



EUROPEAN MEDICINES AGENCY
SCIENCE MEDICINES HEALTH

26. aprill 2010
EMA/440623/2011

Haldusnõukogu 66. koosoleku protokoll

London, 17.–18. märts 2010

Kahepäevane kohtumine algas 17. märtsil otsustusprotsessi-teemalise ettekandega. Täpsemalt esitati arutelul ülevaade sellest, kuidas inimvõimeid otsustusprotsessis laiendada, ja toodi välja juhtumiuuringud, kus rakendati mudeleid inimeste otsustusvõime laiendamiseks ja parandamiseks. Arutelu juhatas London majanduskooli (London School of Economics) professor Lawrence Phillips. See teema on seotud ravimiameti tööga ravimite kasulikkuse ja riski hindamise metodoloogia valdkonnas.

1. 18. märtsi 2010 koosoleku päevakorra kavand

[EMA/MB/3790/2010] Päevakord võeti vastu.

Eesistuja kutsus liikmeid üles pakkuma end tegevdirektori 2009. aasta tegevusaruande teemakoordinaatoriteks. Aruanne saadetakse teemakoordinaatoritele hiljemalt aprilli lõpuks. Liikmetel on aega kolm nädalat, et koostada analüüs ja hinnang, mis esitatakse haldusnõukogule vastuvõtmiseks 20. mai 2010 paiku.

Eesistuja teatas haldusnõukogule, et auditi nõuandekomitee eesistuja valmistab haldusnõukogu jaoks ette aruteludokumenti, milles esitatakse komitee tulevikuvõimalused. Arutelu peaks aset leidma oktoobrikuisel kohtumisel.

2. Huvide konflikti deklareerimine

Liikmetel paluti deklareerida kõik erihuvid, mis võivad mõjutada nende erapooletust koosoleku päevakorra küsimustes. Huvide konflikte ei deklareeritud.

3. 10. detsembril 2009 toimunud 65. koosoleku protokoll

[EMA/MB/806136/2009] Haldusnõukogu võttis vastu protokolliga järgmiste muudatustega punktis 12 (maksesüsteem liikmesriikidele): haldusnõukogu selgitas, et ainult katseprojektis osalenud riigid olid võimelised määrama kindlaks oma osutatud teenuste tunnimäära ja registreerima tsentraliseeritud taotlustele kulutatud töötunnid. Mitmed riigid ei osalenud katseprojektis. Haldusnõukogu rõhutas, et liikmesriigid olid siiski kahtleval seisukohal, kas nad suudavad töötunde pidevalt registreerida.

7 Westferry Circus • Canary Wharf • London E14 4HB • Ühendkuningriik

Telefon +44 (0)20 7418 Faks +44 (0)20 7418 8668

E-post

Veebileht

info@ema.europa.eu www.ema.europa.eu

An agency of the European Union



© Euroopa Ravimiamet, 2011. Reprodutseerimine on lubatud allikale viitamisel.

Haldusnõukogu märkis, et teemakoordinaatorid jätkavad maksesüsteemi arutamist. Selle ülesande juures pakkusid oma abi järgmised kolleegid: eesistuja, Austria, Eesti, Iirimaa, Saksamaa, Hispaania ja Madalmaade esindajad ning Mike O'Donovan. Liituma kutsuti ka teisi liikmeid. Grupp uurib põhjalikumalt Euroopa Kontrollikoja esitatud nõuet. Vajadusel võetakse täiendavate selgituste saamiseks ühendust Euroopa Kontrollikojaga. Protokoll vastuvõtmisele eelnenud kirjalike menetluste osana tehti selles mitmeid täiendavaid muudatusi.

