



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. 486/04.06.2021, Partea a III-a, respectiv:

I. DIRECȚIA GENERALĂ INSPECȚIE FARMACEUTICĂ

I. DIRECȚIA ADMINISTRAREA PROCESELOR DGIF:

- a) 1 (unu) post inspector de specialitate gr. IA, farmacist, nivel studii S, 6 ani și 6 luni vechime în specialitate, perioadă nedeterminată, cu normă întreagă;
- b) 1 (unu) post inspector de specialitate gr. IA (farmacist specialist), nivel studii S, 6 ani și 6 luni vechime în specialitate, perioadă nedeterminată, cu normă întreagă;

II. DIRECȚIA SUPRAVEGHEREA CALITĂȚII MEDICAMENTELOR ȘI UNITĂȚI TERITORIALE / UTI CLUJ:

- a) 1 (unu) post inspector de specialitate gr. IA, farmacist, nivel studii S, 6 ani și 6 luni vechime în specialitate, perioadă nedeterminată, cu normă întreagă;
- b) 1 (unu) post inspector de specialitate gr. IA, farmacist, nivel studii S, 6 ani și 6 luni vechime în specialitate, perioadă nedeterminată, cu normă întreagă (experiență în activități de distribuție angro pentru medicamente de uz uman).

III. DIRECȚIA SUPRAVEGHEREA CALITĂȚII MEDICAMENTELOR ȘI UNITĂȚI TERITORIALE / UTI DEVA:

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

IV. DIRECȚIA SUPRAVEGHEREA CALITĂȚII MEDICAMENTELOR ȘI UNITĂȚI TERITORIALE / UTI MUREȘ:

- a) 1 (unu) post inspector de specialitate gr. IA, farmacist, nivel studii S, 6 ani și 6 luni vechime în specialitate, perioadă nedeterminată, cu normă întreagă

V. DIRECȚIA SUPRAVEGHEREA CALITĂȚII MEDICAMENTELOR ȘI UNITĂȚI TERITORIALE / UTI TIMISOARA:

- a) 1 (unu) post inspector de specialitate gr. IA, farmacist, nivel studii S, 6 ani și 6 luni vechime în specialitate, perioadă nedeterminată, cu normă întreagă

VI. DIRECȚIA SUPRAVEGHEREA CALITĂȚII MEDICAMENTELOR ȘI UNITĂȚI TERITORIALE / UTI CRAIOVA:

- a) 1 (unu) post inspector de specialitate gr. IA, farmacist, nivel studii S, 6 ani și 6 luni vechime în specialitate, perioadă nedeterminată, cu normă întreagă;
b) 1 (unu) post inspector de specialitate gr. IA (farmacist), nivel studii S, 6 ani și 6 luni vechime în specialitate, perioadă nedeterminată, cu normă întreagă (experiență distribuție angro pentru medicamente de uz uman);

2. COMPARTIMENT NOMENCLATOR

- a) 1 (unu) post expert debutant, farmacist, nivel studii S, fără vechime în specialitate, perioadă nedeterminată, cu normă întreagă;

3. COMPARTIMENT PREVENIRE ȘI PROTECȚIE

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

4. SERVICIUL MONITORIZARE ȘI RAPORTARE

- a) 1 (unu) post expert gr. IA, nivel studii S, 6 ani și 6 luni vechime în specialitate, experiență în domeniul monitorizare, raportare sau control, perioadă nedeterminată, cu normă întreagă;
b) 1 (unu) post expert gr. IA, nivel studii S, 6 ani și 6 luni vechime în specialitate, perioadă nedeterminată, cu normă întreagă.

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 GENERALĂ INSPECȚIE FARMACEUTICĂ

I. DIRECȚIA ADMINISTRAREA PROCESELOR DGIF:

a) 1 (unu) post inspector de specialitate gr. IA (farmacist), nivel studii S, 6 ani și 6 luni vechime în specialitate, perioadă nedeterminată, cu normă întreagă;

- ✓ diplomă de licență în specialitate (farmacie);
- ✓ certificat de membru al Colegiului Farmacistilor vizat pe anul in curs;
- ✓ minim 3 ani de experiență practică în activități de distribuție angro a medicamentelor de uz uman;
- ✓ vechimea minimă în specialitate - 6 ani și 6 luni;
- ✓ cunoștințe legate de legislația în vigoare în domeniul medicamentului de uz uman;
- ✓ cunoștințe avansate de Microsoft Office, în special Excel și Word;
- ✓ cunoștințe de limba engleză nivel mediu scris, citit, vorbit;
- ✓ alte cunoștințe (dovedite prin certificate de absolvire a unor cursuri în domeniul BPD):
 - cunoașterea legislației și a ghidului privind buna practică de distribuție angro pentru medicamentele de uz uman (BPD) în vigoare;
- ✓ capacitate de analiză și sinteză, capacitatea de a lua decizii, spirit de echipă, spirit organizatoric, abilități de comunicare, rezistență la stres, disponibilitate pentru auto perfecționare, integritate personală, maturitate, capacitatea de a înțelege complexitatea, capacitatea de a percepe situațiile în mod realist;
- ✓ concurs pentru ocuparea postului.

