



EUROPEAN MEDICINES AGENCY
SCIENCE MEDICINES HEALTH

26. april 2010
EMA/440619/2011

Referat af bestyrelsens 66. møde

i London den 17.-18. marts 2010

Det to dage lange møde startede den 17. marts med en præsentation om beslutningstagning. Mødet handlede om, hvordan man kan forbedre menneskers evne til at træffe beslutninger. Der blev fremlagt casestudier, hvor der var blevet anvendt modeller til forbedring af menneskers dømmekraft. Prof. Lawrence Phillips fra London School of Economics ledede mødet. Dette emne har tilknytning til agenturets arbejde med metoder til vurdering af benefit/risk-forholdet for lægemidler.

1. Forslag til dagsorden for mødet den 18. marts 2010

[EMA/MB/3790/2010] Dagsordenen blev vedtaget.

Formanden opfordrede medlemmerne til at melde sig frivilligt som emnekoordinatorer i forbindelse med vurderingen af den administrerende direktørs årsberetning for 2009. Rapporten ville blive sendt til emnekoordinatorerne i slutningen af april. Medlemmerne havde tre uger til at udarbejde et udkast til en analyse og en vurdering, som skulle sendes til bestyrelsen med henblik på vedtagelse omkring den 20. maj 2010.

Formanden oplyste også bestyrelsen om, at formanden for Det Rådgivende Revisionsudvalg var i gang med at udarbejde et arbejdsdokument, som indeholdt oplysninger om udvalgets fremtidsmuligheder. Dette forventedes drøftet på mødet i oktober.

2. Erklæring om interessekonflikt

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

3. Referat af det 65. møde den 10. december 2009

[EMA/MB/806136/2009] Bestyrelsen godkendte referatet med følgende ændringer under pkt. 12 (betalingssystem til medlemsstaterne): Bestyrelsen præciserede, at det kun var de lande, der deltog i pilotprojektet, som godtgjorde, at de var i stand til at identificere timepriser for leverede tjenesteydelser og registrere den tid, der blev brugt på centraliserede ansøgninger. En række lande valgte ikke at deltage i pilotprojektet. Bestyrelsen understregede også, at medlemsstaterne fortsat havde forbehold med hensyn til at kunne registrere tid løbende.



Bestyrelsen bemærkede, at emnekoordinatorerne fortsat ville reflektere over betalingssystemet. Følgende kolleger meldte sig til at hjælpe med denne opgave: Formanden, Østrig, Estland, Irland, Tyskland, Spanien, Nederlandene og Mike O'Donovan. Andre medlemmer blev opfordret til at deltage. Gruppen undersøgte det krav, som Revisionsretten havde fremsat, nærmere. Om nødvendigt ville Revisionsretten blive kontaktet med henblik på yderligere præcisering. Der blev foretaget en række yderligere ændringer af referatet som led i den skriftlige procedure, der gik forud for denne vedtagelse.

4. Hovedpunkter

Besøg af kommissæren for sundhed og forbrugerpolitik

Kommissær John Dalli besøgte agenturet den 5. marts 2010. John Dalli holdt lange møder med nøglemedarbejdere fra agenturet, skitserede sine prioriteringer og svarede på spørgsmål fra medarbejderne. John Dalli understregede, at patienternes interesser er centrale for hans og vores arbejde. Det blev understreget, at der skal være den rigtige balance mellem patienternes og industriens interesser. Kommissæren var tilfreds med agenturets arbejde, herunder dets resultater på kommunikationsområdet og inddragelsen af patienter og sundhedsmedarbejdere.

Europa-Kommissionens evaluering af agenturet

Bestyrelsen bemærkede, at den evaluering, som Europa-Kommissionen havde iværksat, og som Ernst & Young havde udført, var afsluttet. Europa-Kommissionen og agenturet ville den 30. juni 2010 afholde en fælles konference. På konferencen ville de emner, som var fremsat i evalueringen, blive behandlet, og der ville også være mulighed for at drøfte centrale punkter i agenturets udkast til køreplan frem til 2015. Agenturets partnere og interessenter opfordredes til at deltage.

