



Join us
and help defend
human rights in Europe!

[EN/FR]

Call for candidates for a secondment

Scientific Programme Manager Network of Official Cosmetics Control Laboratories European Directorate for the Quality of Medicines & HealthCare (EDQM)



Location: **Strasbourg**



Reference: S23/2024

Deadline: **15/10/2024**

■ Are you a result-oriented scientist with experience in the quality control of cosmetics or health products or another similar field? Do you have the potential to effectively manage pan-European projects to meet defined goals and deadlines? Do you want to support [the European Network of Official Cosmetics Control Laboratories \(OCCLs\)](#) by contributing to the market surveillance of cosmetics across Europe and to other activities of the OCCLs that improve consumer health protection? Are you an international, national, regional or local official or otherwise eligible for a secondment to the Council of Europe in accordance with your national legislation? If so, our mutually beneficial arrangement may be the right opportunity for you.

Who we are

■ With over 2500 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 such as [cosmetics](#) and [food contact materials](#). Watch [our video](#) for more information.

Your role

■ As a Scientific Programme Manager in the field of cosmetics control, you will:

- ▶ provide support to the co-ordination of the [activities of the OCCLs](#);
- ▶ carry out research on specific technical or scientific aspects; analyse data; draft working documents (study protocols, study reports) and other types of documents;

- ▶ establish close working contacts with national and international, governmental and non-governmental bodies and organisations active in the area.

What we are looking for

■ As a minimum, you must:

- ▶ have completed a higher education degree/qualification in analytical chemistry, quality control, pharmacy, or other relevant discipline;
- ▶ have a minimum of 3 years of relevant professional experience in the area of quality control of cosmetics or health products or another similar field;
- ▶ have a very good knowledge of one of the Council of Europe's official languages (English);

■ be a citizen of one of the 46 member States of the Council of Europe.

■ Demonstrate to us that you have the following competencies:

- ▶ Professional and technical expertise:
 - awareness of the international scientific and regulatory requirements in the field of cosmetics;
 - experience of managing projects or playing an active role in project management;
 - Information Communication Technology (ICT) skills: ability to use current ICT tools.
- ▶ Analysis and problem solving
- ▶ Planning and work organisation
- ▶ Drafting skills
- ▶ Teamwork and co-operation
- ▶ Learning and development

Please refer to the
Competency Framework
of the Council of Europe
 - 1,6Mo

■ These would be an asset:

- ▶ Professional and technical expertise:
 - experience in market surveillance studies, proficiency testing schemes or validation of analytical methods for health products;
 - knowledge of French.

What we offer

■ If selected, a secondment at grade A1/A2 may be offered for a minimum period of one year, starting as soon as possible. The secondment may be prolonged or renewed, but the total duration may not exceed three years, except in cases of derogation granted by the Secretary General.

■ Throughout the period of secondment, you shall remain in employment or be paid by the member State from which you are seconded and shall receive no salary and no social and medical cover from the Council of Europe.

■ This secondment foresees a displacement allowance and travel expenses from the Organisation (in accordance with the Article 23 of [Committee of Ministers' Resolution CM/Res\(2012\)2](#)). In this regard, you will receive a monthly relocation allowance of €6409.50 for the two first months and, as from the third month, a minimum of €3204.75 which could be supplemented depending on your personal situation.

■ You will also benefit from the reimbursement of the travel and subsistence expenses incurred between your place of residence and the place of assignment when taking up your duties and on the completion of your secondment, as well as the corresponding expenses of your dependent family members should they accompany you.

■ And finally, every two months you get reimbursed for the travel expenses between the place of residence before your secondment and the place of assignment.

■ You will also be entitled to 32 working days leave per year and other benefits (including flexible working hours, training, possibility of teleworking, etc.).

Applications and selection procedure

■ The deadline for applications is **15 October 2024 (midnight Central European Time)**. Applications must be made in **English or French** using the Council of Europe online application system. You can create and submit your online application on our website (www.coe.int/jobs). Please fill out the online application form providing all requested details and explain how your competencies make your profile the best for this role. It usually takes a few hours to fill in an application form, so please take this information into consideration while applying.

■ You will note that in the on-line form you will be asked to select from a drop-down list, your country's Permanent Representation to the Council of Europe. When you submit your application, an e-mail will be sent directly to this Representation informing them about your application and asking them to validate your application within 10 working days. This validation is essential and so please ensure that your request is followed up correctly.