b) 1 (unu) post inspector de specialitate gr. IA (farmacist specialist), nivel studii S, 6 ani și 6 luni vechime în specialitate, perioadă nedeterminată, cu normă întreagă;

- ✓ diplomă de licență în specialitate (farmacie);
- ✓ certificat de conformitate care atestă obținerea titlului de farmacist specialist;
- ✓ certificat de membru al Colegiului Farmacistilor vizat pe anul in curs;
- ✓ minim 3 ani de experiență practică în activități de distribuție angro a medicamentelor de uz uman;
- ✓ vechimea minimă în specialitate - 6 ani și 6 luni;
- ✓ cunoștințe legate de legislația în vigoare în domeniul medicamentului de uz uman;
- ✓ cunoștințe avansate de Microsoft Office, în special Excel și Word;
- ✓ cunoștințe de limba engleză nivel mediu scris, citit, vorbit;
- ✓ alte cunoștințe (dovedite prin certificate de absolvire a unor cursuri în domeniul BPD):

- cunoașterea legislației și a ghidului privind buna practică de distribuție angro pentru medicamentele de uz uman (BPD) în vigoare;
- ✓ capacitate de analiză și sinteză, capacitatea de a lua decizii, spirit de echipă, spirit organizatoric, abilități de comunicare, rezistență la stres, disponibilitate pentru autoperfecționare, integritate personală, maturitate, capacitatea de a înțelege complexitatea, capacitatea de a percepe situațiile în mod realist;
- ✓ concurs pentru ocuparea postului.

II. DIRECȚIA SUPRAVEGHEREA CALITĂȚII MEDICAMENTELOR ȘI UNITĂȚI TERITORIALE / UTI CLUJ:

a) 1 (unu) post inspector de specialitate gr. IA, farmacist,, nivel studii S, 6 ani și 6 luni vechime în specialitate, perioadă nedeterminată, cu normă întreagă;

- ✓ diplomă de licență în specialitate (farmacie);
- ✓ certificat de membru al Colegiului Farmacistilor vizat pe anul in curs;
- ✓ minim 5 ani de experiență practică în farmacie de circuit deschis;
- ✓ vechimea minimă în specialitate - 6 ani si 6 luni;
- ✓ cunostinte legate de legislatia in vigoare in domeniul medicamentului de uz uman;
- ✓ cunoștințe avansate de Microsoft Office, în special Excel și Word;
- ✓ cunoștințe de limba engleză nivel mediu scris, citit, vorbit;
- ✓ alte cunoștințe (dovedite prin certificate de absolvire a unor cursuri în domeniul farmaceutic):
- cunoașterea regulilor de bună practică farmaceutică;
- ✓ capacitate de analiză și sinteză, capacitatea de a lua decizii, spirit de echipă, spirit organizatoric, abilități de comunicare, rezistență la stres, disponibilitate pentru autoperfecționare, integritate personală, maturitate, capacitatea de a înțelege complexitatea, capacitatea de a percepe situațiile în mod realist;
- ✓ concurs pentru ocuparea postului.

b) 1 (unu) post inspector de specialitate gr. IA, farmacist, nivel studii S, 6 ani și 6 luni vechime în specialitate, perioadă nedeterminată, cu normă întreagă (experiență în activitati de distribuție angro pentru medicamente de uz uman).

- ✓ diplomă de licență în specialitate (farmacie);
- ✓ certificat de membru al Colegiului Farmacistilor vizat pe anul in curs;
- ✓ minim 3 ani de experiență practică în activități de distribuție angro a medicamentelor de uz uman;
- ✓ vechimea minimă în specialitate - 6 ani si 6 luni;
- ✓ cunostinte legate de legislatia in vigoare in domeniul medicamentului de uz uman;
- ✓ cunoștințe avansate de Microsoft Office, în special Excel și Word;
- ✓ cunoștințe de limba engleză nivel mediu scris, citit, vorbit;

- ✓ alte cunoștințe (dovedite prin certificate de absolvire a unor cursuri în domeniul BPD sau prin activitatea ca Persoană Responsabilă într-o unitate de distribuție angro de medicamente/Persoană calificată a unui importator de medicamente):
 - cunoașterea legislației și a ghidului privind buna practică de distribuție angro pentru medicamentele de uz uman (BPD) în vigoare;
 - cunoașterea regulilor de bună practică farmaceutică;
- ✓ capacitate de analiză și sinteză, capacitatea de a lua decizii, spirit de echipă, spirit organizatoric, abilități de comunicare, rezistență la stres, disponibilitate pentru autoperfecționare, integritate personală, maturitate, capacitatea de a înțelege complexitatea, capacitatea de a percepe situațiile în mod realist;
- ✓ concurs pentru ocuparea postului.

