ec.europa.eu/health/md_sector/new_regulations/guidance_en#sec1

Notă. Toate actele normative prevăzute în bibliografie vor fi studiate în forma actualizată, republicată cu modificările și completările ulterioare.

TEMATICĂ ȘI BIBLIOGRAFIE

7. DIRECȚIA GENERALĂ DISPOZITIVE MEDICALE: DIRECȚIA REGLEMENTARE SUPRAVEGHÈRE PIAȚĂ, SERVICIUL SUPRAVEGHÈRE PIAȚĂ

- *I (unu) post inspector de specialitate gr. IA, nivel studii S, 6 ani si 6 luni vechime în specialitate, administrație publică (specialitate tehnică asociată domeniului dispozitivelor medicale: electrotehnică, electronică, inginerie electrică, electronică și telecomunicații, tehnologie chimică, chimie industrială, ingineria și managementul sistemelor tehnologice, tehnologia construcțiilor de mașini, fizică, bioinginerie, inginerie medicală, biochimie, biologie, etc.), normă întreagă, perioadă nedeterminată;*

- *I (unu) post inspector de specialitate debutant, nivel studii S, fără condiții de vechime în specialitate, administrație publică (specialitate tehnică asociată domeniului dispozitivelor medicale: electrotehnică, electronică, inginerie electrică, electronică și telecomunicații, tehnologie chimică, chimie industrială, ingineria și managementul sistemelor tehnologice, tehnologia construcțiilor de mașini, fizică, bioinginerie, inginerie medicală, biochimie, biologie etc.), normă întreagă, perioadă nedeterminată;*

TEMATICĂ

1. Organizarea și functionarea ANMDMR;
2. Clasificarea dispozitivelor medicale;
3. Marcajul CE;
4. Înregistrarea în baza națională de date a dispozitivelor medicale;
5. Avize de funcționare;
6. Obligațiile importatorilor/distribuitorilor;
7. Obligațiile utilizatorilor;
8. Supravegherea în utilizare a dispozitivelor medicale;
9. Autoritatea de supraveghere a pietei – atribuții, responsabilități;
10. Interzicerea / restrângerea punerii la dispozitie pe piata / punerii în funcțiune sau utilizării ori de retragere a produsului de pe piață și/sau rechemare a dispozitivelor medicale;

11. Aplicarea sanctiunilor contraventionale.

BIBLIOGRAFIE

1. Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sanatății, republicată, cu modificările și completările ulterioare;
2. Legea 134/2019 privind reorganizarea Agentiei Nationale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale, precum și pentru modificarea unor acte normative;
3. HG nr. 798/2003 privind stabilirea condițiilor de introducere pe piață și de utilizare a dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro;
4. Regulamentul (UE) 2017/745 AL PARLAMENTULUI EUROPEAN ȘI AL CONSILIULUI din 5 aprilie 2017 privind dispozitivele medicale, de modificare a Directivei 2001/83/CE, a Regulamentului (CE) nr. 178/2002 și a Regulamentului (CE) nr. 1223/2009 și de abrogare a Directivelor 90/385/CEE și 93/42/CEE ale Consiliului;
5. OUG nr. 46 din 9 iunie 2021 privind stabilirea cadrului instituțional și a măsurilor pentru punerea în aplicare a Regulamentului (UE) 2017/745 al Parlamentului European și al Consiliului din 5 aprilie 2017 privind dispozitivele medicale, de modificare a Directivei 2001/83/CE, a Regulamentului (CE) nr. 178/2002 și a Regulamentului (CE) nr. 1223/2009 și de abrogare a Directivelor 90/385/CEE și 93/42/CEE ale Consiliului;
6. HG nr. 54/2009 privind condițiile introducerii pe piata a dispozitivelor medicale;
7. Ordinul MS nr. 1009/2016 privind înregistrarea dispozitivelor medicale în baza națională de date;
8. Ordinul ministrului sanatății nr. 566/2020 pentru aprobarea Normelor metodologice de aplicare a titlului XX din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sanatății, referitoare la avizarea activitatilor in domeniul dispozitivelor medicale;
9. HG Nr. 306 din 23 martie 2011 privind unele măsuri de supraveghere a pieței produselor reglementate de legislația Uniunii Europene care armonizează condițiile de comercializare a acestora;
10. Regulamentul (CE) nr. 765/2008 al Parlamentului European și al Consiliului din 9 iulie 2008 de stabilire a cerințelor de acreditare și de supraveghere a pieței în ceea ce privește comercializarea produselor și de abrogare a Regulamentului (CEE) nr. 339/93;
11. Ordonanța nr. 2/2001 privind regimul juridic al contravențiilor.
12. Ordin Nr. 373 din 26 martie 2015 privind aprobatia formularului cu regim special al procesului-verbal de constatare și aplicare a sancțiunilor contraventionale privind nerespectarea dispozițiilor legale referitoare la dispozitivele medicale și activitățile conexe acestora

