



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

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

Tel: +4021-317.11.00

Fax: +4021-316.34.97

www.anm.ro

Organizează concurs pentru ocuparea următoarelor funcții contractuale vacante, perioadă nedeterminată, în conformitate cu prevederile H.G. nr. 286/2011 cu modificările și completările ulterioare, și a 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. 445/25.05.2021, Partea a III-a, respectiv:

1. DIRECȚIA STUDII CLINICE

a) Compartiment studii clinice medicamente de uz uman faza 1-4

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

b) Compartiment investigații clinice bioechivalenta

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

2. DIRECȚIA ECONOMICĂ ȘI ACHIZIȚII PUBLICE

a) Compartimentul achiziții publice si protocol

- 1 (unu) post expert gr. II, studii S, vechime în specialitate minim 6 luni, specialitate economic/drept/administrație publică, perioadă nedeterminată.

3. DIRECȚIA GENERALĂ DISPOZITIVE MEDICALE

a) Directia reglementare, supraveghere piață / Serviciul supraveghere piață

- 1 (unu) post inspector de specialitate gr. II, nivel studii S, minim 6 luni vechime în specialitate administrație publică, perioadă nedeterminată;

- 1 (unu) post inspector de specialitate gr. I, nivel studii S, 3 ani și 6 luni vechime în specialitate administrație publică, perioadă nedeterminată.

b) Directia tehnic - laboratoare / Serviciul încercări și verificări

- 1 (unu) post inspector de specialitate gr. II, nivel studii S, 6 luni vechime în specialitate administrație publică, 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 STUDIILOR CLINICE

b) Compartiment studii clinice medicamente de uz uman faza 1-4

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

- ✓ diplomă de licență, specializare farmacie;
- ✓ certificat de confirmare în specialitatea Laborator Farmaceutic/Industria farmaceutica si cosmetica
- ✓ vechime în specialitate minim 6 ani si 6 luni;
- ✓ cunoștințe operare PC;
- ✓ cunoștințe limba engleză nivel avansat citire, scriere
- ✓ concurs pentru ocuparea postului.

b) Compartiment investigații clinice bioechivalența

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

- ✓ diplomă de licență, specializare farmacie;
- ✓ certificat de confirmare în specialitatea Laborator Farmaceutic/Industria farmaceutica si cosmetica
- ✓ vechime în specialitate minim 6 ani si 6 luni;
- ✓ cunoștințe operare PC;
- ✓ cunoștințe limba engleză nivel avansat citire, scriere
- ✓ concurs pentru ocuparea postului.

2. DIRECTIA ECONOMICA ȘI ACHIZITIILE PUBLICE

a) Compartimentul achiziții publice si protocol

b) 1 (unu) post expert gr. II, studii S, vechime în specialitate minim 6 luni, specialitate economica/drept/administrație publică, perioadă nedeterminată.

- ✓ diplomă de licență în specialitate;
- ✓ cunoștințe de utilizare a calculatorului;
- ✓ certificat de absolvire A.N.C. pentru ocupația "expert achiziții publice", Cod COR 214946;
- ✓ experiență în activitatea de achiziții publice;
- ✓ concurs pentru ocuparea postului.

1. DIRECȚIA GENERALĂ DISPOZITIVE MEDICALE

a) Direcția reglementare, supraveghere piață / Serviciul supraveghere piață

- 1 (unu) post inspector de specialitate gr. II, nivel studii S, 6 luni vechime în specialitate administrație publică, perioadă nedeterminată;

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

- 1 (unu) post inspector de specialitate gr. I, nivel studii S, 3 ani și 6 luni vechime în specialitate administrație publică, perioadă nedeterminată.

- ✓ diplomă de licență în specialitate;
- ✓ experiență în supraveghere de piață cel puțin 6 luni;
- ✓ vechimea minimă în specialitate, 3 ani și 6 luni;
- ✓ cunoștințe de utilizare a calculatorului;
- ✓ cunoștințe de limba engleză nivel mediu scris, citit, vorbit;
- ✓ concurs pentru ocuparea postului.

