

7. februar 2011
EMA/440508/2011 corr.

Referat af bestyrelsens 69. møde

i London den 16. december 2010

Dette var det sidste bestyrelsesmøde med Thomas Lönngren som agenturets administrerende direktør. Thomas Lönngrens tiårige mandat udløber den 31. december 2010. Bestyrelsen anerkendte de betydelige resultater, der er opnået i løbet af hans mandatperiode, og takkede ham for at have ledet agenturet med succes i de seneste ti år.

1. Forslag til dagsorden for mødet den 16. december 2010

[EMA/MB/660138/2010] Dagsordenen blev vedtaget med ændringer. Punkt 6 (budget 2011) blev ændret fra "til godkendelse" til "til vedtagelse". Punkt 8 (gennemførelse af budget 2011 med formålsbestemt reserve 12) og 10 (bevillingsoverførsler i overensstemmelse med finansforordningens artikel 23, stk. 2) blev slettet.

Medlemmerne tilføjede et nyt punkt om potentielle kvalitetsmangler ved bestemte lægemidler til peritonealdialyse.

Bestyrelsen planlægger at afholde et møde af to dages varighed i marts. Bestyrelsen tog forslaget til følgende to møder den 16. marts 2011 til efterretning: medicinsk teknologivurdering og gennemførelsen af lovgivning vedrørende lægemiddelovervågning. Medlemmerne blev opfordret til at komme med kommentarer og alternative forslag til mødet den 16. marts.

2. Erklæringer om interessekonflikt

Medlemmerne blev bedt om at afgive erklæring om specifikke interesser, der kunne betragtes som skadelige for deres uafhængighed med hensyn til dagsordenspunkterne. Der blev ikke afgivet erklæringer om interessekonflikt.

3. Referat af det 68. møde den 7. oktober 2010

[EMA/MB/628133/2010] Bestyrelsen vedtog referatet. Referatet offentliggøres på agenturets websted.

4. Den administrerende direktørs redegørelse for de vigtigste begivenheder

Gennemsigtighed

Bestyrelsen blev informeret om, at Den Europæiske Ombudsmand godkendte agenturets politik for aktindsigt. Bestyrelsen noterede sig, at agenturet oplever en stigning i antallet og kompleksiteten af anmodninger om aktindsigt, hvilket sætter de begrænsede ressourcer under pres. Dette er en almindelig udfordring for netværket, og der er behov for at finde måder at håndtere arbejdsmængden på dette område på. Som drøftet på tidligere møder er en af mulighederne at ændre formatet på ansøgningsdossiererne således, at ikke-fortrolige oplysninger kan offentliggøres uden redigering.

Næste trin i gennemsigtighedsprocessen bliver at fastlægge en fælles fremgangsmåde for sletning af kommercielt fortrolige oplysninger i ansøgningerne. Dette vil blive diskuteret på mødet for cheferne for de nationale lægemiddelstyrelser og derefter med interessenterne.

Bestyrelsen noterede sig, at agenturet planlægger at fastlægge en overordnet gennemsigtighedspolitik i 2011.

Revisionsretten

Den administrerende direktør informerede bestyrelsen om, at agenturet for første gang har fået en erklæring med forbehold fra Revisionsretten. Forbeholdet drejer sig om indkøbssager. De påviste fejl var ikke systematiske, og der er blevet etableret en kontrolmekanisme, som skal styrke proceduren. Agenturet vil blive inviteret til Rådet og Europa-Parlamentets Budgetkontroludvalg med henblik på at besvare spørgsmål fra medlemmerne som del af dechargeproceduren.

Agenturets evaluering

Efter konferencen, hvor resultaterne af agenturets evaluering blev drøftet, er der blevet udarbejdet en rapport, der er blevet sendt til Europa-Kommissionen. Agenturet forventer at kunne offentliggøre rapporten i begyndelsen af 2011.

Medlemmerne understregede, at spørgsmålet om godtgørelse til de kompetente nationale myndigheder for aktiviteter, der ikke er gebyrrelaterede, er særligt presserende og skal behandles for at sikre bæredygtige resultater af netværket. Revisionen af gebyrforordningen er en god mulighed for at behandle dette spørgsmål. Kombineret hermed er der behov for fortsat at behandle områder med dobbeltarbejde inden for netværket.