Notă. Toate actele normative prevăzute în bibliografie vor fi studiate în forma actualizată, republicată cu modificările și completările ulterioare.

8. DIRECȚIA EVALUARE ȘI CONTROL CALITATEA MEDICAMENTELOR

a) Laborator determinari fizico-chimice imunochimice si serologice la medicamente biologice si farmacotoxicologie:

- *I (unu) post referent tr. IA, nivel studii M, 6 ani și 6 luni vechime în specialitate (laborant operator chimist), normă întreagă, perioadă nedeterminată ;*

TEMATICĂ

1. Metode de analiză chimice si fizico-chimice
2. Exprimarea concentrației soluțiilor
3. Pregatirea materialelor pentru sterilizare
4. Pregatirea materialelor, instrumentarului și sticlăriei de laborator pentru efectuarea analizelor de laborator
5. Monitorizarea condițiilor de mediu (temperatura, umiditate, etc.) în camerele destinate testarilor de laborator
6. Obținerea soluțiilor de diferite concentrații
7. Dezinfecția. Tipuri de substanțe chimice utilizate ca dezinfecțante și/sau antiseptice

BIBLIOGRAFIE

1. E. Pincovschi, "Îndrumătorul laborantului chimist", București, 1975, Editura Tehnică
2. SR EN ISO 17025:2018 Cerințe generale pentru competența laboratoarelor de încercări și etalonări ;
3. Norme tehnice privind curățarea, dezinfecția și sterilizarea în unitățile sanitare publice și private, OMS nr. 1.761 din 3 septembrie 2021
4. Ghid național de biosiguranta pentru laboratoarele medicale, Bucuresti, 2006, Ed. Medicala

Notă. Toate actele normative prevăzute în bibliografie vor fi studiate în forma actualizată, republicată cu modificările și completările ulterioare.

b) Laborator determinari pe culturi celulare si microbiologie

- *I (unu) post referent tr. IA, nivel studii M, 6 ani și 6 luni vechime în specialitate (Asistent medical principal de laborator), normă întreagă, perioadă nedeterminată;*

TEMATICĂ

1. Actiunea agentilor fizici asupra microorganismelor
2. Actiunea agentilor chimici asupra microorganismelor
-agenti chimici care actioneaza prin halogenare si prin oxidare.
3. Actiunea agentilor chimici asupra microorganismelor:
-agenti chimici care actioneaza prin denaturarea coloizilor proteinici, inclusiv a enzimelor.
4. Prepararea frotiurilor-coloratia cu albastru de metilen.

5. Prepararea frotiurilor-coloratia Gram.
6. Sterilizarea prin caldura umeda.
7. Sterilizarea prin caldura uscata.
8. Sterilizarea prin filtrare.
9. Determinarea proprietatilor nutritive ale mediilor de cultura utilizate la controlul sterilitatii.
10. Controlul sterilitatii medicamentelor prin metoda insamantarii directe in mediul de cultura.
11. Controlul contaminarii microbiene a medicamentelor-b prelevarea si prelucrarea probelor.
12. Punerea in evidenta a microorganismelor patogene sau conditionat patogene din medicamente - Escherichia coli.
13. Punerea in evidenta a microorganismelor patogene sau conditionat patogene din medicamente - Staphylococcus aureus.
14. Prepararea suspensiilor stoc de spori (microorganisme test) pentru determinarea activitatii microbiologice a antibioticelor prin metoda difuzimetrica.

