



EUROPEAN MEDICINES AGENCY
SCIENCE MEDICINES HEALTH

26 april 2010
EMA/440608/2011

Notulen van de zesenzestigste vergadering van de raad van bestuur

Londen, 17-18 maart 2010

De tweedaagse vergadering begon op 17 maart met een presentatie over besluitvorming. In de sessies werd specifiek besproken hoe de menselijke capaciteiten bij besluitvorming kunnen worden uitgebreid en werden case-studies gepresenteerd waarin modellen werden toegepast om het menselijk inschattingsvermogen te vergroten en te verbeteren. Prof. Lawrence Phillips van de London School of Economics leidde de sessies. Dit thema vormt een verbinding met het werk van het Geneesmiddelenbureau wat betreft de methodologie voor het vaststellen van baten-risicoverhoudingen van geneesmiddelen.

1. Ontwerpagenda voor de vergadering van 18 maart 2010

[EMA/MB/3790/2010] De agenda wordt vastgesteld.

De voorzitter nodigt de leden uit om zich vrijwillig aan te melden als themacoördinator voor de beoordeling van het jaarlijkse activiteitenverslag 2009 van de uitvoerend directeur. Dit verslag wordt tegen eind april naar de themacoördinatoren gestuurd. De leden hebben drie weken om een analyse en beoordeling voor te bereiden, en deze worden rond 20 mei 2010 ter goedkeuring aan de raad van bestuur voorgelegd.

De voorzitter deelt de raad van bestuur ook mede dat de voorzitter van het Audit-adviescomité een discussienota voor de raad voorbereidt, waarin de toekomstmogelijkheden van het comité worden uiteengezet. De discussie wordt in de vergadering van oktober verwacht.

2. Belangenverklaring

De leden worden verzocht om melding te maken van specifieke belangen die afbreuk zouden kunnen doen aan hun onafhankelijkheid met betrekking tot de agendapunten. Er worden geen belangenconflicten gemeld.

3. Notulen van de vijfenzestigste vergadering van de raad van bestuur van 10 december 2009

[EMA/MB/806136/2009] De raad van bestuur keurt de notulen goed, met de volgende wijzigingen onder punt 12 (systeem voor betaling aan de lidstaten): De raad van bestuur maakt duidelijk dat



alleen de landen die aan het proefproject deelnamen, konden laten zien dat zij in staat zijn hun uurtarieven voor verleende diensten te berekenen en te registreren hoeveel uren zij aan gecentraliseerde aanvragen besteden. Een aantal landen kiest ervoor om niet aan het proefproject deel te nemen. De raad van bestuur benadrukt ook dat de lidstaten nog steeds bedenkingen hebben over hun vermogen om deze uren doorlopend te registreren.

De raad van bestuur merkt op dat de themacoördinatoren zullen blijven nadenken over het betalingssysteem. De volgende collega's hebben zich voorgedragen om bij deze taak te helpen: de voorzitter, Oostenrijk, Estland, Ierland, Duitsland, Spanje, Nederland en Mike O'Donovan. Andere leden worden uitgenodigd om zich aan te sluiten. De groep zal de door de Rekenkamer voorgestelde eis nader onderzoeken. Indien nodig wordt er voor meer toelichting met de Rekenkamer contact opgenomen. Er wordt een aantal aanvullende wijzigingen in de notulen aangebracht als onderdeel van de schriftelijke procedure voorafgaand aan deze goedkeuring.

4. Belangrijke feiten

Bezoek van de commissaris voor Gezondheid en consumentenbescherming

Commissaris John Dalli heeft op 5 maart 2010 het Geneesmiddelenbureau bezocht. De heer Dalli heeft uitgebreid met belangrijke medewerkers van het Geneesmiddelenbureau gesproken, zijn prioriteiten duidelijk gemaakt en vragen van medewerkers beantwoord. De heer Dalli beklemtoonde dat de belangen van patiënten de kern vormen van zijn en ons werk. Benadrukt werd dat er een juiste balans tussen de belangen van patiënten en die van de industrie moet zijn. De commissaris was tevreden over het werk van het Geneesmiddelenbureau, waaronder de prestaties op het gebied van communicatie en de betrokkenheid van patiënten en beroepsbeoefenaars in de gezondheidszorg.

