



EUROPEAN MEDICINES AGENCY
SCIENCE MEDICINES HEALTH

18 marzo 2010
EMA/440671/2011

Verbale della 65^a riunione del consiglio di amministrazione Londra, 10 dicembre 2009

1. 1. Progetto di ordine del giorno per la riunione del 10 dicembre 2009

[EMA/MB/672992/2009] L'ordine del giorno è approvato.

2. 2. Dichiarazione di conflitti d'interesse

I membri sono invitati a dichiarare qualsiasi interesse specifico che possa essere considerato pregiudizievole alla loro indipendenza di giudizio sugli argomenti all'ordine del giorno. Non sono dichiarati conflitti d'interesse.

3. 3. Verbale della 64^a riunione, 1 ottobre 2009

[EMA/MB/642672/2009] Il consiglio di amministrazione prende atto dell'adozione del verbale mediante procedura scritta il 13 novembre 2009.

4. 4. Panoramica da parte del direttore esecutivo

Riunione con il commissario designato per la salute e la politica dei consumatori

Il direttore esecutivo si è incontrato con il Sig. John Dalli per discutere le tendenze del settore farmaceutico e le future sfide da affrontare. La riunione precede l'udienza del Sig. Dalli presso il Parlamento europeo e lo spostamento della responsabilità dell'agenzia dalla Direzione generale Imprese e industria alla Direzione generale salute e tutela dei consumatori.

Aggiornamento sui vaccini pandemici H1N1

Il numero di persone vaccinate con i tre vaccini è in crescita. L'obiettivo principale dell'Agenzia è assicurare la sicurezza dei vaccini. È in corso il lavoro nell'ambito del comitato per i medicinali per uso umano e di diversi altri gruppi. È stata pubblicata la prima relazione sulla farmacovigilanza dei tre vaccini pandemici che ha ricevuto un'accoglienza molto positiva dalle parti interessate. Secondo i dati raccolti, il bilancio vantaggi/rischi dei vaccini rimane positivo. L'Agenzia continuerà la pubblicazione settimanale delle relazioni di farmacovigilanza sui vaccini. Il direttore esecutivo ringrazia gli esperti europei e il comitato per il lavoro costante nel campo dei vaccini pandemici.



Cooperazione con l'autorità svizzera in materia di farmaci

Il consiglio di amministrazione viene informato che è in fase di preparazione un accordo di riservatezza con la Svizzera.

Nuova identità visiva

L'Agenzia ha lanciato la sua nuova identità visiva l'8 dicembre 2009. È stato adottato un nuovo logo. Come parte della nuova identità, l'Agenzia abbandonerà l'uso dell'attuale acronimo "EMA" e utilizzerà o il nome completo "European Medicines Agency" (Agenzia europea per i medicinali) o semplicemente "l'Agenzia". L'acronimo "EMA" non è ben noto tra le parti interessate dell'Agenzia, quali i professionisti del settore sanitario e i pazienti nell'UE. Si prevede che la strategia migliorerà ulteriormente la comunicazione e la sensibilizzazione riguardo all'Agenzia tra le parti interessate.

Inoltre, l'8 dicembre 2009 è stata messa a punto una nuova struttura organizzativa che ha avuto un impatto positivo sulle attività dell'Agenzia. Si prevede che la nuova struttura aumenterà l'efficienza globale delle operazioni dell'Agenzia, migliorerà la qualità del suo lavoro e incrementerà l'efficacia della sua interazione con le parti interessate.

L'Agenzia sta completando lo sviluppo di un nuovo sito web interamente pubblico che presenta una struttura di contenuto notevolmente migliorata, caratteristiche intuitive e funzionalità dirette agli utenti dell'Agenzia. Lo sviluppo tiene in considerazione le esigenze specifiche dei gruppi di utenza: professionisti del settore sanitario, pazienti e industria. Il sito web sarà lanciato nella primavera 2010.

Riunione del marzo 2010

La prossima riunione del consiglio di amministrazione durerà due giorni. Il primo giorno sarà dedicato al processo decisionale. Il Professor Larry Phillips della London School of Economics condurrà le discussioni. Il Prof. Phillips collabora con l'Agenzia fornendo il suo impegno nell'ambito del lavoro sulle metodologie per la valutazione del rapporto rischi/benefici.

