



EUROPEAN MEDICINES AGENCY
SCIENCE MEDICINES HEALTH

26 aprilie 2010
EMA/440613/2011

Procesul-verbal al celei de-a 66-a reuniuni a Consiliului de administrație

Organizată la Londra la 17-18 martie 2010

Reuniunea de două zile a început la 17 martie cu o prezentare referitoare la procesul decizional. În special, sesiunile au prezentat modul de extindere a capacităților umane în procesul decizional și au demonstrat, de asemenea, studii de caz în care au fost aplicate modele pentru extinderea și perfecționarea judecății umane. Prof. Lawrence Phillips de la London School of Economics a coordonat sesiunile. Această temă are legătură cu activitatea agenției privind metodologia de evaluare a raportului risc-beneficiu pentru produsele medicamentoase.

1. **Proiect al ordinii de zi pentru reuniunea din 18 martie 2010**

[EMA/MB/3790/2010] Ordinea de zi a fost adoptată.

Președintele a invitat membrii să se ofere voluntari în calitate de coordonatori tematici pentru evaluarea raportului anual de activitate pentru 2009 al directorului executiv. Raportul va fi trimis coordonatorilor tematici până la sfârșitul lunii aprilie. Membrii vor avea la dispoziție trei săptămâni să pună la punct o analiză și o evaluare, care vor fi prezentate Consiliului de administrație spre adoptare în jurul datei de 20 mai 2010.

De asemenea, președintele a informat consiliul că președintele Comitetului consultativ pentru audit întocmește un document de reflecție pentru Consiliul de administrație, care va prezenta opțiunile pentru viitorul comitetului. Discuția este prevăzută pentru reuniunea din octombrie.

2. **Declarația privind conflictele de interese**

Membrilor li s-a solicitat să declare orice interese specifice care le-ar putea prejudicia independența în ceea ce privește punctele de pe ordinea de zi. Nu a fost declarat niciun conflict de interese.

3. **Procesul verbal al celei de-a 65-a reuniuni din 10 decembrie 2009**

[EMA/MB/806136/2009] Consiliul de administrație a adoptat procesul-verbal cu următoarele modificări la punctul 12 (sistemul de plată către statele membre): Consiliul de administrație a precizat că doar țările care au participat la proiectul pilot au demonstrat capacitatea de a identifica tarifele orare pentru serviciile furnizate și de a ține evidența timpului petrecut pentru procesarea cererilor centralizate. Mai multe țări au ales să nu participe la programul pilot. De asemenea, Consiliul de administrație a



subliniat faptul că statele membre continuă să aibă rezerve în ceea ce privește capacitatea de a ține evidența timpului în mod continuu.

După cum a remarcat Consiliul de administrație, coordonatorii tematici vor reflecta în continuare asupra sistemului de plată. Următorii colegi și-au prezentat numele pentru a oferi sprijin în această misiune: președintele, Austria, Estonia, Irlanda, Germania, Spania, Țările de Jos și Mike O'Donovan. Au fost invitați să participe și alți membri. Grupul va examina în mai multe detalii cerința prezentată de Curtea de Conturi. Dacă este necesar, Curtea de Conturi va fi contactată pentru clarificări suplimentare. Au fost aduse mai multe modificări suplimentare procesului-verbal în cadrul procedurii scrise care a precedat adoptarea acestuia.

4. Aspecte principale

Vizita Comisarului pentru sănătate și protecția consumatorilor

Comisarul John Dalli a vizitat agenția la 5 martie 2010. Dl Dalli a avut întâlniri de amploare cu personalul cheie al agenției și, de asemenea, și-a schițat prioritățile și a răspuns la întrebările membrilor personalului. Dl Dalli a subliniat că interesul pacienților se află în centrul activității sale și a noastre. S-a evidențiat faptul că ar trebui să existe un echilibru corect între interesele pacienților și ale industriei. Comisarul s-a arătat mulțumit de activitatea agenției, inclusiv de realizările în domeniul comunicării și de implicarea pacienților și a profesioniștilor din domeniul sănătății.