Evaluatie van het Geneesmiddelenbureau door de Europese Commissie

De raad van bestuur merkt op dat de door de Europese Commissie gelaste evaluatie van het bureau, uitgevoerd door Ernst & Young, is voltooid. Er wordt op 30 juni 2010 een door de Europese Commissie en het Geneesmiddelenbureau georganiseerde conferentie gehouden. Tijdens de conferentie worden de in de evaluatie genoemde thema's behandeld en is er ook gelegenheid om belangrijke kwesties die in de ontwerproutekaart voor 2015 van het Geneesmiddelenbureau zijn voorgesteld, te bespreken. De partners van het Geneesmiddelenbureau en de belanghebbende partijen zullen worden uitgenodigd om deel te nemen.

Update over de H1N1-pandemie

De raad van bestuur merkt op dat een aantal niet-EU-landen EU-vergunningen heeft gebruikt om vergunningen van pandemievaccins in hun eigen land te verlenen. De H1N1-pandemie treft Afrika nog altijd en er worden vaccins uit de EU-voorraad naar getroffen landen geëxporteerd. Informatie over het gebruik van vaccins in deze landen zal bijdragen aan de kennis omtrent de veiligheid en werkzaamheid van deze vaccins.

Het Geneesmiddelenbureau zal nu proberen lering te trekken uit de pandemietoestand om beter te kunnen omgaan met toekomstige situaties van deze aard. De uitvoerend directeur en de raad van bestuur danken de medewerkers van het Geneesmiddelenbureau en de nationale instanties voor hun grote betrokkenheid en zeer effectieve optreden tegen dit gevaar voor de volksgezondheid.

De raad van bestuur spreekt zijn steun uit voor de vaccinatiestrategieën die door de lidstaten zijn toegepast in de nasleep van een mogelijk ernstig pandemisch gevaar. Enkele leden merken op dat een zeer korte aanloopperiode tussen vaststelling van het gevaar en het begin van vaccinatie alleen mogelijk was door samenwerking tussen toezichhouders en de industrie. Deze samenwerking was een

vereiste voor de succesvolle reactie op het gevaar. Gezien het lopende debat over de nationaal toegepaste strategieën tijdens de crisis zou een gemeenschappelijke verklaring door de hoofden van de geneesmiddelenbureaus de communicatie met nationale parlementen en organen kunnen helpen.

Afloop huurtermijn gebouw in 2014

Het Geneesmiddelenbureau is begonnen met het bekijken van de opties voor een toekomstige locatie van het Geneesmiddelenbureau in Londen als de huur in 2014 afloopt. De opties worden aan de raad van bestuur gepresenteerd als zij voorhanden zijn. Er zal wellicht al komend najaar overeenstemming moeten worden bereikt over een optie. Afhankelijk van de uitkomst worden de Europese Commissie en het Europees Parlement over een voorkeursoptie ingelicht.

Ambtstermijn van de voorzitter van de raad van bestuur

Er wordt opgemerkt dat de ambtstermijn van de huidige voorzitter van de raad van bestuur in juni afloopt. De uitvoerend directeur doet de leden van de raad van bestuur voor juni een schrijven toekomen over de benoeming van een voorzitter.

Vergadering van de voorzitters van de raden van bestuur van EU-bureaus

De eerste vergadering van de voorzitters van de raden van bestuur van EU-bureaus heeft plaatsgevonden. Hierbij werden beste praktijken gedeeld en gezamenlijke kwesties en uitdagingen besproken. De groep is van plan tweemaal per jaar bijeen te komen. Een vertegenwoordiger van de Europese Commissie zal de volgende vergadering bijwonen om de bijzonderheden van de recente evaluatie van EU-bureaus en de reactie van de Commissie samen te vatten.

