|  |  |
| --- | --- |
| Logo of the European Commission, 12 yellow stars on a blue background arranged in a circle and framed by two light grey graphic elements representing the Berlaymont building, which is the headquarter of the European Commission. | COMMISSION EUROPÉENNE |

AVIS DE VACANCE POUR UN POSTE D’EXPERT NATIONAL DÉTACHÉ

|  |  |
| --- | --- |
| DG – Direction – Unité | DG SANTE D2 |
| Numéro de poste Sysper: | 42691 |
| Personne de contact:  Prise de fonctions souhaitée:  Durée initiale:  Lieu de détachement: | Sylvain Giraud  3è trimestre 2024  3 années  Bruxelles  Luxembourg  Autre: Click or tap here to enter text. |
| Type de détachement |  |
| Cet avis de vacance est ouvert aux:    ainsi qu’aux  pays AELE suivants:  Islande  Liechtenstein  Norvège  Suisse  pays tiers suivants: …  organisations intergouvernementales suivantes: … | |
| Délai des candidatures |  |

**Présentation de l’entité (nous sommes)**

L’unité SANTE.D2, «Produits médicaux: Qualité, sécurité, innovation», est chargée de l’élaboration et de la mise en œuvre d’aspects essentiels du cadre réglementaire de l’UE pour les médicaments ainsi que de la conduite des processus politiques de l’UE en matière de médicaments visant à promouvoir la qualité, l’innovation, l’accessibilité, la disponibilité et le caractère abordable des médicaments dans l’UE, conformément à la stratégie pharmaceutique pour l’Europe (communication de la Commission de novembre 2020). L’unité est également chargée du cadre législatif de l’UE sur les substances d’origine humaine (SOHO) et de la supervision de l’Agence européenne des médicaments. L’unité (environ 25 membres répartis en 3 équipes différentes) est engagée dans de multiples processus politiques et réglementaires, dans la gestion de la législation et dans la coopération avec et entre les autorités nationales et avec les parties prenantes.

**Présentation du poste (nous proposons)**

Nous proposons un poste ambitieux et intéressant pour un(e) chargé(e) de mission dans un environnement dynamique, offrant la possibilité de contribuer à la politique et à la législation en matière de santé dans le domaine des substances d’origine humaine (SoHO). Notre unité offre une atmosphère de travail conviviale et motivante et notre équipe d’environ 5 collègues fait partie d’une unité plus vaste qui s’occupe de divers aspects de la sécurité, de la qualité, de l’accès et de l’innovation en matière de thérapies de santé.

Le(la) candidat(e) retenu(e) aura des responsabilités variées et importantes et contribuera à l’élaboration et à la mise en œuvre de la législation et des politiques spécifiques de l’UE dans le domaine des substances d’origine humaine (telles que le sang, les tissus, les cellules, les organes). Sur le plan juridique, nous mettons l’accent sur la sécurité et la qualité de ces thérapies, tout en mettant l’accent sur l’accès à ces thérapies précieuses et sur l’efficacité organisationnelle des services de soins de santé connexes. Le(la) chargé(e) de mission aura les tâches suivantes:

\* Rédiger et modifier la législation de l’UE afin de garantir la sécurité et la qualité de ces thérapies.

\* Suivre et améliorer la mise en œuvre, en étroite coopération avec les services compétents de l’UE (REFORM, RTD, HERA,...) et les organismes d’experts aux niveaux européen et international (EDQM, ECDC, EMA,...), avec les administrations publiques au niveau national et avec les professionnels au niveau local (ainsi qu’avec leurs sociétés professionnelles au niveau de l’UE).

\* Soutenir le développement d’une plateforme numérique spécifique de l’UE, de programmes de formation, d’actions financées par EU4Health et d’autres initiatives visant à soutenir les autorités supervisant le secteur SoHO ainsi que les professionnels actifs dans ce secteur.

\* Se tenir informé(e) des tendances et des évolutions dans l’organisation, la préparation et l’utilisation des thérapies fondées sur les SoHO.

\* Contribuer à la planification future et à l’organisation pratique de réunions et ateliers.

**Profil du titulaire (nous recherchons)**

Nous recherchons un END titulaire d’un diplôme universitaire et/ou d’une formation professionnelle ou d’une expérience professionnelle de niveau équivalent dans le ou les domaines suivants: (micro)biologie, biotechnologie, médecine, pharmacie — ou apparentés. Les certificats relatifs à des programmes de formation continue portant sur des aspects spécifiques dans le domaine des substances d’origine humaine sont considérés comme utiles, en particulier lorsqu’ils sont organisés au niveau européen ou international.

Expérience acquise dans le domaine de la collecte, de la préparation ou de l’application de substances d’origine humaine (sang, tissus, cellules souches, cellules reproductrices, organes, microbiotes fécaux, etc.). En particulier, l’expérience acquise dans des établissements ou des services en ce qui concerne l’organisation de la fourniture de ces thérapies et la garantie de la sécurité et de la qualité dans ces secteurs est précieuse.