b) Direcția tehnic - laboratoare / Serviciul încercări și verificări

- ✓ 1 (unu) post inspector de specialitate gr. II, nivel studii S, 6 luni vechime în specialitate administrație publică, perioadă nedeterminată;
- ✓ diplomă de licență în specialitate;
- ✓ vechimea minimă în specialitate, 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 STUDIILOR CLINICE

a) Compartiment studii clinice medicamente de uz uman faza 1-4

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

b) Compartiment investigații clinice bioechivalență

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

TEMATICĂ

1. Documentele esențiale necesare pentru desfășurarea unui studiu clinic cu medicamente de uz uman și scopul acestora

2. Reglementari privind autorizarea de catre ANMDDMR a desfasurarii unui studiu clinic cu medicamente de uz uman
3. Amendamente importante ale documentatiei unui studiu clinic: considerente generale, clasificare, procedura autorizare
4. Medicamentul pentru investigatie clinica: consideratii generale; ghiduri specifice
5. Structura dosarului de calitate pentru medicamentul de investigatie clinica
6. Dezvoltarea farmaceutica a substantei active in cazul medicamentului de investigatie clinica
7. Dezvoltarea farmaceutica a medicamentului pentru investigatie clinica
8. Controlul substantei active si al medicamentului -parametrii caracteristici specificatiei de calitate
9. Evaluarea impuritatilor genotoxice din substanta activa; evaluarea sigurantei acest
10. Stabilitatea substantei active
11. Cerinte BPF pentru medicamente de investigatie clinica (Anexa 13)
12. Controlul calitatii excipientilor
13. Caracterizarea si evaluarea impuritatilor/produsilor de degradare in medicamentul de investigatie clinica
14. Evaluarea stabilitatii medicamentului de investigatie clinica
15. Cerintele specifice pentru medicamentele de investigatie clinica

BIBLIOGRAFIE

I. Legislatie generala 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 ANMDDMR;
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;

II. Legislatie aplicabila studiilor clinice:

1. ORDINUL MINISTRULUI SĂNĂTĂȚII PUBLICE Nr. 904/2006 referitor la aprobarea Normelor care transpun Directiva 2001/20/CE a Parlamentului European și a Consiliului din 4 aprilie 2001 privind armonizarea legislației, reglementărilor și măsurilor administrative ale statelor membre, referitoare la implementarea regulilor de bună practică în desfășurarea studiilor clinice efectuate pe medicamente de uz uman;
2. ORDINUL MINISTRULUI SĂNĂTĂȚII PUBLICE Nr. 903/2006 pentru aprobarea Principiilor și ghidurilor detaliate privind buna practică în studiul clinic pentru medicamentele de uz uman pentru investigație clinică, precum și cerințele pentru fabricația și importul acestor medicamente;

3. ORDINUL MINISTRULUI SĂNĂTĂȚII PUBLICE Nr. 905/2006 pentru aprobarea Principiilor și liniilor directoare de bună practică de fabricație pentru medicamentele de uz uman, inclusiv cele pentru investigație clinică.

III. Cerințe generale referitoare la desfășurarea studiilor clinice:

1. HOTĂRÂREA CONSILIULUI ȘTIINȚIFIC Nr. 2/24.10.2017 referitoare la adoptarea Ghidului privind buna practica in studiul clinic;
2. HOTARAREA Nr. 2/26.06.2017 de adoptare a Ghidului privind buna practica de fabricatie pentru medicamentele de uz uman
3. HOTĂRÂREA CONSILIULUI ȘTIINȚIFIC nr. 40/2006 referitoare la aprobarea Ghidului privind considerații generale despre studii clinice;
4. HOTĂRÂREA CONSILIULUI ȘTIINȚIFIC nr. 22/03.09.2010 referitoare la aprobarea Ghidului detaliat privind cererea de autorizare a unui studiu clinic cu medicamente de uz uman, notificarea unor amendamente importante și declararea închiderii unui studiu clinic, modificata prin Hotararea nr. 32/18.11.2010;
5. HOTĂRÂREA CONSILIULUI ȘTIINȚIFIC nr. 6/2014 referitoare la aprobarea Reglementărilor privind autorizarea de către ANMDM a studiilor clinice/notificarea la ANMDM a studiilor nonintervenționale efectuate cu medicamente de uz uman în România modificata si completata prin HCS 25/03.07.2015;
6. HOTĂRÂREA CONSILIULUI ȘTIINȚIFIC nr. 15/23.05.2008 referitoare la aprobarea Ghidului privind cerintele referitoare la documentatia chimico-farmaceutica a medicamentelor pentru investigatie clinica;
7. HOTARAREA CONSILIULUI STIINTIFIC nr. 20/06.07.2011 referitoare la aprobarea Ghidului privind utilizarea in studii clinice a medicamentelor pentru investigatie clinica si a medicamentelor noninvestigationale;

IV. Ghiduri științifice:

1. Eudralex vol 10 chapter III - Quality of the investigational medicinal product;
2. EMA Scientific Quality guidelines;

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

2. DIRECȚIA ECONOMICĂ ȘI ACHIZIȚII PUBLICE

a) Compartimentul achiziții publice si protocol

- 1 (unu) post expert gr. II, studii S, vechime în specialitate minim 6 luni, specialitate economic/drept/administrație publica, perioadă nedeterminată.

