



MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
AL REPUBLICII MOLDOVA

Aprob
Ala NEMERENCO
Ministru al sănătății

Anunț!

Ministerul Sănătății (str. V. Alecsandri, 2, mun. Chișinău),
anunță concurs pentru suplinirea funcțiilor publice vacante din cadrul
Aparatului central al ministerului:

- Consultant principal, (fpe), Direcția politici în domeniul
medicamentelor și dispozitivelor medicale – 2 unități;

Lista documentelor necesare pentru participare la concurs:

- CV-ul;
- formularul de participare (anexa la Regulamentul cu privire la
ocuparea funcției publice prin concurs aprobat prin Hotărârea Guvernului
nr. 201 din 11.03.2009);
- copia buletinului de identitate;
- copiile diplomelor de studii și ale certificatelor de absolvire a
cursurilor de perfecționare profesională și/sau specializare;
- copia carnetului de muncă sau alte acte care atestă vechimea în
muncă;
- cazierul judiciar.

Notă: - Cazierul judiciar poate fi înlocuit cu declarații pe propria răspundere. În acest
caz, candidatul are obligația să completeze dosarul de concurs cu originalul
documentului în termen de maximum 10 zile calendaristice de la data la care a fost
declarat învingător, sub sancțiunea neemiterii actului administrativ de numire.

- Copiile documentelor nominalizate pot fi autentificate de notar sau prezentate
împreună cu documentele originale pentru verificarea veridicității acestora. Candidații
depus documentele personal, prin poștă sau e-mail (cu condiția că candidații, care au
depus dosarul prin poștă sau e-mail vor prezenta în ziua concursului toate actele în
original pentru autentificare, în caz contrar dosarul de concurs se respinge).

Termenul de depunere a documentelor pentru participare la concurs:

- Termenul limită de depunere a documentelor pentru participare la
concurs este de pînă la **22 iunie 2022**, inclusiv. Dosarele se vor depune
personal sau prin e-mail, la Ministerul Sănătății (str. V. Alecsandri 2, et. 1,
bir.111, telefon de contact: 022-26-88-02, 022/26-88-72, e-mail :
victoria.olaru@ms.gov.md;
andrei.punga@ms.gov.md

Cerințe generale față de candidați:

1. Cetățean al Republicii Moldova;
2. Cunoașterea limbii române;
4. Nu a împlinit vârsta de 63 de ani;
5. Studiile necesare prevăzute pentru funcția publică respectivă
6. Lipsa antecedentelor penale;
7. Apt de muncă – (din punct de vedere medical și neuropsihic);
8. Nu este privat de dreptul de a ocupa funcții publice ;
9. Nu are interdicția de a ocupa o funcție publică, ce derivă dintr-un act de constatare al Autorității Naționale de Integritate.

Competențe: de organizare, elaborare a documentelor, analiză și sinteză, comunicare, planificare și implementare a activităților în domeniu.

Atitudini necesare: respect față de oameni, profesionalism, responsabilitate, corectitudine, imparțialitate, disciplină, tendință de perfecționare profesională continuă, activism și spirit de inițiativă, munca în echipă.

Posedarea cunoștințelor de operare la calculator: Word, Excel, PowerPoint, Internet.

Cunoașterea unei limbi de circulație internațională la nivelul B1.

1.Consultant principal, (fpe), Direcția politici în domeniul medicamentelor și dispozitivelor medicale – 1 unitate.

Scopul general al funcției: Contribuirea la elaborarea politicilor în domeniul medicamentelor.

Sarcinile de bază:

1. Elaborarea, promovarea și monitorizarea implementării politicilor în domeniul activității farmaceutice în conformitate cu cele mai bune practici;
2. Examinarea și avizarea proiectelor de acte normative ale altor ministere conform domeniului de competență;
3. Asigurarea suportului metodologic privind organizarea și prestarea serviciilor farmaceutice;
4. Elaborarea informațiilor analitice și rapoartelor în domeniul activității farmaceutice;
5. Cooperarea cu autoritățile administrației publice centrale și locale, organismele internaționale și organizațiile neguvernamentale în realizarea politicilor în domeniul activității farmaceutice;

Cerințe speciale:

Studii:

- superioare de licență sau echivalente, în domeniul farmaceutic.

Experiență profesională: 2 ani de experiență profesională în domeniu.

Bibliografia:

1. Legea ocrotirii sănătății nr. 411/1995;

2. Legea cu privire la activitatea farmaceutică Nr. 1456 din 25-05-1993;
3. Legea cu privire la medicamente nr. 1409/1997;
4. Legea cu privire la circulația substanțelor stupefiante, psihotrope și a precursorilor nr. 382/1999;
5. Politica de Stat în domeniul Medicamentului, aprobată prin Hotărârea Parlamentului nr. 1352/2002;
6. Hotărârea Guvernului nr. 603/1997 Regulamentul cu privire la formarea prețurilor la medicamente și alte produse farmaceutice și parafarmaceutice;
7. Hotărârea Guvernului nr. 525/2010 Regulamentul cu privire la modul de aprobare și înregistrare a prețurilor de producător la medicamente;
8. Hotărârea Guvernului nr. 1372/2005 Regulamentul cu privire la modul de compensare a medicamentelor în condițiile asigurării obligatorii de asistență medicală nr. 1372/2005;
9. Hotărârea Guvernului nr. 148/2021 cu privire la organizarea și funcționarea Ministerului Sănătății;
10. Hotărârea Guvernului nr.1088/2004 Cu privire la aprobarea tabelelor și listelor substanțelor stupefiante, psihotrope și precursorilor acestora, supuse controlului;
11. Hotărârea Guvernului nr. 504/2012 Regulamentul sanitar privind dotarea și exploatarea farmaciilor și depozitelor farmaceutice;
12. Hotărârea Guvernului nr 944/2018 Regulamentul cu privire la promovarea etică a medicamentelor;
13. Hotărârea Guvernului nr.192/2017 Codul deontologic al lucrătorului medical și al farmacistului;
14. Legea cu privire la funcția publică și statutul funcționarului public nr. 158-XVI din 04.07.2008;
15. Legea privind Codul de conduită a funcționarului public nr. 25-XVI din 22.02.2008;
16. Legea nr.133/2016 privind declararea averii și intereselor personale.

Ordine:

17. Aprobarea Regulilor de bună practică de fabricație (GMP) a medicamentelor de uz uman nr. 309/2013;
18. Cu privire la aprobarea Regulilor de bună practică de distribuție a medicamentelor (GDP) de uz uman nr. 1400/2014;
19. Păstrarea medicamentelor, altor produse farmaceutice și articolelor cu destinație medicală nr. 28/2006;
20. Regulamentul medicamentelor esențiale. Lista medicamentelor esențiale nr. 162/2007;
21. Autorizarea produselor de uz uman și introducerea modificărilor postautorizare nr. 739/2012;
22. Mecanismul de includere a medicamentelor pentru compensare din fondurile asigurării obligatorii de asistență medicală (comun MS/CNAM) nr. 600/320 din 24.07.2015;
23. Controlul de Stat al Calității Medicamentelor nr. 521/2012;
24. Nimicirea inofensivă a medicamentelor nr. 9/2006;

25. Asigurarea accesului populației la medicamente și dispozitive medicale de importanță social nr. 959/2012 ;
26. Modul de prescriere și eliberare a medicamentelor nr. 960/2012;
27. Asistența cu medicamente a bolnavilor spitalizați nr. 322/2002.

2. Consultant principal, (fpe), Direcția politici în domeniul medicamentelor și dispozitivelor medicale – 1 unitate.

Scopul general al funcției: Contribuirea la elaborarea politicilor în domeniul dispozitivelor medicale.

Sarcinile de bază:

1. Elaborarea, promovarea și monitorizarea implementării politicilor în domeniul dispozitivelor medicale în conformitate cu cele mai bune practici;
2. Elaborarea informațiilor analitice și rapoartelor în domeniul dispozitivelor medicale;
3. Examinarea și avizarea proiectelor de acte normative ale altor ministere conform domeniului de competență;
4. Cooperarea cu autoritățile administrației publice centrale și locale, organismele internaționale și organizațiile neguvernamentale în realizarea politicilor în domeniul dispozitivelor medicale;
5. Examinarea și elaborarea notelor de răspuns la petiții, întrebări și interpelări în domeniile de competență.

Cerințe speciale:

Studii:

- superioare de licență sau echivalente, în domeniul bioingineriei.

Experiență profesională: 2 ani de experiență profesională în domeniu.

Bibliografia:

6. Legea ocrotirii sănătății nr. 411/1995;
7. Legea cu privire la activitatea farmaceutică Nr. 1456 din 25-05-1993;
8. Legea cu privire la dispozitivele medicale nr. 102/2017;
9. Legea cu privire la funcția publică și statutul funcționarului public nr. 158-XVI din 04.07.2008;
10. Legea privind Codul de conduită a funcționarului public nr. 25-XVI din 22.02.2008;
11. Legea nr.133/2016 privind declararea averii și intereselor personale;
12. Legea nr. 82/2017 a integrității.
13. Hotărârea Guvernului nr. 148/2021 cu privire la organizarea și funcționarea Ministerului Sănătății;
14. Hotărârea Guvernului nr. 702/2018 pentru aprobarea Regulamentului privind condițiile de introducere pe piață a dispozitivelor medicale;
15. Hotărârea Guvernului nr. 703/2018 pentru aprobarea Regulamentului privind condițiile de introducere pe piață a dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro;
16. Hotărârea Guvernului nr. 704/2018 pentru aprobarea Regulamentului privind condițiile de introducere pe piață a dispozitivelor medicale implantabile active.

Ordine:

17. Asigurarea accesului populației la medicamente și dispozitive medicale de importanță social nr. 959/2012 ;
18. Ordinul MSMPS nr. 212 din 21.03.2018 cu privire la reglementarea înregistrării dispozitivelor medicale care nu dețin marcajul CE.

Vizat :

Serviciul resurse umane și probleme speciale

V. Olaru