Evaluarea agenției de către Comisia Europeană

Consiliul de administrație a luat notă de faptul că evaluarea agenției comandată de Comisia Europeană și efectuată de Ernst & Young a fost finalizată. O conferință comună organizată de Comisia Europeană și de agenție va avea loc la 30 iunie 2010. Conferința va aborda temele ridicate în cadrul evaluării și, de asemenea, va fi o ocazie de a discuta problemele principale propuse în proiectul de foaie de parcurs până în 2015 al agenției. Partenerii agenției și părțile interesate vor primi o invitație de participare la această conferință.

Actualizare privind pandemia H1N1

Consiliul de administrație a remarcat că mai multe țări din afara UE au utilizat autorizația UE pentru a autoriza vaccinuri pandemice în țările respective. Pandemia H1N1 continuă să afecteze Africa, iar stocul de vaccinuri al UE este exportat în țările afectate. Informațiile privind utilizarea vaccinurilor în aceste țări se vor adăuga la rezerva de cunoștințe privind siguranța și eficacitatea acestor vaccinuri.

Agenția va încerca acum să deceleze învățămintele trase în urma situației pandemice cu scopul de a identifica îmbunătățirile pentru situațiile viitoare de această natură. Directorul executiv și Consiliul de administrație au mulțumit personalului agenției și autorităților naționale pentru profundul angajament și performanțele extrem de eficiente în fața acestei amenințări pentru sănătatea publică.

Consiliul și-a exprimat sprijinul pentru strategiile de vaccinare adoptate de statele membre în urma unei amenințări pandemice potențial severe. Membrii au subliniat că doar datorită cooperării autorităților de reglementare și industriei a fost posibil un timp total foarte scurt între identificarea amenințării și începutul vaccinării. Această cooperare a reprezentat o precondiție necesară pentru succesul reacției la această amenințare. O declarație comună a șefilor agențiilor pentru medicamente ar putea fi utilă pentru comunicarea cu parlamentele și organismele naționale ținând cont de dezbaterile continue privind strategiile naționale aplicate în timpul crizei.

Expirarea contractului de închiriere a imobilului în 2014

Agenția a început să identifice opțiuni pentru un viitor sediu al agenției la Londra, după expirarea contractului său de închiriere actual în 2014. Când vor fi disponibile, opțiunile vor fi prezentate Consiliului de administrație. Poate fi necesar acordul cu privire la o opțiune încă din această toamnă. În funcție de rezultat, Comisia Europeană și Parlamentul European vor fi informate în legătură cu o opțiune preferată.

Mandatul președintelui Consiliului de administrație

S-a subliniat faptul că mandatul actualului președinte al Consiliului de administrație va expira în iunie. Directorul executiv se va adresa în scris membrilor Consiliului de administrație înainte de luna iunie cu privire la numirea unui președinte.

Reuniunea președinților consiliilor de administrație ale agențiilor UE

A avut loc prima reuniune a președinților consiliilor de administrație ale agențiilor UE pentru realizarea schimburilor de bune practici și discutarea problemelor și provocărilor comune. Grupul intenționează să se întrunească de două ori pe an. Un reprezentant al Comisiei Europene va participa la următoarea reuniune pentru a prezenta detalii ale recenteii evaluări a agențiilor UE și răspunsul Comisiei.

5. Raportul anual pentru 2009

[EMA/MB/69923/2010] Consiliul de administrație a adoptat raportul anual al agenției pentru 2009. Raportul arată că performanțele agenției cu privire la activitățile de bază aflate în creștere au rămas la un standard ridicat, în ciuda faptului că resurse semnificative au fost dedicate activității pandemice pe tot parcursul anului. Agenția a exprimat avize în termenele legislative și și-a atins majoritatea țintelor stabilite. S-au produs câteva abateri, în special în domeniul produselor medicamentoase din plante. Proportia noilor cereri de autorizare de introducere pe piață pentru medicamente de uz uman cu rezultate negative a crescut până la 33% anul trecut, față de 20-25% în anii precedenți. Pentru noile substanțe active, rata de rezultate negative a fost anul trecut de 40%. Datele indică faptul că societățile mici înregistrează rate mai ridicate de rezultate negative. Există, de asemenea, o corelație între conformitatea cu avizul științific și rezultatele pozitive. Consiliul a observat, de asemenea, că un factor semnificativ ar putea fi calitatea dosarelor și există probabilitatea ca mai multe produse care au primit un aviz nefavorabil să fi putut fi aprobate dacă dosarele ar fi avut un standard mai ridicat.