4. Põhipunktid

Tervise- ja tarbijaküsimuste voliniku visiit

Volinik John Dalli külastas ravimiametit 5. märtsil 2010. Hr Dallil olid põhjalikud kohtumised ravimiameti olulise tähtsusega töötajatega, samuti kirjeldas ta oma prioriteete ja vastas töötajate küsimustele. Hr Dalli rõhutas, et patsientide huvid on nii tema kui ka meie töö keskpunktis. Esile tõsteti seda, et patsientide ja meditsiinitööstuse huvide vahel peaks valitsema õige tasakaal. Volinik oli rahul ravimiameti tööga, sealhulgas teabevahetuse vallas tehtud saavutuste ning patsientide ja tervishoiutöötajate kaasatusega.

Euroopa Komisjoni hinnang ravimiametile

Haldusnõukogu märkis, et Euroopa Komisjoni tellitud ja ettevõtte Ernst & Young läbi viidud ravimiameti hindamine on lõpetatud. Euroopa Komisjoni ja ravimiameti organiseeritud ühiskonverents toimub 30. juunil 2010. Konverents käsitleb hindamise käigus üles kerkinud teemasid ja annab võimaluse arutada ravimiameti 2015. aastani ulatuvat tegevuskava projekti võtmeküsimusi. Ravimiameti partnerid ja sidusrühmad on oodatud osalema.

H1N1 pandeemia andmete ajakohastamine

Haldusnõukogu märkis, et mitmed ELi mittekuuluvad riigid kasutasid ELi luba pandeemiavaktsiini lubamiseks oma riigis. H1N1 pandeemia mõjutab jätkuvalt Aafrikat ja ELi vaktsiinivarusid eksporditakse kannatada saanud riikidesse. Vaktsiini kasutamine neis riikides annab lisateadmisi vaktsiini ohutuse ja efektiivsuse kohta.

Ravimiamet uurib, milliseid kogemusi pandeemiast on saadud ja kuidas nende abil tulevikus sarnaseid situatsioone edukalt lahendada. Tegevdirektor ja haldusnõukogu tänasid ravimiameti ja siseriiklike asutuste töötajaid nende suure pühendumise ja tõhusa töö eest selle rahvatervise ohu tingimustes.

Haldusnõukogu väljendas toetust vaktsineerimisstrateegiatele, mida liikmesriigid kohandasid potentsiaalselt tõsise pandeemiaohu tekkimisel. Liikmed rõhutasid, et väga lühike üleminekuajaga ohu tuvastamisest vaktsineerimise alustamiseni oli võimalik ainult tänu reguleerivate asutuste ja meditsiinitööstuse koostööle. Koostöö oli ohule edukalt reageerimiseks hädavajalik. Kriisi ajal rakendatud riiklike strateegiate teemalise käimasoleva vaidluse valguses võiks ravimiametite juhtide ühisavaldus olla abiks riikide parlamentide ja riiklike organitega suhtlemisel.

Hoonestusõiguse aegumine 2014. aastal

Ravimiameti praegune hoonestusõigus Londonis lõpeb 2014. aastal; uusi võimalusi tulevase asukoha tarbeks on hakatud juba otsima. Sobivate variantide leidmisel esitatakse need haldusnõukogule. Kokkulepet ühe variandi osas võidakse vajada juba käesoleval sügisel. Tulemusest sõltuvalt teavitatakse Euroopa Komisjoni ja Euroopa Parlamenti eelistatud valikust.

Haldusnõukogu eesistuja ametiaeg

Tähelepanu juhiti sellele, et haldusnõukogu praeguse eesistuja ametiaeg lõpeb juunis. Tegevdirektor võtab haldusnõukogu liikmetega eesistuja ametisse nimetamise asjus ühendust enne juunit.

ELi ravimiametite haldusnõukogude eesistujate kohtumine

Toimus esimene ELi ravimiametite haldusnõukogude eesistujate kohtumine, kus jagati parimaid tavasid ning arutati ühiseid probleeme ja ülesandeid. Grupp plaanib kohtuda kaks korda aastas. Euroopa Komisjoni esindaja võtab järgmisest kohtumisest osa, et kirjeldada ELi ravimiametite hiljutise hindamise üksikasju ja komisjoni vastust.