5. Programma di lavoro 2010

[EMA/MB/203131/2009] Il consiglio di amministrazione approva il programma di lavoro 2010. Le priorità, gli obiettivi e i progetti presentati fanno seguito alle proposte avanzate al consiglio di amministrazione nel marzo 2009 e includono:

- attenzione concentrata sulle attività principali (tra cui il volume crescente di attività in aree quali le attività post autorizzazione e i medicinali orfani);
- ulteriore adozione di legislazione sui medicinali pediatrici e medicinali per terapie avanzate (le sfide specifiche sono correlate al carico di lavoro e alla disponibilità di risorse);
- rafforzamento della rete europea dei farmaci;
- monitoraggio della sicurezza dei medicinali;
- cooperazione internazionale (particolarmente importante alla luce del numero di prove cliniche e dell'entità della produzione in paesi non appartenenti all'UE);
- trasparenza e interazione con le parti interessate;
- sostegno alla ricerca;
- disponibilità dei medicinali.

Il consiglio di amministrazione accoglie favorevolmente il programma di lavoro. Il consiglio ribadisce le proprie preoccupazioni nel settore dei medicinali a base di piante dove il lavoro sta progredendo molto a rilento. Il consiglio è preoccupato che vasti gruppi di medicinali a base di piante debbano essere tolti dal mercato a causa dell'esiguo numero di inserimenti di voci nell'elenco dei medicinali a base di piante. Gli Stati membri devono trovare i modi per aumentare la disponibilità di risorse umane da destinare al lavoro nel settore dei medicinali a base di piante. È in programma una discussione su questo argomento durante la riunione del marzo 2010.

Il numero di medicinali generici per i quali viene richiesta l'autorizzazione tramite la procedura centralizzata è in crescita. Tuttavia, si tratta solo una frazione del numero totale di prodotti generici provenienti dai mercati dell'UE. Il consiglio di amministrazione osserva che la sfida in questo settore sarà assicurare l'uniformità della valutazione dei medicinali generici nell'UE. Nel 2010 verrà svolto lavoro specifico per affrontare questa sfida.

5bis. Pianificazione TIC e priorità 2010

[EMEA/MB/727972/2009] Il consiglio di amministrazione ha discusso questo punto dell'agenda insieme al punto relativo al programma di lavoro e al piano direttore 2010 per la telematica dell'UE.

6. Piano direttore per la telematica dell'UE

[EMEA/768926/2009] Il consiglio adotta la parte relativa al 2010 del piano direttore per la telematica, che forma parte del programma di lavoro e del bilancio 2010. Oltre alle informazioni fornite nella versione precedente, il piano tratta della modalità di integrazione dei sistemi telematici dell'UE con quelli delle autorità nazionali competenti. Il piano prende anche in considerazione l'impatto previsto per le proposte legislative future sulla farmacovigilanza e sui medicinali falsificati.

Il divario di finanziamento si è ripresentato e devono essere ricercate soluzioni pluriennali di finanziamento. Il consiglio ha discusso la preoccupazione che il mantenimento dei sistemi assorba una percentuale più elevata rispetto a quella prevista dal bilancio destinato alla telematica dato che nel corso degli anni è entrato in funzione un maggior numero di sistemi telematici.

I membri osservano che il comitato per la telematica del consiglio di amministrazione non ha ancora discusso il piano direttore per la telematica dal momento che non è stato ancora interamente stabilito un vero e proprio comitato. I partecipanti alla riunione sottolineano che è fondamentale il buon coordinamento tra il comitato per la telematica del consiglio di amministrazione e il comitato per la telematica dei direttori delle agenzie per i medicinali. Dovrebbe essere presa in considerazione l'eventuale fusione dei due comitati.