III. DIRECȚIA SUPRAVEGHEREA CALITĂȚII MEDICAMENTELOR ȘI UNITĂȚI TERITORIALE / UTI DEVA:

- a) 1 (unu) post inspector de specialitate gr. IA, farmacist, nivel studii S, 6 ani și 6 luni vechime în specialitate, perioadă nedeterminată, cu normă întreagă;**

- ✓ diplomă de licență în specialitate (farmacie);
- ✓ certificat de membru al Colegiului Farmacistilor vizat pe anul în curs;
- ✓ minim 5 ani de experiență practică în farmacie de circuit deschis;
- ✓ vechimea minimă în specialitate - 6 ani și 6 luni;
- ✓ cunoștințe legate de legislația în vigoare în domeniul medicamentului de uz uman;
- ✓ cunoștințe avansate de Microsoft Office, în special Excel și Word;
- ✓ cunoștințe de limba engleză nivel mediu scris, citit, vorbit;
- ✓ alte cunoștințe (dovedite prin certificate de absolvire a unor cursuri în domeniul farmaceutic):
 - cunoașterea regulilor de bună practică farmaceutică;
- ✓ capacitate de analiză și sinteză, capacitatea de a lua decizii, spirit de echipă, spirit organizatoric, abilități de comunicare, rezistență la stres, disponibilitate pentru autoperfecționare, integritate personală, maturitate, capacitatea de a înțelege complexitatea, capacitatea de a percepe situațiile în mod realist;
- ✓ concurs pentru ocuparea postului.

IV. DIRECȚIA SUPRAVEGHEREA CALITĂȚII MEDICAMENTELOR ȘI UNITĂȚI TERITORIALE / UTI MUREȘ:

- a) 1 (unu) post inspector de specialitate gr. IA (farmacist), nivel studii S, 6 ani și 6 luni vechime în specialitate, perioadă nedeterminată, cu normă întreagă;**

- ✓ diplomă de licență în specialitate (farmacie);
- ✓ certificat de membru al Colegiului Farmacistilor vizat pe anul în curs;
- ✓ minim 1 an de experiență practică în activități de distribuție angro a medicamentelor de uz uman;
- ✓ vechimea minimă în specialitate - 6 ani și 6 luni;

- ✓ cunostinte legate de legislatia in vigoare in domeniul medicamentului de uz uman;
- ✓ cunoștințe avansate de Microsoft Office, în special Excel și Word;
- ✓ cunoștințe de limba engleză nivel mediu scris, citit, vorbit;
- ✓ alte cunoștințe (dovedite prin certificate de absolvire a unor cursuri în domeniul BPD):
 - cunoașterea legislației și a ghidului privind buna practică de distribuție angro pentru medicamentele de uz uman (BPD) în vigoare;
 - cunoașterea regulilor de bună practică farmaceutică;
- ✓ capacitate de analiză și sinteză, capacitatea de a lua decizii, spirit de echipă, spirit organizatoric, abilități de comunicare, rezistență la stres, disponibilitate pentru autoperfecționare, integritate personală, maturitate, capacitatea de a înțelege complexitatea, capacitatea de a percepe situațiile în mod realist;
- ✓ concurs pentru ocuparea postului.

V. DIRECȚIA SUPRAVEGHEREA CALITĂȚII MEDICAMENTELOR ȘI UNITĂȚI TERITORIALE / UTI TIMISOARA:

- a) 1 (unu) post inspector de specialitate gr. IA, farmacist, nivel studii S, 6 ani și 6 luni vechime în specialitate, perioadă nedeterminată, cu normă întreagă:**

- ✓ diplomă de licență în specialitate (farmacie);
- ✓ certificat de membru al Colegiului Farmacistilor vizat pe anul in curs;
- ✓ minim 5 ani de experiență practică în farmacie de circuit deschis;
- ✓ vechimea minimă în specialitate - 6 ani si 6 luni;
- ✓ cunostinte legate de legislatia in vigoare in domeniul medicamentului de uz uman;
- ✓ cunoștințe avansate de Microsoft Office, în special Excel și Word;
- ✓ cunoștințe de limba engleză nivel avansat scris, citit, vorbit;
- ✓ alte cunoștințe (dovedite prin certificate de absolvire a unor cursuri în domeniul BPD):
 - cunoașterea regulilor de bună practică farmaceutică;
- ✓ capacitate de analiză și sinteză, capacitatea de a lua decizii, spirit de echipă, spirit organizatoric, abilități de comunicare, rezistență la stres, disponibilitate pentru autoperfecționare, integritate personală, maturitate, capacitatea de a înțelege complexitatea, capacitatea de a percepe situațiile în mod realist;
- ✓ concurs pentru ocuparea postului.

VI. DIRECȚIA SUPRAVEGHEREA CALITĂȚII MEDICAMENTELOR ȘI UNITĂȚI TERITORIALE / UTI CRAIOVA:

- a) 1 (unu) post inspector de specialitate gr. IA (farmacist), nivel studii S, 6 ani și 6 luni vechime în specialitate, perioadă nedeterminată, cu normă întreagă;**

- ✓ diplomă de licență în specialitate (farmacie);
- ✓ certificat de membru al Colegiului Farmacistilor vizat pe anul in curs;
- ✓ minim 5 ani de experiență practică în farmacie de circuit deschis;
- ✓ vechimea minimă în specialitate - 6 ani si 6 luni;

- ✓ cunostinte legate de legislatia in vigoare in domeniul medicamentului de uz uman;
- ✓ cunoștințe avansate de Microsoft Office, în special Excel și Word;
- ✓ cunoștințe de limba engleză nivel mediu scris, citit, vorbit;
- ✓ alte cunoștințe (dovedite prin certificate de absolvire a unor cursuri în domeniul farmaceutic):
 - cunoașterea regulilor de bună practică farmaceutică;
- ✓ capacitate de analiză și sinteză, capacitatea de a lua decizii, spirit de echipă, spirit organizatoric, abilități de comunicare, rezistență la stres, disponibilitate pentru autoperfecționare, integritate personală, maturitate, capacitatea de a înțelege complexitatea, capacitatea de a percepe situațiile în mod realist;
- ✓ concurs pentru ocuparea postului.