BIBLIOGRAFIE:

1. V.Bîlbîe, N. Pozsga – Bacteriologie medicala, vol.I; II, ed. Medicala 1984
2. E. Duca, M.Duca – Microbiologie medicala, ed. Didactica si pedagogica, 1979
3. D. Buiuc, M. Negut – Tratat de microbiologie clinica, Ed. Medicala 1999
4. Farmacopeea romana Editia a-X-a, Ed. Medicala, Bucuresti, 1993
5. Farmacopeea romana Editia a-X-a, Supliment 2001, Ed. Medicala, Bucuresti, 2002
6. European Pharmacopoeia

Notă. Toate actele normative prevăzute în bibliografie vor fi studiate în forma actualizată, republicată cu modificările și completările ulterioare.

c) *Compartiment evaluare produse biologice*

- *I (unu) post expert debutant, nivel studii S, fără vechime în specialitate (biolog debutant), normă întreagă, perioadă nedeterminată;*

TEMATICĂ

1. Raspunsul imun umoral (definitie, molecule care participa la elaborarea raspunsului imun umoral, mecanisme).
2. Raspunsul imun celular (definitie, celulele care participa la elaborarea raspunsului imun celular, mecanisme).
3. Antigenele (definitie, proprietati, clasificare).
4. Anticorpii. Imunoglobulinele (structura, clasificare, proprietati fizico-chimice si biologice).
5. Factori umorali si cellulari implicați in apararea nespecifica.
6. Moleculele complexului major de histocompatibilitate.
2. Reacțiile de hipersensibilitate.
3. Noțiuni de oncogeneză și imunologie tumorală.
4. Imunitatea dobândită.

5. Proprietati generale ale bacteriilor. Morfologia bacteriana. Structura si functiile celulei bacteriene.
6. Fiziologia bacteriana. Clasificarea bacteriilor dupa necesitatile de cultivare. Medii de cultura.
7. Determinarea in vitro a spectrului de sensibilitate la antibiotice a speciilor microbiene. Metode calitative si cantitative.
8. Validarea metodelor de testare in laborator.
9. Produse obtinute prin tehnologie ADN recombinant.

BIBLIOGRAFIE

1. Imunologie si imunopatologie – G. Mihaescu, C. Chifiriuc, Ed. Medicala, Bucuresti, 2021.
2. Microbiologie medicala – V. Lazar, Ed.Univ. Bucuresti, 2007.
3. Microbiologie generala – V. Lazar, V. Herlea, R. Cernat, M. Balotescu, D. Bulai, A. Moraru, Ed. Univ. Buc, 2004
4. Practica laboratorului clinic – I.M.F., Bucuresti, 1981, sub red. Maria Titeica s.a.
5. Microbiologie medicala si imunologie fundamentala – M. Georgescu, I.M.F., Bucuresti, 1983.
6. V.Bîlbîe, N. Pozsgy – Bacteriologie medicala, vol.I; II, ed. Medicala 1984
7. D. Buiuc, M. Negut – Tratat de microbiologie clinica, Ed. Medicala 1999
8. Farmacopeea romana Editia a-X-a, Ed. Medicala, Bucuresti, 1993
9. Farmacopeea romana Editia a-X-a, Supliment 2001, Ed. Medicala, Bucuresti, 2006
10. SR EN ISO 17025:2018 Cerințe generale pentru competența laboratoarelor de încercări și etalonări ;

Notă. Toate actele normative prevăzute în bibliografie vor fi studiate în forma actualizată, republicată cu modificările și completările ulterioare.

TEMATICĂ ȘI BIBLIOGRAFIE

9. DIRECȚIA FARMACOVIGILENTĂ ȘI MANAGEMENTUL RISCOLUI

- *I (unu) post Expert gr. IA, farmacist, minimum 6 ani si 6 luni vechime în specialitate, nivel studiilor S, normă intreagă, perioadă nedeterminată :*

TEMATICĂ

1. Atribuțiile ANMDMR în ceea ce privește activitatea de farmacovigilență
2. Obligațiile deținătorului autorizației de punere pe piață în cadrul sistemului de farmacovigilență
3. Înregistrarea și raportarea reacțiilor adverse suspectate, baza de date EudraVigilance
4. Rapoarte periodice actualizate privind siguranță
5. Detectarea semnalului.
6. Materialele educaționale
7. Comunicarea directă către profesioniștii din domeniul sănătății
8. Dosarul standard al sistemului de farmacovigilență.