7. Bilancio, organigramma e piano per la politica del personale 2010

[EMEA/MB/628139/2009; EMEA/MB/700124/2009; EMEA/MB/579221/2008] Il consiglio approva il bilancio, l'organigramma e il piano per la politica del personale 2010, in attesa della decisione sul bilancio del Parlamento europeo. Il bilancio è in linea con il programma di lavoro e con l'importo totale di 198,2 Mio EUR (un aumento dell'1,95% rispetto al bilancio 2009), che include un contributo generale dell'UE di 32,6 Mio EUR e il fondo di 4,5 Mio EUR destinato ai medicinali orfani. Il bilancio è inferiore di 13,6 Mio EUR rispetto al progetto di bilancio preliminare adottato nel marzo 2009. La riduzione è dovuta al fatto che il contributo comunitario è inferiore a quanto richiesto e la previsione dell'ammontare della riscossione delle tasse è minore a causa degli effetti del nuovo regolamento sulle variazioni e in seguito allo spostamento verso applicazioni prive di tasse o a tassazione ridotta. L'organigramma aumenta il numero del personale assunto aggiungendo 37 posti e portando quindi il numero massimo consentito di agenti temporanei a 567.

I coordinatori tematici in materia di bilancio (presidente, Austria, Germania e Paesi Bassi) esaminano il programma di lavoro dell'Agenzia e i documenti di bilancio prima del consiglio di amministrazione nonché le risposte alle loro domande ricevute quindi raccomandano al consiglio di amministrazione di approvare i documenti.

Il consiglio di amministrazione discute la necessità di considerare le opzioni per colmare il divario esistente tra il carico di lavoro e il numero di agenti temporanei. Attualmente, al fine di creare l'incontro tra le risorse disponibili e il carico di lavoro generato dagli incarichi permanenti, l'Agenzia assume agenti a contratto.

La Commissione europea si riserva di comunicare in un secondo momento la sua posizione riguardo all'importo totale previsto del contributo generale dell'UE, in attesa della decisione sul bilancio del Parlamento europeo. Il rappresentante della Commissione europea fa inoltre riferimento alla necessità di ridurre l'eccedenza e osserva che l'eccedenza del 2008 deve essere utilizzata nel 2010.

8. Progetto di tracciato (road map) verso il 2015

[EMA/MB/752624/2009; EMA/MB/786453/2009] Il consiglio di amministrazione discute e approva per la consultazione pubblica il progetto di tracciato per il 2015. Tale strategia sostituisce il tracciato per il 2010, la cui attuazione termina l'anno prossimo, e delinea la direzione strategica dell'Agenzia per i prossimi cinque anni. È in corso di preparazione un piano di attuazione che sarà completato quando saranno state esaminate le osservazioni sul tracciato emerse dalla consultazione pubblica e inserite le modifiche necessarie. A questo punto, entrambi i documenti saranno presentati al consiglio di amministrazione.

I coordinatori tematici (vice-presidente, Austria, Danimarca, Paesi Bassi, Svezia e il Prof. Nisticó) forniscono feedback positivo sulla visione delineata nel progetto di tracciato. Viene riconosciuto che la farmacovigilanza e la sicurezza dei medicinali rimane un'area prioritaria e che in tale ambito l'attenzione dovrebbe ora essere rivolta all'analisi dei rischi e dei benefici durante il ciclo di vita del medicinale. Considerando il recente cambio di responsabilità dell'Agenzia nell'ambito della Commissione europea, i membri chiedono di garantire che il tracciato tenga in considerazione le direzioni strategiche della DG Salute e consumatori.

Il consiglio di amministrazione sottolinea che le autorità nazionali competenti sono una parte integrante della rete dell'UE ed enfatizza il ruolo futuro dei pazienti nel processo decisionale durante il processo di valutazione dei medicinali. I membri discutono in merito alle necessità di comprendere le posizioni pertinenti degli enti di regolamentazione e di valutazione della tecnologia della salute nonché di assicurare che l'analisi del rapporto costo-beneficio non entri a far parte della valutazione regolamentare dei medicinali.

La consultazione pubblica sul tracciato durerà tre mesi, durante i quali saranno organizzate riunioni con le parti interessate. Il consiglio di amministrazione riceverà il documento aggiornato una settimana prima dell'avvio della consultazione, per consentire le osservazioni finali.