5. Arbejdsprogram 2011

[EMA/MB/482208/2010] Bestyrelsen vedtog arbejdsprogrammet for 2011. Prioriteterne for 2011 er i overensstemmelse med "Køreplan frem til 2015" og sikrer kontinuitet fra tidligere år. En af de vigtigste prioriteter for agenturet er gennemførelsen af den nye lovgivning om lægemiddelovervågning, herunder etableringen af det syvende videnskabelige udvalg. Med vedtagelsen af køreplanen understreger agenturet i højere grad vigtigheden af et afbalanceret syn på lægemidlers fordele og risici. Dette begreb understreges i arbejdsprogrammet og vil blive mere fremtrædende i de kommende år.

Agenturet behandler i sit arbejdsprogram endvidere forventningerne om et tættere samarbejde mellem reguleringsmyndighederne og de medicinske teknologivurderingsorganer. Der er planer om initiativer på dette område, samtidig med at det sikres, at cost-benefit-analysen forbliver adskilt fra licensgivningsprocessen. Andre prioriterede områder svarer til de tidligere års.

6. Budget, stillingsfortegnelse og plan for personalepolitikken 2011

[EMA/MB/784261/2010; EMA/MB/132208/2010; EMA/MB/637740/2010] Efter vedtagelsen af EU-budgettet blev dette punkt fremlagt for bestyrelsen til vedtagelse.

Bestyrelsen vedtog agenturets budget, stillingsfortegnelse og personalepolitiske plan for 2011. Budgettet er i overensstemmelse med arbejdsprogrammet og udgør i alt 208,9 mio. euro (en stigning på 0,23 % i forhold til 2010-budgettet), hvilket omfatter et generelt EU-bidrag på 28 mio. euro, overskuddet fra 2009 på 5,4 mio. euro og 4,9 mio. euro til finansiering af lægemidler til sjældne sygdomme. Budgettet er 10,1 mio. euro lavere end det foreløbige budgetforslag, der blev vedtaget i marts 2010. Reduktionen skyldes hovedsaglig et fællesskabsbidrag, der er lavere end ønsket (-8,64 mio. euro), og et reduceret overslag over gebyrindtægter (-1,96 mio. euro). Bestyrelsen noterede sig, at det positive resultat fra 2009 var medtaget i budgettet. Som en konsekvens heraf vil agenturet ikke kunne trække på reservemidler, hvis den forventede gebyrindtægt falder, eller bruge disse midler til finansiering af EU-telematikken.

Budgetmyndigheden godkendte ikke de ønskede 48 stillinger Agenturet var nødt til at kompensere for disse stillinger ved at øge antallet af kontraktagenter og nationale eksperter i 2011.

Bestyrelsen takkede emnekoordinatorerne (formanden, Østrig og Nederlandene), som gennemgik agenturets arbejdsprogram og budget forud for mødet og fremsatte deres anbefalinger.

7. Itk-planlægning og -prioriteter 2011

[EMA/MB/691944/2010] Bestyrelsen noterede sig, at agenturet vil fortsætte udviklingen af alle de projekter, der er planlagt i forbindelse med udarbejdelsen af det foreløbige budgetforslag, selvom antallet af disponible bevillinger i budgetforslaget 2011 er reduceret betydeligt. Dette blev gjort muligt ved at reducere de planlagte udgifter til hardware og software gennem overførelse af bestemte indkøb. Budgettet dækker ikke i tilstrækkeligt omfang omkostningerne til de itk-projekter, der er nødvendige for at gennemføre lovgivningen om lægemiddelovervågning. Europa-Kommissionen understregede behovet for korrekt planlægning af itk, præciserede, at udviklingen af EudraVigilance-databasen fortsat bør være en prioritet, og oplyste, at der arbejdes på en revision af gebyrforordningen.

8. Gennemførelse af budget 2001 med foreløbig 12.

Dette punkt blev slettet.

9. Forberedelse af en skriftlig procedure om ikkeautomatisk overførsel af bevillinger fra 2010 til 2011 for projekt 2014

[EMA/MB/703910/2010] Bestyrelsen noterede sig, at den vil blive anmodet om at vedtage den ikke-automatiske overførsel af bevillinger gennem en skriftlig procedure.