BIBLIOGRAFIE

1. LEGE Nr. 95 Republicată din 14 aprilie 2006 din domeniul sănătății, privind reforma în domeniul sănătății, republicată, cu modificările și completările ulterioare - Titlul XVIII Medicamentul https://www.anm.ro/_LEGI%20ORDONANTE/L%2095_2006%20republicata,%20în%20forma%20actualizată.pdf
2. HOTARAREA CONSILIULUI ȘTIINȚIFIC Nr. **3/28.03.2014** referitoare la aprobarea Ghidului de buna practica de farmacovigilenta, Modulul XV – Comunicarea pe probleme de siguranta, disponibilă pe website-ul ANMDMR (www.anm.ro), secțiunea Medicamente de uz uman/Legislație/ Hotărâri ale consiliului științific, la următorul link:
<https://www.anm.ro/medicamente-de-uz-uman/legislatie/hotarari-ale-consiliului-stiintific/>
3. HOTARAREA CONSILIULUI ȘTIINȚIFIC Nr. **3/24.10.2018** de aprobare a versiunii în limba romana a Ghidului de buna practica de farmacovigilenta – Modulul XVI, Addendum I – Materiale Educationale, disponibilă pe website-ul ANMDMR (www.anm.ro), secțiunea Medicamente de uz uman/Legislație/ Hotărâri ale consiliului științific, la următorul link:
<https://www.anm.ro/medicamente-de-uz-uman/legislatie/hotarari-ale-consiliului-stiintific/>
4. REGULAMENTUL DE PUNERE ÎN APLICARE (UE) NR. 520/2012 AL COMISIEI din 19 iunie 2012 privind efectuarea activităților de farmacovigilență prevăzute în Regulamentul (CE) nr. 726/2004 al Parlamentului European și al Consiliului și în Directiva 2001/83/CE a Parlamentului European și a Consiliului
https://ec.europa.eu/health/sites/default/files/files/eudralex/vol-1/reg_2012_520/reg_2012_520_ro.pdf
5. Ghid EMA de bună practică de farmacovigilență (Good Pharmacovigilance Practices - GVP) Modulul II - Dosarul standard al sistemului de farmacovigilență, revizia 2 în vigoare din 31 Martie 2017, disponibil pe website-ul EMA (<https://www.ema.europa.eu/en>), la urmatorul link:
https://www.ema.europa.eu/en/documents/scientific-guideline/guideline-good-pharmacovigilance-practices-module-ii-pharmacovigilance-system-master-file-rev-2_en.pdf
6. Ghidul EMA de bună practică de farmacovigilență (Guideline on good pharmacovigilance practices) Modulul VI – Gestionașia și raportarea reacțiilor adverse la medicamentele de uz uman, revizia 2 în vigoare din 22 noiembrie 2017, disponibil pe website-ul EMA (<https://www.ema.europa.eu/en>), la urmatorul link:
https://www.ema.europa.eu/en/documents/regulatory-procedural-guideline/guideline-good-pharmacovigilance-practices-gvp-module-vi-collection-management-submission-reports_en.pdf
7. Website-ul ANMDMR, secțiunea Farmacovigilență – Modalități de raportare a reacțiilor adverse.
www.anm.ro

Notă. Toate actele normative prevăzute în bibliografie vor fi studiate în forma actualizată, republicată cu modificările și completările ulterioare.

TEMATICĂ ȘI BIBLIOGRAFIE

10. DIRECȚIA ADMINISTRAȚIE GENERALĂ ȘI ASISTENȚĂ FINANCIARĂ EXTERNĂ

- *1 (unu) post referent de specialitate gr. IA, nivel studii S, 6 ani si 6 luni vechime în specialitate (diplomă de licență în specialitate: științe inginerești), perioadă nedeterminată, normă întreagă;*

TEMATICĂ

1. Obiective generale și măsurile care se impun pentru securizarea clădirilor și a bunurilor;
2. Cerințe și caracteristici generale privind curățenia în instituțiile publice;
3. Atribuțiile generale privind activitatea de monitorizare și raportare;
4. Cerințe și caracteristici privind prevenirea și stingerea incendiilor;
5. Reguli generale privind prelucrarea datelor cu caracter personal;
6. Informarea publicului cu privire la respectarea obligațiilor și a normelor de conduită.