■ Only applicants who meet the conditions of the Committee of Ministers' Resolution CM/Res(2012)2 and who best meet the abovementioned criteria will be considered for selection and for the next stage.

■ As an equal opportunity employer, the Council of Europe welcomes applications from all suitably qualified people, irrespective of sex, gender, sexual orientation, ethnic or social origin, disability, religion or belief. Under its equal opportunities policy, the Council of Europe is aiming to achieve gender parity in staff employed in each category and grade. At the time of appointment, preference between suitable people shall be given to the person of the gender which is under-represented in the relevant grades within the category to which the vacancy belongs. During the different stages of the recruitment procedure, specific measures shall be taken to facilitate access for people with disabilities.



Rejoignez-nous
pour renforcer
les droits humains en Europe !



[EN/FR]

Appel à candidatures pour mise à disposition

Responsable de programme scientifique

Réseau des laboratoires officiels de contrôle des produits cosmétiques Direction européenne de la qualité du médicament & soins de santé (EDQM)



Localisation : Strasbourg



Référence : S23/2024



Délai : 15/10/2024

■ Scientifique, vous avez le souci des résultats et une expérience dans le domaine du contrôle qualité des cosmétiques ou des produits de santé ou dans un secteur similaire ? Vous avez le potentiel nécessaire pour gérer efficacement des projets paneuropéens de manière à satisfaire aux objectifs définis, dans les délais impartis ? Vous souhaitez soutenir [le réseau européen des laboratoires officiels de contrôle des produits cosmétiques \(OCCL\)](#) en contribuant à la surveillance du marché des cosmétiques dans toute l'Europe, ainsi qu'à d'autres activités menées par les OCCL dans le but de renforcer la protection de la santé des consommateurs et consommatrices ? Vous travaillez dans la fonction publique internationale, d'État ou territoriale ou êtes actuellement éligible à une mise à disposition auprès du Conseil de l'Europe, conformément à législation en vigueur dans votre pays ? Si tel est le cas, notre dispositif mutuellement bénéfique pourrait être une bonne opportunité pour vous.

Qui sommes-nous ?

■ Avec plus de 2 500 membres du personnel 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 collaborant avec une communauté internationale d'expert-es et de parties intéressées. Pour ce faire, elle promeut l'accès à des médicaments et soins de santé sans danger en élaborant des normes qualité, qui constituent des références scientifiques reconnues dans le monde entier. Les normes relatives aux médicaments et à leurs ingrédients produits par l'EDQM, qui sont compilées dans la Pharmacopée Européenne, sont juridiquement contraignantes dans ses 39 États membres européens (et l'Union européenne) et sont également largement utilisées dans les secteurs internationaux de la santé humaine et animale. L'EDQM joue, par ailleurs, un rôle essentiel en matière de transfusion sanguine, de transplantation d'organes, de tissus et de cellules et d'élaboration de normes relatives à la santé des consommateurs et consommatrices, notamment en ce qui concerne les cosmétiques et matériaux pour contact alimentaire.

Votre rôle

■ En tant que responsable de programme scientifique dans le domaine du contrôle des cosmétiques, vous devrez :

- ▶ apporter un soutien à la coordination des [activités des OCCL](#) ;
- ▶ effectuer des recherches sur des aspects technicoscientifiques spécifiques ; analyser des données ; rédiger des documents de travail (protocoles d'étude, rapports d'étude) ou d'autre nature ;
- ▶ forger des relations de travail étroites avec des organisations et organismes gouvernementaux et non gouvernementaux nationaux et internationaux actifs dans le domaine.

Ce que nous recherchons

■ Au minimum, vous devez :

- ▶ avoir un diplôme ou une qualification de l'enseignement supérieur en chimie analytique, en contrôle qualité, en pharmacie ou dans une autre discipline pertinente ;
- ▶ avoir au minimum 3 ans d'expérience professionnelle pertinente dans le domaine du contrôle qualité des cosmétiques ou produits de santé ou dans un autre secteur pertinent ;
- ▶ avoir une très bonne connaissance de l'une des deux langues officielles du Conseil de l'Europe (anglais) ;

■ avoir la nationalité de l'un des 46 États membres du Conseil de l'Europe.