Bestyrelsen noterede sig endvidere, at agenturet vil foretage en forhåndsbetaling af 2010's lønjustering til alle berettigede ansatte inden udgangen af december. Eftersom disse bevillinger ikke kan gøres til genstand for en ikke-automatisk overførsel er det afgørende for agenturet, at betalingen foretages ved hjælp af de øremærkede bevillinger fra 2010-budgettet for at undgå en større belastning af 2011-budgettet næste år.

10. Overførsel af bevillinger i 2010-budgettet i overensstemmelse med finansforordningens artikel 23, stk. 2

Dette punkt blev slettet.

11. Gennemførelse af lovgivning om lægemiddelovervågning

Bestyrelsen fik forelagt en præsentation af, på hvilken måde agenturet forbereder gennemførelsen af lovgivningen vedrørende lægemiddelovervågning. Lovgivningen pålægger agenturet nye eller udvidede ansvarsområder på forskellige områder, herunder periodiske opdaterede sikkerhedsindberetninger, lægemiddelbivirkninger, kommunikation, risikostyring og revisioner af lægemiddelovervågningssystemer. Der vil blive nedsat et nyt udvalg for risikovurdering inden for lægemiddelovervågning. Dette bliver agenturets syvende udvalg. I betragtning af de nye opgavers kompleksitet og tidsplanerne for gennemførelsen har agenturet udarbejdet en prioriteret gennemførelsesplan i samarbejde med Europa-Kommissionen. Agenturet har sammen med medlemsstaterne nedsat projektgrupper, som arbejder under projekttilsynsudvalget og koordineringsgruppens ledelse og tilsyn.

12. Køreplan frem til 2015

Køreplan

[EMA/MB/761407/2010] Bestyrelsen vedtog "Køreplan frem til 2015", som beskriver agenturets visioner for de kommende år. Agenturets kerneaktiviteter er fortsat agenturets overordnede prioritet. Derudover fastlægger agenturet sine langsigtede mål på følgende tre områder: opfyldelse af behov for offentlig sundhedspleje, fremme af adgang til lægemidler og optimering af en sikker og rationel brug af lægemidler.

Køreplanen var genstand for en omfattende offentlig høring, hvor der blev modtaget 71 bidrag fra EU's institutioner, kompetente myndigheder i medlemsstaterne, europæiske patient-/forbrugerorganisationer, europæiske lægeorganisationer og andre interessenter. Der blev afholdt et antal møder med interessenterne.

Køreplanen offentliggøres i januar 2011. Agenturet offentliggør endvidere kommentarer modtaget under høringsfasen.

Fra vision til virkelighed

Agenturet forbereder en gennemførelsesplan for køreplanen, der har titlen "Fra vision til virkelighed". Planen fremlægges for bestyrelsen til vedtagelse i marts 2011.

13. Politikker for EudraVigilance-aktindsigt i forbindelse med lægemidler til mennesker og dyr

[EMA/MB/754407/2010; EMA/MB/777113/2010] Bestyrelsen vedtog politikkene vedrørende EudraVigilance-aktindsigt i forbindelse med lægemidler til mennesker og dyr. Disse politikker er blevet godkendt af cheferne for de nationale lægemiddelstyrelser. Vedtagelsen sker efter den offentlige høring og tager højde for de kommentarer, der er modtaget fra Den Europæiske Tilsynsførende for Databeskyttelse og Den Europæiske Ombudsmand samt bestemmelser i den nyligt vedtagne lovgivning om lægemiddelovervågning, som kræver, at agenturet forbedrer adgangen for interessenter. Når disse politikker er gennemført, vil de give interessenterne forskellige adgangs niveauer til indberetninger om

formodede bivirkninger, der er indeholdt i EudraVigilance-databasen. De to politikker følger de samme principper. Politikkerne vedrørende aktindsigt gennemføres gradvist under hensyn til ikt-værktøjers tilgængelighed.