Tendențele de mai sus subliniază importanța funcționării politicilor care vin în sprijinul întreprinderilor mici și mijlocii. De asemenea, Consiliul de administrație a evidențiat faptul că orientările agenției referitoare la terapiile noi și emergente sunt extrem de importante având în vedere dezvoltarea științifică. Este necesar un angajament în timp util între autoritățile de reglementare și industrie pentru a asigura că mai multe produse se bucură de succes la evaluarea de reglementare.

Consiliul de administrație a propus examinarea caracterului adecvat al unora dintre indicatorii de performanță cheie. Acest lucru este valabil mai ales pentru domeniile în care țintele sunt autostabilite, de exemplu, în domeniul rapoartelor europene publice de evaluare (EPAR-uri), în care mai multe ținte autostabilite nu sunt atinse din cauza unor circumstanțe independente de voința agenției. În ceea ce privește EPAR-urile, consiliul a sugerat că ar trebui continuată activitatea de promovare a acestora în comunitatea medicală și științifică, întrucât aceste documente conțin informații foarte prețioase legate de evaluarea medicamentelor și procesul decizional. Între timp, rețeaua trebuie să continue dezvoltarea unei abordări coerente de furnizare a informațiilor către pacienți și profesioniștii din domeniul sănătății de pe întreg teritoriul UE. De asemenea, Consiliul de administrație a cerut ca agenția să solicite copii de informare după articolele științifice scrise de personalul agenției.

6. Proiectul de program de lucru și buget pentru 2011

[EMA/MB/6505/2010; EMA/MB/68936/201; EMA/MB/125880/2010] Consiliul de administrație a adoptat programul de lucru preliminar, proiectul de buget preliminar (PBP) și proiectul planului de politică privind personalul pentru 2011. Consiliul a mulțumit coordonatorilor tematici (președintele, Austria și Țările de Jos) pentru contribuția adusă la întocmirea acestor documente.

Programul de lucru preliminar pentru 2011

Operațiunile agenției și programul său de lucru sunt modelate de diversele tendințe din mediul științific și de afaceri al agenției, incluzând globalizarea, progresele științifice și cererea din ce în ce mai mare de deschidere și comunicare cu părțile interesate. Prioritățile pentru 2011 sunt în concordanță cu cele din anii precedenți și cu foaia de parcurs până în 2010. De asemenea, agenția va începe să se pregătească pentru punerea în aplicare a legislației privind farmacovigilența și medicamentele falsificate. Programul de lucru preliminar adoptat va fi modificat în continuare în cursul anului 2010 pentru a ține seama de rezultatele evaluării agenției și de foaia sa de parcurs până în 2015. Impactul legislației recente referitoare la variații ar trebui să fie vizibil în 2010 și trebuie luat în considerare în 2011.

Proiectul de buget preliminar (PBP) pentru 2011

PBP pentru 2011 se ridică în total la 218,9 milioane de euro, în acord cu programul de lucru. Bugetul reprezintă o majorare de 20,7 milioane de euro (10,5%) față de bugetul pentru 2010. Bugetul include venituri estimate provenite din taxe de 163 milioane de euro și o contribuție comunitară solicitată de 47,1 milioane de euro, care, așa cum a indicat reprezentantul Comisiei, depășește perspectivele financiare actuale ale UE. Proiectul de buget include, de asemenea, necesarul de resurse pentru punerea în aplicare a viitoarei legislații privind farmacovigilența și medicamentele contrafăcute, care a fost contestat de Comisie, fiind considerat mai mare decât se estimase. De asemenea, Comisia a declarat că orice deficit în contribuția UE față de cea solicitată nu trebuie să conducă la reduceri ale cheltuielilor pentru telematică destinate punerii în aplicare a legislației propuse.

PBP include o creștere cu 48 de posturi a schemei de personal până la numărul maxim de 615 agenți temporari. Toate posturile pentru personal nou solicitate sunt finanțate din veniturile provenite din taxe. Paisprezece dintre noile posturi sunt solicitate datorită creșterii volumului de lucru și/sau noilor activități. În urma discuției Consiliului de administrație de la reuniunea din decembrie cu privire la decalajul dintre volumul de lucru și numărul de agenți temporari, agenția a solicitat 34 de posturi pentru înlocuirea posturilor existente de agenți contractuali cu posturi de agenți temporari. În consecință, numărul de agenți contractuali va scădea cu 35 în 2011 față de 2010. Consiliul de administrație a sprijinit convertirea acestor posturi de agenți contractuali în posturi de agenți temporari considerând-o esențială în eforturile agenției de a recruta și angaja expertiză științifică și înalt specializată. Reprezentantul Comisiei a declarat că justificarea agenției privind cererea de convertire a acestor posturi este insuficientă, ținând cont de statutul funcționarilor.

