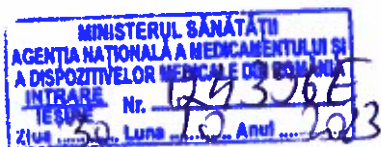




**MINISTERUL SĂNĂTĂȚII**  
**AGENȚIA NAȚIONALĂ A MEDICAMENTULUI**  
**ȘI A DISPOZITIVELOR MEDICALE DIN ROMÂNIA**  
Str. Av. Sănătescu nr. 48, sector 1, 011478 București  
Tel: +4021-317.11.00  
Fax: +4021-316.34.97  
www.anm.ro



**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

**ERATĂ**

La anunțul nr. 123210E/18.10.2023, publicat de către Agenția Națională a Medicamentului și Dispozitivelor Medicale din România privind organizarea și desfășurarea concursului de ocupare a funcției contractuale vacante de referent tr. II, nivel studii M, diplomă de bacalaureat, 6 luni vechime în specialitate (real, teoretic, uman, tehnic), normă întreagă, perioadă nedeterminată, din cadrul Direcției generale evaluare – autorizare, Direcția proceduri europene Serviciul administrare proceduri europene - Compartiment administrare procedură centralizată, s-a constatat o eroare materială, motiv pentru care se impune următoarea precizare:

3. în secțiunea: "**BIBLIOGRAFIE**" / II. **DIRECȚIA PROCEDURI EUROPENE** – (pag. 31)

**În loc de:**

**BIBLIOGRAFIE**

5. Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, republicată, cu modificările și completările ulterioare – Titlul XVIII Medicamentul;
6. Ordin al Ministrului Sănătății nr. 906/2006 pentru aprobarea Normelor și protocoalelor analitice, farmacotoxicologice și clinice referitoare la testarea medicamentelor – Cerințele dosarului standardizat de autorizare de punere pe piață – Modulul 1, 2 și 3;
7. Farmacopeea Română Ed a X-a, , Editura Medicală, București, 1993;
8. Bojiță M, Săndulescu R, Roman L, Oprean R, Analiza și controlul medicamentelor, Vol. 1-2, Ed. Intelcredo, 2003.



**MINISTERUL SĂNĂȚII**  
**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

**Se va citi:**

**BIBLIOGRAFIE**

4. Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, republicată, cu modificările și completările ulterioare – Titlul XVIII Medicamentul;
5. Legea nr. 134 din 12.07.2019 privind reorganizarea Agenției Naționale a Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, precum și pentru modificarea unor acte normative, cu modificările și completările ulterioare
6. Microsoft Office (Word, Excel)

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

4. **în secțiunea: "TEMATICĂ" / II. DIRECȚIA PROCEDURI EUROPENE – (pag. 31)**

**În loc de:**

**TEMATICĂ**

10. Definiția medicamentului și domeniul de aplicare (1, art. 699,700,701,702);
11. Autorizarea de punere pe piață (1, Cap. III, secțiunea I, art. 704-713, secțiunea a 4-a, art. 726-742, secțiunea a 5-a, art. 743-754);
12. Structura dosarului de autorizare (2, Partea I, modulele 1,2,3);
13. Monografiile de forme farmaceutice (3, pag. 192-194; 284-286; 849-851; 889-890; 951-953);
14. Validarea metodelor analitice (4, Vol. 1, pag 439-491);
15. Cromatografia. Aplicații în analiza și controlul medicamentelor (3, pag. 1043-1049; 4, Vol. 2, pag. 17-237);



**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

16. Spectrometria de absorbție în ultraviolet și vizibil (3, pag. 1036-1038; 4, Vol. 2, pag 296-332);
17. Spectrometria atomică (3, pag. 1039-1041; 4, Vol. 2, pag 333-352);
18. Spectrometria în infraroșu (3, pag. 1038-1039; 4, Vol. 2, pag 353-382).

**Se va citi:**

## **TEMATICĂ**

4. Definiția medicamentului și domeniul de aplicare
5. Autorizarea de punere pe piață.
6. Legislație națională în domeniul farmaceutic.

**Aprobat în vederea postării în data de 30.10.2023**