■ Démontrez que vous avez les compétences suivantes :

- ▶ Expertise professionnelle et technique :
 - connaissance des exigences scientifiques et réglementaires internationales dans le domaine des cosmétiques ;
 - expérience en gestion de projets ou à un rôle actif en gestion de projets ;
 - Compétences informatiques : capacité à utiliser les outils informatiques de base.
- ▶ Analyse et résolution des problèmes
- ▶ Planification et organisation du travail
- ▶ Capacités rédactionnelles
- ▶ Capacité à travailler en équipe et à coopérer
- ▶ Apprentissage et développement

Veillez vous référer au
Répertoire des
Compétences
du Conseil de l'Europe

 - 1,6Mo

■ Les compétences suivantes seraient un atout :

- ▶ Expertise professionnelle et technique :
 - expérience des études de surveillance du marché, des programmes d'essais d'aptitude ou de la validation des méthodes analytiques relatives aux produits de santé ;
 - connaissance du français.

Ce que nous offrons

■ En cas de sélection, une **mise à disposition** du grade A1/A2, pourra vous être proposée pour une durée minimale d'un an, commençant dès que possible. Cette mise à disposition pourrait être prolongée ou renouvelée, mais la durée ne pourra pas dépasser trois ans, sauf en cas de dérogation accordée par la Secrétaire Générale.

■ Tout au long de la période de mise à disposition, vous continuerez à occuper un emploi ou à être rémunéré-e par l'Etat membre par lequel vous êtes mis-e à disposition et ne percevrez aucun salaire ni couverture médicale et sociale du Conseil de l'Europe.

■ Cette mise à disposition prévoit une indemnité de dépaysement et une prise en charge des frais de voyage par l'Organisation (conformément à l'Article 23 de [la Résolution Res\(2012\)2 du Comité des Ministres](#)). Vous percevrez, en effet, une indemnité mensuelle de 6 409,50 € durant les deux premiers mois et, à compter du troisième mois, un minimum de 3 204,75 € qui serait éventuellement complétée en fonction de votre situation personnelle.

■ Vous bénéficierez, en outre, de la prise en charge des frais de voyage et de séjour entre votre lieu de résidence et le lieu d'affectation au moment de votre prise de fonction et à l'expiration de celle-ci, ainsi que des frais correspondants aux membres de votre famille si ces derniers vous accompagnent.

■ Et enfin, vous aurez droit à un remboursement tous les deux mois de frais de voyage entre le lieu de résidence avant votre mise à disposition et le lieu d'affectation.

■ Vous bénéficierez de 32 jours de congé de base par an et d'autres avantages (notamment horaires de travail flexibles, formations, possibilités de télétravail, etc.).

Modalités de candidature et de sélection

■ La date limite de dépôt des candidatures est fixée au **15 octobre 2024 (minuit heure Normale d'Europe Centrale)**. 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 www.coe.int/jobs, 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 votre profil le meilleur pour cet emploi. Rédiger sa candidature prend en général plusieurs heures ; veillez donc à prendre cet élément en considération lorsque vous postulez.

■ Vous noterez qu'il vous sera demandé de sélectionner dans le formulaire en ligne, parmi une liste déroulante, la Représentation Permanente de votre pays auprès du Conseil de l'Europe. Lorsque vous soumettrez votre formulaire, un courriel sera ainsi directement envoyé à cette Représentation pour l'informer de votre candidature et pour lui demander de la valider dans les 10 jours ouvrables. Cette validation est indispensable, veuillez-vous assurer du bon suivi de votre candidature.

■ Seules les candidatures qui répondent aux conditions de la [Résolution Res\(2012\)2 du Comité des Ministres](#) et le mieux aux critères mentionnés ci-dessus seront sélectionnées et invitées aux étapes suivantes.

■ 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, d'orientation sexuelle, d'origine ethnique ou sociale, de handicap, de religion ou de convictions. Dans le cadre de sa politique d'égalité des chances, le Conseil de l'Europe tend à assurer une représentation paritaire de genre au sein du Personnel, par catégorie et par grade. Au moment de la nomination, la préférence sera donnée, entre les personnes susceptibles d'être nommées, à celle du genre sous-représenté dans les grades pertinents au sein de la catégorie dont relève l'emploi vacant. Au cours des différentes étapes du recrutement, des mesures spécifiques sont prises pour assurer l'égalité des chances des personnes en situation de handicap.