b) 1 (unu) post inspector de specialitate gr. IA (farmacist), nivel studii S, 6 ani și 6 luni vechime în specialitate, perioadă nedeterminată, cu normă întreagă (experiență distribuție angro pentru medicamente de uz uman);

- ✓ diplomă de licență în specialitate (farmacie);
- ✓ certificat de membru al Colegiului Farmacistilor vizat pe anul in curs;
- ✓ minim 3 ani de experiență practică în activități de distribuție angro a medicamentelor de uz uman;
- ✓ vechimea minimă în specialitate - 6 ani și 6 luni;
- ✓ cunostinte legate de legislatia in vigoare in domeniul medicamentului de uz uman;
- ✓ cunoștințe avansate de Microsoft Office, în special Excel și Word;
- ✓ cunoștințe de limba engleză nivel mediu scris, citit, vorbit;
- ✓ alte cunoștințe (dovedite prin certificate de absolvire a unor cursuri în domeniul BPD sau prin activitatea ca Persoană Responsabilă într-o unitate de distribuție angro de medicamente/Persoană calificată a unui importator de medicamente):
 - cunoașterea legislației și a ghidului privind buna practică de distribuție angro pentru medicamentele de uz uman (BPD) în vigoare;
 - cunoașterea regulilor de bună practică farmaceutică;
- ✓ capacitate de analiză și sinteză, capacitatea de a lua decizii, spirit de echipă, spirit organizatoric, abilități de comunicare, rezistență la stres, disponibilitate pentru autoperfecționare, integritate personală, maturitate, capacitatea de a înțelege complexitatea, capacitatea de a percepe situațiile în mod realist;
- ✓ concurs pentru ocuparea postului.

2. COMPARTIMENT NOMENCLATOR

a) 1 (unu) post expert debutant, farmacist, nivel studii S, fără vechime în specialitate, perioadă nedeterminată

- ✓ diplomă de licență în specialitate (farmacie);
- ✓ vechimea minimă în specialitate: 0 luni;

- ✓ vechimea maximă în specialitate: 6 luni;
- ✓ cunoștințe de utilizare a calculatorului;
- ✓ cunostinte de limba engleză, nivel mediu (scris, citit, vorbit);
- ✓ concurs pentru ocuparea postului.

3. COMPARTIMENT PREVENIRE ȘI PROTECȚIE

a) 1 (unu) post expert gr. IA, nivel studii S, 6 ani si 6 luni vechime in specialitate, perioadă nedeterminată, cu normă întreagă

- ✓ diplomă de licență în specialitate;
- ✓ vechimea minimă în specialitate 6 ani si 6 luni;
- ✓ curs de specialitate în domeniul SSM conținut minim conform celui prevăzut în anexa nr. 6 lit. B, (Legea SSM nr. 319/2006) cu o durată minim de 80 de ore, sau master / doctorat în domeniul SSM (Cerința minimă este considerată îndeplinită și în situația în care persoana a absolvit o formă de învățământ postuniversitar în domeniul securității și sănătății în muncă / absolvirea cu diploma sau certificat de absolvire după caz a unui program de învățământ postuniversitar în domeniul SSM cu o durată de cel puțin 180 de ore);
 - ✓ curs de specialitate în domeniul PSI – cadru tehnic PSI.
 - ✓ să cunoască legislația în vigoare cu privire la specificul activității în domeniile:
 - securității și sănătății în muncă;
 - apărării împotriva incendiilor
 - ✓ să aibă cunostințe avansate de operare pe calculator (MS WORD, MS EXCEL);
 - ✓ cunostinte de limba engleza, nivel mediu (scris, citit, vorbit);
 - ✓ concurs pentru ocuparea postului.

4. SERVICIUL MONITORIZARE ȘI RAPORTARE

a) 1 (unu) post expert gr. IA, nivel studii S, 6 ani și 6 luni vechime în specialitate, experiență în domeniul monitorizare, raportare sau control, perioadă nedeterminată, cu normă întreagă

- ✓ diplomă de licență în specialitate;
- ✓ diplomă de master;
- ✓ vechimea minimă în specialitate 6 ani si 6 luni;

- ✓ vechimea minimă în muncă 10 ani;
- ✓ experiență în domeniul monitorizare, raportare sau control;
- ✓ cunoștințe avansate de operare pe calculator (MS WORD, MS EXCEL, Outlook, Internet);
- ✓ cunoștințe de limbă engleză, nivel mediu (scris, citit, vorbit) ;
- ✓ concurs pentru ocuparea postului.

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

- ✓ diplomă de licență în specialitate;
- ✓ vechimea minimă în specialitate 6 ani și 6 luni;
- ✓ cunoștințe avansate de operare pe calculator (MS WORD, MS EXCEL, Outlook, Internet);
- ✓ cunoștințe de limbă engleză, nivel mediu (scris, citit, vorbit) ;
- ✓ concurs pentru ocuparea postului.