BIBLIOGRAFIE

1. Legea 134/2019 privind reorganizarea Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale, precum și pentru modificarea unor acte normative;
2. Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, republicată, cu modificările și completările ulterioare;
3. Ordinul ministrului sănătății nr. 1.522/2019 pentru aprobarea Regulamentului de organizare și funcționare al Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (art. 37);
4. Ordinul nr. 946/2005 pentru aprobarea Codului controlului intern/managerial, cuprinzând standardele de control intern/managerial la entitățile publice și pentru dezvoltarea sistemelor de control intern/managerial;
5. Legea nr.129 din 15 iunie 2018 pentru modificarea și completarea Legii nr. 102/2005 privind înființarea, organizarea și funcționarea Autorității Naționale de Supraveghere a Prelucrării Datelor cu Caracter Personal precum și pentru abrogarea Legii nr. 677/2001 pentru protecția persoanelor cu privire la prelucrarea datelor cu caracter personal și libera circulație a acestor date.
6. Regulamentul intern.
7. ORDINUL nr. 1007/2010 pentru aprobarea prescripțiilor tehnice PT A1-2010 "Aparate de încălzit alimentate cu combustibil solid, lichid sau gazos cu puteri nominale < = 400 KW", PT C2-2010 "Arzătoare cu combustibili gazoși și lichizi" și PT C11-2010 "Sisteme de automatizare aferente centralelor termice și instalații de ardere aferente cazanelor";
8. LEGEA nr. 307/2006 privind apărarea împotriva incendiilor, republicată;
9. ORDINUL nr. 163/2007 pentru aprobarea Normelor generale de apărare împotriva incendiilor, cu modificările și completările ulterioare;

10. LEGEA nr. 333/2003 privind paza obiectivelor, bunurilor, valorilor și protecția persoanelor, republicată;

11. HOTĂRÂREA nr. 301/2012 pentru aprobarea Normelor metodologice de aplicare a Legii nr. 333/2003 privind paza obiectivelor, bunurilor, valorilor și protecția persoanelor, cu modificările și completările ulterioare.

Notă. Toate actele normative prevăzute în bibliografie vor fi studiate în forma actualizată, republicată cu modificările și completările ulterioare.

- I (unu) post șofer I, nivel studii M, 3 ani vechime minimă în specialitate, perioadă nedeterminată, normă întreagă;

TEMATICĂ

1. Cunoștințe privind legislația rutieră, circulația pe drumurile publice;
2. Cunoștințe generale (mecanice și electrice) despre automobile;
3. Apărarea împotriva incendiilor;
4. Normele generale de apărare împotriva incendiilor;
5. Contravenții;
6. Obligațiile lucrătorilor.

BIBLIOGRAFIE

1. OUG nr.195/2002 privind circulația pe drumurile publice, cu modificările si completările ulterioare;
2. Legea 319/2006 cu modificările si completările ulterioare, referitoare la sănătate si securitate in munca;
 - Capitolul IX, Contravenții, Articolul 39;
 - Capitolul IV - Obligațiile lucrătorilor.
3. Legea 307/2006 cu modificările si completările ulterioare, referitoare la apărare împotriva incendiilor;
4. Cunoștințe generale (mecanice si electrice) despre automobile.
5. ORDIN 1092/2006 (site MS) – privind stabilirea competențelor și atribuțiile echipajelor publice de intervenții, de diferite niveluri in faza prespitalicească.
6. Codul rutier
7. Regulamentul intern al ANMDMR

Notă. Toate actele normative prevăzute în bibliografie vor fi studiate în forma actualizată, republicată cu modificările și completările ulterioare.

- *I (unu) post paznic, nivel studii G, 5 ani vechime minimă în specialitate perioadă nedeterminată, normă întreagă;*

TEMATICĂ

1. Sistemul de pază și dispozitivul de pază
2. Mijloace tehnice folosite în pază
3. Postul și agentul de pază
4. Obligațiile și drepturile personalului de pază
5. Atribuțiile și răspunderile personalului de pază
6. Documentele specifice necesare executării evidenței serviciului de pază și modul de utilizare a acestora
7. Principalele reguli de comportament, reguli de protecția muncii și PSI

BIBLIOGRAFIE

1. Legea nr. 333 din 8 iulie 2003 privind paza obiectivelor, bunurilor, valorilor și protecția persoanelor
2. Hotărârea nr. 301 din 11 aprilie 2012 pentru aprobarea Normelor metodologice de aplicare a Legii nr. 333/2003 privind paza obiectivelor, bunurilor, valorilor și protecția persoanelor
8. Legea 319/2006 cu modificările și completările ulterioare, referitoare la sănătate și securitate în munca;
 - Capitolul IV - Obligațiile lucrătorilor;
3. Legea 307/2006 cu modificările și completările ulterioare, referitoare la apărare împotriva incendiilor;
4. Legea nr. 477 din 8 noiembrie 2004 privind Codul de conduită a personalului contractual din autoritățile și instituțiile publice.
5. Regulamentul de organizare și funcționare al ANMDMR.