Opdatering på H1N1-pandemien

Bestyrelsen bemærkede, at en række tredjelande anvendte EU-godkendelse til at godkende pandemiske vacciner i deres egne lande. H1N1-pandemien påvirkede fortsat Afrika, og EU's vaccinelager eksporteredes til de ramte lande. Oplysninger om anvendelsen af vacciner i disse lande skabte yderligere viden om disse vacciners sikkerhed og effektivitet.

Agenturet ville nu forsøge at drage lære af erfaringerne fra pandemien i lignende situationer i fremtiden. Den administrerende direktør og bestyrelsen takkede agenturets personale og de nationale myndigheder for deres store engagement og yderst effektive arbejde i forbindelse med denne trussel mod folkesundheden.

Bestyrelsen gav udtryk for, at den støttede medlemsstaternes vaccinationsstrategier i kølvandet på den potentielt alvorlige pandemiske trussel. Medlemmerne understregede, at det kun kunne lade sig gøre at påbegynde vaccinationerne så kort tid efter, at truslen var blevet identificeret, på grund af samarbejdet mellem myndighederne og industrien. Dette samarbejde var en forudsætning for den vellykkede reaktion på truslen. En fælles erklæring fra cheferne for de nationale lægemiddelstyrelser (HMA) kunne bidrage til at kommunikere med nationale parlamenter og organer i lyset af den igangværende debat om de nationale strategier under krisen.

Udløb af lejemålet i 2014

Agenturet er begyndt at overveje alternative muligheder for agenturets fremtidige placering i London, når det nuværende lejemål udløber i 2014. Når mulighederne forelå, ville de blive præsenteret for bestyrelsen. Det kunne blive nødvendigt at lægge sig fast på en mulighed allerede i efteråret 2010.

Afhængigt af resultatet ville Europa-Kommissionen og Europa-Parlamentet blive orienteret om den foretrukne mulighed.

Bestyrelsesformandens mandatperiode

Det blev påpeget, at den nuværende bestyrelsesformands mandatperiode udløber i juni. Den administrerende direktør ville skrive til bestyrelsesmedlemmerne inden juni vedrørende udnævnelsen af en formand.

Møde mellem EU-agenturernes bestyrelsesformænd

Det første møde mellem EU-agenturernes bestyrelsesformænd fandt sted med henblik på at udveksle bedste praksis og drøfte spørgsmål og udfordringer af fælles interesse. Gruppen havde til hensigt at mødes to gange om året. En repræsentant for Europa-Kommissionen ville deltage i det næste møde for at skitsere detaljerne i den seneste evaluering af EU-agenturerne og Kommissionens svar.

5. Årsberetningen for 2009

[EMA/MB/69923/2010] Bestyrelsen vedtog agenturets årsberetning for 2009. Beretningen viste, at agenturet fortsat opnåede gode resultater, hvad angik dets voksende kernevirkosomhed, på trods af at der blev brugt væsentlige ressourcer på arbejdet med pandemien gennem hele året. Agenturet afgav sine udtalelser inden for de lovgivningsmæssige tidsfrister og nåede størstedelen af sine målsætninger. Der var nogle få afvigelser, navnlig i forbindelse med plantelægemedler. Andelen af nye ansøgninger om markedsføringstilladelse for humanmedicinske lægemidler, som blev afvist, steg til 33 % sidste år, sammenlignet med 20-25 % de foregående år. For nye aktive stoffer var andelen af negative svar sidste år 40 %. Data viste, at det især var små virksomheder, der modtog negative svar. Der var også en sammenhæng mellem overensstemmelse med videnskabelig rådgivning og positive svar. Bestyrelsen bemærkede desuden, at dossierkvaliteten kunne være en afgørende faktor, og en række af de lægemidler, der blev afvist, kunne sandsynligvis være blevet godkendt, hvis dossiererne havde været af en højere standard.

De ovenfor anførte tendenser viste, hvor vigtigt det var, at de politikker, der støtter små og mellemstore virksomheder, fungerede. Bestyrelsen understregede også, at agenturets vejledning vedrørende nye og avancerede terapier var yderst vigtig i lyset af den videnskabelige udvikling. Der var brug for rettidige forpligtelser mellem de lovgivende myndigheder og industrien for at sikre, at flere lægemidler består den forskriftsmæssige vurdering.