14. Udnævnelser til agenturets videnskabelige udvalg

Bestyrelsens høringsprocedure for udnævnelser til Udvalget for Lægemidler til Mennesker (CHMP) og Udvalget for Veterinærlægemidler (CVMP)

[EMA/MB/739310/2010] Bestyrelsen drøftede måder at forbedre høringsproceduren på. Specifikt fokuserede mødet på emner såsom behandlingen af observationer og kommentarer, der modtages fra medlemmer under høringsprocedurerne, spørgsmålet om, hvorvidt det er praktisk at indstille bestemte procedurer og overdrage dem til drøftelse på bestyrelsens plenarmøder, og om der er behov for at høre formændene for udvalgene. Bestyrelsen var enstemmig i sin udtalelse om, at procedurerne ikke bør indstilles i alle tilfælde, hvor der modtages observationer fra medlemmer. Bestyrelsen fremhævede endvidere, at bestyrelsen bør tage højde for de nationale kompetente myndigheders individuelle forhold og det faktum, at udvalgsmedlemmer får støtte i form af tværfaglig ekspertise fra de nationale kompetente myndigheder.

Medlemmerne overvejede endvidere, hvad der kunne være en ønskelig professionel profil (med hensyn til videnskabelige, reguleringsmæssige og andre kompetencer) for medlemmer af de videnskabelige udvalg, og hvordan denne kan påvises. Medlemmerne var af den opfattelse, at udvalg bør bestå af en blanding af forskellige eksperter (videnskabelig ekspertise og ekspertise i forbindelse med evaluering af risk/benefit-forhold). Disse kompetencer bør fremgå tydeligt af kandidaternes CV'er, og der bør gives en forklaring i de tilfælde, hvor relevansen af de foreslåede kandidaters ekspertise ikke er oplagt.

Bestyrelsen bad gruppen af emnekoordinatorer overveje de udtalelser, der er blevet fremsat, og fremlægge et forslag til forbedring af proceduren på et kommende møde. Følgende medlemmer sagde ja til at deltage i dette arbejde: Aginus Kalis, Marcus Müllner, Björn Lemmer, Tamás Paál, Rita Purcell, Guido Rasi, Lisette Tiddens og Gro Wesenberg.

Udnævnelse til CVMP

[EMA/MB/739310/2010] På baggrund af de kommentarer, der blev modtaget i forbindelse med den skriftlige høringsprocedure, godkendte bestyrelsen kandidaterne til CVMP og afsluttede høringsproceduren. Medlemmerne stillede ikke yderligere spørgsmål.

15. Økonomisk compensation for medlemsstaternes deltagelse i den sproglige kontrol - faste timepriser for 2011

[EMA/MB/751837/2010] Bestyrelsen godkendte timeprisen for 2011 på 40 euro (samme sats som i 2009 og 2010).

16. Agenturets fremtidige lokaler

Bestyrelsen fik præsenteret resultatet af gennemførlighedsundersøgelsen og fortsatte drøftelsen af agenturets mulige lokaler efter udløbet af den nuværende lejekontrakt. Under hensynstagen til udtalelsen fra emnekoordinatorerne gav bestyrelsen den administrerende direktør beføjelse til at undersøge muligheder mere indgående. Der vil blive givet yderligere oplysninger på næste møde, hvor bestyrelsen vil blive bedt om at træffe en afgørelse.

17. Forholdet til Det Europæiske Center for Forebyggelse af og Kontrol med Sygdomme (ECDC)

Arbejdsaftaler

[EMA/MB/783955/2010; EMA/520678/2010] Bestyrelsen godkendte arbejdsaftalerne med ECDC. Dette er et overordnet dokument, der vil blive suppleret med specifikke bilag vedrørende de operationelle områder i fremtiden. Aftalerne beskriver de områder, hvor et øget samarbejde kan finde sted, danner grundlag for bestemmelser vedrørende gensidig høring og samarbejde og behandler fortrolighedsspørgsmål. Aftalerne skal godkendes af ECDC's bestyrelse og træder i kraft, når de er blevet underskrevet af direktørerne for begge agenturer.

Samarbejde om stoffer af menneskelig oprindelse

[EMA/MB/784727/2010; EMA/MB/791259/2010] Europa-Kommissionen skal i henhold til lovgivningen iværksætte et system for overvågning og sporbarhed af stoffer af menneskelig oprindelse. ECDC havde udarbejdet et dokument, der beskrev styringen af operationelle opgaver på EU-plan med relation til stoffer af menneskelig oprindelse. Det Europæiske Lægemiddelagenturs kommentarer var medtaget i dokumentet. Bestyrelsen godkendte dokumentet, der er udarbejdet på baggrund af en telekonference med bestyrelsens emnekoordinatorer (formanden, Østrig, Danmark og Frankrig).

