



Join us
and help protect
public health in Europe!



[EN/FR]

External recruitment competition

Study Director – Analytical Chemistry

European Directorate for the Quality of Medicines & HealthCare (EDQM) Laboratory Department



Location: Strasbourg



Reference: e29/2022



Publication: 15 June 2022



Deadline: 06 July 2022

■ Would you like to play a role in public health protection and contribute to ensuring the quality of medicines worldwide? Do you have a strong background in analytical chemistry or a similar field with a special focus on and experience in analytical methods and procedure evaluation? Do you enjoy using your technical and scientific expertise to solve analytical problems and have the potential to manage and motivate a team to achieve its objectives? If so, our job offer may be the right opportunity for you.

Who we are

■ With over 2200 staff representing all its 46 member States, the Council of Europe is a multicultural Organisation. We all strive towards protecting human rights, democracy and the rule of law and our three core values - **professionalism, integrity and respect** - guide the way we work.



■ [The European Directorate for the Quality of Medicines & HealthCare](#) (EDQM) is a leading organisation whose mission is to contribute to the protection of public health by promoting access to safe medicines and healthcare through the elaboration of quality standards, which are recognised as a scientific benchmark worldwide. These standards for medicines and their ingredients are compiled in the European Pharmacopoeia and are legally binding in 39 European member States (and the European Union) but are widely used in the human and animal health sectors across the globe. The EDQM also develops guidance and standards in the areas of blood transfusion, organ, tissue and cell transplantation and consumer health issues such as cosmetics and food contact materials. Watch [our video](#) for more information.

Your role

■ As a Study Director, you will be:

- ▶ preparing, co-ordinating, planning and following up of laboratory projects and studies; preparing and reviewing test protocols; finalising laboratory reports;
- ▶ contributing to the development of analytical methods and evaluation of procedures to define qualitative and quantitative attributes of substances, preparations and methods;
- ▶ providing analytical (technical and scientific) expertise to elaborate suitable solutions to analytical problems in the laboratory and in respect of the establishment/production of reference standards;

- ▶ gathering and assessing information on attributes, quality and use of substances for pharmaceutical use and medicinal products;
- ▶ advising and reporting to manager on progress, results achieved, further requirements, complex and/or sensitive cases and identifying appropriate adjustments to improve working methods;
- ▶ managing, coaching and motivating staff; evaluating their performance, fostering co-operation and team spirit, encouraging team to achieve the objectives;
- ▶ participating in meetings, working groups, ad-hoc projects, scientific events etc.;
- ▶ contributing to the preparation of the annual equipment programme whose aim is to keep the laboratory abreast of scientific and technical advancements;
- ▶ contributing to the Quality Management System and the maintenance of the ISO 17025 accreditation.

What we are looking for

■ As a minimum, you must:

- ▶ hold a higher education degree or qualification equivalent to a master's degree (2nd cycle of the [Bologna process framework of qualifications for the European Higher Education Area](#)) in pharmacy, chemistry, or similar subject;
- ▶ have a proven professional experience in modern physicochemical testing including at least 2 years' practical professional experience acquired in a laboratory adhering to GMP (Good Manufacturing Practices) or ISO 17025 such as an official medicines control laboratory, a University laboratory (for example during PhD studies), the laboratory of an official organisation or a laboratory in the pharmaceutical, cosmetic or food industry;
- ▶ have a very good knowledge of one of the two official languages of the Council of Europe (English) and basic knowledge of the other (French);
- ▶ be a citizen of one of the 46 member States of the Council of Europe;
- ▶ be under 65 years of age at the closing date of this vacancy notice.