9. Nomina del direttore esecutivo

Il presidente ringrazia i membri per il lavoro svolto durante le interazioni e la corrispondenza intercorsa con la Commissione europea riguardo all'avviso di posto vacante e all'inquadramento del posto di direttore esecutivo. Il consiglio di amministrazione nomina Kent Woods quale rappresentante del consiglio di amministrazione nel processo di selezione presso la Commissione europea.

Il rappresentante della Commissione europea informa che la Commissione ha recentemente approvato il testo dell'avviso di posto vacante e dell'inquadramento AD14. Il documento è attualmente in fase di traduzione. La pubblicazione dell'avviso è prevista per la seconda settimana del gennaio 2010.

Alla luce delle precedenti discussioni sull'inquadramento in vista dello spostamento delle responsabilità dell'Agenzia alla DG Salute e consumatori, il consiglio di amministrazione chiede se la pubblicazione può essere ritardata per consentire al nuovo commissario di esprimere le proprie opinioni riguardo all'inquadramento del posto di direttore esecutivo. È stato chiarito dal rappresentante della Commissione europea che, a questo punto, la revisione della decisione non è più possibile.

10(a) Comitato per la telematica del consiglio di amministrazione

Il comitato per la telematica del consiglio di amministrazione presenta al consiglio il progetto del mandato che ha preparato. I membri del consiglio di amministrazione vengono invitati ad analizzare il documento entro le prossime settimane e a fornire le proprie osservazioni. Il mandato sarà presentato per l'adozione in occasione della riunione del marzo 2010. Il comitato incontrerà i presidenti di tutti i gruppi di attuazione telematica prima della prossima riunione del consiglio di amministrazione.

10(b) Modifiche alle norme procedurali del consiglio di amministrazione

[EMEA/MB/115339/2004] Il consiglio di amministrazione approva le norme procedurali riviste del consiglio di amministrazione, che includono ora una disposizione per la messa a punto di gruppi e comitati del consiglio di amministrazione. I presidenti e i mandati di tali comitati dovranno essere nominati/approvati dal consiglio di amministrazione.

11. Relazione sullo stato dell'attuazione di EudraVigilance

[EMEA/MB/761723/2009; EMEA/MB/736762/2009] Il consiglio di amministrazione prende nota delle relazioni sullo stato dell'attuazione di EudraVigilance per i medicinali per uso umano e veterinari. Il consiglio di amministrazione è soddisfatto delle modifiche apportate al contenuto e alla struttura della relazione di EudraVigilance riguardo ai medicinali per uso umano. La nuova relazione di EudraVigilance sui medicinali per uso umano si concentra ora sulle modalità del contributo di EudraVigilance alla conduzione della farmacovigilanza nell'UE. In futuro, la relazione fornirà inoltre, per i prodotti per uso umano autorizzati centralmente, informazioni sulla gestione dei sintomi, dal rilevamento dei sintomi fino al follow-up, includendo il feedback fornito dai relatori e qualsiasi successiva azione normativa intrapresa successivamente. La nuova relazione di EudraVigilance sulla vigilanza dei medicinali per uso umano sarà ora pubblicata due volte all'anno; la prossima edizione è prevista per il giugno 2010. La relazione sullo stato della vigilanza dei medicinali veterinari di EudraVigilance Veterinary (EVVeT) sarà messa a disposizione del consiglio di amministrazione contemporaneamente. Questa relazione viene aggiornata costantemente ed è anche disponibile sul sito web di EVVeT.

12. Sistema di pagamento agli Stati membri

[EMEA/MB/780575/2009; EMEA/MB/762513/2009] Il consiglio di amministrazione esamina i risultati del progetto pilota che mira a considerare i costi di valutazione delle applicazioni centralizzate da parte delle autorità nazionali competenti. Il progetto pilota ha concluso che le autorità nazionali competenti, che hanno partecipato al progetto, sono nella posizione di individuare le loro tariffe orarie per i servizi forniti. Tali autorità nazionali competenti hanno anche mostrato di essere in grado di registrare le proprie ore di lavoro nelle applicazioni centralizzate. Tuttavia, molti paesi esprimono riserve riguardo alla capacità di poterle registrare su base continuativa.