5. Jaarverslag 2009

[EMA/MB/69923/2010] De raad van bestuur keurt het jaarverslag 2009 van het Geneesmiddelenbureau goed. Het verslag laat zien dat het resultaat van het Geneesmiddelenbureau met betrekking tot de groeiende kernactiviteiten nog steeds van hoog niveau is, ondanks het feit dat er het gehele jaar aanzienlijke middelen besteed zijn aan de werkzaamheden in verband met de pandemie. Het Geneesmiddelenbureau bracht adviezen binnen de wettelijke termijnen uit en behaalde de meeste van de gestelde doelen. Er waren enkele onregelmatigheden, met name op het gebied van kruidengeneesmiddelen. Het aandeel nieuwe aanvragen van handelsvergunningen voor geneesmiddelen voor menselijk gebruik met een negatief resultaat steeg in het afgelopen jaar tot 33%, vergeleken met 20-25% in voorgaande jaren. Voor nieuwe werkzame stoffen was het negatieve resultaat in het afgelopen jaar 40%. De gegevens tonen aan dat kleine bedrijven een hoger percentage negatieve resultaten ondervinden. Er is ook een correlatie tussen naleving van wetenschappelijk advies en positieve resultaten. De raad van bestuur merkt ook op dat de kwaliteit van de dossiers een significante factor zou kunnen zijn. Waarschijnlijk hadden sommige producten die een negatief advies kregen wel goedgekeurd kunnen worden als de dossiers van betere kwaliteit waren geweest.

De bovenstaande trends benadrukken het belang van beleid ter ondersteuning van kleine en middelgrote ondernemingen. De raad van bestuur beklemtoont ook dat de richtlijnen van het Geneesmiddelenbureau aangaande nieuwe therapieën van groot belang zijn in het kader van wetenschappelijke ontwikkeling. Om ervoor te zorgen dat meer producten de beoordeling door de regelgevende instanties doorstaan, is tijdig contact tussen de toezichthouders en de industrie nodig.

De raad van bestuur stelt voor om de geschiktheid van enkele belangrijke prestatie-indicatoren te onderzoeken. Dit geldt vooral voor gebieden waarop de doelen zelf gesteld zijn, zoals bijvoorbeeld op het gebied van Europese openbare beoordelingsrapporten (EPAR's), waar een aantal zelf gestelde

doelen niet wordt bereikt door omstandigheden buiten de invloed van het Geneesmiddelenbureau. Met betrekking tot EPAR's stelt de raad van bestuur voor om deze documenten in de medische en wetenschappelijke gemeenschap te blijven promoten, aangezien zij zeer waardevolle informatie bevatten over de evaluatie van geneesmiddelen en het besluitvormingsproces. Ondertussen dient het netwerk door te gaan met het ontwikkelen van een samenhangende benadering van informatievoorziening aan patiënten en beroepsbeoefenaars in de gezondheidszorg in de gehele EU. De raad van bestuur heeft het Geneesmiddelenbureau ook verzocht om kopieën van wetenschappelijke artikelen van de hand van stafleden van het Geneesmiddelenbureau op te laten sturen.

6. Ontwerpwerkprogramma en ontwerpbegroting 2011

[EMA/MB/6505/2010; EMA/MB/68936/201; EMA/MB/125880/2010] De raad van bestuur keurt het voorlopige werkprogramma, de voorlopige ontwerpbegroting (PDB) en het ontwerp-personeelsbeleidsplan voor 2011 goed. De raad van bestuur dankt de themacoördinatoren (voorzitter, Oostenrijk en Nederland) voor hun bijdrage aan het opstellen van deze documenten.