Bestyrelsen foreslog at kigge på relevansen af nogle af de centrale resultatindikatorer. Dette gjalt særlig områder, hvor agenturet selv havde fastlagt målsætninger, som f.eks. i forbindelse med europæiske offentlige vurderingsrapporter (EPAR'er), hvor en række målsætninger, som det selv havde fastlagt, ikke kunne realiseres på grund af omstændigheder, som agenturet ikke havde indflydelse på. Hvad angik EPAR'er, foreslog bestyrelsen, at disse fortsat skulle fremmes i det medicinske og videnskabelige samfund, da disse dokumenter indeholdt meget værdifulde oplysninger om evalueringen af lægemidler og beslutningsprocesserne. I mellemtiden skulle netværket fortsat udvikle en sammenhængende fremgangsmåde for formidling af information til patienter og sundhedsmedarbejdere i hele EU. Bestyrelsen anmodede også agenturet om at anmode om kopier af videnskabelige artikler, som agenturets personale havde skrevet.

6. Udkast til arbejdsprogram og budget for 2011

[EMA/MB/6505/2010; EMA/MB/68936/201; EMA/MB/125880/2010] Bestyrelsen vedtog det foreløbige arbejdsprogram, det foreløbige budgetforslag (FBF) og udkastet til personalepolitisk plan for 2011.

Bestyrelsen takkede emnekoordinatorerne (formanden, Østrig og Nederlandene) for deres bidrag til udarbejdelsen af disse dokumenter.

Udkast til arbejdsprogram for 2011

Agenturets virke og arbejdsprogram var udformet på baggrund af forskellige tendenser i agenturets videnskabelige og forretningsmæssige miljø, herunder globaliseringen, den videnskabelige udvikling og det stigende behov for åbenhed og kommunikation med interessenterne. Prioriteringerne for 2011 var de samme som de foregående år og i overensstemmelse med køreplanen frem til 2010. Agenturet ville også begynde at forberede sig på gennemførelsen af lovgivning om lægemiddelovervågning og kopimedicin. Det vedtagne foreløbige arbejdsprogram ville blive redigeret yderligere i løbet af 2010 for at tage højde for resultatet af evalueringen af agenturet og dets køreplan frem til 2015. Den seneste lovgivnings virkning på afvigelserne ville kunne ses i 2010, og der skulle tages højde herfor i 2011.

Foreløbigt budgetforslag for 2011 (FBF)

Det foreløbige budgetforslag for 2011 udgjorde 218,9 mio. EUR, hvilket var i overensstemmelse med arbejdsprogrammet. Budgettet var steget med 20,7 mio. EUR (10,5 %) i forhold til budgettet for 2010. Budgettet omfattede anslåede gebyrindtægter på 163 mio. EUR og bidraget fra Fællesskabet på 47,1 mio. EUR, som ifølge Kommissionens repræsentant lå over EU's aktuelle finansielle overslag. Budgetforslaget omfattede også ressourcebehov til gennemførelse af den kommende lovgivning om lægemiddelovervågning og kopimedicin, som ifølge Kommissionen var højere end anslået. Kommissionen bemærkede også, at et eventuelt underskud i EU-bidraget i forhold til anmodningen ikke skulle medføre en reduktion af telematikudgifterne til gennemførelsen af lovgivningsforslaget.

Det foreløbige budgetforslag omfattede en stigning i antallet af stillinger på 48 til et maksimalt antal midlertidigt ansatte på 615. Alle de nye stillinger, der blev anmodet om, skulle finansieres gennem gebyrindtægterne. Der blev anmodet om fjorten af de nye stillinger på grund af en større arbejdsbyrde og/eller nye aktiviteter. Efter bestyrelsens drøftelser på mødet i december om kløften mellem arbejdsbyrden og antallet af midlertidigt ansatte anmodede agenturet om oprettelse af 34 stillinger som midlertidigt ansatte, der skulle erstatte de eksisterende stillinger som fastansatte. Følgelig faldt antallet af fastansatte med 35 i 2011 i forhold til 2010. Bestyrelsen udtrykte sin støtte til omdannelsen af disse stillinger som fastansatte til stillinger som midlertidigt ansatte, da det var væsentligt i forbindelse med agenturets bestræbelser på at rekruttere og fastholde videnskabelige og højt specialiserede fagfolk. Kommissionens repræsentant bemærkede, at agenturets begrundelse for at anmode om at omdanne disse stillinger var uhensigtsmæssig, under hensyntagen til personalevedtægterne.

