



MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
AGENȚIA NAȚIONALĂ A MEDICAMENTULUI
ȘI 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 Legii nr. 33/2021 pentru aprobarea Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 183/2020 privind desfășurarea pe perioada stării de alertă a concursurilor pentru ocuparea posturilor vacante din cadrul unor instituții din sistemul justiției, precum și din cadrul Curții de Conturi, publicat în Monitorul Oficial nr. 379/10.05.2021, Partea a III-a, respectiv:

1. DIRECȚIA ECONOMICĂ ȘI ACHIZIȚII PUBLICE

a) Serviciul Buget Financiar Contabilitate:

✓ 1 (unu) post expert gr. IA, nivel studii S, 6 ani și 6 luni vechime în specialitate (economic), perioadă nedeterminată;

2. DIRECȚIA EVALUARE TEHNOLOGII MEDICALE

a) Compartiment evaluare medicală

✓ 1 (unu) post expert gr. IA, nivel studii S, 6 ani și 6 luni vechime în specialitate (farmacie), perioadă nedeterminată;

b) Compartiment validare și analiza date medicale

✓ 1 (unu) post expert gr. IA, nivel studii S, 6 ani și 6 luni vechime în specialitate (farmacie), perioadă nedeterminată;

3. DIRECȚIA RESURSE UMANE ȘI MANAGEMENTUL CALITĂȚII

a) Serviciul asigurarea calității și registratură, Compartiment asigurarea calității, etică și integritate:

- 1 (unu) post expert gr. IA, nivel studii S, 6 ani și 6 luni vechime în specialitate (economic, juridic, administrație publică), perioadă nedeterminată;

b) Serviciul asigurarea calității și registratură, Compartiment registratură și arhivă:

- 1 (unu) post referent tr. IA, nivel studii M, vechimea minimă în specialitate, 6 ani și 6 luni, perioadă nedeterminată;

c) Serviciul personal, salarizare, Compartiment salarizare:

- 1 (unu) post expert gr. IA, nivel studii S, 6 ani și 6 luni vechime în specialitate (drept), perioadă nedeterminată.

4. DIRECȚIA JURIDICĂ ȘI RELAȚII INTERNAȚIONALE,

a) Serviciul legislație, sesizări și relații internaționale:

- 1 (unu) post, consilier juridic gr. IA, nivel studii S, 6 ani și 6 luni vechime în specialitate, (drept) perioadă nedeterminată.

5. DIRECȚIA FARMACOVIGILENTA SI MANAGEMENTUL RISCULUI - SERVICIUL EVALUARE:

a) Serviciul Evaluare

- 1/2 (jumătate de normă) post, expert gr. IA, farmacist primar, specialitatea laborator farmaceutic, perioadă nedeterminată;

- 1 (unu) post, expert gr. IA, farmacist specialist, specialitatea farmacie clinică, perioadă nedeterminată.

Acte necesare în vederea participării la concurs:

- cererea, în care se menționează postul pentru care dorește să concureze, însoțită de declarația privind consimțământul 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, precum și copiile documentelor care atestă îndeplinirea condițiilor specifice ale postului;

- copia carnetului de muncă sau, după caz, adeverințe care atestă vechimea în muncă, în meserie și/sau în specialitatea studiilor, în copie;

- 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;

- adeverința 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 vârsta minimă reglementată de prevederile legale;
- are capacitate deplină de exercițiu;
- are o stare de sănătate corespunzătoare 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 legătură 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 excepția situației în care a intervenit reabilitarea.

Cerințe 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 ECONOMICĂ ȘI ACHIZIȚII PUBLICE

a) Serviciul Buget Financiar Contabilitate:

- **1 (unu) post Expert gr. IA, nivel studii S, 6 ani și 6 luni vechime în specialitate (economic), perioadă nedeterminată;**
 - ✓ diplomă de licență (economic);
 - ✓ vechime în specialitate 6 ani și 6 luni;
 - ✓ experiență de cel puțin 3 ani în acordarea vizei de control financiar preventiv;
 - ✓ au o vechime efectivă în domeniul finanțelor publice de minimum 3 ani, în cazul instituțiilor publice;
 - ✓ cunoștințe PC;
 - ✓ cunoștințe limba engleză nivel avansat (citit, scris);
 - ✓ concurs pentru ocuparea postului.

2. DIRECȚIA EVALUARE TEHNOLOGII MEDICALE

a) Compartiment evaluare medical

- **1 (unu) post Expert gr. IA, nivel studii S, 6 ani și 6 luni vechime în specialitate (farmacie), perioadă nedeterminată;**
 - ✓ diplomă de licență în specialitate (farmacie);
 - ✓ certificat de farmacist primar;
 - ✓ diplomă doctor /master în domeniul farmaceutic;
 - ✓ vechime minimă în specialitate 6 ani și 6 luni;

- ✓ cunoștințe de utilizare a calculatorului (word, excel, ppt.);
- ✓ cunoștințe limba engleză nivel avansat scris, citit, vorbit;
- ✓ experiență profesională în domeniul farmaceutic;
- ✓ concurs pentru ocuparea postului.

b) Compartiment validare și analiză date medicale

- **1 (unu) post Expert gr. IA, nivel studii S, 6 ani și 6 luni vechime în specialitate (farmacie), perioadă nedeterminată;**

- ✓ diplomă de licență în specialitate (farmacie);
- ✓ vechime minimă în specialitate 6 ani și 6 luni;
- ✓ cunoștințe de utilizare a calculatorului (word, excel, ppt.);
- ✓ cunoștințe limba engleză nivel avansat scris, citit, vorbit;
- ✓ experiență profesională în domeniul farmaceutic.
- ✓ concurs pentru ocuparea postului.

