

Veterinär

Läkemedelsverket är en myndighet under Socialdepartementet och vi verkar för att läkemedel och övriga produkter inom vårt ansvarsområde är säkra, effektiva och av god kvalitet. Läkemedelsverket ska vara en ledande kraft i samverkan för bättre hälsa genom att bidra till utvecklingen av folk- och djurhälsan, hälso- och sjukvården, den medicinska forskningen och industrin i Sverige och Europa.

Vi är en kunskapsintensiv myndighet som erbjuder dig intressanta arbetsuppgifter i en spännande och lärorik miljö. Vi vill ge dig goda förutsättningar för balans i livet och därför har vi friskvårdsbidrag och en friskvårdstimme per vecka på arbetstid. Vi tillämpar flexitid och förmånliga villkor gällande semester och föräldrapenningtillägg. Vårt löfte till dig, varandra och alla våra intressenter är öppenhet, professionalism och proaktivitet.

Beskrivning av enhet/verksamhet

Enheten för Läkemedelssäkerhet ansvarar för biverkningsrapportering och signalspaning för både human- och veterinärläkemedel. Gruppen för Veterinärmedicin, handlägger inkomna biverkningsrapporter och utför signalspaning på veterinärläkemedel i olika databaser för att kontinuerligt följa upp säkerheten efter godkännandet. Arbetet syftar till att öka patient- och användarsäkerheten genom tidig identifiering av potentiella säkerhetsproblem som sedan valideras för att utreda eventuella orsakssamband. Vi arbetar även med uppföljning gällande användningen av veterinärläkemedel tillsammans med andra enheter på Läkemedelsverket.

Arbetet sker i samarbete både inom och mellan enhetens grupper och med flera av Läkemedelsverkets övriga enheter. I våra arbetsuppgifter ingår också riktlinjearbete, utbildning samt deltagande i europeiska arbetsgrupper avseende läkemedelssäkerhet.

Arbetsuppgifter

Du är medicinskt ansvarig för att bedöma inkomna biverkningsrapporter som registrerats och handlagts av en biverkningshandläggare. Du är också ansvarig för att göra en medicinsk bedömning av kvaliteten avseende de data som registrerats i det enskilda fallet. Du genomför signaldetektion på nationella biverkningsrapporter samt på biverkningsrapporter som finns i den europeiska biverkningsdatabasen EudraVigilance Veterinary. I övrigt kommer du att medverka i regelbundna möten på enhets- och gruppnivå samt övriga möten som är relevanta för ditt ansvarsområde. Det kan även bli aktuellt att medverka i interna och/eller externa arbetsgrupper där frågor inom ditt ansvarsområde behandlas. Vi kan erbjuda intressanta arbetsuppgifter med goda möjligheter till kompetensutveckling i en stimulerande och kunskapsintensiv verksamhet. Arbetet är självständigt, ansvarsfullt, och ofta utmanande.

Utbildning och erfarenhet

Vi söker dig som är veterinär med erfarenhet av klinisk verksamhet. Om du även har erfarenhet av läkemedelssäkerhet, forskning eller myndighetsarbete är det meriterande.

Personliga egenskaper

Arbetet bedrivs både i grupp och självständigt. Därför är god samarbetsförmåga och flexibilitet viktiga egenskaper. Du bör på vetenskaplig grund kunna analysera biverkningar ur ett kliniskt och medicinskt perspektiv. Du ska kunna uttrycka dig väl i tal och skrift på svenska och engelska. Vi fäster stor vikt vid personlig lämplighet.

Sista ansökningsdag: 2018-07-08

Anställningsform: Tillsvidare

Tillträde: Enligt överenskommelse

Enhet: Läkemedelssäkerhet

Diarienummer: 2.4.1-2018-038922

Vi tillämpar 6 månaders provanställning.

Betyg och intyg som styrker din ansökan tas med vid en eventuell intervju.

Kontakt

Du är välkommen att kontakta gruppchef Peter Ekström eller enhetschef Kerstin Jansson. Du kan även kontakta den fackliga företrädaren Maria Lüttgen SACO eller Pia Victor ST.

Vi finns alla på telefon 018-17 46 00 eller nås genom e-post fornamn.efternamn@mpa.se

Välkommen med din ansökan!

Denna rekrytering sker helt genom Läkemedelsverkets försorg. Vi undanber oss därför telefonsamtal från rekryteringsföretag och annonsförsäljare.