TEMATICĂ ȘI BIBLIOGRAFIE

1. DIRECTIA GENERALĂ INSPECȚIE FARMACEUTICĂ

I. DIRECȚIA ADMINISTRAREA PROCESELOR DGIF:

- a) 1 (unu) post inspector de specialitate gr. IA (farmacist), nivel studii S, 6 ani și 6 luni vechime în specialitate, perioadă nedeterminată, cu normă întreagă;**
- b) 1 (unu) post inspector de specialitate gr. IA (farmacist specialist), nivel studii S, 6 ani și 6 luni vechime în specialitate, perioadă nedeterminată, cu normă întreagă;**

TEMATICĂ

1. Regulamentului de organizare și funcționare al Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România;
2. Atribuțiile Direcției generale inspecție farmaceutică, Direcției administrarea proceselor DGIF (ROF);
3. Autorizarea și certificarea de bună practică de distribuție a unităților de distribuție angro de medicamente (BPD);
4. Obligativitatea raportării lunare a punerii pe piața din România, respectiv a vânzărilor medicamentelor de uz uman de către distribuitorii angro/importatorii/fabricanții autorizați;
5. Obligativitatea raportării zilnice a stocurilor și operațiunilor comerciale efectuate cu medicamentele de uz uman din Catalogul național al prețurilor medicamentelor autorizate de punere pe piață în România de către unitățile de distribuție angro a medicamentelor;
6. Obligația de a asigura stocuri adecvate și continue de medicamente;
7. Clasificarea deficiențelor observate în timpul inspecțiilor de bună practică de distribuție;

8. ISO 9001:2015;
9. Atestarea de către Agenția Națională a Medicamentului a persoanei calificate a deținătorului de autorizație de fabricație/import;
10. Autorizarea și certificarea de buna practică de fabricație (BPF), pentru fabricație/import medicamente de uz uman, inclusiv cele pentru investigație clinică.

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, republicată privind reforma în domeniul sănătății;
3. Ordinul Ministerului Sanatatii nr.1522/2019 pentru aprobarea Regulamentului de organizare și funcționare al Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din Romania;
4. Ordinul Ministerului Sanatatii nr.761/2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor;
5. Ordinul Ministerului Sanatatii nr.502/2013 pentru aprobarea obligativității raportării lunare a punerii pe piața din România, respectiv a vânzărilor medicamentelor de uz uman de către distribuitorii angro/importatorii/fabricanții autorizați;
6. Ordinul Ministerului Sanatatii nr.131/2016 pentru aprobarea Normelor privind autorizarea unităților de distribuție angro de medicamente de uz uman, certificarea de bună practică de distribuție și înregistrarea brokerilor de medicamente de uz uman;
7. Ordinul Ministerului Sanatatii nr.269/2017 privind obligația de a asigura stocuri adecvate și continue de medicamente;
8. Ordinul Ministerului Sanatatii nr.672/2020 pentru aprobarea Listei cuprinzând dispozitivele medicale necesare pentru a asigura prevenția și tratarea afecțiunilor asociate infecției cu SARS-CoV-2, a căror distribuție se suspendă temporar, precum și a unor măsuri pentru asigurarea medicamentelor cu risc crescut de discontinuitate pe piața națională;
9. Ordinul Ministerului Sanatatii nr.1.345/2016 privind raportarea zilnică a stocurilor și operațiunilor comerciale efectuate cu medicamentele de uz uman din Catalogul național al prețurilor medicamentelor autorizate de punere pe piață în România de către unitățile de distribuție angro a medicamentelor, importatori, fabricanți autorizați și farmaciile cu circuit închis și deschis;
10. Ordinul Ministerului Sanatatii nr.1.200/2006 pentru aprobarea Reglementărilor privind atestarea de către Agenția Națională a Medicamentului a persoanei calificate a deținătorului de autorizație de fabricație/import;
11. Ordinul Ministerului Sanatatii nr.1295/2015 privind autorizarea de fabricație a producătorilor, importatorilor de medicamente de uz uman, inclusiv cele pentru investigație clinică și a unităților de control independente și privind acordarea certificatului de bună practică de fabricație;
12. Hotărârea Consiliul științific nr.2/26.06.2017 de adoptare a Ghidului privind buna practică de fabricație pentru medicamentele de uz uman;

13. ISO 9001:2015;

14. EudraLex - Volume 4 - Good Manufacturing Practice (GMP) guidelines.

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

TEMATICĂ ȘI BIBLIOGRAFIE

II. DIRECȚIA SUPRAVEGHEREA CALITĂȚII MEDICAMENTELOR ȘI UNITĂȚI TERITORIALE / UTI CLUJ:

- c) 1 (unu) post inspector de specialitate gr. IA, farmacist, nivel studii S, 6 ani și 6 luni vechime în specialitate, perioadă nedeterminată, cu normă întreagă;
- d) 1 (unu) post inspector de specialitate gr. IA, farmacist, nivel studii S, 6 ani și 6 luni vechime în specialitate, perioadă nedeterminată, cu normă întreagă (experiență în activități de distribuție angro pentru medicamente de uz uman).