3. DIRECȚIA RESURSE UMANE ȘI MANAGEMENTUL CALITĂȚII

a) Serviciul asigurarea calității și registratură, Compartiment asigurarea calității, etică și integritate:

- **1 (unu) post Expert gr. IA, nivel studii S, 6 ani și 6 luni vechime în specialitate (economic, juridic, administrație publică), perioadă nedeterminată;**

- ✓ diplomă de licență în specialitate (economic, juridic, administrație publică);
- ✓ vechime minimă în specialitate 6 ani și 6 luni;
- ✓ certificat de specialitate managementul/asigurarea calității;
- ✓ experiență în managementul /asigurarea calității;
- ✓ cunoștințe de utilizare a calculatorului;
- ✓ cunoștințe de limba engleză, nivel mediu (scris, citit, vorbit);
- ✓ concurs pentru ocuparea postului.

b) Serviciul asigurarea calității și registratură, Compartiment registratură și arhivă:

- **1 (unu) post Referent tr. IA, nivel studii M, vechimea minimă în specialitate, 6 ani și 6 luni, perioadă nedeterminată;**

- ✓ diplomă de bacalaureat;
- ✓ vechime minimă în specialitate 6 ani și 6 luni;
- ✓ vechime în muncă, minim 10 ani;
- ✓ cunoștințe de utilizare a calculatorului (excel, word, e-mail etc.);
- ✓ concurs pentru ocuparea postului.

c) Serviciul personal, salarizare, Compartiment personal:

- 1 (unu) post Expert gr. IA, nivel studii S, 6 ani și 6 luni vechime în specialitate (drept), perioadă nedeterminată;
- ✓ diplomă de licență în specialitate, drept;
- ✓ vechime minimă în specialitate 6 ani și 6 luni;
- ✓ vechime în muncă minim 10 ani;
- ✓ curs inspector resurse umane;
- ✓ diplomă master;
- ✓ cunoștințe de utilizare a calculatorului;
- ✓ cunoștințe de limba engleză, nivel mediu (scris, citit, vorbit);
- ✓ concurs pentru ocuparea postului.

4. DIRECȚIA JURIDICĂ ȘI RELAȚII INTERNAȚIONALE,

a) Serviciul legislație, sesizări și relații internaționale:

- 1 (unu) post, consilier juridic gr. IA, nivel studii S, 6 ani și 6 luni vechime în specialitate, (drept) perioadă nedeterminată;
- ✓ 6 ani și 6 luni vechime în specialitate;
- ✓ cunoștințe PC;
- ✓ cunoștințe limba engleză;
- ✓ concurs pentru ocuparea postului.

5. DIRECȚIA FARMACOVIGILENTA SI MANAGEMENTUL RISCULUI - SERVICIUL EVALUARE:

a) Serviciul Evaluare

- 1/2 (jumătate de normă) post, expert gr. IA, farmacist primar, specialitatea laborator farmaceutic, perioadă nedeterminată;
- ✓ diplomă de licență în specialitate (farmacie);
- ✓ certificat de confirmare în specialitatea Laborator Farmaceutic;
- ✓ 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.

- 1 (unu) post, expert gr. IA, farmacist specialist, specialitatea farmacie clinică, perioadă nedeterminată.
- ✓ diplomă de licență în specialitate (farmacie);
- ✓ certificat de confirmare în specialitatea Farmacie Clinică;
- ✓ 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.

TEMATICĂ ȘI BIBLIOGRAFIE

1. DIRECȚIA ECONOMICĂ ȘI ACHIZIȚII PUBLICE

a) Serviciul Buget Financiar Contabilitate:

- 1 (unu) post Expert gr. IA, nivel studii S, 6 ani și 6 luni vechime în specialitate (economic), perioadă nedeterminată;

TEMATICĂ

Legislație generală referitoare la activitatea Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România:

1. Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, cu modificările și completările ulterioare;
2. Legea nr. 134 din 12 iulie 2019 privind reorganizarea Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale, precum și pentru modificarea unor acte normative;
3. Ordinul nr. 1.522 din 9 octombrie 2019 pentru aprobarea Regulamentului de organizare și funcționare al Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România;
4. Ordinul nr. 888/2014 privind aprobarea cuantumului tarifului pentru activitățile desfășurate de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale în domeniul medicamentelor de uz uman.