Tenendo conto dei risultati del progetto pilota e dell'impatto previsto sul bilancio dell'Agenzia e alla luce delle osservazioni della Corte dei conti e della Commissione europea, il direttore esecutivo ha presentato per l'adozione un nuovo sistema di remunerazione, basato sulla proposta avanzata nel marzo e nel giugno 2008, che mira ad allineare il sistema di remunerazione con i requisiti legislativi.

Il consiglio di amministrazione riconosce gli sforzi del direttore esecutivo per rivedere il sistema e allinearli maggiormente ai requisiti, tuttavia i membri decidono di rifiutare la proposta. Il consiglio è preoccupato del fatto che non tutte le autorità nazionali competenti hanno inviato i dati nella fase pilota (18 su 46) inoltre i dati messi a disposizione dalle autorità nazionali competenti partecipanti sono ancora preliminari. Questo ultimo aspetto è dovuto a una marcata differenza nell'abilità delle autorità nazionali competenti di registrare il tempo impiegato per portare a termine le procedure, alla mancanza di un accordo completo su cosa considerare come costo e alla necessità di un periodo di osservazione più lungo per potere acquisire il tempo di valutazione completo per diverse procedure.

Inoltre, i membri osservano che le agenzie si sono adattate al sistema attuale nel corso degli anni e una modifica potrebbe influire negativamente sul finanziamento di alcune delle autorità nazionali competenti, indebolire la loro abilità di contribuire alle attività non correlate alle tasse e, di conseguenza, ripercuotersi sull'efficienza della rete. È stata anche sollevata la questione dell'impiego e del rimborso di esperti esterni. I membri suggeriscono di impegnarsi a spiegare le preoccupazioni del consiglio di amministrazione e i vantaggi del sistema esistente presso la Corte dei conti europea. Alcuni membri propongono che, se il sistema deve essere eventualmente rivisto, tale revisione avvenga a livello politico.

Il rappresentante della Commissione europea ha attirato l'attenzione del consiglio di amministrazione sulla necessità di una decisione da parte del consiglio stesso particolarmente alla luce delle osservazioni della Corte dei conti (osservando anche che, ad esempio, per l'Agenzia europea per la chimica, la fase di rimborso si basa sul costo per l'agenzia nazionale coinvolta (relatore) moltiplicato per un coefficiente di paese).

I coordinatori tematici (presidente, Austria e Paesi Bassi) propongono una soluzione alternativa: introdurre, per un periodo transitorio, un sistema di pagamento basato sui coefficienti correttivi Eurostat continuando nel frattempo a raccogliere i dati sui costi per la valutazione delle applicazioni centralizzate. I coordinatori tematici si riuniranno per elaborare ulteriormente la loro proposta.

13. Modifiche alle norme di applicazione delle tasse in relazione alla nuova legislazione sulle variazioni

[EMEA/MB/170391/2009/Rev.4] Il consiglio approva le modifiche alle norme di applicazione delle tasse che devono entrare in vigore il 1° gennaio 2010. Le modifiche proposte sono state presentate in occasione della riunione di ottobre e non sono state ricevute osservazioni in proposito.

13bis. Compensazione finanziaria per la partecipazione degli Stati membri ai controlli linguistici

[EMEA/MB/767563/2009] Il consiglio di amministrazione approva il costo orario fisso forfettario per il 2010, che viene mantenuto uguale a quello del 2009.

14. Norme di applicazione riguardanti la formazione del personale

[EMEA/MB/737155/2009] Il consiglio di amministrazione approva le norme di applicazione, salva approvazione formale da parte della Commissione europea. Viene attirata l'attenzione del consiglio di amministrazione sulle modifiche che mirano a promuovere la formazione linguistica del personale, per consentire la conformità con il requisito del regolamento del personale.