TEMATICĂ

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. Legea Nr. 98/2016 privind achizițiile publice - Capitolul I - Dispoziții generale;

4. Legea Nr. 98/2016 privind achizițiile publice - Capitolul III - Modalități de atribuire;
5. Legea Nr. 101/2016 privind remediile și căile de atac în materie de atribuire a contractelor de achiziție publică, a contractelor sectoriale și a contractelor de concesiune de lucrări și concesiune de servicii, precum și pentru organizarea și funcționarea Consiliului Național de Soluționare a Contestațiilor - Capitolul I și II - Dispoziții generale - Notificarea prealabilă;
6. Hotărârea Nr. 395/2016 pentru aprobarea Normelor metodologice de aplicare a prevederilor referitoare la atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice - Capitolul III – Realizarea achiziției publice - Secțiunea 1;
7. Hotărârea Nr. 395/2016 pentru aprobarea Normelor metodologice de aplicare a prevederilor referitoare la atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice - Capitolul III – Secțiunea 5 – Derularea procedurilor de atribuire;
8. Hotărârea Nr. 395/2016 pentru aprobarea Normelor metodologice de aplicare a prevederilor referitoare la atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice - Capitolul III – Secțiunea 9 – Comisia de evaluare și modul de lucru al acesteia;
9. Hotărârea Nr. 395/2016 pentru aprobarea Normelor metodologice de aplicare a prevederilor referitoare la atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice - Capitolul I - Dispoziții generale și organizatorice;
10. Ordin Nr. 281/2016 privind stabilirea formularelor standard ale Programului anual al achizițiilor publice și Programului anual al achizițiilor sectoriale;
11. Ordinul nr. 1792/2002 privind aprobarea normelor metodologice privind angajarea, lichidarea, ordonanțarea și plata cheltuielilor instituțiilor publice precum și organizarea, evidența și raportarea angajamentelor bugetare și legale, cu modificările și completările ulterioare;

BIBLIOGRAFIE

1. Legea Nr. 134 din 12 iulie 2019 privind reorganizarea Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale, precum și pentru modificarea unor acte normative;
2. Legea Nr. 98/2016 din 19 mai 2016 privind achizițiile publice;
3. Legea Nr. 101/2016 din 19 mai 2016 privind remediile și căile de atac în materie de atribuire a contractelor de achiziție publică, a contractelor sectoriale și a contractelor de concesiune de lucrări și concesiune de servicii, precum și pentru organizarea și funcționarea Consiliului Național de Soluționare a Contestațiilor;
4. Hotărârea Nr. 395/2016 din 2 iunie 2016 pentru aprobarea Normelor metodologice de aplicare a prevederilor referitoare la atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice;
5. Ordin Nr. 281/2016 din 22 iunie 2016 privind stabilirea formularelor standard ale Programului anual al achizițiilor publice și Programului anual al achizițiilor sectoriale
6. Ordinul 1792 din 24 decembrie 2002, privind aprobarea normelor metodologice privind angajarea, lichidarea, ordonanțarea și plata cheltuielilor instituțiilor publice precum și organizarea, evidența și raportarea angajamentelor bugetare și legale, cu modificările și completările ulterioare;

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

3. DIRECTIA GENERALA DISPOZITIVE MEDICALE

a) Directia reglementare, supraveghere piață / Serviciul supraveghere piață

- **1 (unu) post inspector de specialitate gr. II, nivel studii S, 6 luni vechime în specialitate administrație publică, perioadă nedeterminată;**
- **1 (unu) post inspector de specialitate gr. I, nivel studii S, 3 ani și 6 luni vechime în specialitate administrație publică, perioadă nedeterminată.**