Legislație aplicabilă Direcției Economice și Achiziții Publice

1. Legea contabilității 82/1991;
2. Lege-cadru nr. 153/2017 din 28 iunie 2017 privind salarizarea personalului plătit din fonduri publice;
3. Legea 98/2016 privind achizițiile publice;
4. Legea nr. 500/2002 privind finanțele publice;
5. **Ordinul nr. 1.792*/2002 pentru aprobarea Normelor metodologice privind angajarea, lichidarea, ordonanțarea și plata cheltuielilor instituțiilor publice, precum și organizarea, evidența și raportarea angajamentelor bugetare și legale;**
6. Ordinul nr. 600 /2018 privind aprobarea Codului controlului intern managerial al entităților publice;
7. Ordinul nr. 923 din 11 iulie 2014 republicat, pentru aprobarea Normelor metodologice generale referitoare la exercitarea controlului financiar preventiv și a Codului specific de norme profesionale pentru persoanele care desfășoară activitatea de control financiar preventiv propriu
8. Ordonanța Guvernului nr.119/1999 privind auditul intern și controlul financiar preventiv
9. HG nr. 395/2016 de aprobare a normelor de aplicare a legii 98/2016;

10. HG nr. 714*/2018 actualizată privind drepturile și obligațiile personalului autorităților și instituțiilor publice pe perioada delegării și detașării în altă localitate, precum și în cazul deplasării în interesul serviciului;
11. **HG nr. 518*/10 iulie 1995 privind unele drepturi și obligații ale personalului român trimis în străinătate pentru îndeplinirea unor misiuni cu caracter temporar;**
12. Decretul nr. 209/1976 pentru aprobarea Regulamentului operațiilor de casă ale unităților socialiste.

BIBLIOGRAFIE

1. Legislație generală referitoare la activitatea Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România: website Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România;
2. Legislație aplicabilă Direcției Economice și Achiziții Publice.

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

TEMATICĂ ȘI BIBLIOGRAFIE **DIRECȚIA EVALUARE TEHNOLOGII MEDICALE**

a) Compartiment evaluare medicală

- **1 (unu) post Expert gr. IA, nivel studii S, 6 ani și 6 luni vechime în specialitate (farmacie), perioadă nedeterminată;**

TEMATICĂ

1. Criteriile pentru adăugarea/mutarea unei DCI compensate;
2. Criteriile de evaluare a DCI-urilor compensate din Listă;
3. Criteriile de evaluare a DCI-urilor noi;
4. Criteriile de evaluare a DCI-urilor noi aprobate de către Agenția Europeană a Medicamentului cu statut de medicament orfan;
5. Criteriile de evaluare a DCI-urilor noi curative care se adresează unor patologii infecțioase, transmisibile, cu impact major asupra sănătății publice, din cadrul programelor naționale de sănătate publică, derulate de Ministerul Sănătății;
6. Criteriile de evaluare a DCI-urilor noi pentru tratamentul bolilor rare sau pentru stadii evolutive ale unor patologii pentru care este DCI singura alternativă terapeutică;
7. Criteriile de evaluare a DCI-urilor noi derivate plasmatică pentru tratamentul bolilor rare pentru care DCI este singura alternativă terapeutică;
8. Documentația care trebuie depusă de solicitanți, instrumentele metodologice utilizate în procesul de evaluare privind includerea, extinderea indicațiilor, neinclusiunea sau excluderea medicamentelor în/din Lista cuprinzând denumirile comune internaționale corespunzătoare

medicamentelor de care beneficiază asigurații, cu sau fără contribuție personală, pe bază de prescripție medicală, în sistemul de asigurări sociale de sănătate, precum și denumirile comune internaționale corespunzătoare medicamentelor care se acordă în cadrul programelor naționale de sănătate;

9. Cadrul General cu privire la includerea condiționată în Lista cuprinzând denumirile comune internaționale corespunzătoare medicamentelor de care beneficiază asigurații, cu sau fără contribuție personală, pe bază de prescripție medicală, în sistemul de asigurări sociale de sănătate, precum și denumirile comune internaționale corespunzătoare medicamentelor care se acordă în cadrul programelor naționale de sănătate, pe baza contractelor cost-volum/cost-volum-rezultat;
10. Metodologie De Evaluare a tehnologiilor medicale privind includerea, extinderea indicațiilor, neinclusiunea sau excluderea medicamentelor în/din Lista cuprinzând denumirile comune internaționale corespunzătoare medicamentelor de care beneficiază asigurații, cu sau fără contribuție personală, pe bază de prescripție medicală, în sistemul de asigurări sociale de sănătate, precum și denumirile comune internaționale corespunzătoare medicamentelor care se acordă în cadrul programelor naționale de sănătate, precum și căile de atac;
10. Criterii de emiterea a deciziei privind includerea, extinderea indicațiilor, neinclusiunea sau excluderea medicamentelor în/din Listă;
11. Căile de atac ale deciziilor de evaluare a tehnologiilor medicale privind includerea, extinderea indicațiilor, neinclusiunea sau excluderea medicamentelor în/din Listă;
12. Cap. III - Organizarea și funcționarea ANMDMR din Legea 134/2019;
13. Cap. IV Dispoziții comune din Legea 134/2019;
14. 15. Cap. V Finanțare din Legea 134/2019;
15. Cap. VI Personal și salarizare din Legea 134/2019;
16. Legea 95/2006 - Titlul XIV - Cap. I Exercițarea profesiei de farmacist - Secțiunea a 2-a Nedemnități și incompatibilități;
17. Legea 95/2006 Titlul XIV - Cap. I Exercițarea profesiei de farmacist - Secțiunea a 3-a Autorizarea exercitării profesiei de farmacist;
18. Legea 95/2006 Titlul XIV - Cap. I Exercițarea profesiei de farmacist - Dispoziții privind exercițarea profesiei de farmacist pe teritoriul României de către farmaciștii cetățeni ai unui stat membru al Uniunii Europene, ai unui stat aparținând Spațiului Economic European sau ai Confederației Elvețiene;
19. ORDIN Nr. 1.522/ 9 octombrie 2019 - Art. 4 - (3);
20. ORDIN Nr. 1.522/ 9 octombrie 2019 - Art. 26
21. Cadrul General cu privire la contribuțiile trimestriale conform ordonanței de urgență 77/2011.
22. Cadrul General cu privire la modelul de contract, metodologia de negociere, încheiere și monitorizare a modului de implementare și derulare a contractelor de tip cost-volum/cost-volum-rezultat
23. Notă. Toate actele normative prevăzute în bibliografie vor fi studiate în forma actualizată, republicată cu modificările și completările ulterioare.