15. Documento di riflessione sul coinvolgimento futuro di pazienti/consumatori nelle attività dell'Agenzia

[EMEA/MB/753771/2009] Il consiglio di amministrazione approva le proposte che mirano a un coinvolgimento maggiormente strutturato dei pazienti/consumatori nelle diverse attività dell'Agenzia. Le proposte includono la revisione dell'attuale quadro di interazione tra l'Agenzia e le organizzazioni dei pazienti/consumatori e la fornitura di sostegno finanziario raddoppiando l'indennità giornaliera in alcuni casi definiti.

È in fase di sviluppo con i professionisti del settore sanitario un quadro di interazione che sarà presentato al consiglio di amministrazione nel 2010. Lo sviluppo del quadro ha richiesto più tempo del previsto a causa della necessità di conciliare due filoni diversi di opinioni: quelle accademiche e delle organizzazioni di categoria da un lato, e quelle dei medici e dei farmacisti dall'altro.

Su richiesta del consiglio di amministrazione, l'Agenzia fornirà una quantità stimata di risorse necessarie per attuare il futuro quadro di interazione rivisto. L'Agenzia si impegna inoltre ad analizzare entro i prossimi due anni se il raddoppiamento dell'indennità giornaliera soddisfa i requisiti finanziari dei rappresentanti dei pazienti/consumatori.

16. Partecipazione dei rappresentanti dei pazienti/consumatori in qualità di osservatori presso il gruppo di lavoro sulla farmacovigilanza

[EMEA/MB/752664/2009] Il consiglio di amministrazione approva la proposta in base alla quale un rappresentante dei pazienti/consumatori sarà nominato presso il Pharmacovigilance Working Party (PhVWP) in qualità di osservatore e un secondo rappresentante verrà nominato come supplente. La decisione è stata presa dopo una fase pilota molto positiva, durante la quale i rappresentanti dei pazienti/consumatori hanno partecipato a tre riunioni del gruppo di lavoro sulla farmacovigilanza.

I rappresentanti, dotati di esperienza comprovata nel settore della regolamentazione dei medicinali, saranno selezionati prendendo in considerazione criteri di selezione ben definiti, sulla base di un invito a manifestare interesse. La decisione sarà presa dal direttore esecutivo sulla base di una rosa di candidati.

Tenendo conto del mandato del gruppo di lavoro sulla farmacovigilanza, la proposta sarà ora presentata per l'adozione in occasione della riunione dei direttori delle agenzie per i medicinali (HMA) nel gennaio 2010. Una volta adottata la proposta, l'Agenzia procederà all'attuazione.

17. Norme di rimborso riviste per i delegati

[EMEA/MB/728947/2009] Il consiglio di amministrazione approva le norme di rimborso riviste per i delegati. Le modifiche riguardano il raddoppiamento dell'indennità giornaliera per i rappresentanti di organizzazioni specifiche, le modifiche alle norme riguardanti la sistemazione alberghiera e quelle relative ai biglietti di viaggio.

18. Relazione della Commissione europea

I membri prendono nota della relazione aggiornata della Commissione europea su un'ampia gamma di temi, tra cui:

- lo spostamento delle unità farmaceutiche F2 ed F3 (cosmetici e dispositivi medici) alla DG Salute e consumatori;
- i progressi compiuti in merito alle due proposte legali (farmacovigilanza e legislazione sui medicinali falsificati);

- pubblicazione degli orientamenti sulle variazioni;
- consultazione pubblica sulla valutazione del funzionamento della direttiva sulle prove cliniche (data di chiusura: 8 gennaio 2010);
- discussione sulla direttiva sull'assistenza sanitaria transfrontaliera;
- lavoro condotto sulla pandemia H1N1, incluse le iniziative volte ad affrontare le questioni della disponibilità limitata di vaccino in alcuni Stati membri, le riflessioni sull'immagazzinamento virtuale e le sfide della comunicazione.

In vista delle modifiche nell'ambito della Commissione europea riguardanti le responsabilità dell'Agenzia, il consiglio di amministrazione ha espresso i suoi ringraziamenti a Heinz Zourek, direttore generale della DG Impresa e industria, per il suo significativo contributo al lavoro del consiglio di amministrazione e dell'Agenzia.