5. 2009. aasta aruanne

[EMA/MB/69923/2010] Haldusnõukogu võttis vastu ravimiameti 2009. aasta aruande. Aruanne näitab, et kasvavas põhivaldkonnas jäi ravimiameti tulemuslikkus kõrgele tasemele sellele vaatamata, et suur hulk ressursse kulus kogu aasta jooksul pandeemia vastu võitlemiseks. Ravimiamet esitas arvamused seaduses sätestatud aja jooksul ja saavutas suurema osa seatud eesmärkidest. Esines mõningaid kõrvalekaldeid, nimelt taimsete ravimite valdkonnas. Eitava vastuse saanud inimravimite müügilubade taotluste osakaal tõusis eelmisel aastal 33%-ni, jäädes eelnevatel aastatel 20–25% piiresse. Uute toimeainete taotlustele anti eelmisel aastal eitavaid vastuseid 40% ulatuses. Andmetest võib näha, et enam saavad eitavaid vastuseid väikesed ettevõtted. Samuti on seos teadusuuringute tulemustele vastavuse ja jaatavate vastuste vahel. Haldusnõukogu märkis, et oluline tegur võib olla toimikute kvaliteet ning on tõenäoline, et mitmete toodete heaks kiitmiseks oleks piisanud parematest toimikutest.

Eespool esitatud suunad rõhutavad väikese ja keskmise suurusega ettevõtteid toetavate poliitikate arendamise olulisust. Haldusnõukogu tõi samuti esile, et teadusliku arengu valguses on ravimiameti abi seoses uute ja tekkivate ravivõimalustega väga oluline. Tagamaks, et rohkem tooteid läbib regulatiivse hindamise, peavad reguleerivad asutused ja meditsiinitööstus õigeaegselt koostööd tegema.

Haldusnõukogu soovitas kontrollida mõne peamise tulemuslikkuse näitaja adekvaatsust. See on eriti oluline valdkondades, kus eesmärgid seatakse ise, näiteks Euroopa avalike hindamisaruannete korral, kus paljusid enda seatud eesmärke ei saavutata selliste asjaolude tõttu, mille üle ravimiametil puudub kontroll. Haldusnõukogu soovitas jätkata Euroopa avalike hindamisaruannete toetamist meditsiini- ja teadusringkondades, kuna need dokumendid sisaldavad väga väärtuslikku teavet ravimite hindamise ja otsustusprotsessi kohta. Samal ajal peab võrgustik jätkama selge lähenemise arendamist patsientidele ja tervishoiutöötajatele suunatud teabe edastamise vallas kogu ELis. Lisaks soovis haldusnõukogu, et ravimiamet saadaks teabe andmise eesmärgil koopiaid kõigist teadusartiklitest, mille on kirjutanud ravimiameti enda töötajad.

6. 2011. aasta tööprogrammi esialgne projekt ja esialgne eelarveprojekt

[EMA/MB/6505/2010; EMA/MB/68936/201; EMA/MB/125880/2010] Haldusnõukogu võttis vastu tööprogrammi esialgse projekti, esialgse eelarveprojekti ja personalipoliitika kava 2011. aastaks. Haldusnõukogu tänas teemakoordinaatoreid (eesistujat ning Austria ja Madalmaade esindajaid) nende panuse eest antud dokumentide ettevalmistamisel.