Bestyrelsen drøftede spørgsmålet om ledelse i forbindelse med de fastlagte opgaver. Under drøftelsen blev det bemærket, at størsteparten af stofferne af menneskelig oprindelse anvendes i forbindelse med transplantationer, og at det kun er en mindre del, der anvendes til fremstilling af lægemidler til avanceret terapi (ATMP'er). Det tyske medlem fremhævede dog, at selvom størstedelen af lægemidlerne anvendes lokalt, opdager den tyske kompetente myndighed flest problemer med relation til kvalitetsfejl, snarere end til forurening med smitsomme stoffer. Bestyrelsen understregede derfor, at Det Europæiske Lægemiddelagentur bør indtage en mere fremtrædende rolle i forbindelse med overvågning og sporbarhed af stoffer af menneskelig oprindelse. Bestyrelsen mener dog, at det er vigtigt at forstå opgavernes faktiske omfang i forhold til, hvad der kræves af lovgivningen, inden der træffes en beslutning om, på hvilken måde de to agenturer skal deltage, og hvordan ledelsen skal foregå. Det bør sikres nøje, at omfanget ikke udvides uberettiget. Bestyrelsen var bekymret for, at Europa-Kommissionen ikke vil stille ressourcer til rådighed til de nye opgaver.

Bestyrelsen gav den administrerende direktør mandat til at drøfte sagen yderligere med Kommissionen og ECDC. Kommissionens forslag vil blive fremlagt for bestyrelsen i marts 2011.

18. Rapport fra Europa-Kommissionen

Medlemmerne tog Europa-Kommissionens opdaterede rapport om flere emner til efterretning. Den omhandlede bl.a. følgende emner:

- Lægemiddelovervågning (offentliggørelsen nærmer sig, og den nye lovgivning vil gælde fra midt i 2012).
- Lovforslag vedrørende forfalskede lægemidler (der forventes en aftale i førstebehandlingen, offentliggørelse inden marts og ikrafttrædelse 18 måneder senere).
- Lovforslag vedrørende information til patienter (Europa-Parlamentet vedtog sin beslutning i november 2010, og Kommissionen fremlægger et ændret forslag på baggrund heraf).
- Udvikling af den nye strategi til kontrol af antimikrobiel resistens (Kommissionen meddelte i november 2010, at den havde til hensigt at udvikle en femårig strategi).

- Fremskridt i proceduren for udvælgelse af den administrerende direktør. (Bestyrelsen noterede sig, at den tidligst ved udgangen af marts 2011 vil få fremlagt en slutliste over kandidater). Det ekstraordinære møde, hvor der vil blive afholdt samtaler og foretaget en udnævnelse af den administrerende direktør, er planlagt til den 5. maj 2011. Den tidligere bebudede dato (den 24. februar 2011) er blevet annulleret.
- Det europæiske innovationsprojekt om aktiv og sund ældning.
- Fremskridt med hensyn til revisionen af lovgivning vedrørende lægemidler til dyr. (Den vil blive fremlagt sammen med medicineret foder i en samlet pakke i 2012.)
- Bæredygtig og ansvarlig konkurrenceevne: Processen vedrørende socialt ansvar på lægemiddelområdet.
- Revision af gennemsigtighedsdirektivet. (Der er blevet iværksat en konsekvensanalyse, der inden marts 2011 skal følges af en offentlig høring, inden fremlæggelsen af en endelig rapport senest i juni 2011.)

19. Rapport fra cheferne for de nationale lægemiddelstyrelser

Medlemmerne tog den skriftlige opdatering fra cheferne for de nationale lægemiddelstyrelser til efterretning.

Eventuelt

Medlemmerne udvekslede oplysninger om håndteringen af kvalitetsmangler ved bestemte lægemidler til peritonealdialyse. Der blev drøftet et mere omfattende problem på mødet: potentielle risici i forbindelse med levering af lægemidler i de tilfælde, hvor patienter bliver afhængige af særlige leveringssystemer, hvor der mangler gensidig overensstemmelse mellem lægemidler. Hvis der opstår et problem, bliver det i sådanne situationer vanskeligt at levere erstatningslægemidler. Der kan navnlig opstå problemer, hvis producenten har en monopollignende stilling på markedet. Det er vigtigt at sørge for, at der findes nødordninger, og sikre, at virksomheder vil påtage sig at løse sådanne situationer. Der vil blive gennemført en erfaringsbaseret øvelse på baggrund af erfaringerne med den nuværende situation med kvalitetsmangler, og agenturet vil undersøge dette emne sammen med Europa-Kommissionen.