Voorlopig werkprogramma 2011

De activiteiten en het werkprogramma van het Geneesmiddelenbureau worden vormgegeven door diverse trends in de wetenschappelijke en zakelijke omgeving van het Geneesmiddelenbureau, waaronder globalisatie, wetenschappelijke voortgang en de groeiende vraag naar openheid en communicatie met belanghebbenden. De prioriteiten voor 2011 komen overeen met die van voorgaande jaren en de routekaart voor 2010. Het Geneesmiddelenbureau zal ook beginnen met de voorbereiding van de tenuitvoerlegging van wetgeving inzake geneesmiddelenbewaking en vervalste geneesmiddelen. Het goedgekeurde voorlopige werkprogramma wordt in de loop van 2010 verder aangepast om rekening te houden met het resultaat van de evaluatie van het Geneesmiddelenbureau en zijn routekaart voor 2015. De invloed van de recente wetgeving inzake wijzigingen dient in 2010 bekeken te worden en daarmee zal in 2011 rekening gehouden moeten worden.

Voorontwerp van begroting 2011 (PDB)

De PDB voor 2011 bedraagt 218,9 miljoen EUR, in overeenstemming met het werkprogramma. De begroting is 20,7 miljoen EUR (10,5%) hoger dan die voor 2010. De begroting omvat geschatte inkomsten uit vergoedingen van 163 miljoen EUR en een aangevraagde communautaire bijdrage van 47,1 miljoen EUR, waarvan de vertegenwoordiger van de Commissie aangaf dat deze buiten het huidige financiële kader van de EU valt. De ontwerp-begroting omvat ook de benodigde middelen voor de tenuitvoerlegging van de toekomstige wetgeving inzake geneesmiddelenbewaking en vervalste geneesmiddelen, die door de Commissie worden betwist omdat zij hoger zouden zijn dan geschat. De Commissie verklaart ook dat een tekort in de EU-bijdrage ten opzichte van de aanvraag niet ten koste mag gaan van de uitgaven aan de telematica bedoeld voor de tenuitvoerlegging van de voorgestelde wetgeving.

De PDB omvat een uitbreiding van het formatieplan met 48 posten, met een maximaal aantal van 615 tijdelijke functionarissen. Alle nieuw aangevraagde personeelsposten worden gefinancierd door inkomsten uit vergoedingen. Veertien van de nieuwe posten worden aangevraagd als gevolg van verhoogde werklast en/of nieuwe activiteiten. Na de discussie van de raad van bestuur tijdens de vergadering van december over het verschil tussen de werklast en het aantal tijdelijke functionarissen heeft het Geneesmiddelenbureau een aanvraag voor 34 posten ingediend om bestaande arbeidscontractanten te vervangen door tijdelijke functionarissen. Daardoor zal het aantal arbeidscontractanten in 2011 ten opzichte van 2010 met 35 afnemen. De raad van bestuur steunt de omzetting van deze arbeidscontractantposities naar posities van tijdelijke functionarissen als essentieel

onderdeel van de inspanningen van het Geneesmiddelenbureau om wetenschappelijke en zeer gespecialiseerde expertise aan te trekken en te behouden. De vertegenwoordiger van de Commissie verklaart dat de rechtvaardiging van het Geneesmiddelenbureau voor het verzoek om deze posities om te zetten ongepast is gezien het statuut van de ambtenaren.

7. Voorbereiding van een schriftelijke procedure voor goedkeuring van wijziging van begroting nr. 1/2010

[EMA/MB/75924/2010] In april of mei wordt een schriftelijke procedure gestart voor de wijziging van de begroting voor 2010. De wijzigingen betreffen mogelijk de lagere inkomsten uit vergoedingen als gevolg van herziene inflatie, mogelijk gebruik van een deel van het overschot uit 2008, verhoging van de begroting voor weesgeneesmiddelen, financiering van ICT-uitgaven en consultancydiensten om de opties voor toekomstige huisvesting voor het Geneesmiddelenbureau te onderzoeken.

8. Wijzigingen in de aan het Europees Geneesmiddelenbureau te betalen vergoedingen en andere maatregelen

[EMA/MB/818152/2009] De raad van bestuur keurt de wijzigingen in de uitvoeringsvoorschriften van het vergoedingenreglement goed. De wijzigingen behelzen de inflatiecorrectie van de vergoedingen (verhoging van 1%), het vaststellen van lagere vergoedingen voor aanvragen van handelsvergunningen voor meerstammendossiers, het aanpassen van de vergoeding voor uitbreiding van handelsvergunningen en het verduidelijken van de rapportage-eisen voor nationaal bevoegde instanties. De gewijzigde uitvoeringsvoorschriften worden van kracht op 1 april 2010.