19. Relazione dei direttori delle agenzie per i medicinali

I membri prendono nota della relazione di aggiornamento dei direttori delle agenzie per i medicinali (HMA) su un certo numero di temi, tra cui: la pubblicazione di informazioni sulla preparazione elettronica presso ciascuna delle autorità nazionali competenti; la creazione della rete di contatti dei direttori delle agenzie per i medicinali sulla pubblicità dei medicinali; il progetto di armonizzazione del riassunto delle caratteristiche del prodotto (SPC) per i medicinali veterinari; e la revisione del piano di azione nel campo della resistenza antimicrobica.

Ulteriori informazioni sono state fornite nella relazione scritta.

Documenti informativi

- Carta del servizio di audit interno della Commissione.
- [EMA/MB/528743/2009] Relazione di aggiornamento sull'attuazione della strategia per la telematica dell'UE da parte dell'Agenzia per i medicinali.
- [EMA/MB/715154/2009] Risultati delle procedure scritte:
 - sulla consultazione relativa alle modifiche dell'appartenenza ai comitati scientifici del comitato per i medicinali per uso umano e del comitato per i medicinali per uso veterinario;
 - verbale della 64ª riunione del consiglio di amministrazione .
- [EMA/MB/617640/2009] Sintesi degli storni di stanziamenti nel bilancio 2009.

Documenti presentati

- Presentazione del tracciato per il 2015.
- Lettera di EURODIS (in data 7 dicembre 2009).
- Supplemento al punto dell'ordine del giorno 12b.
- Progetto di mandato per il comitato per la telematica del consiglio di amministrazione.

Partecipanti alla 65^a riunione del consiglio di amministrazione

Londra, 10 dicembre 2009

Presidente: Pat O'Mahony

Vice-presidente: Lisette Engwirda-Tiddens

	Membri	Supplenti e altri partecipanti
Belgio	Xavier De Cuyper	
Bulgaria		Jasmina Mircheva
Repubblica ceca	Lenka Balážová	Jiří Deml
Danimarca	Jytte Lyngvig	Paul Schüder
Germania	Walter Schwerdtfeger	
Estonia	Kristin Raudsepp	
Irlanda		Rita Purcell
Grecia	Apologies	
Spagna	Cristina Avendaño-Solà	
Francia		Miguel Bley Patrick Dehaumont
Italia		Silvia Fabiani
Cipro		George Antoniou
Lettonia	Inguna Adoviča	
Lituania	Mindaugas Būta	
Lussemburgo	Apologies	
Ungheria	Tamás L Paál	
Malta	Patricia Vella Bonanno	
Paesi Bassi	Aginus Kalis	
Austria	Marcus Müllner	
Polonia	Wojciech Matuszewicz	
Portogallo	Vasco A J Maria	
Romania	Daniel Boda	
Slovenia	Martina Cvelbar	
Slovacchia	Jan Mazaq	
Finlandia		Pekka Järvinen
Svezia		Johan Lindberg
Regno Unito	Kent Woods	
Parlamento europeo	Giuseppe Nisticó Björn Lemmer	
Commissione europea	Heinz Zourek Isabel de la Mata	Lenita Lindström
Rappresentanti delle organizzazioni dei pazienti	Mike O'Donovan	
Rappresentanti delle organizzazioni dei medici	Lisette Engwirda-Tiddens	

	Membri	Supplenti e altri partecipanti
Rappresentanti delle organizzazioni dei veterinari	Henk Vaarkamp	
Osservatori	Rannveig Gunnarsdóttir (Islanda) Gro Ramsten Wesenberg (Norvegia) Brigitte Batliner (Liechtenstein)	
Agenzia europea per i medicinali	Thomas Lönngren Patrick Le Courtois David Mackay Andreas Pott Hans-Georg Wagner Noël Wathion Sylvie Benefice Riccardo Ettore Martin Harvey Allchurch Agnès Saint-Raymond	Vincenzo Salvatore Mario Benetti Emer Cooke Hans-Georg Eichler Sabine Haubenreisser Arielle North Nerimantas Steikūnas Janice Soreth Yoshikazu Hayashi