BIBLIOGRAFIE

1. Legea Nr. 95 din 14 aprilie 2006 privind reforma în domeniul sănătății, republicată, cu modificările și completările ulterioare – Titlul XVIII și Titlul XX și ordinele ministrului sănătății de punere în aplicare a dispozițiilor Titlului XVIII și Titlului XX din Legea nr. 95/2006;
2. Legea Nr. 134 din 12 iulie 2019 privind reorganizarea Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale, precum și pentru modificarea unor acte normative;
3. OMS 861/2014 – Ordinul Ministrului Sănătății pentru aprobarea criteriilor și metodologiei de evaluare a tehnologiilor medicale, a documentației care trebuie depusă de solicitanți, a instrumentelor metodologice utilizate în procesul de evaluare privind includerea, extinderea indicațiilor, neinclusiunea sau excluderea medicamentelor în/din Lista cuprinzând denumirile comune internaționale corespunzătoare medicamentelor de care beneficiază asigurații, cu sau fără contribuție personală, pe bază de prescripție medicală, în sistemul de asigurări sociale de sănătate, precum și denumirile comune internaționale corespunzătoare medicamentelor care se acordă în cadrul programelor naționale de sănătate, precum și a căilor de atac;
4. Ordin Nr. 1.522 din 9 octombrie 2019 pentru aprobarea Regulamentului de organizare și funcționare al Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România*)
5. H.G 720/2008 - pentru aprobarea Listei cuprinzând denumirile comune internaționale corespunzătoare medicamentelor de care beneficiază asigurații, cu sau fără contribuție personală, pe bază de prescripție medicală, în sistemul de asigurări sociale de sănătate, precum și denumirile comune internaționale corespunzătoare medicamentelor care se acordă în cadrul programelor naționale de sănătate;
6. OMS 1301/2008 – Ordinul Ministerul Sănătății Publice Nr. 1.301 din 11 iulie 2008 / Casa Națională de Asigurări de Sănătate Nr. 500 din 11 iulie 2008 pentru aprobarea protocoalelor terapeutice privind prescrierea medicamentelor aferente denumirilor comune internaționale prevăzute în Lista cuprinzând denumirile comune internaționale corespunzătoare medicamentelor de care beneficiază asigurații, cu sau fără contribuție personală, pe bază de prescripție medicală, în sistemul de asigurări sociale de sănătate, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 720/2008;
7. Ordonanță de Urgență Nr. 77/2011 privind stabilirea unor contribuții pentru finanțarea unor cheltuieli în domeniul sănătății
8. OMS 735/2018 privind modelul de contract, metodologia de negociere, încheiere și monitorizare a modului de implementare și derulare a contractelor de tip cost-volum/cost-volum-rezultat

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

TEMATICĂ ȘI BIBLIOGRAFIE
DIRECȚIA EVALUARE TEHNOLOGII MEDICALE

b) Compartiment validare și analiză date medicale

- **1 (unu) post Expert gr. IA, nivel studii S, 6 ani și 6 luni vechime în specialitate (farmacie), perioadă nedeterminată;**

TEMATICĂ

1. Criteriile pentru adăugarea/mutarea unei DCI compensate;
2. Criteriile de evaluare a DCI-urilor compensate din Listă;
3. Criteriile de evaluare a DCI-urilor noi;
4. Criteriile de evaluare a DCI-urilor noi aprobate de către Agenția Europeană a Medicamentului cu statut de medicament orfan;
5. Criteriile de evaluare a DCI-urilor noi curative care se adresează unor patologii infecțioase, transmisibile, cu impact major asupra sănătății publice, din cadrul programelor naționale de sănătate publică, derulate de Ministerul Sănătății;
6. Criteriile de evaluare a DCI-urilor noi pentru tratamentul bolilor rare sau pentru stadii evolutive ale unor patologii pentru care este DCI singura alternativă terapeutică;
7. Criteriile de evaluare a DCI-urilor noi derivate plasmatică pentru tratamentul bolilor rare pentru care DCI este singura alternativă terapeutică;
8. Documentația care trebuie depusă de solicitanți, instrumentele metodologice utilizate în procesul de evaluare privind includerea, extinderea indicațiilor, neincluderea sau excluderea medicamentelor în/din Lista cuprinzând denumirile comune internaționale corespunzătoare medicamentelor de care beneficiază asigurații, cu sau fără contribuție personală, pe bază de prescripție medicală, în sistemul de asigurări sociale de sănătate, precum și denumirile comune internaționale corespunzătoare medicamentelor care se acordă în cadrul programelor naționale de sănătate;
9. Cadrul General cu privire la includerea condiționată în Lista cuprinzând denumirile comune internaționale corespunzătoare medicamentelor de care beneficiază asigurații, cu sau fără contribuție personală, pe bază de prescripție medicală, în sistemul de asigurări sociale de sănătate, precum și denumirile comune internaționale corespunzătoare medicamentelor care se acordă în cadrul programelor naționale de sănătate, pe baza contractelor cost-volum/cost-volum-rezultat;
11. Metodologie De Evaluare a tehnologiilor medicale privind includerea, extinderea indicațiilor, neincluderea sau excluderea medicamentelor în/din Lista cuprinzând denumirile comune internaționale corespunzătoare medicamentelor de care beneficiază asigurații, cu sau fără contribuție personală, pe bază de prescripție medicală, în sistemul de asigurări sociale de sănătate, precum și denumirile comune internaționale corespunzătoare medicamentelor care se acordă în cadrul programelor naționale de sănătate, precum și căile de atac;
10. Criterii de emiterea a deciziei privind includerea, extinderea indicațiilor, neincluderea sau excluderea medicamentelor în/din Listă;

