

V

(Hirdetmények)

IGAZGATÁSI ELJÁRÁSOK

EURÓPAI GYÓGYSZERÜGYNÖKSÉG

MUNKAERŐ-FELVÉTEL AZ EURÓPAI GYÓGYSZERÉRTÉKELŐ ÜGYNÖKSÉGNÉL (LONDON)

(2007/C 165 A/01)

Az Ügynökség feladata az emberi és állatgyógyászati felhasználásra készült gyógyszertermékek értékelésének és felügyeletének Európai Unión belüli koordinálása (lásd a 726/2004/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletet ⁽¹⁾). Az 1995 januárjában létrejött EMEA rendkívül szoros kapcsolatot tart fenn az Európai Bizottsággal, a 27 tagállammal, az EGT-, EFTA-országokkal, és az állami és a magánszektor számos más csoportjával.

Az EMEA szervezetével és tevékenységével kapcsolatban az Interneten talál részletes és könnyen elérhető tájékoztatást; címünk: <http://www.emea.europa.eu/>.

Az Európai Gyógyszerértékelő Ügynökség tartalékállomány létrehozása céljából indít kiválasztási eljárást az alábbi munkakörökre vonatkozóan:

- EMEA/AD/246: Tisztviselő (tudományos) Egészségügyi információs részleg (AD 7),
- EMEA/AD/247: Csoportvezető az Oracle adatbázis igazgatásának szakterületén (AD 8),
- EMEA/AD/248: Tisztviselő, Jogi részleg (AD 5),
- EMEA/AD/249: Tisztviselő (tudományos), Gyógyszerfelügyelet, Emberi felhasználásra szánt gyógyszerek engedélyezését követő értékelési csoport (AD 8),
- EMEA/AST/250: Asszisztens, Gyógyszerfelügyelet és az emberi felhasználásra szánt gyógyszerek biztonsági és hatásossági engedélyezését követő értékelési részlege, Emberi felhasználásra szánt gyógyszerek engedélyezését követő értékelési csoport (AST 3),
- EMEA/AD/251: Csoportvezető a fertőzés elleni szakterületen, Egészségügyi információs részleg, Emberi felhasználásra szánt gyógyszerek engedélyezését megelőző értékelési csoport (AD 8),
- EMEA/AD/252: Tisztviselő (tudományos), Biztonság, hatásosság, tudományos szaktanácsadás és ritka betegségek gyógyszerei, Emberi felhasználásra szánt gyógyszerek engedélyezését megelőző értékelési csoport (AD 5),

⁽¹⁾ HL L 136., 2004.4.30. A legutóbb az 1901/2006/EK rendelettel (HL L 378., 2006.12.27., 1. o.) módosított rendelet.

— **EMEA/AD/253: Tisztviselő (tudományos), Business Pipeline, Egészségügyi információs részleg, Emberi felhasználásra szánt gyógyszerek engedélyezését megelőző értékelési csoport (AD 8).**

A kiválasztott jelentkezők tartalékállományba kerülnek, és ezt követően – a költségvetési helyzettől függően – öt évre szóló, megújítható szerződésre kaphatnak ajánlatot az Európai Közösségek egyéb alkalmazottaira vonatkozó foglalkoztatási feltételek ⁽²⁾ szerint.

A munkavégzés helye London.

A pályázóknak az EU-tagállamok, illetve Izland, Norvégia vagy Liechtenstein állampolgári jogukat teljes egészében gyakorló állampolgárainak kell lenniük.

A jelentkezési feltételek és a munkaköri leírás az Ügynökség honlapjáról tölthetők le:

<http://www.emea.europa.eu/htms/general/admin/recruit/recruitnew.htm>

A pályázatokat elektronikus úton kell benyújtani, az EMEA weboldalán elérhető űrlap segítségével. A pályázatokat legkésőbb **2007. augusztus 30-án** éjfélig el kell küldeni.

Kérjük, vegye figyelembe, hogy az EMEA-hoz érkező pályázatok nagy száma miatt a pályázatok leadásának határidejéhez közeledve a rendszerben problémák léphetnek fel a nagy mennyiségű adat feldolgozásával kapcsolatban. Ezért a pályázóknak tanácsos jelentkezésüket jóval a határidő lejártá előtt benyújtaniuk.

Ha elektronikus úton értesítést kíván kapni az állásajánlatokról, kérjük, regisztrálja magát online a <http://www.emea.europa.eu> címen az „Online Mailing Service” pont alatt.

⁽²⁾ A Tanács 1968. február 29-i 259/68/EGK, Euratom, ESZAK rendelete az Európai Közösségek tisztviselőinek személyzeti szabályzatáról, egyéb alkalmazottainak alkalmazási feltételeiről, valamint a Bizottság tisztviselőire ideiglenesen alkalmazandó különleges intézkedések bevezetéséről (HL L 56., 1968.3.4., 1. o.). A legutóbb az 1895/2006/EK, Euratom rendelettel (HL L 397., 2006.12.30., 6. o.) módosított rendelet.