Dokumenter til orientering

- [EMA/MB/821069/2010] Periodisk rapport om signalstyringsaktiviteter og EudraVigilance – foreløbig rapport – 01/01/10 to 30/06/10.
- [EMA/674449/2010] Ajourført rapport om agenturets gennemførelse af EU's telematikstrategi.
- [EMA/MB/719548/2010] Rapport om konsekvenser af askeskyen.
- [EMA/MB/743560/2010] Ajourført rapport fra bestyrelsens telematikudvalg.
- [EMA/MB/739297/2010] Resultat af skriftlige procedurer i perioden fra den 17. oktober 2010 til den 24. november 2010.
- [EMA/MB/694689/2010] Sammendrag af bevillingsoverførsler på budgettet for 2010.

Fremlagte dokumenter

- Præsentation: Gennemførelse af den nye lovgivning vedrørende lægemiddelovervågning.
- Præsentation: Køreplan frem til 2015.
- Præsentation: Fra vision til virkelighed: Gennemførelse af køreplanen frem til 2015.
- Præsentation: Projekt 2014 – Gennemførlighedsundersøgelse af Det Europæiske Lægemiddelagenturs fremtidige lokaler.
- Præsentation: Udvikling af et overvågningssystem for stoffer af menneskelig oprindelse på EU-plan – teknisk introduktion.

Liste over deltagere

Formand: Pat O'Mahony

	Medlemmer	Suppleanter (og andre deltagere)
Belgien	Xavier De Cuyper	
Bulgarien	<i>Afbud</i>	
Tjekkiet	Jiří Deml	Lenka Balážová
Danmark	Jytte Lyngvig	
Tyskland	Walter Schwerdtfeger	
Estland	<i>Afbud</i>	
Irland		Rita Purcell
Grækenland		Catherine Moraiti
Spanien	Belén Crespo Sánchez-Eznarriaga	
Frankrig		Jean-Pierre Orand Miguel Bley
Italien	Guido Rasi	Silvia Fabiani
Cypern	Panayiota Kokkinou	
Letland	Inguna Adoviča	Dace Ķikute
Litauen	Gyntautas Barcys	
Luxembourg	<i>Afbud</i>	
Ungarn	Tamás L Paál	
Malta	Patricia Vella Bonanno	
Nederlandene	Aginus Kalis	
Østrig	Marcus Müllner	
Polen	Grzegorz Cessak	
Portugal	Jorge Torgal	Nuno Simões
Rumænien		Nela Vilceanu
Slovakiet	Jan Mazág	
Slovenien	Martina Cvelbar	
Finland	Sinikka Rajaniemi	
Sverige		Johan Lindberg
Det Forenede Kongerige	Kent Woods	Jonathan Mogford
Europa-Parlamentet	Björn Lemmer	
Europa-Kommissionen	Paola Testori Coggi Pedro Ortun Silvan	Andrzej Ryś Lenita Lindstrom Stefaan Van Der Spiegel
Repræsentanter for patientforeninger	Mary G. Baker Mike O'Donovan	
Repræsentanter for lægeorganisationer	Lisette Tiddens-Engwirda	
Repræsentanter for dyrlægeorganisationer	Henk Vaarkamp	
Observatører	Brigitte Batliner (Liechtenstein) Gro Ramsten Wesenberg (Norge)	Rannveig Gunnarsdóttir (Island)

	Medlemmer	Suppleanter (og andre deltagere)
Det Europæiske Lægemiddelagentur	Thomas Lönngren Patrick Le Courtois David Mackay Andreas Pott Hans-Georg Wagner Noël Wathion Peter Arlett Sylvie Bénédice Jean-Claude Brival Riccardo Ettore Martin Harvey Allchurch Anthony Humphreys	Sara Mendosa Agnès Saint Raymond Vincenzo Salvatore Hans-Georg Eichler Emer Cooke Arielle North Nerimantas Steikūnas Zuzana O'Callaghan
Andre	Fred Hargreaves fra BNP Paribas Real Estate (punkt 16)	
	Maarit Kokki fra ECDC (punkt 17)	