11. Căile de atac ale deciziilor de evaluare a tehnologiilor medicale privind includerea, extinderea indicațiilor, neinclusiunea sau exclusiunea medicamentelor în/din Listă;
12. Cap. III - Organizarea și funcționarea ANMMDMR din Legea 134/2019;
13. Cap. IV Dispoziții comune din Legea 134/2019;
14. 15. Cap. V Finanțare din Legea 134/2019;
15. Cap. VI Personal și salarizare din Legea 134/2019;
16. Legea 95/2006 - Titlul XIV - Cap. I Exercițarea profesiei de farmacist - Secțiunea a 2-a Nedemnități și incompatibilități;
17. Legea 95/2006 Titlul XIV - Cap. I Exercițarea profesiei de farmacist - Secțiunea a 3-a Autorizarea exercitării profesiei de farmacist;
18. Legea 95/2006 Titlul XIV - Cap. I Exercițarea profesiei de farmacist - Dispoziții privind exercițarea profesiei de farmacist pe teritoriul României de către farmaciștii cetățeni ai unui stat membru al Uniunii Europene, ai unui stat aparținând Spațiului Economic European sau ai Confederației Elvețiene;
19. ORDIN Nr. 1.522/ 9 octombrie 2019 - Art. 4 - (3);
20. ORDIN Nr. 1.522/ 9 octombrie 2019 - Art. 26
21. Cadrul General cu privire la contribuțiile trimestriale conform ordonanței de urgență 77/2011.
22. Cadrul General cu privire la modelul de contract, metodologia de negociere, încheiere și monitorizare a modului de implementare și derulare a contractelor de tip cost-volum/cost-volum-rezultat.

BIBLIOGRAFIE

1. Legea Nr. 95 din 14 aprilie 2006 privind reforma în domeniul sănătății, republicată, cu modificările și completările ulterioare – Titlul XVIII și Titlul XX și ordinele ministrului sănătății de punere în aplicare a dispozițiilor Titlului XVIII și Titlului XX din Legea nr. 95/2006;
2. Legea Nr. 134 din 12 iulie 2019 privind reorganizarea Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale, precum și pentru modificarea unor acte normative;
3. OMS 861/2014 – Ordinul Ministrului Sanatatii pentru aprobarea criteriilor și metodologiei de evaluare a tehnologiilor medicale, a documentației care trebuie depusă de solicitanți, a instrumentelor metodologice utilizate în procesul de evaluare privind includerea, extinderea indicațiilor, neinclusiunea sau exclusiunea medicamentelor în/din Lista cuprinzând denumirile comune internaționale corespunzătoare medicamentelor de care beneficiază asigurații, cu sau fără contribuție personală, pe bază de prescripție medicală, în sistemul de asigurări sociale de sănătate, precum și denumirile comune internaționale corespunzătoare medicamentelor care se acordă în cadrul programelor naționale de sănătate, precum și a căilor de atac;
4. Ordin Nr. 1.522 din 9 octombrie 2019 pentru aprobarea Regulamentului de organizare și funcționare al Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România*);
5. H.G 720/2008 - pentru aprobarea Listei cuprinzând denumirile comune internaționale corespunzătoare medicamentelor de care beneficiază asigurații, cu sau fără contribuție personală, pe bază de prescripție medicală, în sistemul de asigurări sociale de sănătate, precum și denumirile

comune internaționale corespunzătoare medicamentelor care se acordă în cadrul programelor naționale de sănătate;

6. OMS 1301/2008 – Ordinul Ministerul Sănătății Publice Nr. 1.301 din 11 iulie 2008 / Casa Națională de Asigurări de Sănătate Nr. 500 din 11 iulie 2008 pentru aprobarea protocoalelor terapeutice privind prescrierea medicamentelor aferente denumirilor comune internaționale prevăzute în Lista cuprinzând denumirile comune internaționale corespunzătoare medicamentelor de care beneficiază asigurații, cu sau fără contribuție personală, pe bază de prescripție medicală, în sistemul de asigurări sociale de sănătate, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 720/2008;

7. Ordonanță de Urgență Nr. 77/2011 privind stabilirea unor contribuții pentru finanțarea unor cheltuieli în domeniul sănătății

8. OMS 735/2018 privind modelul de contract, metodologia de negociere, încheiere și monitorizare a modului de implementare și derulare a contractelor de tip cost-volum/cost-volum-rezultat

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

TEMATICĂ ȘI BIBLIOGRAFIE

1. DIRECȚIA RESURSE UMANE ȘI MANAGEMENTUL CALITĂȚII

a) Serviciul asigurarea calității și registratură, Compartiment asigurarea calității, etică și integritate:

