

Az Európai Unió Hivatalos Lapja

C 84 A

Magyar nyelvű kiadás

Tájékoztatások és közlemények

49. évfolyam
2006. április 7.Közleményszám

Tartalom

Oldal

I Tájékoztatások

.

II Előkészítő jogi aktusok

.

III Közlemények

Európai Gyógyszerügynökség

2006/C 84 A/01

Munkaerő-felvétel az Európai Gyógyszerügynökségnél (London) 1

III

(Közlemények)

EURÓPAI GYÓGYSZERÜGYNÖKSÉG

Munkaerő-felvétel az Európai Gyógyszerügynökségnél (London)

(2006/C 84 A/01)

Az Ügynökség feladata az emberi és állatgyógyászati felhasználásra készült gyógyszertermékek értékelésének és felügyeletének Európai Unión belüli koordinálása (lásd az *Európai Unió Hivatalos Lapja* 2004. április 30-i L 136/1 számában közzétett 2004. március 31-i 726/2004/EK tanácsi rendeletet). Az 1995 januárjában létrejött EMEA rendkívül szoros kapcsolatot tart fenn az Európai Bizottsággal, a 25 tagállammal, az EGT-EFTA országokkal, valamint 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.eu.int>.

Az Európai Gyógyszerügynökség tartalékállomány létrehozása céljából indít szelekciós eljárást az alábbi funkciókra vonatkozóan:

- EMEA/AD/223: Tisztviselő (tudományos), humán gyógyászati termékek osztály, előzetes engedélyek értékelése részleg, tudományos szaktanácsadás és ritka betegségek gyógyszerei (AD8)
- EMEA/AD/224: Tisztviselő (tudományos), humán gyógyászati termékek osztály, előzetes engedélyek értékelése részleg, biztonság és hatásosság/tudományos szaktanácsadás és ritka betegségek gyógyszerei (AD6)
- EMEA/AD/225: Tisztviselő (tudományos), humán gyógyászati termékek osztály, előzetes engedélyek értékelése részleg, gyógyszerek minősége (AD6)
- EMEA/AD/226: Adminisztrátor (tudományos), gyógyszer mellékhatás-figyelés, emberi felhasználásra szánt gyógyszerkészítmények forgalomba hozatalát követő kiértékelését végző osztály (AD8)
- EMEA/AD/227: Adminisztrátor (tudományos), gyógyszer mellékhatás-figyelő szolgálat (EudraVigilance), emberi felhasználásra szánt gyógyszerkészítmények forgalomba hozatalát követő kiértékelését végző osztály (AD6)
- EMEA/AD/228: Adminisztrátor (tudományos), állatgyógyászati készítmények és ellenőrzési részleg, állatgyógyászati készítmények biztonságossága (AD6)
- EMEA/AD/229: Adminisztrátor (tudományos), állatgyógyászati készítmények és ellenőrzési osztály, állatgyógyászati készítmények marketingje, engedélyezési eljárások (AD6)
- EMEA/AST/230: Asszisztens, szabályozási ügyek és operatív támogatás, emberi felhasználásra szánt gyógyszerkészítmények forgalomba hozatalát követő kiértékelését végző osztály (AST3)
- EMEA/AST/231: Asszisztens, gyógyszer mellékhatás-figyelés, emberi felhasználásra szánt gyógyszerkészítmények forgalomba hozatalát követő kiértékelését végző osztály (AST3)

A kiválasztott jelentkezők tartalékállományba kerülnek, és ezt követően – a költségvetési helyzettől függően – öt évre szóló, megújítható szerződésre kaphatnak ajánlatot az Európai Közösség tisztviselőinek foglalkoztatási feltételei szerint (az *Európai Közösségek Hivatalos Lapja* L 56., 1968. március 4.).

A munkavégzés helye London.

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

Az összes munkaköri leírást, feltételeket és a szükséges pályázati űrlapokat az EMEA weboldaláról kell letölteni: <http://www.emea.eu.int/>. A pályázati űrlapot megfelelően aláírva, dátumozva és a szükséges igazoló iratokkal kiegészítve legkésőbb 2006. május 19-ig (postai bélyegző dátuma) kell beküldeni az alábbi címre:

EMEA – Head of Personnel, 7 Westferry Circus, Canary Wharf, UK-London E14 4HB (tel.: (44-207) 418 84 00; fax: (44-207) 418 84 16).

A jövőben az EMEA nem küldi el a Hivatalos Lapot automatikusan levelezőlistáknak. Ha értesítést kíván kapni a kiadványokról, kérjük, regisztrálja magát online a <http://www.emea.eu.int/> címen, „Online Mailing Service”.