Notă. Toate actele normative prevăzute în bibliografie vor fi studiate în forma actualizată, republicată cu modificările și completările ulterioare.

TEMATICĂ ȘI BIBLIOGRAFIE

11. BIROU MONITORIZARE ȘI RAPORTARE

- *I (unu) post expert gr. IA, nivel studii S, 6 ani si 6 luni vechime în specialitate (diplomă de licență în specialitate: științe ingineresti), perioadă nedeterminată, normă întreagă:*
- *I (unu) post expert gr. IA, nivel studii S, 6 ani si 6 luni vechime in specialitate (economica), perioadă nedeterminată, normă întreagă.*

TEMATICĂ

7. Obiectivele generale ale controlului intern/managerial;
8. Cerințe și caracteristici ale Sistemului de Control intern managerial al entităților publice;
9. Atributiile generale ale Serviciului monitorizare și raportare (SMR);
10. Cerințe și caracteristici ale Sistemului de Management al Calității certificate conform SR:EN ISO 9001:2015;
11. Reguli generale privind prelucrarea datelor cu caracter personal;
12. Informarea publicului cu privire la respectarea obligațiilor și a normelor de conduită.

BIBLIOGRAFIE

1. Legea 134/2019 privind reorganizarea Agentiei Nationale a Medicamentului si a Dispozitivelor Medicale, precum si pentru modificarea unor acte normative;
2. Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, republicată, cu modificările și completările ulterioare;
3. Ordinul ministrului sănătății nr. 1.522/2019 pentru aprobatia Regulamentului de organizare și funcționare al Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România;
4. Legea nr. 185/2017 din 24 iulie 2017 privind asigurarea calității în sistemul de sănătate;
5. Ordinul SGG nr.600/2018 privind aprobatia Codului controlului intern managerial al entităților publice;
6. Ordinul nr. 946/2005 pentru aprobatia Codului controlului intern/managerial, cuprinzând standardele de control intern/managerial la entitățile publice și pentru dezvoltarea sistemelor de control intern/managerial;
7. Legea nr.129 din 15 iunie 2018 pentru modificarea și completarea Legii nr. 102/2005 privind înființarea, organizarea și funcționarea Autorității Naționale de Supraveghere a Prelucrării Datelor cu Caracter Personal precum și pentru abrogarea Legii nr. 677/2001 pentru protecția persoanelor cu privire la prelucrarea datelor cu caracter personal și libera circulație a acestor date.

Notă. Toate actele normative prevăzute în bibliografie vor fi studiate în forma actualizată, republicată cu modificările și completările ulterioare.

12. SERVICIUL TEHNOLOGIA INFORMAȚIEI ȘI A COMUNICAȚIILOR

- *I (unu) post referent de specialitate debutant , nivel studii S, fără vechime în specialitate (diplomă de licență în specialitate: informatică), perioadă nedeterminată, normă întreagă:*

TEMATICĂ

1. Organizarea și funcționarea Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România;
2. Rolul și atribuțiile Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România;
3. Regulamentul intern al Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România;
4. Modelul ISO/OSI, protocole folosite în stiva TCP/IP;
5. Rețele IPv4, subnetare, supernetare, calcularea măștilor de rețea, adresa de broadcast, id-ul rețelei, LAN, Internet, Intranet, Extranet, clase de retele IPv4 (A, B, C, D, E);
6. Rutare statică – gateway, rutare între 2 noduri (din aceeași rețea, din rețele diferite);
7. Rutare dinamică – exemple de protocole (BGP, OSPF, RIP...), clasificare (distance vector/link state/path vector, classless/classful).

BIBLIOGRAFIE

1. Legea nr. 134/2019 privind reorganizarea Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România, precum și pentru modificarea unor acte normative;
2. Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, republicată, cu modificările și completările ulterioare, Titlul XVIII și Titlul XX;
3. Regulamentul intern al Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România;
4. Rețele de calculatoare. Ghidul începătorului, Autor: Bruce Hallberg, Editura: Rosetti Educational, 2006;
5. Introducere în rețele de calculatoare - Dan Popa, Editura: EIKON, 2018.

Notă. Toate actele normative prevăzute în bibliografie vor fi studiate în forma actualizată, republicată cu modificările și completările ulterioare.