- 1 (unu) post Expert gr. IA, nivel studii S, 6 ani și 6 luni vechime în specialitate (economic, juridic, administrație publică), perioadă nedeterminată;

TEMATICĂ

1. Obiectivele generale ale controlului intern/managerial;
2. Metodologia de elaborare și revizuire a procedurilor;
2. Metodologie de elaborare și conducere a Registrului Riscurilor;
3. Cerințe și caracteristici ale Sistemului de Control intern managerial al entităților publice;
4. Cerințe și caracteristici ale Sistemului de Management al Calității certificate conform SR:EN ISO 9001:2015;
5. Indicatori;
6. Reguli generale privind prelucrarea datelor cu caracter personal;
7. Atribuțiile generale ale Structurii de asigurarea calității, etică și integritate;
8. Obligațiile autorităților și instituțiilor publice cu privire la asigurarea consilierii etice a funcționarilor publici și a informării și a raportării cu privire la normele de conduită;
9. Consilierul de etică;
10. Incompatibilități cu calitatea de consilier de etică
11. Atribuțiile consilierului de etică
12. Încetarea calității de consilier de etică
13. 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;
4. Legea nr. 185/2017 din 24 iulie 2017 privind asigurarea calității în sistemul de sănătate;
5. Ordinul SGG nr.600/2018 privind aprobarea Codului controlului intern managerial al entităților publice;
6. 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;
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.

TEMATICĂ ȘI BIBLIOGRAFIE

DIRECȚIA RESURSE UMANE ȘI MANAGEMENTUL CALITĂȚII

1. Serviciul asigurarea calității și registratură, Compartiment registratură și arhivă:

- 1 (unu) post Referent tr. IA, nivel studii M, vechimea minimă în specialitate, 6 ani și 6 luni, perioadă nedeterminată;

TEMATICĂ

1. Organizarea și funcționarea ANMDMR;
2. Capitolul VI din Legea Arhivelor Naționale. Răspunderi și sancțiuni;
3. Capitolul II din Legea Arhivelor Naționale. Obligațiile creatorilor și deținătorilor de documente;
4. Instrucțiuni privind activitatea de arhivă la creatorii și deținătorii de documente;
5. Sănătatea și securitatea în muncă;
6. Noțiuni de utilizare PC;
7. Utilizarea Microsoft Office;

BIBLIOGRAFIE

1. Legea nr. 95/2006 republicată privind reforma în domeniul sănătății, cu modificările și completările;

2. Legea nr. 134/2019 **privind reorganizarea Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale, precum și pentru modificarea unor acte normative;**
3. Legea Arhivelor Naționale nr. 16/ 1996, republicata 2014. cu modificările și completările;
4. Legea nr. 677/2001, pentru protecția persoanelor cu privire la prelucrarea datelor cu caracter personal și libera circulație a acestor date, actualizata 2007;
5. Legea nr. 53/2003 Codul Muncii, cu modificarile si completarile ulterioare;
6. Sistem de operare Microsoft Office (Word si Excel);
7. Ordin nr. 1.522/2019 pentru aprobarea Regulamentului de organizare și funcționare al Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România.

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

TEMATICĂ ȘI BIBLIOGRAFIE

DIRECȚIA RESURSE UMANE ȘI MANAGEMENTUL CALITĂȚII

a) Serviciul personal, salarizare, Compartiment personal:

- **1 (unu) post Expert gr. IA, nivel studii S, 6 ani și 6 luni vechime în specialitate (drept), perioadă nedeterminată.**

TEMATICĂ

1. Legea cadru nr. 153/2017, cu modificările și completările ulterioare;
2. Legea nr. 134/2019, privind reorganizarea Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale, precum și pentru modificarea unor acte normative;
3. Prevederile art. 33 din Regulamentul de organizare și funcționare al Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România aprobat prin Ordinul ministrului sănătății nr. 1522/2019, Direcția resurse umane și managementul calității,
4. Metodologia privind ocuparea, fără concurs, a posturilor vacante sau temporar vacante din cadrul Ministerului Sănătății și unităților aflate în subordinea, coordonarea și sub autoritatea Ministerului Sănătății, inclusiv funcțiile publice de execuție și conducere, pe perioadă determinată, în contextul instituirii stării de alertă pe teritoriul României, conform art. 11 din Legea nr. 55/2020 privind unele măsuri pentru prevenirea și combaterea efectelor pandemiei de COVID-19;
5. Legea 53/24.01.2003, privind Codul muncii, republicată – cu modificările și completările ulterioare:
 - Titlul II – Contractul individual de muncă
 - Titlul III – Timpul de muncă și timpul de odihnă
 - Titlul IV – Salarizarea
 - Titlul V – Sănătatea și securitatea în muncă
 - Titlul VI – Formarea profesională
 - Titlul XI - Conflictele de muncă, Capitolul 2 - Răspunderea disciplinară
 - Titlul XI – Răspunderea juridică
 - Titlul XII – Jurisdicția muncii
6. Registrul general de evidență a salariaților;