7. Forberedelse af en skriftlig procedure om vedtagelse af ændringsbudget nr. 1/2010

[EMA/MB/75924/2010] Der ville i april eller maj blive indledt en skriftlig procedure om ændring af budgettet for 2010. Ændringerne kunne vedrøre en reduktion af gebyrindtægterne på grund af den reviderede inflationssats, en eventuel anvendelse af en del af overskuddet fra 2008, en stigning i budgettet til lægemidler til sjældne sygdomme, finansiering af IKT-udgifter og konsulentbistand med henblik på at finde nye lokaler til agenturet.

8. Ændringer af gebyrer, der skal betales til Det Europæiske Lægemiddelagentur, og andre foranstaltninger

[EMA/MB/818152/2009/rev. 3] Bestyrelsen vedtog ændringerne af gennemførelsesbestemmelserne for gebyrforordningen. Ændringerne vedrørte en justering af gebyrerne i forhold til inflationen (en stigning på 1 %), en nedsættelse af gebyrerne for ansøgninger om markedsføringstilladelse i

forbindelse med multi-strain-materialer, en tilpasning af gebyrerne for udvidelser af markedsføringsstilladelser og en præcisering af rapporteringskravene til de nationale kompetente myndigheder. De reviderede gennemførelsesbestemmelser ville træde i kraft den 1. april 2010.

8bis. **Reviderede refusionsregler for delegerede**

[EMA/MB/183091/2010] Bestyrelsen vedtog ændringerne af refusionsreglerne for delegerede, og der indførtes således en godtgørelse svarende til 35 % af de maksimale udgifter til en hotelnat (60 EUR for London) for at yde økonomisk støtte til delegerede, når der ikke kunne fremvises fakturaer for indkvartering. Denne bestemmelse var i overensstemmelse med refusionsreglerne for andre EU-institutioner. De reviderede regler ville træde i kraft den 1. april 2010.

9. **Telematikudvalget under bestyrelsen (MBTC)**

a) **Opdatering**

Udvalget overværede præsentationer fremlagt af formændene for grupperne til implementering af telematik. Udvalget drøftede de overordnede ledelsesmæssige tiltag i forbindelse med telematikprogrammet. Det ville foretage en undersøgelse af de eksisterende ledelsesstrukturer og overveje alternative foranstaltninger for at optimere ledelsen af programmet. MBTC og HMA-telematikgruppen ville bestræbe sig på at sikre et optimalt samarbejde.

b) **Vilkår**

[EMA/MB/64422/2010] Bestyrelsen vedtog vilkårene for telematikudvalget under bestyrelsen.

10. **Agenturets nye websted**

Agenturets nye websted, som var under udvikling, blev præsenteret for bestyrelsen. Bestyrelsen fik mulighed for at afprøve webstedet under en pause.

11. **Revision af bestyrelsens konsultationsprocedure om udnævnelser til CHMP og CVMP**

[EMA/MB/281553/2007Rev.2] Bestyrelsen vedtog den reviderede procedure. I ændringerne præciseredes det bl.a., at proceduren ikke gjaldt genudnævnelser af medlemmer/suppleanter, i forbindelse med hvilke bestyrelsen allerede var blevet konsulteret.

12. **Udvalget for Plantelægemidler: opdatering fra formanden**

Bestyrelsen hilste præsentationen fra formanden for Udvalget for Plantelægemidler velkommen. Der blev rejst en række spørgsmål vedrørende tilgængeligheden af genotoksiske data fra medlemsstaterne, fordelingen af ordførerskaber blandt medlemsstaterne og effekten af de strenge krav i politikken vedrørende interessekonflikter i forbindelse med tilgængeligheden af videnskabelige fagfolk. Der blev stillet en række forslag til fremtidige initiativer på området.

Bestyrelsen drøftede behovet for at udvide antallet af optagelser på listen, men bemærkede de forhindringer, som den manglende tilgængelighed af genotoksiske data udgjorde. Relevansen af tilgængelige genotoksiske data skulle bedømmes i hvert enkelt tilfælde, og der skulle rejses anmodning om nye data, når der forelå specifikke betænkeligheder med hensyn til sikkerheden.