2011. aasta tööprogrammi esialgne projekt

Ravimiameti tegevust ja tööprogrammi mõjutavad erinevad ravimiameti teadus- ja ärivaldkonna suunad, sealhulgas üleilmastumine, teaduslik areng ja kasvav nõudlus avatuse ja sidusrühmadega suhtlemise järele. 2011. aasta prioriteedid on kooskõlas eelmiste aastate prioriteetide ja 2010. aastani ulatuva tegevuskavaga. Lisaks alustab ravimiamet ravimiohutuse järelevalvet ja võltsitud ravimeid käsitlevate õigusaktide ettevalmistamist. Vastuvõetud tööprogrammi esialgset projekti muudetakse 2010. aasta jooksul, et võtta arvesse ravimiameti hindamise tulemust ja 2015. aastani ulatuvat tegevuskava. Hiljutise muudatusi käsitleva määruse mõju peaks 2010. aastal näha olema ja seda tuleb 2011. aastal arvesse võtta.

2011. aasta esialgne eelarveprojekt

2011. aasta esialgne eelarveprojekt ulatub 218,9 miljoni euroni, mis on kooskõlas tööprogrammiga. See on 20,7 miljoni euro (10,5%) võrra suurem kui 2010. aasta eelarve. Eelarve sisaldab eeldatavat 163 miljoni euro suurust maksutulu ja taotletud 47,1 miljoni euro suurust ühenduse panust, ületades ühenduse esindaja sõnul ELi praegusi finantsperspektiive. Esialgne eelarveprojekt hõlmab ka ettevalmistamisel olevate ravimiohutuse järelevalvet ja võltsravimeid käsitlevate õigusaktide rakendamiseks vajalikke ressursse, mida komisjon pidas hinnatust kõrgemaks. Samuti märkis komisjon, et mis tahes puudujääk ELi panuses taotletuga võrreldes ei tohiks tähendada, et väljapakutud õigusaktide rakendamiseks mõeldud telemaatika eelarve osa tuleks kärpida.

Esialgse eelarveprojekti ametikohtade loetelu järgi suureneb töötajate arv 48 võrra, tõstes suurima lubatud ajutiste töötajate arvu 615ni. Kõik uued taotletud ametikohad rahastatakse maksutulust. Suurenenud töömahu ja/või uute tegevuste tõttu taotletakse neljateistkümnet uut ametikohta. Pärast detsembri kohtumisel toimunud arutelu haldusnõukoguga seoses ebakõlaga töömahu ja ajutiste töötajate arvu vahel taotles ravimiamet 34 ametikohta olemasolevate lepinguliste töötajate ametikohtade asendamiseks ajutiste töötajate ametikohtadega. Selle tulemusena suureneb lepinguliste töötajate arv 2011. aastal 2010. aastaga võrreldes 35 võrra. Haldusnõukogu toetas nende lepinguliste töötajate ametikohtade muutmist ajutiste töötajate ametikohtadeks ja nõustus, et see on hädavajalik, kui ravimiamet soovib palgata ja palgal hoida väga suure erialase pädevusega töötajaid. Komisjoni esindaja märkis, et ravimiameti põhjendus nende ametikohtade muutmise taotlemiseks oli personalieeskirju silmas pidades ebasobiv.

7. Kirjaliku menetluse ettevalmistamine paranduseelarve nr 1/2010 vastuvõtmise kohta

[EMA/MB/75924/2010] 2010. aasta eelarve muutmise kohta avaldatakse kirjalik menetlus aprillis või mais. Muudatused võivad puudutada lõivutulu kärpeid seoses muudetud inflatsioonimäärade, 2008. aasta ülejääkide võimaliku osalise kasutamise, harvkravimite eelarve vähendamise, info- ja kommunikatsioonitehnoloogia kulude rahastamise ja ravimiameti tulevaste ruumide võimalike variantide otsimise tõttu.

8. Euroopa Ravimiametile makstavate lõivude ja teiste meetmete muudatused

[EMA/MB/818152/2009] Haldusnõukogu võttis vastu lõivude määruse rakenduseeskirjade muudatused. Parandused käsitlevad tasude muutmist vastavalt inflatsioonile (suurenemine 1% võrra), mitmetüveliste viiruste toimikute müügilubade taotluste tasude vähendamist, müügilubade pikendamise tasude kohandamist ja pädevate siseriiklike asutuste aruandluskoormuse selgitamist. Muudetud rakenduseeskirjad jõustuvad 1. aprillil 2010.