7. Pregătirea pentru o procedură scrisă privind adoptarea modificării bugetului nr. 1/2010

[EMA/MB/75924/2010] În aprilie sau mai va fi lansată o procedură scrisă pentru modificarea bugetului pentru 2010. Modificările pot viza reducerea veniturilor provenite din taxe din cauza ratei revizuite a inflației, posibilei utilizări a unei părți din surplusul din 2008, majorării bugetului pentru produse medicamentoase orfane, finanțării cheltuielilor pentru TIC și serviciilor de consultanță destinate identificării de opțiuni pentru găsirea unui viitor sediu al agenției.

8. **Modificări ale taxelor plătibile către Agenția Europeană pentru Medicamente și alte măsuri**

[EMA/MB/818152/2009] Consiliul de administrație a adoptat modificările normelor de punere în aplicare a regulamentului privind taxele. Modificările vizează ajustarea taxelor în funcție de inflație (majorare cu 1%), stabilirea taxelor reduse pentru cererile de autorizare de introducere pe piață pentru dosarele privind tulpinile multiple, adaptarea taxelor pentru prelungirea autorizațiilor de introducere pe piață și clarificarea cerințelor de raportare pentru autoritățile naționale competente. Normele revizuite de punere în aplicare intră în vigoare la 1 aprilie 2010.

8a. **Norme de rambursare revizuite pentru delegați**

[EMA/MB/183091/2010] Consiliul de administrație a adoptat modificările normelor de rambursare pentru delegați, prin care se introduce o indemnizație, echivalentă cu 35% din costul maxim al unei nopți la hotel (60 de euro pentru Londra), pentru a oferi sprijin financiar delegaților în cazul în care nu pot fi furnizate facturi de cazare. Dispoziția este în conformitate cu normele de rambursare ale altor instituții UE. Normele revizuite intră în vigoare la 1 aprilie 2010.

9. **Comitetul pentru telematică al Consiliului de administrație (MBTC)**

a) **Actualizare**

Comitetul a urmărit prezentările președinților grupurilor de aplicare în domeniul telematicii. Comitetul a discutat acordurile generale de administrare a programului de telematică. Acesta va evalua structurile de administrare existente și va avea în vedere acorduri alternative pentru a optimiza administrarea programului. MBTC și grupul de telematică al șefilor agențiilor pentru medicamente vor conlucra astfel încât să asigure o colaborare optimă.

b) **Termeni de referință**

[EMA/MB/64422/2010] Consiliul de administrație a adoptat termenii de referință ai Comitetului pentru telematică al Consiliului de administrație.

10. **Noul sit web al agenției**

Noul sit web al agenției, care este în curs de dezvoltare, a fost prezentat Consiliului de administrație. Consiliul a avut ocazia de a testa situl web în timpul pauzei.

11. **Procedura revizuită de consultare a Consiliului de administrație pentru nominalizările CHMP și CVMP**

[EMA/MB/281553/2007Rev.2] Consiliul de administrație a adoptat procedura revizuită. Modificările clarifică, printre altele, faptul că procedura nu se aplică nominalizărilor repetate ale membrilor/supleanților în legătură cu care Consiliul de administrație a fost deja consultat.

12. **Comitetul pentru produse medicamentoase din plante: actualizare din partea președintelui**

Consiliul de administrație a salutat prezentarea oferită de președintele Comitetului pentru produse medicamentoase din plante. Au fost ridicate mai multe probleme referitoare la disponibilitatea datelor de genotoxicitate din partea statelor membre, distribuția funcțiilor de raportor între statele membre și impactul cerințelor stricte ale politicii privind conflictele de interese asupra disponibilității expertizei științifice. Au fost prezentate mai multe sugestii pentru dezvoltări viitoare.