CALENDAR CONCURS
DATA ANUNȚ ÎN MONITORUL OFICIAL 26.01.2022

08.02.2022 – data limită de depunere dosarelor de concurs, ora 16.00;
10.02.2022 – selecție dosare, ora 16.00;
11.02.2022 – rezultat selecție dosare dosarelor si afisare rezultate selectie dosare de concurs cu mentiunea ”ADMIS/RESPINS „, - ora 14.00;
14.02.2022 – contestatii la rezultatele selectiei dosarelor, de la ora 08.00 la ora 16.00;
15.02.2022 – rezultat contestații selectie dosare, ora 16.00;
17.02.2022 – proba scrisă, ora 10.00;
18.02.2022 – afisarea rezultatelor obtinute la proba scrisa, ora 14.00;
21.02.2022 - contestații probă scrisă, de la ora 08.00 la ora 16.00;
22.02..2022 – rezultate contestații afișare rezultate contestatii la proba scrisă, ora 14.00;
23.02.2022 – probă interviu, ora 10.00;
24.02.2022 – afișare rezultate obtinute la proba interviu, ora 16.00;
25.02.2022 – contestații probă interviu, de la ora 08.00 la ora 14.00;
28.02.2022 – rezultate contestații, ora 16.00;
01.03.2022 – REZULTATE FINALE, ora 16.00

Concursul se va desfășura la sediul ANMDMR, în B-dul Nicolae Titulescu nr. 58, sector 1, București, pentru:

- ❖ DIRECȚIA GENERALĂ DISPOZITIVE MEDICALE: DIRECȚIA REGLEMENTARE, SUPRAVEGHERE PIAȚĂ-SERVICIUL SUPRAVEGHERE PIAȚĂ DM / UTI CLUJ
- ❖ DIRECȚIA GENERALĂ DISPOZITIVE MEDICALE: DIRECȚIA REGLEMENTARE, SUPRAVEGHERE PIAȚĂ, SERVICIUL SUPRAVEGHERE PIAȚĂ DM / UTI MUREȘ
- ❖ DIRECȚIA GENERALĂ DISPOZITIVE MEDICALE: DIRECȚIA REGLEMENTARE, SUPRAVEGHERE PIAȚĂ, SERVICIUL SUPRAVEGHERE PIAȚĂ DM / UTI CRAIOVA
- ❖ DIRECȚIA GENERALĂ DISPOZITIVE MEDICALE: DIRECTIA TEHNIC - LABORATOARE / SERVICIUL UNITATE NUCLEARA
- ❖ BIROUL DE CONSULTANȚĂ ȘTIINȚIFICĂ
- ❖ DIRECȚIA GENERALĂ DISPOZITIVE MEDICALE: DIRECȚIA REGLEMENTARE, SUPRAVEGHERE PIAȚĂ, SERVICIUL REGLEMENTARE, COMPARTIMENTUL INVESTIGAȚIE CLINICA
- ❖ DIRECȚIA GENERALĂ DISPOZITIVE MEDICALE: DIRECȚIA REGLEMENTARE SUPRAVEGHERE PIAȚĂ, SERVICIUL SUPRAVEGHERE PIAȚĂ

- **17.02.2022 – proba scrisă, ora 10.00**, la sediul instituției: **Soseaua N. Titulescu nr. 58, sector 1, București;**
- **23.02.2022 – probă interviu, ora 10.00**, la sediul instituției: **Soseaua N. Titulescu nr. 58, sector1, București;**

ATENȚIE

Concursul se va desfășura la sediul ANMDMR, în Str. Av. Sănătescu nr. 48, sector 1, 011478, București, conform calendarului de concurs, pentru:

- ❖ DIRECȚIA EVALUARE ȘI CONTROL CALITATEA MEDICAMENTELOR
- ❖ DIRECȚIA FARMACOVIGILENȚĂ ȘI MANAGEMENTUL RISCOLUI
- ❖ DIRECȚIA ADMINISTRAȚIE GENERALĂ ȘI ASISTENȚĂ FINANCIARĂ EXTERNĂ
- ❖ BIROU MONITORIZARE ȘI RAPORTARE
- ❖ SERVICIUL TEHNOLOGIA INFORMAȚIEI ȘI A COMUNICAȚIILOR

- **17.02.2022 – proba scrisă, ora 10.00, la sediul instituției: în Str. Av. Sănătescu nr. 48, sector 1, 011478, București;**
- **23.02.2022 – probă interviu, ora 10.00, la sediul instituției: în Str. Av. Sănătescu nr. 48, sector 1, 011478, București;**

ATENȚIE

Depunerea corectă și completă a documentației din dosarul de concurs, revine candidatului și nu secretarului comisiei de selecție.