8bis. Herziene regels voor vergoeding van afgevaardigden

[EMA/MB/183091/2010] De raad van bestuur keurt de wijzigingen in de regels voor vergoeding van afgevaardigden goed, waarbij er een toelage van 35% van de maximale kosten van een hotelovernachting (60 EUR voor Londen) wordt ingevoerd om financiële steun te verlenen aan afgevaardigden wanneer er voor het verblijf geen facturen kunnen worden geleverd. Deze bepaling is in overeenstemming met vergoedingsregels van andere EU-instellingen. De gewijzigde regels worden van kracht op 1 april 2010.

9. Comité voor telematica van de raad van bestuur (MBTC)

a) Update

Het comité bekijkt presentaties door de voorzitters van de telematica-implementatiegroepen. Het Comité bespreekt de algehele bestuursovereenkomsten van het telematicaprogramma. Het zal de bestaande bestuursstructuren beoordelen en alternatieve overeenkomsten bespreken om het bestuur van het programma te optimaliseren. Het Comité voor telematica van de raad van bestuur en dat van de hoofden van de geneesmiddelenbureaus zullen zorgen voor een optimale samenwerking.

b) Mandaat

[EMA/MB/64422/2010] De raad van bestuur keurt het mandaat van het Comité voor telematica van de raad van bestuur goed.

10. Nieuwe website van het Geneesmiddelenbureau

De nieuwe website van het Geneesmiddelenbureau, die in ontwikkeling is, wordt aan de raad van bestuur getoond. De raad van bestuur heeft de gelegenheid om de website tijdens de pauze te testen.

11. **Herziene overlegprocedure van de raad van bestuur over benoemingen voor het CHMP en het CVMP**

[EMA/MB/281553/2007Rev.2] De raad van bestuur keurt de herziene procedure goed. De wijzigingen verduidelijken onder andere dat de procedure niet van toepassing is op herbenoemingen van leden/plaatsvervangers waarover de raad van bestuur reeds was geraadpleegd.

12. **Comité voor kruidengeneesmiddelen: update van de voorzitter**

De raad van bestuur verwelkomt de presentatie van de voorzitter van het Comité voor kruidengeneesmiddelen. Er wordt een aantal punten ter tafel gebracht aangaande het door lidstaten beschikbaar maken van gegevens omtrent genotoxiciteit, de verdeling van rapporteurschappen onder de lidstaten en de invloed van de strenge eisen van het beleid aangaande belangenverstrengeling op de beschikbaarheid van wetenschappelijke expertise. Er wordt een aantal suggesties voor toekomstige ontwikkelingen op het gebied geleverd.

De raad van bestuur bespreekt de noodzaak van het uitbreiden van het aantal lemmata, maar merkt op dat het gebrek aan gegevens omtrent genotoxiciteit een belemmering vormt. De geschiktheid van de beschikbare gegevens omtrent genotoxiciteit dient per geval beoordeeld te worden en nieuwe gegevens dienen opgevraagd te worden wanneer er specifieke zorgen omtrent de veiligheid zijn.

Met betrekking tot de resultaten van het Comité betreuren de leden ook dat de lidstaten niet genoeg middelen hebben voor aanvullende steun voor het werk van het Comité. In dit opzicht verwelkomt de raad van bestuur het Noorse model, waarin het geneesmiddelenbureau bij het opstellen van ontwerprmonografieën universiteiten heeft betrokken.

13. **Actieplan voor kruidengeneesmiddelen voor 2010-2011**

[EMA/MB/142837/2010] De raad van bestuur bekrachtigt het actieplan voor kruidengeneesmiddelen. Het actieplan wordt nu besproken in de vergadering van de hoofden van de geneesmiddelenbureaus in april. De doelen van het actieplan zijn onder andere:

- verzamelen van informatie over de opname van de registratieregeling inzake traditioneel gebruik in de lidstaten;
- verbeteren van de resultaten van het Comité;
- beantwoorden van verzoeken van de Commissie voor verhoogde samenwerking tussen het Geneesmiddelenbureau en de Europese Autoriteit voor Voedselveiligheid (EFSA) op het gebied van gezondheidsclaims voor voedingsmiddelen die kruiden bevatten.