■ Demonstrate to us that you have the following competencies:

- ▶ Professional and technical expertise:
 - recent knowledge of, and competencies in, laboratory processes and extended knowledge of modern physical-chemical analytical techniques employed to characterise the quality of substances for pharmaceutical use and medicinal products;
 - knowledge of laboratory Information/Automation applications such as Chromatographic data systems (CDS) and Laboratory Information Management System (LIMS).
- ▶ Analysis and problem solving
- ▶ Planning and work organisation
- ▶ Management of teams
- ▶ Teamwork and co-operation
- ▶ Results orientation
- ▶ Concern for quality
- ▶ Adaptability

Please refer to the
[Competency Framework](#)
 of the Council of Europe

 - 1,6Mo

What we offer

■ If successful, you may be offered employment based on renewable **fixed-term contracts** at grade A1/A2. In Strasbourg, you will receive a basic monthly gross salary of €4 990 (grade A1) or €6 376 (grade A2) which is exempt from national income tax. In our external offices different salary scales are used according to the cost of living conditions. This salary may be

supplemented by other allowances depending on your personal situation and you will be affiliated to a Council of Europe pension scheme. You will also benefit from private medical insurance, 32 working days leave per year and other benefits (including flexible working hours, training and development, possibility of teleworking, etc.).

■ This competition is carried out in accordance with **Article 15.b of the Regulations on Appointments** (Appendix II to the Staff Regulations), which foresees renewable employment on fixed-term contracts. Details on conditions of employment (probationary period, salaries, allowances, pension scheme, social insurance, etc.) can be consulted on our [recruitment website](#). Any changes to these conditions during the recruitment process are updated on this site and will apply at the time of the job offer.

■ If your profile matches our needs and you are not recruited straight away, you may be placed on a reserve list, valid for a maximum of four years.

Applications and selection procedure

■ Deadline for applications is **06 July 2022 (midnight French time)**. Applications must be made in **English or French** using the Council of Europe online application system. By connecting to our [website](#), you can create and submit your online application. Please fill out the online application form providing all requested details and explain how your competencies make you the best candidate for this role. It usually takes a few hours to fill in an application form, so please take this information into consideration while applying.

■ Only applicants who best meet the abovementioned criteria will be considered for the next stage, which will consist of assessments and an interview. Further information on the assessment process will be provided to the selected candidates in due course. The tentative dates for each stage of the recruitment process will be found on our [website](#).

■ As an equal opportunity employer, the Council of Europe welcomes applications from all suitably qualified candidates, irrespective of sex, gender, marital or parental status, sexual orientation, ethnic or social origin, disability, religion or belief. Under its equal opportunities policy, the Council of Europe is aiming to achieve parity in the number of women and men employed at all levels in the Organisation. In the event of equal merit, preference will therefore be given to the applicant belonging to the under-represented sex in the grade. During the different stages of the recruitment procedure, specific measures may be taken to ensure equal opportunities for candidates with disabilities.



Rejoignez-nous
pour renforcer
la santé publique en Europe !



[EN/FR]

Concours de recrutement externe

Directeur ou Directrice d'études – Chimie analytique

Direction européenne de la qualité du médicament & soins de santé (EDQM) Service du Laboratoire



Localisation : Strasbourg



Référence : e29/2022



Publication : 15 juin 2022



Date limite : 6 juillet 2022

■ Jouer un rôle dans la protection de la santé publique et contribuer à assurer la qualité des médicaments dans le monde entier vous intéresse ? Vous disposez d'une solide expérience en chimie analytique ou dans un domaine similaire et êtes tout particulièrement intéressé·e par et expérimenté·e dans les méthodes d'analyse et l'évaluation des procédures ? Vous souhaitez mettre votre expertise technique et scientifique à profit pour résoudre des problèmes analytiques et avez le potentiel nécessaire pour gérer et motiver une équipe à atteindre ses objectifs ? Si tel est le cas, notre offre d'emploi pourrait être une bonne opportunité pour vous.

Qui sommes-nous ?

■ Avec plus de 2200 agents représentant ses 46 États membres, le Conseil de l'Europe est une Organisation multiculturelle. Nous œuvrons à une meilleure protection des droits humains, de la démocratie et de l'État de droit. Nos trois valeurs fondamentales – **le professionnalisme, l'intégrité et le respect** – guident notre façon de travailler.