Depunerea documentației la o altă adresă decât cea indicată în prezentul anunț sau după termenul limită precizat, atrag automat excluderea/respingerea dosarului candidatului.

Actele necesare înscrierii se prezintă în copie, însotite de copii legalizate sau documentele originale, care se certifică pentru conformitatea cu originalul, de către secretarul comisiei de concurs.

Documentele se depun PERSONAL sau prin MANDATAR (cu procura notarială), la sediul ANMDMR din str. Av. Sanatescu nr. 48, Sector 1, București.

NU SE ACCEPȚA DOCUMENTELE TRANSMISE PRIN POSTA, CURIER, EMAIL, ETC.

Cazierul judiciar poate fi înlocuit cu o declarație pe propria răspundere că nu are antecedente penale. În acest caz candidatul declarat admis la selecția dosarelor are obligația de a completa dosarul de concurs cu originalul documentului cel mai târziu până la data desfășurării primei probe a concursului.

Pentru fiecare probă a concursului, punctajul este de maxim 100 de puncte. Pentru a fi declarati admiti, candidații trebuie să obțină la fiecare probă minimum 50 puncte (funcțiile de execuție). Promovarea probei scrise este obligatorie pentru sustinerea celorlalte probe.

Actele necesare dosarului, se vor depune de către candidati, la sediul ANMDMR, în Str. Av. Sănătescu nr. 48, sector 1, 011478, București.

INFORMARE

În contextul epidemiologic actual, în vederea luării măsurilor necesare prevenirii răspândirii noului tip de coronavirus — SARS-COV2, dar și în scopul desfășurării, cu celeritate, a tuturor activităților specifice concursului, candidații vor avea în vedere, următoarele :

1. Respectarea tuturor regulilor de distanțare socială;
2. Echiparea, în mod obligatoriu, cu mască de protecție de tip medical;
3. La prezentarea la poarta de acces, candidatul va purta mască de protecție de tip medical, care acoperă complet gura și nasul. Nu se permite accesul în incintă cu măști din bumbac sau alte materiale textile. Viziera nu dispensează de purtatul măștii;
4. Purtatul măștii este obligatoriu pe întreaga durată în care candidatul se află în incinta unității în care se desfășoară concursul;
5. În situația în care un candidat este confirmat pozitiv cu SARS-COV-2, ori este contact direct al unei persoane confirmate pozitiv (conform definiției de caz stabilite de Institutul Național de Sănătate Publică), acestuia îi revine obligația de a informa deîndată ANMDMR care a scos postul la concurs, telefonic și prin e-mail și de a lua toate măsurile care se impun într-o astfel de situație. Acestuia nu îi va fi permis accesul în vederea susținerii probei planificate conform calendarului de concurs.

De asemenea, în eventualitatea în care, cu ocazia triajului epidemiologic efectuat la accesul în locurile de desfășurare a oricărei dintre etapele de concurs, candidatul prezintă simptomatologie specifică îmbolnăvirii cu SARS-COV-2 (tuse, temperatură mai mare de 37,30 C, care se menține după 2 termometrizări succesive la interval de 15 minute, dificultăți în respirație, disfagie, tulburări de gust și de miros, tulburări digestive), nu îi va fi permis accesul în vederea susținerii probei/în sediul ANMDMR.

Concursul/probele de concurs nu se amâna/nu se reprogramează în astfel de cazuri.

Conform Legii 55/2020, cu modificările și completările ulterioare, în contextul generat de dinamica evoluției situației epidemiologice determinată de răspândirea coronavirusului SARS-CoV-2, în vederea prevenirii contaminării cu virusul SARS-CoV-2 și pentru asigurarea securității și sănătății în muncă, candidații se vor prezenta cu cartea de identitate și cu dovada în format printat a Certificatului COVID, dovada printată a vaccinării sau dovada printată a testului PCR, obținut cu maxim 48 de ore înainte de proba interviu.

Relații suplimentare – Serviciul personal, salarizare, tel. +4021-317.11.00, int. 307, 418

Aprobat în vederea postării pentru data de 26.01.2022