BIBLIOGRAFIE

1. Legea nr. 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. Legea nr. 53/24.01.2003, privind Codul muncii, republicată, cu modificările și completările ulterioare;
4. Legea-cadru nr. 153/2017 privind salarizarea unitară a personalului plătit din fonduri publice, cu modificările și completările ulterioare;
5. Legea nr. 263/2010 privind sistemul unitar de pensii publice, cu modificările și completările ulterioare;
6. În baza Legii nr. 134/2019, privind reorganizarea Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale, precum și pentru modificarea unor acte normative;
7. Legea 55/2020, privind unele măsuri pentru prevenirea și combaterea efectelor pandemiei de COVID-19;
 1. Ordinul nr. 1.839 din 30 octombrie 2020 privind modificarea Ordinului ministrului sănătății nr. 905/2020 pentru aprobarea Metodologiei privind ocuparea, fără concurs, a posturilor vacante sau temporar vacante din cadrul Ministerului Sănătății și unităților aflate în subordinea, coordonarea și sub autoritatea Ministerului Sănătății, inclusiv funcțiile publice de execuție și conducere, pe perioadă determinată, în contextul instituirii stării de alertă pe teritoriul României, conform art. 11 din Legea nr. 55/2020 privind unele măsuri pentru prevenirea și combaterea efectelor pandemiei de COVID-19;
 2. Ordinul Nr. 1.522 din 9 octombrie 2019 pentru aprobarea Regulamentului de organizare și funcționare al Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România s-a aprobat organigrama;
 3. Hotărâre nr. 905/2017 din 14 decembrie 2017 privind registrul general de evidență a salariaților.

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

TEMATICĂ ȘI BIBLIOGRAFIE

4. DIRECȚIA JURIDICĂ ȘI RELAȚII INTERNAȚIONALE,

a) Serviciul legislație, sesizări și relații internaționale:

- 1 (unu) post, consilier juridic gr. IA, nivel studii S, 6 ani și 6 luni vechime în specialitate, (drept) perioadă nedeterminată;

TEMATICĂ

1. Prescripția extinctivă și decăderea;
2. Dreptul de proprietate publică;
3. Acțiunea în revendicare;
4. Răspunderea civilă delictuală;
5. Donația;
2. Contractul de locațiune;
3. Contractul de mandat.
4. Organizarea și funcționarea Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România;
5. Medicamentul de uz uman;
6. Dispozitivele medicale;
7. Normele de tehnică legislativă pentru elaborarea actelor normative;
8. Conținutul instrumentului de prezentare și motivare a proiectelor de acte normative supuse aprobării Guvernului;
9. Procedurile, la nivelul Guvernului, pentru elaborarea, avizarea și prezentarea proiectelor de documente de politici publice, a proiectelor de acte normative, precum și a altor documente, în vederea adoptării/aprobării;
10. Încheierea, executarea, modificarea, suspendarea și încetarea contractului individual de muncă;
11. Răspunderea disciplinară;
12. Răspunderea patrimonială;
13. Procedura de soluționare a petițiilor;
14. Administrația publică centrală. Reguli specifice privind proprietatea publică și privată a statului sau a unităților administrativ-teritoriale. Personalul contractual din autoritățile și instituțiile publice;
15. Elementele de siguranță care apar pe ambalajul medicamentelor de uz uman;
16. Studiile clinice intervenționale cu medicamente de uz uman;
17. Condițiile de autorizare a utilizării unui medicament de uz uman pentru a fi disponibil pentru folosire în tratamente de ultimă instanță.
18. Punerea în aplicare a dreptului UE;
19. Acțiunea în constatarea neîndeplinirii obligațiilor împotriva unui stat membru care nu aplică legislația UE

BIBLIOGRAFIE

1. Constituția României revizuită;
2. Legea nr. 287/2009 privind Codul civil, republicată, cu modificările și completările ulterioare și Legea nr. 71/2011 pentru punerea în aplicare a Legii nr. 287/2009 privind Codul civil, cu modificările și completările ulterioare;
3. Legea nr. 134/2019 privind reorganizarea Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale, precum și pentru modificarea unor acte normative;
4. Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, republicată, cu modificările și completările ulterioare – Titlul XVIII și Titlul XX și ordinele ministrului sănătății de punere în aplicare a dispozițiilor Titlului XVIII și Titlului XX din Legea nr. 95/2006;
5. Legea nr. 24/2000 privind normele de tehnică legislativă pentru elaborarea actelor normative, cu modificările și completările ulterioare;
6. Hotărârea Guvernului nr. 1361/2006 privind conținutul instrumentului de prezentare și motiviare a proiectelor de acte normative supuse aprobării Guvernului, cu modificările și completările ulterioare;
7. Hotărârea Guvernului nr. 561/2009 pentru aprobarea Regulamentului privind procedurile, la nivelul Guvernului, pentru elaborarea, avizarea și prezentarea proiectelor de documente de politici publice, a proiectelor de acte normative, precum și a altor documente, în vederea adoptării/aprobării
8. Legea nr. 53/2003 privind Codul muncii, cu modificările și completările ulterioare;
9. Legea nr. 514/2003 privind organizarea și exercitarea profesiei de consilier juridic, cu modificările și completările ulterioare;
10. Ordonanța Guvernului 27/2002 privind reglementarea activității de soluționare a petițiilor, cu modificările și completările ulterioare;
11. Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 57/2019 privind Codul administrativ, cu modificările și completările ulterioare;
12. Regulamentul delegat (UE) 2016/161 al Comisiei din 2 octombrie 2015 de completare a Directivei 2001/83/CE a Parlamentului European și a Consiliului prin stabilirea de norme detaliate pentru elementele de siguranță care apar pe ambalajul medicamentelor de uz uman;
13. Regulamentul (UE) nr. 536/2014 al Parlamentului European și al Consiliului din 16 aprilie 2014 privind studiile clinice intervenționale cu medicamente de uz uman și de abrogare a Directivei 2001/20/CE;
14. Regulamentul (UE) nr. 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.
15. Ordinul nr. 1018/2014 privind aprobarea Condițiilor de autorizare a utilizării unui medicament de uz uman pentru a fi disponibil pentru folosire în tratamente de ultimă instanță, în conformitate cu prevederile art. 83 din Regulamentul (CE) nr. 726/2004 al