■ La [Direction européenne de la qualité du médicament & soins de santé](#) (EDQM) est une organisation de premier plan dont la mission est de contribuer à la protection de la santé publique, en favorisant l'accès à des médicaments et soins de santé sûrs grâce à l'élaboration de normes qualité, qui constituent des références scientifiques reconnues dans le monde entier. Ces normes relatives aux médicaments et à leurs ingrédients sont compilées dans la Pharmacopée Européenne et sont juridiquement contraignantes dans ses 39 États membres européens (et l'Union européenne), mais sont également largement utilisées dans le secteur de la santé humaine et animale dans le monde entier. Par ailleurs, l'EDQM définit des orientations et élabore des normes dans les domaines de la transfusion sanguine, de la transplantation d'organes, de tissus et de cellules, et sur des questions relatives à la santé des consommateurs, comme les cosmétiques et les matériaux pour contact alimentaire. Regardez [notre vidéo](#) pour plus d'informations.

Votre rôle

■ En tant que Directeur ou Directrice d'études, vous serez amené·e à :

- ▶ préparer, coordonner, planifier, et assurer le suivi des projets et études du laboratoire ; élaborer et revoir des protocoles d'essai ; finaliser des rapports de laboratoire ;

- ▶ contribuer à l'élaboration de méthodes et à l'évaluation de procédures, afin de définir les caractéristiques qualitatives et quantitatives d'une substance, d'une préparation ou d'une méthode ;
- ▶ apporter une expertise analytique (technique et scientifique) dans le cadre de l'élaboration de solutions adaptées à des problèmes concernant les analyses au laboratoire et l'établissement/la production d'étalons de référence ;
- ▶ recueillir et évaluer des informations relatives aux attributs, à la qualité et à l'utilisation de substances pour usage pharmaceutique et de médicaments ;
- ▶ conseiller votre manager et lui rendre compte des progrès, des résultats atteints, des besoins supplémentaires, ainsi que des affaires complexes et/ou sensibles, et identifier les ajustements à apporter afin d'améliorer les méthodes de travail ;
- ▶ manager, accompagner par le *coaching* et motiver les membres du personnel ; en évaluer les performances et favoriser la coopération et l'esprit d'équipe ; encourager l'équipe à atteindre ses objectifs ;
- ▶ participer à des réunions, groupes de travail, projets ad hoc, événements scientifiques, etc. ;
- ▶ contribuer à la préparation du programme annuel d'achat des équipements dans le but de tenir le laboratoire à jour des progrès techniques et scientifiques ;
- ▶ contribuer au système de management de la qualité et au maintien de l'accréditation ISO 17025.

Ce que nous recherchons

■ Au minimum, vous devez avoir :

- ▶ un diplôme de l'enseignement supérieur ou une qualification équivalant au master (2^e cycle du [cadre des qualifications dans l'Espace européen d'enseignement supérieur défini par le processus de Bologne](#)) en pharmacie, en chimie ou dans une matière semblable ;
- ▶ une expérience professionnelle confirmée des analyses physicochimiques modernes, dont au moins 2 ans d'expérience professionnelle pratique acquise au sein d'un laboratoire conforme aux BPF (bonnes pratiques de fabrication) ou accrédité ISO 17025, notamment un laboratoire officiel de contrôle des médicaments, un laboratoire universitaire (lors d'études doctorales, par exemple), le laboratoire d'une organisation officielle ou un laboratoire de l'industrie pharmaceutique, cosmétique ou agroalimentaire ;
- ▶ une très bonne connaissance de l'une des deux langues officielles du Conseil de l'Europe (anglais) et une connaissance de base de l'autre langue (français) ;
- ▶ la nationalité de l'un des 46 États membres du Conseil de l'Europe ;
- ▶ moins de 65 ans à la date de clôture de l'avis de vacance.