TEMATICĂ

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

BIBLIOGRAFIE

1. LEGE nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, republicată, cu modificările și completările ulterioare;
2. Legea 134/2019 privind reorganizarea Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale, precum și pentru modificarea unor acte normative;
3. HG nr. 54/2009 privind condițiile introducerii pe piață a dispozitivelor medicale;
4. HG nr. 55/2009 privind dispozitivele medicale implantabile active;
5. HG nr. 798/2003 privind stabilirea condițiilor de introducere pe piață și de utilizare a dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro;
6. Ordinul MS nr. 1009/2016 privind înregistrarea dispozitivelor medicale în baza națională de date;
7. Regulamentul (UE) 2017/745 AL PARLAMENTULUI EUROPEAN ȘI AL CONSILIULUI din 5 aprilie 2017 privind dispozitivele medicale, de modificare a Directivei 2001/83/CE, a Regulamentului (CE) nr. 178/2002 și a Regulamentului (CE) nr. 1223/2009 și de abrogare a Directivelor 90/385/CEE și 93/42/CEE ale Consiliului;
8. Ordinul ministrului sănătății nr. 566/2020 pentru aprobarea Normelor metodologice de aplicare a titlului XX din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, referitoare la avizarea activităților în domeniul dispozitivelor medicale;
9. HG Nr. 306 din 23 martie 2011 privind unele măsuri de supraveghere a pieței produselor reglementate de legislația Uniunii Europene care armonizează condițiile de comercializare a acestora;

10. Regulamentul (CE) nr. 765/2008 al Parlamentului European și al Consiliului din 9 iulie 2008 de stabilire a cerințelor de acreditare și de supraveghere a pieței în ceea ce privește comercializarea produselor și de abrogare a Regulamentului (CEE) nr. 339/93;
11. Ordonanța nr. 2/2001 privind regimul juridic al contravențiilor.
12. Ordin Nr. 373 din 26 martie 2015 privind aprobarea formularului cu regim special al procesului-verbal de constatare și aplicare a sancțiunilor contravenționale privind nerespectarea dispozițiilor legale referitoare la dispozitivele medicale și activitățile conexe acestora

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

**b) Directia tehnic - laboratoare / Serviciul încercări și verificări
- 1 (unu) post inspector de specialitate gr. II, nivel studii S, 6 luni vechime în specialitate administrație publică, perioadă nedeterminată;**

TEMATICĂ

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

BIBLIOGRAFIE

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

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

7. Ordinul ministrului sanataii nr. 308/2015 privind controlul prin verificare periodica a dispozitivelor medicale puse in functiune si aflate in utilizare;

8. SR EN 60601-1 Aparate electromedicale. Cerinte generale de securitate de baza si performante esentiale.

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

08.06.2021 – data limită de depunere dosarelor de concurs, ora 16.00;

10.06.2021 – selecție dosare;

11.06.2021 – rezultat selecție dosare dosarelor si afisare rezultate selectie dosare de concurs cu mentiunea "ADMIS/RESPINS ,, - ora 14.00;

14.06.2021 – contestatii la rezultatele selectiei dosarelor, de la ora 08.00 la ora 16.00;

15.06.2021 – rezultat contestații selectie dosare, ora 14.00;

17.06.2021 – proba scrisă, ora 10.00, la sediul ANMDMR, în Str. Av. Sănătescu nr. 48, sector 1, 011478, București;

18.06.2021 – afisarea rezultatelor obtinute la proba scrisa, ora 14.00;

22.06.2021 - contestații probă scrisă, de la ora 08.00 la ora 16.00;

23.06.2021 – rezultate contestații afişare rezultate contestatii la proba scrisă, ora 14.00;

24.06.2021 – probă interviu, ora 10.00, la sediul ANMDMR, în Str. Av. Sănătescu nr. 48, sector 1, 011478, București;

25.06.2021 – afişare rezultate obtinute la proba interviu, ora 14.00;

28.06.2021 – contestații probă interviu, de la ora 08.00 la ora 14.00;

29.06.2021 – rezultate contestații, ora 16.00;

30.06.2021 – REZULTATE FINALE.

ATENȚIE

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

a) Directia reglementare, supraveghere piață / Serviciul supraveghere piață

- 1 (unu) post inspector de specialitate gr. II, nivel studii S, 6 luni vechime în specialitate administrație publică, perioadă nedeterminată;
- 1 (unu) post inspector de specialitate gr. I, nivel studii S, 3 ani și 6 luni vechime în specialitate administrație publică, perioadă nedeterminată.

b) Directia tehnic - laboratoare / Serviciul încercări și verificări

- 1 (unu) post inspector de specialitate gr. II, nivel studii S, 6 luni vechime în specialitate administrație publică, perioadă nedeterminată;

- - **17.06.2021 – proba scrisă, ora 10.00**, la sediul instituției: Soseaua N. Titulescu nr. 58, sector 1, 011144 București;
- - **24.06.2021 – probă interviu, ora 10.00**, la sediul instituției: Soseaua N. Titulescu nr. 58, sector 1, 011144 București;

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 susținerea 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:
25.05.2021**