Consiliul de administrație a discutat despre necesitatea de a mări numărul de înscrieri pe listă, dar a remarcat obstacolele prezentate de indisponibilitatea datelor de genotoxicitate. Caracterul adecvat al datelor de genotoxicitate disponibile trebuie evaluat de la caz la caz, iar solicitarea de date noi trebuie efectuată atunci când există un motiv specific de îngrijorare legat de siguranță.

În ceea ce privește randamentul comitetului, membrii au regretat, de asemenea, faptul că statele membre nu dispun de resurse suficiente pentru a permite susținerea suplimentară a activității comitetului. În acest sens, Consiliul de administrație a salutat modelul norvegian, în care agenția a implicat universitățile în elaborarea de proiecte de monografii.

13. Plan de acțiune pentru medicamentele din plante pentru 2010-2011

[EMA/MB/142837/2010] Consiliul de administrație a aprobat un plan de acțiune pentru produsele medicamentoase din plante. Planul de acțiune va fi acum discutat la reuniunea șefilor agențiilor pentru medicamente din aprilie. Unele din obiectivele planului de acțiune includ:

- colectarea de informații privind asimilarea schemei de înregistrare a utilizărilor tradiționale în statele membre;
- îmbunătățirea randamentului comitetului;
- răspunsul la orice solicitare a Comisiei de intensificare a cooperării între agenție și Agenția Europeană pentru Siguranță Alimentară (EFSA) în domeniul afirmațiilor referitoare la sănătate pentru alimentele care conțin ingrediente din plante.

Consiliul de administrație s-a arătat îngrijorat de faptul că, într-un mare număr de state membre, puține cereri sunt înaintate autorităților naționale competente, având în vedere termenul tot mai apropiat de înregistrare a produselor medicamentoase din plante în statele membre (aprilie 2011)¹. De asemenea, Consiliul de administrație a remarcat că există probleme în domeniul înregistrării produselor medicamentoase tradiționale din plante, ceea ce poate determina comercializarea produselor sub o altă clasificare, de exemplu, suplimente alimentare. Consiliul de administrație a propus dezvoltarea unei abordări armonizate care să fie utilizată de toate statele membre după expirarea perioadei de tranziție.

14. Raportul Comisiei Europene

Membrii au luat notă de raportul actualizat întocmit de Comisia Europeană cu privire la o serie de teme, incluzând următoarele:

- Transferul Unității farmaceutice F2 (și al Unității F3, produse cosmetice și dispozitive medicale) în cadrul DG Sanco. Schimbarea a avut loc la 1 martie 2010.
- Progresele înregistrate în ceea ce privește pachetul farmaceutic (propuneri legislative privind farmacovigilența, medicamentele falsificate și propunerea privind furnizarea de informații către pacienți).
- Vizitele comisarului Dalli la EMA și EFSA.
- Finalizarea evaluării agenției și viitoare conferință cu privire la raport; Consiliul de administrație a cerut să vadă raportul înainte de publicarea acestuia.
- Viitoarea revizuire a directivei privind transparența, în vederea promovării competitivității industriei și inovației.
- Crearea unui grup operativ privind responsabilitatea socială corporativă a industriei farmaceutice.

¹ Directiva 2004/24/CE din 31 martie 2004.

În ceea ce privește procedura de selecție pentru numirea noului director executiv al agenției, Comisia se așteaptă la elaborarea unei liste de candidați preferențiali înainte de venirea verii sau la începutul lunii septembrie. Consiliul de administrație a solicitat accelerarea procedurii pentru a permite membrilor să evalueze candidații în luna iunie. Comisia se va adresa în scris președintelui pentru a confirma datele specifice privind lista de candidați preferențiali cu scopul de a permite consiliului să planifice o reuniune extraordinară.

Membrii consiliului s-au arătat îngrijorați în legătură cu procesul prin care DG Sanco a decis, după toate aparențele, să confere mandatul pentru vigența cu privire la celule și țesuturi către ECDC. Au fost exprimate motive de îngrijorare legate de faptul că decizia a fost luată prematur, fără a se examina după cum se cuvine problema și fără a discuta cu toate părțile interesate. Membrii au considerat că decizia trebuie să țină seama de faptul că celulele și țesuturile pot constitui materii prime pentru produsele medicamentoase. Deși Comisia a confirmat că decizia a fost deja adoptată, Consiliul de administrație a solicitat dezbateri suplimentare cu privire la acest subiect.