Parlamentului European și al Consiliului din 31 martie 2004 de stabilire a procedurilor comunitare privind autorizarea și supravegherea medicamentelor de uz uman și veterinar și de instituire a unei Agenții Europene pentru Medicamente.

16. Punerea în aplicare a dreptului UE https://ec.europa.eu/info/law/law-making-process/applying-eu-law_ro ;
17. Acțiunea în constatarea neîndeplinirii obligațiilor - infringement procedure - https://ec.europa.eu/info/law/law-making-process/applying-eu-law/infringement-procedure_ro.

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

TEMATICĂ ȘI BIBLIOGRAFIE

5. DIRECȚIA FARMACOVIGILENTA SI MANAGEMENTUL RISCULUI - SERVICIUL EVALUARE:

a) Serviciul Evaluare

- 1/2 (jumătate de normă) post, expert gr. IA, nivel studii S, farmacist primar, specialitatea laborator farmaceutic, perioadă nedeterminată;
- 1 (unu) post, expert gr. IA, nivel studii S, farmacist specialist, specialitatea farmacie clinică, 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.
4. Transmiterea rapoartelor privind reacțiile adverse suspectate.
5. Rapoarte periodice actualizate privind siguranța.
6. Detectarea semnalului de siguranță.
7. Principii referitoare la materialele educaționale, Conținutul materialelor educaționale, Evaluarea Materialelor educaționale.
8. Comunicarea directă către profesioniștii din domeniul sănătății (CDPDS).
9. Definiții ale termenilor utilizați în activitatea 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, Cap. X Farmacovigilența
https://www.anm.ro/ /LEGI%20ORDONANTE/L%2095_2006%20republicata,%20in%20forma%20actualizata.pdf

2. HOTARAREA Nr. 5/05.06.2014 referitoare la adoptarea Ghidului de bună practica de farmacovigilenta – Anexa I – Definitii, Rev. 2
<https://www.anm.ro/medicamente-de-uz-uman/legislatie/hotarari-ale-consiliului-stiintific/>
3. HOTARAREA Nr. 3/28.03.2014 referitoare la aprobarea Ghidului de buna practica de farmacovigilenta, Modulul XV – Comunicarea pe probleme de siguranta
<https://www.anm.ro/medicamente-de-uz-uman/legislatie/hotarari-ale-consiliului-stiintific/>
5. HOTARAREA Nr. 3/24.10.2018 de aprobare a versiunii in limba romana a Ghidului de buna practica de farmacovigilenta – Modulul XVI, Addendum I – Materiale Educationale
<https://www.anm.ro/medicamente-de-uz-uman/legislatie/hotarari-ale-consiliului-stiintific/>
5. Website-ul ANMDMR, secțiunea Farmacovigilență – Modalități de raportare a reacțiilor adverse. www.anm.ro
6. 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/health/files/files/eudralex/vol1/reg_2012_520/reg_2012_520_ro.pdf

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

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

CALENDAR CONCURS

- 21.05.2021 – data limită de depunere a dosarelor de concurs, ora 16.00;
- 24.05.2021 – selecție dosare;
- 25.05.2021 – rezultat selecție dosare și afișare rezultate selecție dosare de concurs cu mențiunea "ADMIS/RESPINS ,, - ora 16.00;
- 26.05.2021 – contestații la rezultatele selecției dosarelor, de la ora 08.00 la ora 16.00;
- 27.05.2021 – rezultat contestații selecție dosare, ora 16.00;
- 02.06.2021 – proba scrisă, ora 10.00, la sediul instituției: Str. Av. Sănătescu nr. 48, sector 1, 011478 București;**
- 03.06.2021 – afișarea rezultatelor obținute la proba scrisă, ora 16.00;
- 04.06.2021 - contestații probă scrisă, de la ora 08.00 la ora 16.00;
- 07.06.2021 – rezultate contestații afișare rezultate contestații la proba scrisă, ora 16.00;

08.06.2021 – probă interviu, ora 10.00, la sediul instituției: Str. Av. Sănătescu nr. 48, sector 1, 011478 București;

09.06.2021 – afișare rezultate obținute la proba interviu, ora 16.00;

10.06.2021 – contestații probă interviu, de la ora 08.00 la ora 16.00;

11.06.2021 – rezultate contestații, ora 16.00;

14.06.2021 – rezultate finale, ora 16.00.

Promovarea probei scrise este obligatorie pentru susținerea celorlalte probe.

Pentru fiecare probă a concursului, punctajul este de maxim 100 de puncte. Pentru a fi declarați admiși, candidații trebuie să obțină la fiecare probă minimum 50 puncte (funcțiile de execuție).

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

Ultima zi de depune a dosarelor va fi data de 21.05.2021, ora 16.00.

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.

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

**Aprobat în vederea postării pentru data de:
10.05.2021**