8a. Esindajate muudetud kuluhüvitiste eeskirjad

[EMA/MB/183091/2010] Haldusnõukogu võttis vastu esindajate muudetud kuluhüvitiste eeskirjad, mille järgi võetakse käibele päevaraha, mis vastab 35%-le hotelliöö maksimaalsest maksumusest (Londonis 60 eurot) ja mille eesmärk on pakkuda esindajatele majanduslikku tuge olukordades, kus majutusarvet pole võimalik esitada. See muudatus on kooskõlas teiste ELi institutsioonide kuluhüvitiste eeskirjadega. Muudetud eeskirjad jõustuvad 1. aprillil 2010.

9. Haldusnõukogu telemaatikakomitee

a) Uuendus

Komitee vaatas telematika rakendusrühmade eesistujate esitlusi. Komitee arutas telematikaprogrammi üldist haldamiskorda. Sellega vaadatakse läbi olemasolevad haldamisstruktuurid ja kaalutakse programmi haldamise optimeerimiseks teisi lahendusi. Haldusnõukogu telemaatikakomitee ja raviametite juhtide telematikarühm püüavad tagada parima koostöö.

b) Pädevus

[EMA/MB/64422/2010] Haldusnõukogu võttis vastu haldusnõukogu telemaatikakomitee pädevuse.

10. Raviameti uus veebisait

Haldusnõukogule näidati raviameti uut arendamisel olevat veebisaiti. Haldusnõukogu sai võimaluse veebisaiti pausi ajal testida.

11. Haldusnõukogu inimravimite ja veterinaarravimite komiteede kandidaatide ülesseadmise muudetud konsultatsioonikord

[EMA/MB/281553/2007Rev.2] Haldusnõukogu võttis vastu muudetud korra. Muu hulgas selgitavad muudatused, et kord ei kehti liikmete/asendusliikmete kandidatuuri uuesti ülesseadmisele, millega seoses on haldusnõukoguga juba konsulteeritud.

12. Taimsete ravimite komitee: eesistuja uuendus

Haldusnõukogu kiitis taimsete ravimite komitee eesistuja ettekande heaks. Tõstatati mitmeid probleeme, mis puudutasid liikmesriikide genotoksilisusandmeid, raportöörade jaotumist liikmesriikides ning teaduslike ekspertteadmiste kättesaadavust puudutavate huvide konfliktidega seotud eeskirjade rangete nõuete mõju. Tehti mitmeid ettepanekuid edasisteks arenguteks antud valdkonnas.

Haldusnõukogu arutas vajadust suurendada loetelu kannete arvu, kuid märkis, et genotoksilisusandmete kättesaamatuse tõttu on selle juures mitmeid takistusi. Kättesaadavate genotoksilisusandmete adekvaatsust tuleks hinnata iga juhtumi puhul eraldi ja uusi andmeid tuleks taotleda siis, kui on konkreetne põhjus ohutuses kahtlemiseks.

Komitee väljundiga seoses avaldasid liikmed kahetsust, et liikmesriikidel pole piisavaid vahendeid komitee töö täiendamiseks. Sellega seoses kiitis haldusnõukogu heaks Norra mudeli, kus raviamet on kaasanud ülikoolid süvaurimuste projektide kirjutamisse.

13. Taimsete ravimite tegevuskava aastateks 2010–2011

[EMA/MB/142837/2010] Haldusnõukogu kinnitas taimsete ravimite tegevuskava. Ravimiameti juhid arutavad tegevuskava aprillis. Tegevuskava sisaldab näiteks järgmisi eesmärke:

- teabe kogumine traditsioonilise kasutamise registreerimissüsteemi kasutamise kohta liikmesriikides;
- komitee väljundi parandamine;
- reageerimine komisjoni mis tahes taotlusele ravimiameti ja Euroopa Toiduohutusameti (EFSA) täiustatud koostöö osas taimseid koostisosi sisaldavate toitude kohta esitatavate tervisealaste väidete vallas.