III. DIRECȚIA SUPRAVEGHEREA CALITĂȚII MEDICAMENTELOR ȘI UNITĂȚI TERITORIALE / UTI DEVA:

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

IV. DIRECȚIA SUPRAVEGHEREA CALITĂȚII MEDICAMENTELOR ȘI UNITĂȚI TERITORIALE / UTI MUREȘ:

- a) 1 (unu) post inspector de specialitate gr. IA, farmacist, nivel studii S, 6 ani și 6 luni vechime în specialitate, perioadă nedeterminată, cu normă întreagă

V. DIRECȚIA SUPRAVEGHEREA CALITĂȚII MEDICAMENTELOR ȘI UNITĂȚI TERITORIALE / UTI TIMISOARA:

- a) 1 (unu) post inspector de specialitate gr. IA, farmacist, nivel studii S, 6 ani și 6 luni vechime în specialitate, perioadă nedeterminată, cu normă întreagă

VI. DIRECȚIA SUPRAVEGHEREA CALITĂȚII MEDICAMENTELOR ȘI UNITĂȚI TERITORIALE / UTI CRAIOVA:

- a) 1 (unu) post inspector de specialitate gr. IA, farmacist, nivel studii S, 6 ani și 6 luni vechime în specialitate, perioadă nedeterminată, cu normă întreagă;
- b) 1 (unu) post inspector de specialitate gr. IA (farmacist), nivel studii S, 6 ani și 6 luni vechime în specialitate, perioadă nedeterminată, cu normă întreagă (experiență distribuție angro pentru medicamente de uz uman);

TEMATICĂ

1. Regulamentului de organizare și funcționare al Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din Romania;
2. Atributiile Direcției generale inspecție farmaceutică, Direcției supravegherea calității medicamentelor și unități teritoriale (ROF);
3. Autorizarea și certificarea de bună practică de distribuție a unităților de distribuție angro de medicamente;
4. Obligativitatea raportării lunare a punerii pe piața din România, respectiv a vânzărilor medicamentelor de uz uman de către distribuitorii angro/importatorii/fabricanții autorizați;
5. Obligativitatea raportării zilnice a stocurilor și operațiunilor comerciale efectuate cu medicamentele de uz uman din Catalogul național al prețurilor medicamentelor autorizate de punere pe piață în România de către unitățile de distribuție angro a medicamentelor;
6. Obligația de a asigura stocuri adecvate și continue de medicamente;
7. Clasificarea deficiențelor observate în timpul inspecțiilor de bună practică de distribuție;
8. Reguli de bună practică farmaceutică;
9. Înființarea, organizarea și funcționarea unităților farmaceutice;
10. Elementele de siguranță care apar pe ambalajul medicamentelor de uz uman;
11. Raportarea la Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale a neconformităților de calitate de către deținătorii de autorizații de punere pe piață și autorizații de fabricație;
12. ISO 9001:2015.

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, republicată privind reforma în domeniul sănătății;
3. Legea farmaciei Republicată nr.266/2008;
4. Ordinul Ministerului Sănătății nr.1522/2019 pentru aprobarea Regulamentului de organizare și funcționare al Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din Romania;
5. Ordinul Ministerului Sănătății nr.761/2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor;
6. Ordinul Ministerului Sănătății nr.75/2010 pentru aprobarea Regulilor de bună practică farmaceutică;
7. Ordinul Ministerului Sănătății nr.444/2019 pentru aprobarea Normelor privind înființarea, organizarea și funcționarea unităților farmaceutice;
8. Ordinul Ministerului Sănătății nr. 502/2013 pentru aprobarea obligativității raportării lunare a punerii pe piața din România, respectiv a vânzărilor medicamentelor de uz uman de către distribuitorii angro/importatorii/fabricanții autorizați;
9. Ordinul Ministerului Sănătății nr.131/2016 pentru aprobarea Normelor privind autorizarea unităților de distribuție angro de medicamente de uz uman, certificarea de bună practică de distribuție și înregistrarea brokerilor de medicamente de uz uman;

10. Ordinul Ministerului Sanatatii nr.269 /2017 privind obligația de a asigura stocuri adecvate și continue de medicamente;

11. Ordinul Ministerului Sanatatii nr.1.345/2016 privind raportarea zilnică a stocurilor și operațiunilor comerciale efectuate cu medicamentele de uz uman din Catalogul național al prețurilor medicamentelor autorizate de punere pe piață în România de către unitățile de distribuție angro a medicamentelor, importatori, fabricanți autorizați și farmaciile cu circuit închis și deschis;

12. Ordinul Ministerului Sanatatii nr.1.473/2018 pentru crearea cadrului de aplicare a prevederilor Regulamentului 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. Hotărârea Consiliului științific nr. 4/24.10.2018 privind raportarea la Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale a neconformităților de calitate de către deținătorii de autorizații de punere pe piață și autorizații de fabricație;

14. ISO 9001:2015.

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

TEMATICĂ ȘI BIBLIOGRAFIE

2. COMPARTIMENT NOMENCLATOR

a) 1 (unu) post expert debutant, farmacist, nivel studii S, fără vechime în specialitate, perioadă nedeterminată, cu normă întreagă

TEMATICĂ

1. Domeniul de activitate al ANMMDMR.
2. Codul deontologic al farmacistului.
3. TITLUL XVIII – Medicamentul: definiții, domeniu de aplicare, punerea pe piață, clasificarea medicamentelor.
4. Medicamente utilizate pentru rezolvarea unor nevoi speciale.
5. Medicamente importate paralel.

