

III

(Powiadomienia)

EUROPEJSKA AGENCJA DS. LEKÓW

REKRUTACJA DO EUROPEJSKIEJ AGENCJI DS. LEKÓW (LONDYN)

(2004/C 193 A/01)

Agencja jest odpowiedzialna za koordynację oceniania i kontrolowania produktów medycznych przeznaczonych do stosowania u ludzi oraz do celów weterynaryjnych w Unii Europejskiej (patrz: rozporządzenie Rady (EWG) nr 2309/93 z 22 lipca 1993 r., *Dziennik Urzędowy Unii Europejskiej* L 214 z 24 sierpnia 1993 r. i rozporządzenie Rady (WE) nr 726/2004 z 31 marca 2004 r., *Dziennik Urzędowy Unii Europejskiej* L 136 z 30 kwietnia 2004 r.). Agencja została ustanowiona w styczniu 1995 r. Ścisłe współpracuje z Komisją Europejską, 25 Państwami Członkowskimi Unii Europejskiej, krajami Europejskiego Obszaru Gospodarczego oraz wieloma innymi grupami w rządzie i w sektorze prywatnym.

Dodatkowe informacje na temat EMEA i jej działalności dostępne są w Internecie, na naszej stronie: <http://www.emea.eu.int>

EMEA organizuje procedury rekrutacyjne mające na celu przygotowanie list rezerwowych na stanowiska:

- **EMEA/A/186: Administrator (naukowy), Dział Weterynaryjnych Produktów Medycznych, Bezpieczeństwo leków (A*8),**
- **EMEA/A/187: Administrator (naukowy), Dział Produktów Medycznych Stosowanych u Ludzi, Ocena przed Uzyskaniem Zezwolenia, kierownik grupy specjalistycznej — onkologia (A*8),**
- **EMEA/A/188: Administrator (naukowy), Dział Produktów Medycznych Stosowanych u Ludzi, Ocena przed Uzyskaniem Zezwolenia, kierownik grupy specjalistycznej — medycyna wewnętrzna/centralny system nerwowy (A*8),**
- **EMEA/A/189: Administrator (naukowy), Dział Produktów Medycznych Stosowanych u Ludzi, Ocena przed Uzyskaniem Zezwolenia, kierownik grupy specjalistycznej — medycyna wewnętrzna/cukrzyca/choroby metaboliczne (A*8),**
- **EMEA/A/190: Administrator (naukowy), Dział Produktów Medycznych Stosowanych u Ludzi, Ocena przed Uzyskaniem Zezwolenia, bezpieczeństwo i skuteczność/doradztwo naukowe oraz Choroby Rzadko Występujące (A*5),**
- **EMEA/A/191: Administrator (naukowy), Dział Produktów Medycznych Stosowanych u Ludzi, Ocena przed Uzyskaniem Zezwolenia, jakość leków (A*5),**
- **EMEA/A/192: Administrator, Dział Komunikacji i Technologii, architekt systemów IT (A*5),**
- **EMEA/B/193: Asystent administracyjny, Kierowanie projektami/Finanse (B*3).**

Wybrani kandydaci zostaną umieszczeni na liście rezerwowej, a w zależności od sytuacji budżetowej mogą otrzymać propozycję pięcioletniego, odnawialnego kontraktu, zgodnie z Warunkami zatrudnienia innych pracowników Unii Europejskiej (*Dziennik Urzędowy Unii Europejskiej* L 56 z 4 marca 1968 r.)⁽¹⁾.

⁽¹⁾ Rada przyjęła nowy regulamin pracowniczy, który wszedł w życie z dniem 1 maja 2004 r. Regulamin ten obejmuje nową strukturę zatrudnienia. Z tego względu wybrani kandydaci będą rekrutowani na podstawie nowego regulaminu pracowniczego, zgodnie z ustaleniami zamieszczonymi w szczególności w art. 12 sekcji 2 załącznika XIII (patrz: strona IntraComm: <http://www.europa.eu.int>).

Miejscem zatrudnienia będzie Londyn.

Kandydaci muszą być obywatelami jednego z Państw Członkowskich Wspólnot Europejskich bądź Islandii, Norwegii lub Liechtensteinu i posiadać pełne prawa obywatelskie.

Pełne warunki, opis stanowisk pracy i niezbędny formularz zgłoszeniowy można pobrać ze strony internetowej EMEA: <http://www.emea.eu.int/>. Formularz zgłoszeniowy należy odpowiednio podpisać, oznaczyć datą i przesłać wraz z wymaganymi dokumentami, nie później niż do 20 września 2004 r. (data stempla pocztowego) na poniższy adres: EMEA — Head of Personnel, 7 Westferry Circus, Canary Wharf, London E14 4HB, United Kingdom (tel. (44-207) 418 84 00; telefaks (44-207) 418 84 16).