Seoses taimsete ravimite registreerimise läheneva tähtajaga liikmesriikides (aprill 2011)¹ oli haldusnõukogu mures, et paljudes liikmesriikides on riiklikele pädevatele asutustele esitatud vähe taotlusi. Samuti märkis haldusnõukogu, et taimsete ravimite registreerimise valdkonnas on probleeme, mis võivad viia ravimite turustamiseni teises kategoorias, nt toidulisandite all. Haldusnõukogu tegi ettepaneku arendada välja ühtlustatud lähenemisviis, mida saaks pärast üleminekuperioodi kõigis liikmesriikides kasutada.

14. Euroopa Komisjoni aruanne

Liikmed võtsid teadmiseks Euroopa Komisjoni ajakohastatud aruande, milles käsitleti muu hulgas järgmisi teemasid:

- farmaatsiaüksuse F2 (ja kosmeetika- ja meditsiiniseadmete üksuse F3) üleminek tervise- ja tarbijaküsimuste peadirektoraadi vastutusalasse. Muutus leidis aset 1. märtsil 2010;
- edusammud seoses ravimipaketiga (ravimiohutuse järelevalvet ja võltsravimeid käsitlevad õigusaktid ning patsientidele mõeldud teavet puudutav ettepanek);
- volinik Dalli visiidid Euroopa Ravimiametisse ja Euroopa Toiduohutusametisse;
- ravimiameti hindamise lõpetamine ja peatselt toimuv aruannet käsitlev konverents; haldusnõukogu soovis aruannet enne selle avaldamist näha;
- läbipaistvusdirektiivi tulevane läbivaatamine eesmärgiga edendada ravimitööstuse võistluslikkust ja uuenduslikkust;
- farmaatsiatööstuse ettevõtte ühiskondliku vastutusega tegeleva töörühma moodustamine.

Seoses valimiskorraga ravimiameti uue tegevdirektori ametisse nimetamiseks plaanib komisjon koostada kandidaatide nimekirja enne suve või hiljemalt septembriks. Haldusnõukogu soovis korda kiirendada, et liikmed saaksid kandidaate hinnata juunis. Komisjon võtab eesistujaga ühendust, et kinnitada konkreetseid kuupäevad kandidaatide nimekirja esitamiseks ja võimaldada haldusnõukogul plaanida erakorraline kohtumine.

Haldusnõukogu liikmed tundsid muret protsessi üle, mille käigus tervise- ja tarbijaküsimuste peadirektoraat on ilmselt otsustanud jätta rakkude ja kudede järelevalve Haiguste Ennetamise ja Tõrje Euroopa Keskuse (ECDC) ülesandeks. Muretseti selle pärast, kas otsus võeti vastu ennatlikult, küsimust piisavalt uurimata ja seda kõigi sidusrühmadega arutamata. Liikmed leidsid, et otsus peaks arvesse võtma fakti, et rakud ja koed võivad olla ravimite tooraineks. Kuigi komisjon kinnitas, et otsus oli juba vastu võetud, otsustas haldusnõukogu, et küsimust on vaja veel arutada.

¹ Direktiiv 2004/24/EÜ, 31. märts 2004.

15. Raviametite juhtide aruanne

Liikmed võtsid teadmiseks raviametite juhtide ajakohastatud aruande, milles käsitleti muu hulgas järgmisi teemasid:

- e-esituste süsteemi rakendamine kogu Euroopas ja tulevane tööseminar samal teemal;
- raviametite juhtide töörühma töö veterinaaria-alaste õigusaktide parandamiseks;
- edusammud raviametite juhtide ja raviameti koolitusstrateegias;
- Euroopa Liidu raviametite võrdlusanalüüs (BEMA).