15. Raportul șefilor agențiilor pentru medicamente

Membrii au luat notă de raportul actualizat întocmit de șefii agențiilor pentru medicamente (HMA) cu privire la o serie de teme, inclusiv:

- punerea în aplicare a sistemului de depunere electronică a dosarelor pe întreg teritoriul UE și viitorul atelier de lucru pe această temă;
- activitatea grupului operativ al HMA privind îmbunătățirea legislației veterinare;
- progresele înregistrate cu strategia de formare a HMA/EMA;
- evaluarea comparativă a Agenției Europene pentru Medicamente (BEMA).

Informații suplimentare au fost furnizate într-un raport scris.

Documente de informare

- [EMA/MB/115245/2010] Raportul anual pentru 2009 al Comitetului consultativ pentru audit al agenției.
- [EMA/MB/115301/2010] Raportul anual pentru 2009 al serviciului de Audit intern al agenției.
- Efectuarea procedurilor științifice ale agenției:
 - [EMA/78873/2010] Studiu pentru 2009 privind produsele medicamentoase de uz uman;
 - [EMA/MB/117221/2010] Notă privind produsele de uz veterinar.
- [EMA/61092/2010] Raportul actualizat privind punerea în aplicare de către agenție a strategiei UE privind telematica.
- [EMA/MB/84539/2010] Rezultatul procedurilor scrise din perioada cuprinsă între 21 noiembrie 2009 și 25 februarie 2010.
- [EMA/MB/617640/2009] Rezumatul transferului de credite în bugetul 2009.
- [EMA/MB/121058/2010] Procesul-verbal al primei reuniuni MBTC, organizate la 9 decembrie 2009, adoptat la 9 februarie 2010.

Documente prezentate în tabel

- Punctul 8a de pe ordinea de zi_Modificarea normelor de rambursare pentru delegați.

- Notă privind rezultatul procedurii de selecție pentru reprezentanții pacienților/consumatorilor cu scopul de a participa în calitate de observatori la PhVWP.
- Prezentarea HMPC.
- Plan de acțiune pentru medicamentele din plante pentru 2010-2011.
- Prezentarea privind capacitățile și limitările judecății umane.
- Prezentarea privind extinderea și perfecționarea judecății.

Lista participanților la a 66-a reuniune a Consiliului de administrație, organizată la Londra, în perioada 17-18 martie 2010

Președinte: Pat O'Mahony

	Membri	Supleanți și alți participanți
Belgia	Xavier De Cuyper	
Bulgaria		Jasmina Mircheva
Republica Cehă	Lenka Balážová	Jiří Deml
Danemarca	Jytte Lyngvig	
Germania	Walter Schwerdtfeger	
Estonia	Kristin Raudsepp	
Irlanda		Rita Purcell
Grecia	<i>Absență motivată</i>	
Spania	Cristina Avendaño-Solà	
Franța	Jean Marimbert	Miguel Bley Patrick Dehaumont
Italia		Silvia Fabiani
Cipru	Panayiota Kokkinou	
Letonia	Inguna Adoviča	
Lituania	Gyntautas Barcyc	
Luxemburg	<i>Absență motivată</i>	
Ungaria	Tamás L Paál	
Malta	Patricia Vella Bonanno	
Țările de Jos	Aginus Kalis	
Austria	Marcus Müllner	
Polonia	Wojciech Matuszewicz	Grzegorz Cessak
Portugalia		Nuno Simoes Hélder Mota Philipe
România	Daniel Boda	
Slovenia	Martina Cvelbar	
Slovacia		Dagmar Stará
Finlanda		Pekka Järvinen
Suedia	Christina Åkerman	Christian Ifvarsson
Regatul Unit	Kent Woods	
Parlamentul European	Giuseppe Nisticó Björn Lemmer	
Comisia Europeană	Isabel de la Mata Georgette Lalis	Lenita Lindström
Reprezentanți ai organizațiilor pacienților	Mike O'Donovan	
Reprezentanți ai organizațiilor medicilor	<i>Absență motivată</i>	
Reprezentanți ai organizațiilor veterinarilor	Henk Vaarkamp	

	Membri	Supleanți și alți participanți
--	---------------	---------------------------------------

Observatori

Rannveig Gunnarsdóttir (Islanda)
Gro Ramsten Wesenberg
(Norvegia)
Brigitte Batliner (Liechtenstein)

Agentia Europeană pentru Medicamente	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
---	--	---