Expérience des activités de surveillance de ces activités, y compris les autorisations, les inspections, la vigilance, la traçabilité, au sein des autorités compétentes.

Une expérience dans les collaborations internationales, en particulier dans la gestion et la coordination de projets de l’UE, ainsi que dans les processus politiques et réglementaires de l’UE, est bénéfique.

Langue (s) nécessaire (s) pour l’accomplissement des tâches :

Une bonne maîtrise de l’écriture, de la lecture, de l’oral et de la présentation en anglais est essentielle.

**Critères d’éligibilité**

Le détachement sera régi par la **décision de la Commission C(2008) 6866** du 12/11/2008 relative au régime applicable aux experts nationaux détachés et aux experts nationaux en formation professionnelle auprès des services de la Commission (décision END).

Aux termes de la décision END, vous devrez obligatoirement remplir les critères d’éligibilité suivants **à la date de début du détachement** :

Expérience professionnelle : posséder une expérience professionnelle d’au moins trois ans dans des fonctions administratives, judiciaires, scientifiques, techniques, de conseil ou de supervision, à un grade équivalant au groupe de fonctions administrateur AD;

Ancienneté de service : avoir une ancienneté d’au moins un an (12 mois) auprès de votre employeur actuel, dans un cadre statutaire ou contractuel;

Employeur : être employé par une administration publique nationale, régionale ou locale, ou par une organisation intergouvernementale (OIG); exceptionnellement et après dérogation, la Commission peut accepter des candidatures lorsque votre employeur est un organisme du secteur public (e.g. agence ou institut de régularisation), une université ou un organisme de recherche indépendant.

Compétences linguistiques : avoir une connaissance approfondie d’une des langues de l’Union européenne et une connaissance satisfaisante d’une autre langue de l’Union européenne dans la mesure nécessaire aux fonctions qu’il est appelé à exercer. Si vous venez d’un pays tiers, vous devrez justifier posséder une connaissance approfondie de la langue de l’Union européenne nécessaire à l’accomplissement des tâches qui vous seront confiées.

**Conditions du détachement**

Durant toute la durée de votre détachement, vous devrez rester employé et rémunéré par votre employeur et devrez également rester couvert par votre sécurité sociale (nationale).

Vous exercerez vos fonctions au sein de la Commission dans les conditions fixées par la décision END précitée et serez soumis(e) aux règles de confidentialité, de loyauté et d’absence de conflit d’intérêts qui y sont définies.

Dans le cas où le poste est publié avec indemnités de séjour, celles-ci ne vous seront octroyées que si vous remplissez les conditions prévues à l’article 17 de la décision END.

Le personnel en poste dans une délégation de l’Union européenne doit obligatoirement disposer d’une habilitation de sécurité (jusqu’au niveau SECRET UE/EU SECRET conformément [à la décision de la Commission (EU – Euratom) 2015/444 du 13 mars 2015](https://eur-lex.europa.eu/legal-content/FR/TXT/?uri=CELEX:32015D0444). Il vous appartient de lancer cette procédure d’habilitation de sécurité avant d’obtenir la confirmation de votre détachement.

**Soumission des candidatures et procédure de sélection**

Si vous êtes intéressé, veuillez suivre les instructions données par votre employeur pour postuler.

La Commission Européenne **acceptera seulement les candidatures qui auront été soumises par l’intermédiaire de la Représentation Permanente / Mission Diplomatique de votre pays auprès de UE, le secrétariat de l’AELE (EFTA) ou par le(s) canal (canaux) qui aura (auront) été spécifiquement convenu(s)**. Les candidatures reçues directement de votre part ou de votre employeur ne seront pas prises en considération.

Vous devez envoyer votre candidaturesous format **CV Europass** ([Créez votre CV Europass | Europass](https://europa.eu/europass/fr/create-your-europass-cv))en français, anglais ou allemand.Votre CV doit obligatoirement mentionner votre nationalité.

Veuillez ne pas ajouter d’autres documents(tels que copie de carte d’identité, copie des diplômes ou attestation d’expérience professionnelle, etc.). Le cas échéant, ces documents vous seront demandés ultérieurement.

**Traitement des données à caractère personnel**

La Commission européenne veillera à ce que les données à caractère personnel des candidats soient traitées dans le plein respect du règlement (UE) 2018/1725 du Parlement européen et du Conseil ([[1]](#footnote-1)). Ces dispositions s’appliquent en particulier à la confidentialité et à la sécurité de ces données. Avant de postuler, veuillez lire la déclaration de confidentialité.

1. () Règlement (UE) 2018/1725 du Parlement européen et du Conseil du 23 octobre 2018 relatif à la protection des personnes physiques à l’égard du traitement des données à caractère personnel par les institutions, organes et organismes de l’Union et à la libre circulation de ces données, et abrogeant le règlement (CE) nº 45/2001 et la décision nº 1247/2002/CE (JO L 295 du 21.11.2018, p. 39). [↑](#footnote-ref-1)