

AVIS DE RECRUTEMENT

Conseiller.ère en santé publique et règlementation pharmaceutique (Conseiller.ère en santé selon appellation GIZ)

Qui sommes-nous?

« Dans le monde entier, nous œuvrons à façonner un avenir décent ». Telle est la vision de la GIZ qui exprime clairement ses objectifs dans le monde entier. En tant qu'entreprise fédérale, la GIZ est présente dans 120 pays dans le monde entier et a son siège à Bonn et Eschborn. Elle soutient le gouvernement allemand dans la réalisation de ses objectifs de coopération internationale pour le développement.

Description du projet

Le projet « Renforcement de la production vaccinale et pharmaceutique au Sénégal (SenPharm / Sunu MAV+) », mis en œuvre par la GIZ et financé par le BMZ et l'Union européenne, accompagne le Sénégal dans son objectif de souveraineté pharmaceutique et de structuration d'un écosystème viable, basé sur une approche en chaîne de valeur. Concrètement, le projet appuie les initiatives de relance de la production pharmaceutique sous la tutelle du ministère de la Santé et de l'Action Sociale (MSAS), en ciblant quatre axes stratégiques : la gouvernance, la réglementation, l'appui au secteur privé et le développement des compétences locales.

Lieu de mission: Dakar

Type de contrat : CDD

Mission

Le/La titulaire du poste sera chargé.e de fournir un appui-conseil technique et stratégique à la direction et aux partenaires du projet sur des thématiques clés telles que la sérialisation, le développement organisationnel, la digitalisation et le suivi des cadres réglementaires régionaux et internationaux. Il/elle contribuera à la production d'analyses stratégiques, de recommandations et de documents techniques tout en facilitant la coopération avec les partenaires et en identifiant des synergies d'action avec d'autres initiatives.

Responsabilités et taches

- Appui-conseil technique et stratégique à la direction et aux partenaires du projet dans les domaines suivants : sérialisation, développement organisationnel, digitalisation, LIMS, etc. ;
- Assurer la coordination et le suivi opérationnel du projet, notamment la planification, l'évaluation des résultats et le suivi des indicateurs;
- Soutenir les partenaires dans la conception d'approches innovantes, ainsi que l'élaboration d'analyses et recommandations stratégiques;
- Suivre les développements internationaux et régionaux notamment au niveau de l'Agence africaine du Médicament (AMA) et l'Union africaine (UA) dans le contexte du renforcement des capacités de production et de distribution de vaccins et fournir un appui-conseil stratégique sur la dimension régionale des activités.
- Analyser les besoins des parties prenantes à la relance du secteur pharmaceutique au Sénégal, prioriser et approfondir les besoins d'assistance technique prioritaires avec les différents acteurs.
- Préparer des analyses, notes conceptuelles, rapports et autres documents requis dans son domaine de compétence;
- Assurer l'information et l'engagement des parties prenantes secteur public et privé durant toute la phase du projet.





- Assurer une étroite collaboration avec d'autres projets de la coopération allemande, et identifier activement les interfaces et les synergies d'action.
- Représenter le projet dans les groupes de travail et appuyer la coordination entre les partenaires technique et financiers.
- Rédiger de termes de référence, notes de synthèse thématique, rapports ou autres supports de communication dans son domaine de compétence.
- Assumer d'autres activités et tâches sur instruction de son supérieur hiérarchique. Sachant qu'il s'agit d'un nouveau projet avec une équipe encore en phase de mise en place, une flexibilité à assumer d'autres taches selon les besoins du projet est attendue.

Qualifications et compétences :

- Tutilaire d'un doctorat en Médicine, Pharmacie ou d'un Master II en Sciences économiques (avec une spécialité en économie de la santé) ou diplôme équivalent dans un domaine pertinent.
- Avoir au minimum 5 années d'expérience dont 3 ans au moins dans les activités de gestion de la chaîne d'approvisionnement, l'information sur la réglementation, la pharmacovigilance et la gestion pharmaceutique et le renforcement des systèmes de santé
- Idéalement, expérience de travail à un poste similaire au sein d'une organisation internationale.
- Haut niveau de flexibilité et capacité à s'engager de manière proactive, efficace et compétent dans un environnement très fluctuant, ainsi que de solides compétences en relations interpersonnelles.
- Excellentes compétences en communication écrite et orale pour interagir efficacement avec les parties prenantes internes et externe
- Dynamisme, intégrité, et diligence
- Accompagnement du changement
- Bonne maîtrise des outils informatiques (Excel, Word, Teams, etc.)
- Maitrise (à l'oral et à l'écrit) de la langue anglaise ; connaissances de l'allemand sera un atout.

Comment postuler

Les dossiers de candidatures complets devront être envoyés au plus tard le <u>06.04.2025</u> à <u>recrutements</u> <u>sn@giz.de</u> avec pour objet « Nom – Prénom Recrutement « **Conseiller.ère en santé publique et règlementation pharmaceutique** »

Le dossier de candidature doit contenir :

- Une lettre de motivation
- Un curriculum détaillé (si possible sous forme de tableau)
- Trois références professionnelles

NB : Seul(e)s les candidat(e)s présélectionné(e)s seront contacté(e)s pour la suite de la procédure