Hvad angik udvalgets resultater, beklagede medlemmerne desuden, at medlemsstaterne ikke havde tilstrækkelige ressourcer til at støtte udvalgets arbejde yderligere. I den henseende hilste bestyrelsen

den norske model, hvor agenturet havde inddraget universiteter i udarbejdelsen af udkast til monografier, velkommen.

13. Handlingsplan for plantelægemidler for 2010-2011

[EMA/MB/142837/2010] Bestyrelsen godkendte en handlingsplan for plantelægemidler.

Handlingsplanen ville blive drøftet af cheferne for de nationale lægemiddelstyrelser i april. Nogle af målsætningerne i handlingsplanen omfattede:

- indsamling af oplysninger om indførelsen af det traditionelle registreringsskema i medlemsstaterne
- forbedring af udvalgets resultater
- opfyldelse af en anmodning fra Kommissionen om et udvidet samarbejde mellem agenturet og Den Europæiske Fødevarerikkerhedsautoritet (EFSA) i forbindelse med sundhedsanprisninger af fødevarer, der indeholder plantebestanddele.

Bestyrelsen udtrykte bekymring over, at der var indsendt få ansøgninger til de nationale kompetente myndigheder i mange medlemsstater, i lyset af den kommende frist for registrering af plantelægemidler i medlemsstaterne (april 2011)¹. Bestyrelsen bemærkede desuden, at der var problemer i forbindelse med registreringen af traditionelle plantelægemidler, hvilket kunne medføre, at produkter blev markedsført under en anden klassificering, f.eks. kosttilskud. Bestyrelsen rejste forslag om at udvikle en harmoniseret tilgang for alle medlemsstaterne efter udløbet af overgangsperioden.

14. Rapport fra Kommissionen

Medlemmerne noterede sig den ajourførte rapport fra Europa-Kommissionen om en lang række emner, herunder:

- Flytningen af den farmaceutiske enhed F2 (og enhed F3, kosmetiske midler og medicinsk udstyr) til GD Sanco. Ændringen fandt sted den 1. marts 2010.
- Fremskridt med lægemiddelpakken (lovgivningsforslag om lægemiddelovervågning og kopimedicin og forslaget om formidling af information til patienter).
- Kommissær Dallis besøg hos EMA og EFSA.
- Afslutning af evalueringen af agenturet og den kommende konference om rapporten; bestyrelsen bad om at få rapporten at se inden dens offentliggørelse.
- Kommende revision af gennemsigtighedsdirektivet med henblik på at fremme industriens konkurrence- og innovationsevne.
- Oprettelse af en taskforce vedrørende socialt ansvar i lægemiddelindustrien.

Med hensyn til udvælgelsesproceduren i forbindelse med udnævnelsen af agenturets nye administrerende direktør forventede Kommissionen at udarbejde en begrænset liste over ansøgere før sommeren eller i starten af september. Bestyrelsen bad om en fremskyndelse af proceduren, så medlemmerne kunne vurdere ansøgerne i juni. Kommissionen ville skrive til formanden for at bekræfte specifikke datoer vedrørende den begrænsede liste over ansøgere, så bestyrelsen kunne planlægge et ekstraordinært møde.

Bestyrelsens medlemmer udtrykte bekymring over, at GD Sanco åbenbart havde besluttet sig for at give mandatet vedrørende overvågning af celler og væv til Det Europæiske Center for Forebyggelse af og Kontrol med Sygdomme (ECDC). Det gav anledning til bekymring, at beslutningen blev taget for

¹ Direktiv 2004/24/EF af 31. marts 2004.

tidligt uden en passende undersøgelse af emnet og drøftelser med alle interessenterne. Medlemmerne gav udtryk for, at beslutningen skulle tage højde for, at celler og væv kunne være råvarer i forbindelse med lægemidler. Selvom Kommissionen bekræftede, at beslutningen allerede var truffet, opfordrede bestyrelsen til yderligere drøftelser om denne sag.

15. Rapport fra cheferne for de nationale lægemiddelstyrelser

Medlemmerne noterede sig den ajourførte rapport fra cheferne for de nationale lægemiddelstyrelser om en lang række emner, herunder:

- implementering af det elektroniske indsendelsessystem i hele EU og den kommende workshop om dette emne
- HMA-taskforcens arbejde på at forbedre veterinærlovgivningen
- fremskridt med uddannelsesstrategien for HMA/EMA
- benchmarking af Det Europæiske Lægemiddelagentur (BEMA).