BIBLIOGRAFIE

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

1. LEGE Nr. 134 din 12 iulie 2019 privind reorganizarea Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale, precum și pentru modificarea unor acte normative- Cap. II Atribuțiile ANMMDMR;

2. LEGE Nr. 95 din 14 aprilie 2006 privind reforma în domeniul sănătății Titlul XVIII Medicamentul;

3. 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;

4. DECIZIA Nr. 2 din 15 iunie 2009 privind aprobarea Statutului Colegiului Farmaciștilor din România și a Codului deontologic al farmacistului.

II. Legislație specifică:

1. ORDIN MINISTRULUI SANATATII Nr. 85/2013 din 7 februarie 2013 pentru aprobarea Normelor de aplicare a prevederilor art. 703 alin. (1) și (2) din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății referitoare la medicamentele utilizate pentru rezolvarea unor nevoi speciale;

2. ORDINUL MINISTRULUI SANATATII nr. 1449 din 24 noiembrie 2010 pentru modificarea și completarea Procedurii de eliberare a autorizațiilor de import paralel pentru medicamente de uz uman, aprobată prin Ordinul ministrului sănătății publice nr. 1.962/2008.

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

TEMATICĂ ȘI BIBLIOGRAFIE

3. COMPARTIMENT PREVENIRE ȘI PROTECȚIE

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

TEMATICĂ

1. Atribuțiile Compartimentului prevenire și protecție conform 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 Organizarea Compartimentului de prevenire și protecție;
2. Instruirea lucrătorilor în domeniul securității și sănătății în muncă;
3. Planul de prevenire și protecție;
4. Funcționarea comitetului de securitate și sănătate în muncă;
5. Protecția maternității la locul de muncă;

6. Cerințele minime pentru semnalizarea de securitate și/sau de sănătate la locul de muncă;
7. Drepturile și obligațiile salariatului, Raspunderea disciplinară și Raspunderea patrimonială conform Legii nr. 53/2003- Codul muncii;
8. Instructajul general introductiv și instructajul specific locului de muncă;
9. Masurile ce pot fi aplicate in perioadele cu temperaturi extreme pentru protectia persoanelor incadrate in muncă:
10. Instruirea salariaților în domeniul situațiilor de urgență – prevederi legale;
11. Achiziția, utilizarea, verificarea, reîncărcarea, repararea și scoaterea din uz a mijloacelor individuale de stingere a incendiilor; -
12. Apărarea împotriva incendiilor;
13. Normele generale de apărare împotriva incendiilor;
14. Apărare împotriva incendiilor la spații și construcții pentru birouri.

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. 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. Hotararea Guvernului nr.488/2017 privind aprobarea Regulamentului de organizare si functionare a Inspectiei Muncii cu modificariloe si completarile ulterioare;
5. Legea nr. 544/2001-privind liberul acces la informatiile de interes public, cu modificările și completările ulterioare;
6. Legea nr. 53/2003, republicata - Codul muncii, cu modificările și completările ulterioare;
7. Ordonanța nr. 2 /2001 privind regimul juridic al contravențiilor, cu modificările și completările ulterioare;
8. Ordonanța nr. 27/2002 privind reglementarea activitatii de solutionare a petitiilor, cu modificările și completările ulterioare;
9. Hotararea Guvernului nr.971/2006 privind cerintele minime pentru semnalizarea de securitate si/sau de sanatate la locul de munca, cu modificarile si completarile ulterioare;

10. Legea nr.346/2002 privind asigurarea pentru accidentelor de munca si boli profesionale, republicata, cu modificarile si completarile ulterioare;
11. O.U.G nr.99/2000 privind masurile ce pot fi aplicate in perioadele cu temperaturii extreme pentru protectia persoanelor incadrate in munca;
12. Hotararea Guvernului nr.580/2000 pentru aprobarea normelor metodologice de aplicare a prevederilor Ordonantei de Urgenta a Guvernului nr.99/2000 privind masurile ce pot fi aplicate in perioadele cu temperaturi extreme pentru protectia persoanelor incadrate in munca;
13. Hotararea Guvernului nr.1146/2006 privind cerintele minime de securitate si sanatate pentru utilizarea in munca de catre lucratori a echipamentelor de munca, cu modificarile si completarile ulterioare;
14. Hotararea Guvernului nr.1091/2006 privind cerintele minime de securitate si sanatate pentru locul de munca, cu modificarile si completarile ulterioare;
15. Hotararea Guvernului nr.1048/2006 privind cerintele minime de securitate si sanatate pentru utilizarea de catre lucratori a echipamentelor individuale de protectie la locul de munca, cu modificarile si completarile ulterioare ;
16. Legea 319/2006 privind securitatea și sănătatea în muncă, cu modificarile si completarile ulterioare;
17. Hotararea Guvernului nr. 1425/2006 Norme metodologice de aplicare a legii 319/2006, cu modificarile si completarile ulterioare;
18. Hotararea Guvernului nr. 1048/2006 privind cerințele minime de securitate și sănătate pentru utilizarea de către lucrători a echipamentelor individuale de protecție la locul de muncă;
19. Ordonanta de Urgenta a Guvernului nr. 96 din 14 octombrie 2003 privind protectia maternitatii la locurile de munca cu modificarile si completarile ulterioare;
20. Norme metodologice de aplicare a Legii securității și sănătății în muncă nr. 319/2006, pentru locurile de muncă cu pericol deosebit de accidentare.
 - a. Cap. 1 – Dispoziții generale: art. 1-2;
 - b. Cap. 2 - Autorizarea funcționării din punct de vedere al securității și sănătății în muncă: art. 3 ,4, 24, 25;
 - c. Cap. 4 – Organizarea și funcționarea comitetului de securitate și sănătate în muncă: art. 57, 58, 59, 62, 64, 67;
 - d. Cap. 5 – Instruirea lucrătorilor în domeniul securității și sănătății în muncă: art. 74, 75, 76, 77, 78, 79, 80, 81, 85, 86, 90, 91, 92, 93, 94;
 - e. Cap. 6 – Pericol grav și iminent și zone cu risc ridicat și specific: art. 102, 109, 114.