Het baart de raad van bestuur zorgen dat er in veel lidstaten weinig aanvragen bij nationaal bevoegde instanties worden ingediend, gezien de naderende deadline voor registratie van kruidengeneesmiddelen in lidstaten (april 2011).¹ De raad van bestuur merkt ook op dat er op het gebied van registratie van traditionele kruidengeneesmiddelen problemen zijn, die ertoe kunnen leiden dat de producten in een andere categorie op de markt worden gebracht, bv. als voedingssupplement. De raad van bestuur stelt voor om een geharmoniseerde aanpak te ontwikkelen die alle lidstaten na afloop van de overgangperiode kunnen hanteren.

14. **Verslag van de Europese Commissie**

De leden nemen kennis van het bijgewerkte verslag van de Europese Commissie over een reeks onderwerpen, waaronder:

¹ Richtlijn 2004/24/EG van 31 maart 2004.

- De onderbrenging van de farmaceutische eenheid F2 (en eenheid F3, cosmetica en medische hulpmiddelen) bij het DG Sanco. De verandering heeft op 1 maart 2010 plaatsgevonden.
- De voortgang met betrekking tot de farmaceutische verpakking (wetsvoorstellen inzake geneesmiddelenbewaking, vervalste geneesmiddelen en het voorstel inzake informatievoorziening aan patiënten).
- Het bezoek van Commissaris Dalli aan het EMA en de EFSA.
- De voltooiing van de evaluatie van het Geneesmiddelenbureau en de aanstaande conferentie over het verslag; de raad van bestuur heeft verzocht het verslag in te zien voordat het gepubliceerd wordt.
- De toekomstige herziening van de richtlijn inzake transparantie met het oog op bevordering van de concurrentie in de industrie en innovatie.
- Het opzetten van een taakgroep voor maatschappelijk verantwoord ondernemen van de farmaceutische industrie.

Met betrekking tot de selectieprocedure voor de benoeming van de nieuwe uitvoerend directeur van het Geneesmiddelenbureau verwacht de Commissie voor de zomer of begin september een kandidatenlijst opgesteld te hebben. De raad van bestuur verzoekt tot versnelling van de procedure zodat de leden in juni de kandidaten kunnen beoordelen. De Commissie zal de voorzitter een schrijven doen toekomen om de specifieke data voor de kandidatenlijst te bevestigen zodat de raad van bestuur een buitengewone vergadering kan plannen.

De leden van de raad van bestuur uiten hun bezorgdheid omtrent de wijze waarop DG Sanco klaarblijkelijk heeft besloten om het mandaat voor de bewaking van cellen en weefsels aan ECDC te geven. Men is bezorgd dat de beslissing voorbarig is genomen, zonder gepaste analyse van de kwestie en discussie met alle belanghebbenden. De leden vinden dat er bij de beslissing rekening gehouden dient te worden met het feit dat cellen en weefsels gebruikt kunnen worden als grondstoffen voor geneesmiddelen. Hoewel de Commissie bevestigt dat de beslissing reeds genomen is, roept de raad van bestuur op tot meer debat over deze kwestie.

15. Verslag van de hoofden van de geneesmiddelenbureaus

De leden nemen kennis van het bijgewerkte verslag van de hoofden van de geneesmiddelenbureaus (HMA) over een aantal onderwerpen, waaronder:

- implementatie van het elektronisch indieningssysteem in de gehele EU en de toekomstige workshop over dit thema;
- het werk van de HMA-taakgroep over verbetering van de wetgeving inzake diergeneesmiddelen;
- voortgang van de HMA/EMA-opleidingsstrategie;
- Benchmarking van Europese Geneesmiddelenbureaus (BEMA).