Täiendav teave esitati kirjalikus aruandes.

Teabedokumendid

- [EMA/MB/115245/2010] Raviameti auditi nõuandekomitee 2009. aasta aruanne.
- [EMA/MB/115301/2010] Raviameti siseauditi 2009. aasta aruanne.
- Raviameti teaduslike katsete tulemuslikkus:
 - [EMA/78873/2010] Inimravimite 2009. aasta uuring;
 - [EMA/MB/117221/2010] Märkus veterinaarravimite kohta.
- [EMA/61092/2010] Ajakohastatud aruanne Euroopa Liidu telemaatikastrateegia rakendamisest raviametis.
- [EMA/MB/84539/2010] Kirjalike menetluste tulemused 21. novembrist 2009 kuni 25. veebruarini 2010.
- [EMA/MB/617640/2009] Kokkuvõtte assigneeringute ümberpaigutustest 2009. aasta eelarves.
- [EMA/MB/121058/2010] Haldusnõukogu telemaatikakomitee esimese, 9. detsembri 2009 koosoleku protokoll, võetud vastu 9. veebruaril 2010.

Esitatud dokumendid

- Päevakorrapunkt 8a – esindajate kuluhüvitiste eeskirjade muudatus.
- Märkus valimiseeskirjade tulemuse kohta patsientide ja tarbijate esindajate osalemise vallas ravimiohutuse töörühma (PhVWP) töös vaatlejatena.
- Taimsete ravimite komitee (HMPC) esitlus.
- Esitlus taimsete ravimite tegevuskavast aastateks 2010–2011.
- Esitlus inimotsustuste võimetest ja piiridest.
- Esitlus otsustusvõime laiendamisest ja parandamisest.

17.–18. märtsil 2010 Londonis toimunud haldusnõukogu 66. koosolekul osalejad

Juhataja: Pat O'Mahony

	Liikmed	Asendusliikmed ja teised osalejad
Belgia	Xavier De Cuyper	
Bulgaaria		Jasmina Mircheva
Tšehhi Vabariik	Lenka Balážová	Jiří Deml
Taani	Jytte Lyngvig	
Saksamaa	Walter Schwerdtfeger	
Eesti	Kristin Raudsepp	
Iirimaa		Rita Purcell
Kreeka	<i>Vabandused</i>	
Hispaania	Cristina Avendaño-Solà	
Prantsusmaa	Jean Marimbert	Miguel Bley Patrick Dehaumont Silvia Fabiani
Itaalia		
Küpros	Panayiota Kokkinou	
Läti	Inguna Adoviča	
Leedu	Gyntautas Barcyc	
Luksemburg	Vabandused	
Ungari	Tamás L Paál	
Malta	Patricia Vella Bonanno	
Madalmaad	Aginus Kalis	
Austria	Marcus Müllner	
Poola	Wojciech Matuszewicz	Grzegorz Cessak
Portugal		Nuno Simoes Hélder Mota Philipe
Rumeenia	Daniel Boda	
Sloveenia	Martina Cvelbar	
Slovakkia		Dagmar Stará
Soome		Pekka Järvinen
Rootsi	Christina Åkerman	Christian Ifvarsson
Ühendkuningriik	Kent Woods	
Euroopa Parlament	Giuseppe Nisticó Björn Lemmer	
Euroopa Komisjon	Isabel de la Mata Georgette Lalis	Lenita Lindström
Patsiendiühingute esindaja	Mike O'Donovan	
Arstiühingute esindaja	<i>Vabandused</i>	
Veterinaarühingute esindaja	Henk Vaarkamp	
Vaatlejad	Rannveig Gunnarsdóttir (Island) Gro Ramsten Wesenberg (Norra) Brigitte Batliner (Liechtenstein)	

Euroopa Ravimiamet	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
---------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------