

III

(Bekanntmachungen)

EUROPÄISCHE ARZNEIMITTEL-AGENTUR

STELLENAUSSCHREIBUNG FÜR DIE EUROPÄISCHE ARZNEIMITTEL-AGENTUR (LONDON)

(2004/C 193 A/01)

Aufgabe dieser Agentur ist es, die Beurteilung und Überwachung von Human- und Tierarzneimitteln in der Europäischen Union zu koordinieren (siehe Verordnung (EWG) Nr. 2309/93 des Rates vom 22. Juli 1993, *Amtsblatt der Europäischen Union* L 214 vom 24. August 1993 und Verordnung (EG) Nr. 726/2004 des Europäischen Parlaments und des Rates vom 31. März 2004, *Amtsblatt der Europäischen Union* L 136/1 vom 30. April 2004). Die EMEA nahm im Januar 1995 ihre Tätigkeit auf. Ihre Arbeit bedingt zahlreiche enge Kontakte zur Europäischen Kommission, den 25 Mitgliedstaaten der Europäischen Union, den Ländern des Europäischen Wirtschaftsraums und vielen anderen staatlichen und privatwirtschaftlichen Stellen.

Nähere Informationen über die EMEA und ihre Tätigkeiten sind im Internet auf ihrer Website unter <http://www.emea.eu.int> abrufbar.

Die Europäische Arzneimittel-Agentur führt mehrere Auswahlverfahren im Hinblick auf die Erstellung von Eignungslisten für folgende Stellen durch:

- **EMEA/A/186: Verwaltungsrat (wissenschaftlich), Referat für die Beurteilung von Tierarzneimitteln, Arzneimittelsicherheit (A*8),**
- **EMEA/A/187: Verwaltungsrat (wissenschaftlich), Referat für die Beurteilung von Humanarzneimitteln vor der Zulassung, Fachgruppenleiter Onkologie (A*8),**
- **EMEA/A/188: Verwaltungsrat (wissenschaftlich), Referat für die Beurteilung von Humanarzneimitteln vor der Zulassung, Fachgruppenleiter innere Medizin/zentrales Nervensystem (A*8),**
- **EMEA/A/189: Verwaltungsrat (wissenschaftlich), Referat für die Beurteilung von Humanarzneimitteln vor der Zulassung, Fachgruppenleiter innere Medizin/Diabetes/Stoffwechselkrankheiten (A*8),**
- **EMEA/A/190: Verwaltungsrat (wissenschaftlich), Referat für die Beurteilung von Humanarzneimitteln vor der Zulassung, Sicherheit und Wirksamkeit/wissenschaftliche Beratung und Arzneimittel für seltene Leiden (A*5),**
- **EMEA/A/191: Verwaltungsrat (wissenschaftlich), Referat für die Beurteilung von Humanarzneimitteln vor der Zulassung, Qualität von Arzneimitteln (A*5),**
- **EMEA/A/192: Verwaltungsrat, Referat für Kommunikation und Netze, IT-Systemarchitekt (A*5),**
- **EMEA/B/193: Verwaltungsinspektor: Projektmanagement/finanziell (B*3).**

Die ausgewählten Bewerber werden in eine Eignungsliste aufgenommen; in Abhängigkeit von der Haushaltslage wird ihnen gegebenenfalls ein fünfjähriger verlängerbarer Arbeitsvertrag in Übereinstimmung mit den für die sonstigen Bediensteten der Europäischen Gemeinschaften geltenden Regelungen angeboten (*Amtsblatt der Europäischen Union* L 56 vom 4. März 1968) ⁽¹⁾.

⁽¹⁾ Der Rat hat ein neues Personalstatut mit einem neuen Laufbahnsystem angenommen, das am 1. Mai 2004 in Kraft getreten ist. Erfolgreiche Bewerber werden daher auf der Grundlage des neuen Personalstatuts gemäß den Bestimmungen eingestellt, die insbesondere in Anhang XIII Abschnitt 2 Artikel 12 enthalten sind (s. IntraComm-Website: <http://www.europa.eu.int>).

Dienstort ist London.

Die Bewerber müssen Staatsangehörige eines Mitgliedstaats der Europäischen Gemeinschaften oder Islands, Norwegens oder Liechtensteins sein und die bürgerlichen Ehrenrechte besitzen.

**Die vollständigen Bedingungen, Stellenbeschreibungen und das notwendige Bewerbungsformular sind von der EMEA-Website <http://www.emea.eu.int/> herunterzuladen. Das ordnungsgemäß unterzeichnete Bewerbungsformular muss zusammen mit allen zweckdienlichen Unterlagen spätestens am 20. September 2004 (maßgeblich ist das Datum des Poststempels) an folgende Anschrift zurückgesandt werden:
EMEA — Head of Personnel, 7 Westferry Circus, Canary Wharf, UK-London E14 4HB
(Tel.: (44-207) 41 88 400; Fax: (44-207) 41 88 416).**