Meer informatie wordt verstrekt in een schriftelijk verslag.

Documenten ter informatie:

- [EMA/MB/115245/2010] Jaarverslag 2009 van het Audit-adviescomité van het Geneesmiddelenbureau
- [EMA/MB/115301/2010] Jaarverslag 2009 van de interne audit van het Geneesmiddelenbureau.

- Resultaten van de wetenschappelijke procedures van het Geneesmiddelenbureau:
 - [EMA/78873/2010] Onderzoek 2009 voor geneesmiddelen voor menselijk gebruik;
 - [EMA/MB/117221/2010] Nota over diergeneesmiddelen.
- [EMA/61092/2010] Bijgewerkt verslag over de implementatie door het Geneesmiddelenbureau van de EU-telematicastrategie.
- [EMA/MB/84539/2010] Resultaat van de schriftelijke procedures in de periode van 21 november 2009 tot 25 februari 2010.
- [EMA/MB/617640/2009] Samenvatting van kredietoverdrachten binnen de begroting voor 2009.
- [EMA/MB/121058/2010] Notulen van de eerste vergadering van het MBTC van 9 december 2009, goedgekeurd op 9 februari 2010.

Ingediende documenten

- Agendapunt 8bis – Wijziging van de regels voor vergoeding van afgevaardigden.
- Nota over het resultaat van de selectieprocedure voor vertegenwoordigers van patiënten/consumentenorganisaties om als waarnemers aan de PhVWP deel te nemen.
- Presentatie van het HMPC.
- Presentatie over het actieplan voor kruidengeneesmiddelen voor 2010-2011.
- Presentatie over de capaciteiten en beperkingen van het menselijk inschattingsvermogen.
- Presentatie over het uitbreiden en verbeteren van het menselijk inschattingsvermogen.

Lijst van deelnemers aan de zesenzestigste vergadering van de raad van bestuur in Londen 17-18 maart 2010

Voorzitter: Pat O'Mahony

	Leden	Plaatsvervangers en andere deelnemers
België	Xavier De Cuyper	
Bulgarije		Jasmina Mircheva
Tsjechië	Lenka Balážová	Jiří Deml
Denemarken	Jytte Lyngvig	
Duitsland	Walter Schwerdtfeger	
Estland	Kristin Raudsepp	
Ierland		Rita Purcell
Griekenland	<i>Verhinderd met bericht</i>	
Spanje	Cristina Avendaño-Solà	
Frankrijk	Jean Marimbert	Miguel Bley Patrick Dehaumont Silvia Fabiani
Italië		
Cyprus	Panayiota Kokkinou	
Letland	Inguna Adoviča	
Litouwen	Gyntautas Barcyc	
Luxemburg	Verhinderd met bericht	
Hongarije	Tamás L Paál	
Malta	Patricia Vella Bonanno	
Nederland	Aginus Kalis	
Oostenrijk	Marcus Müllner	
Polen	Wojciech Matuszewicz	Grzegorz Cessak
Portugal		Nuno Simoes Hélder Mota Philipe
Roemenië	Daniel Boda	
Slovenië	Martina Cvelbar	
Slowakije		Dagmar Stará
Finland		Pekka Järvinen
Zweden	Christina Åkerman	Christian Ifvarsson
Verenigd Koninkrijk	Kent Woods	
Europees Parlement	Giuseppe Nisticó Björn Lemmer	
Europese Commissie	Isabel de la Mata Georgette Lalis	Lenita Lindström
Vertegenwoordigers patiëntenorganisaties	Mike O'Donovan	
Vertegenwoordiger artsenorganisaties	<i>Verhinderd met bericht</i>	
Vertegenwoordiger organisaties van dierenartsen	Henk Vaarkamp	
Waarnemers	Rannveig Gunnarsdóttir (IJsland)	

	Leden	Plaatsvervangers en andere deelnemers
--	-------	---------------------------------------

Gro Ramsten Wesenberg
(Noorwegen)
Brigitte Batliner (Liechtenstein)

Europees Geneesmiddelenbureau	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
--------------------------------------	--	---