■ Postulez et démontrez que vous avez les compétences suivantes :

- ▶ Expertise professionnelle et technique :
 - connaissances récentes et compétences dans le domaine des processus de laboratoire et connaissance étendue des techniques modernes d'analyse physicochimique servant à caractériser la qualité des substances pour usage pharmaceutique et des médicaments ;
 - connaissance des applications d'information/d'automatisation en laboratoire, notamment des systèmes de données chromatographiques (CDS) et de gestion de l'information (LIMS).
- ▶ Analyse et résolution des problèmes
- ▶ Planification et organisation du travail
- ▶ Management d'équipe(s)
- ▶ Capacité à travailler en équipe et à coopérer
- ▶ Souci des résultats
- ▶ Souci de la qualité
- ▶ Adaptabilité

Veuillez vous référer au
[Répertoire des
 Compétences](#)
 du Conseil de l'Europe.

 - 1,6 Mo

Ce que nous offrons

■ En cas de réussite, un **contrat à durée déterminée renouvelable** de grade A1/A2 pourra vous être proposé. À Strasbourg, vous percevrez un salaire mensuel brut de base de 4 990 € (grade A1) ou de 6 376 € (grade A2), exonéré de l'impôt national sur le revenu. Dans les bureaux extérieurs, les échelles de salaires varient en fonction des conditions et du coût de la vie. Votre salaire sera éventuellement complété par d'autres indemnités en fonction de votre situation personnelle et vous serez affilié-e au régime de pensions du Conseil de l'Europe. Vous bénéficierez également d'une assurance médicale privée, de 32 jours de congé par an et d'autres avantages (notamment horaires de travail flexibles, formation et développement, possibilité de télétravail, etc.).

■ Ce concours est organisé conformément à l'**article 15.b du Règlement sur les nominations** (annexe II du Statut du personnel), qui prévoit un emploi renouvelable sous contrat à durée déterminée. Vous trouverez des informations détaillées sur les conditions d'emploi (période probatoire, salaires, indemnités, régime de pensions, couverture sociale, etc.) sur notre [site de recrutement](#). Tout changement éventuel à ces dispositions sera dûment répercuté sur ce site et pris en considération au moment de l'offre d'emploi.

■ Si votre profil correspond à notre besoin et que vous n'êtes pas recruté-e immédiatement à l'issue de ce concours, vous pouvez être placé-e sur une liste de réserve, valable pour une période maximale de quatre ans.

Modalités de candidature et de sélection

■ La date limite de dépôt des candidatures est fixée au **6 juillet 2022 (minuit, heure française)**. Les actes de candidature doivent être rédigés **en français ou en anglais** et soumis par le biais du système de candidature en ligne du Conseil de l'Europe. En vous connectant à notre [site](#), vous pouvez créer et soumettre votre candidature en ligne. Veuillez remplir le formulaire de candidature en ligne en fournissant toutes les informations demandées et en expliquant dans quelle mesure vos compétences font de vous le/la meilleur-e candidat-e pour cet emploi. Rédiger sa candidature prend en général plusieurs heures ; veillez donc à prendre cet élément en considération lorsque vous postulez.

■ Seuls les candidats qui répondent le mieux aux critères mentionnés ci-dessus seront invités aux étapes suivantes du concours, à savoir des épreuves et un entretien. De plus amples informations sur le type d'épreuves prévu pour ce concours seront fournies aux candidats sélectionnés en temps voulu. Les dates provisoires pour chaque étape du concours seront disponibles sur notre [site web](#).

■ En tant qu'employeur qui promeut l'égalité des chances, le Conseil de l'Europe encourage à se porter candidate toute personne ayant les qualifications exigées, sans distinction de sexe, de genre, de situation maritale ou parentale, d'orientation sexuelle, d'origine ethnique ou sociale, de handicap, de religion ou de convictions. Dans le cadre de sa politique, le Conseil de l'Europe tend à assurer une représentation paritaire des femmes et des hommes employés par catégorie et par grade. À égalité de mérite, la préférence sera donnée au/à la candidat-e du sexe sous-représenté dans le grade concerné. Au cours des différentes étapes de recrutement, des mesures spécifiques peuvent être prises pour assurer l'égalité des chances des candidats en situation de handicap.