

Edizione
in lingua italiana

Comunicazioni e informazioni

<u>Numero d'informazione</u>	Sommario	Pagina
	I <i>Comunicazioni</i>	
		
	II <i>Atti preparatori</i>	
		
	III <i>Informazioni</i>	
	Agenzia europea di valutazione dei medicinali (EMA)	
2003/C 117 A/01	Assunzione di personale per l'Agenzia europea di valutazione dei medicinali (Londra)	1

III

(Informazioni)

AGENZIA EUROPEA DI VALUTAZIONE DEI
MEDICINALI (EMA)ASSUNZIONE DI PERSONALE PER L'AGENZIA EUROPEA DI VALUTAZIONE
DEI MEDICINALI (LONDRA)

(2003/C 117 A/01)

L'Agenzia ha la responsabilità di coordinare la valutazione e la vigilanza dei medicinali per uso umano e veterinario in tutto il territorio dell'Unione europea [cfr. regolamento (CEE) n. 2309/93 del Consiglio del 22 luglio 1993, *Gazzetta ufficiale delle Comunità europee* L 214 del 24 agosto 1993]. L'EMA, fondata nel gennaio 1995, ha numerosi e intensi contatti con la Commissione europea, i 15 Stati membri dell'Unione europea, i paesi dello Spazio economico europeo e molti altri gruppi del settore pubblico e privato.

È possibile ottenere ulteriori informazioni sull'EMA e sulle sue attività direttamente da Internet; il nostro indirizzo web è il seguente: <http://www.ema.eu.int>

L'EMA sta avviando le procedure di selezione per formare elenchi di riserva relativi ai seguenti posti:

- EMA/A/169: Capo del settore Sostegno direttore esecutivo [A 5 (*)]
- EMA/A/170: Ingegnere di sistemi, sicurezza e reti (amministratore principale) [A 5 (*)]
- EMA/A/171: Amministratore principale (scientifico), EudraVigilance [A 5 (*)]
- EMA/A/172: Amministratore, Direzione [A 7 (*)]
- EMA/A/173: Amministratore (scientifico), Unità prodotti medicinali per uso umano, valutazione nel periodo precedente all'autorizzazione [A 7 (*)]
- EMA/A/174: Amministratore (scientifico), Unità prodotti medicinali per uso umano, valutazione nel periodo precedente all'autorizzazione [A 7 (*)]
- EMA/A/175: Amministratore (scientifico), Farmacovigilanza, Unità prodotti medicinali per uso umano, valutazione nel periodo successivo all'autorizzazione [A 7 (*)]
- EMA/A/176: Amministratore (scientifico), Unità prodotti medicinali per uso umano, valutazione nel periodo successivo all'autorizzazione [A 7 (*)]
- EMA/A/177: Amministratore (scientifico), EudraVigilance [A 7 (*)]
- EMA/A/178: Amministratore (scientifico), Statistica e metodologia, EudraVigilance [A 7 (*)]

(*) Oppure rispettivo grado in base alla nuova struttura delle categorie AD.

- EMEA/A/179: Assistente amministrativo (scientifico), EudraVigilance [A 8 (*)]
- EMEA/B/180: Assistente amministrativo, Ispezioni [B 5 (*)]
- EMEA/B/181: Assistente amministrativo, EudraVigilance [B 5 (*)]

I candidati prescelti saranno iscritti in un elenco di riserva e, a seconda delle disponibilità di bilancio, potranno ricevere un'offerta di contratto quinquennale rinnovabile alle condizioni di impiego degli altri dipendenti delle Comunità europee (*Gazzetta ufficiale delle Comunità europee* L 56 del 4 marzo 1968).

La sede di lavoro è Londra.

I candidati devono essere cittadini di uno Stato membro dell'Unione europea, di uno dei paesi candidati (Cipro, Repubblica ceca, Estonia, Ungheria, Lettonia, Lituania, Malta, Polonia, Slovacchia e Slovenia) oppure dell'Islanda, della Norvegia o del Liechtenstein, nonché godere dei pieni diritti civili.

L'elenco completo delle condizioni, la descrizione dei posti e l'atto di candidatura da utilizzare vanno scaricati dal sito web dell'EMA, all'indirizzo <http://www.emea.eu.int/>. L'atto di candidatura, debitamente firmato e datato, corredato della documentazione richiesta, deve essere *inviato entro e non oltre il 30 giugno 2003* (fa fede il timbro postale) al seguente indirizzo:

- EMA — Head of Personnel, 7 Westferry Circus, Canary Wharf, London E14 4HB, Regno Unito [tel. (44-207) 418 84 00; fax (44-207) 418 84 16].

(*) Oppure rispettivo grado in base alla nuova struttura delle categorie AD.