21. Hotărârea Guvernului nr. 971/2006, privind cerințele minime pentru semnalizarea de securitate și/sau de sănătate la locul de muncă;

22. Legea nr.132/2010 privind colectarea selectivă a deșeurilor în instituțiile publice: art. 3-5, 9-15;

Apărarea împotriva incendiilor – AII

1. Legea nr. 307/2006 privind apărarea împotriva incendiilor republicată;

2. Ordin nr. 163/2007 pentru aprobarea Normelor generale de apărare împotriva incendiilor;

3. Ordinul MAI nr. 712/2005 pentru aprobarea Dispozițiilor generale privind instruirea salariaților în domeniul situațiilor de urgență, modificat și completat prin Ordinul MAI nr. 786/2005;

4. Ordinul nr. 138/2015 pentru aprobarea Normelor tehnice privind utilizarea, verificarea, reîncărcarea, repararea și scoaterea din uz a stingătoarelor de incendiu;

5. Ordin 262/2010 privind aprobarea Dispozițiilor generale de apărare împotriva incendiilor la spații și construcții pentru birouri.

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

TEMATICĂ ȘI BIBLIOGRAFIE

4. SERVICIUL MONITORIZARE ȘI RAPORTARE

a) **1 (unu) post expert gr. IA, nivel studii S, 6 ani și 6 luni vechime în specialitate, experiență în domeniul monitorizare, raportare sau control, perioadă nedeterminată, cu normă întreagă**

b) **1 (unu) post expert gr. IA, nivel studii S, 6 ani și 6 luni vechime în specialitate, perioadă nedeterminată, cu normă întreagă**

TEMATICĂ

1. Obiectivele generale ale controlului intern/managerial;

2. Cerințe și caracteristici ale Sistemului de Control intern managerial al entitatilor publice;

3. Atribuțiile generale ale Serviciului monitorizare și raportare (SMR);

4. Cerințe și caracteristici ale Sistemului de Management al Calității certificate conform

SR:EN ISO 9001:2015;

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;
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. Legea nr. 544/2001 privind liberul acces la informațiile de interes public, cu modificările și completările ulterioare;
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.

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;
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. Legea nr. 544/2001 privind liberul acces la informațiile de interes public, cu modificările și completările ulterioare;
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.

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

CALENDAR CONCURS

POSTARE ANUNT ÎN DATA DE 04.06.2021

- 17.06.2021 – data limită de depunere dosarelor de concurs, ora 16.00;
- 22.06.2021 – selecție dosare;
- 23.06.2021 – rezultat selecție dosare dosarelor si afisare rezultate selectie dosare de concurs cu mentiunea ”ADMIS/RESPINS „ - ora 14.00;
- 24.06.2021 – contestatii la rezultatele selectiei dosarelor, de la ora 08.00 la ora 16.00;
- 28.06.2021 – rezultat contestații selectie dosare, ora 16.00;
- 29.06.2021 – proba scrisă, ora 10.00**, la sediul instituției: Str. Av. Sănătescu nr. 48, sector 1, 011478 București;
- 30.06.2021 – afisarea rezultatelor obtinute la proba scrisa, ora 16.00;
- 01.07.2021 - contestații probă scrisă, de la ora 08.00 la ora 16.00;
- 02.07.2021 – rezultate contestații afişare rezultate contestatii la proba scrisă, ora 14.00;
- 05.07.2021 – probă interviu, ora 10.00**, la sediul instituției: Str. Av. Sănătescu nr. 48, sector 1, 011478 București;
- 06.07.2021 – afişare rezultate obtinute la proba interviu, ora 16.00;
- 07.07.2021 – contestații probă interviu, de la ora 08.00 la ora 16.00;
- 08.07.2021 – rezultate contestații, ora 16.00;
- 09.07.2021 – REZULTATE FINALE, ora 14.00.

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).

Promovarea probei scrise este obligatorie pentru sustinerea celorlalte probe.

Actele necesare dosarului, se vor depune de către candidați, la sediul ANMDMR, 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.

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

**Aprobat în vederea postării pentru data de:
04.06.2021**