Yderligere oplysninger blev angivet i en skriftlig rapport.

Dokumenter til orientering

- [EMA/MB/115245/2010] Årsberetning for 2009 fra agenturets rådgivende revisionsudvalg
- [EMA/MB/115301/2010] Årsberetning for 2009 fra agenturets interne revisionstjeneste
- Resultater i forbindelse med agenturets videnskabelige procedurer:
 - [EMA/78873/2010] Undersøgelse for 2009 om humanlægemidler
 - [EMA/MB/117221/2010] Note om veterinærmedicinske lægemidler
- [EMA/61092/2010] Ajourført rapport om agenturets gennemførelse af EU's telematikstrategi
- [EMA/MB/84539/2010] Resultat af skriftlige procedurer i perioden fra den 21. november 2009 til den 25. februar 2010
- [EMA/MB/617640/2008] Sammendrag af bevillingsoverførsler på budgettet for 2009
- [EMA/MB/121058/2010] Referat fra det første MBTC-møde den 9. december 2009, vedtaget den 9. februar 2010.

Fremlagte dokumenter

- Dagsordenens pkt. 8a: Reviderede refusionsregler for delegerede
- Note om resultatet af proceduren for udvælgelse af repræsentanter for patienter/forbrugere, der skal deltage som observatører i arbejdsgruppen vedrørende lægemiddelovervågning (PhVWP)
- Præsentation af Udvalget for Plantelægemidler (HMPC)
- Præsentation af handlingsplan for plantelægemidler for 2010-2011
- Præsentation om menneskelige evner og begrænsninger i forbindelse med beslutningstagning
- Præsentation om forbedring af bedømmelsesevnen.

Liste over deltagere ved bestyrelsens 66. møde i London den 17-18. marts 2010

Formand: Pat O'Mahony

	Medlemmer	Suppleanter og andre deltagere
Belgien	Xavier De Cuyper	
Bulgarien		Jasmina Mircheva
Den Tjekkiske Republik	Lenka Balážová	Jiří Deml
Danmark	Jytte Lyngvig	
Tyskland	Walter Schwerdtfeger	
Estland	Kristin Raudsepp	
Irland		Rita Purcell
Grækenland	<i>Afbud</i>	
Spanien	Cristina Avendaño Solà	
Frankrig	Jean Marimbert	Miguel Bley Patrick Dehaumont Silvia Fabiani
Italien		
Cypern	Panayiota Kokkinou	
Letland	Inguna Adoviča	
Litauen	Gyntautas Barcyc	
Luxembourg	<i>Afbud</i>	
Ungarn	Tamás L Paál	
Malta	Patricia Vella Bonanno	
Nederlandene	Aginus Kalis	
Østrig	Marcus Müllner	
Polen	Wojciech Matuszewicz	Grzegorz Cessak
Portugal		Nuno Simões Hélder Mota Philipe
Rumænien	Daniel Boda	
Slovenien	Martina Cvelbar	
Slovakiet		Dagmar Stará
Finland		Pekka Järvinen
Sverige	Christina Åkerman	Christian Ifvarsson
Det Forenede Kongerige	Kent Woods	
Europa-Parlamentet	Giuseppe Nisticò Björn Lemmer	
Europa-Kommissionen	Isabel de la Mata Georgette Lalis	Lenita Lindström
Repræsentanter for patientforeninger	Mike O'Donovan	
Repræsentanter for lægeorganisationer	<i>Afbud</i>	
Repræsentanter for dyrlægeorganisationer	Henk Vaarkamp	
Observatører	Rannveig Gunnarsdóttir (Island) Gro Ramsten Wesenberg (Norge)	

	Medlemmer	Suppleanter og andre deltagere
--	------------------	---------------------------------------

Brigitte Batliner (Liechtenstein)

Det Europæiske Lægemiddelagentur	Thomas Lönngren Patrick Le Courtois David Mackay Andreas Pott Hans-Georg Wagner Noël Wathion Sylvie Benefice Riccardo Ettore Hans-Georg Eichler Martin Harvey Allchurch	Anthony Humphreys Isabelle Moulon Frances Nuttal Agnès Saint-Raymond Bo Arronson Mario Benetti Yoshikazu Hayashi Arielle North Nerimantas Steikūnas Sarah Weatherley
---	--	---