



4. august 2010  
EMA/MB/404038/2010EMA/440568/2011

## Haldusnõukogu 67. koosoleku protokoll

London, 10. juuni 2010

Aseesimees Lisette Tiddens-Engwirda avas koosoleku liikmete tervitamisega ja palus neil deklareerida kõik erihuvid, mis võivad mõjutada nende erapooletust koosoleku päevakorra küsimustes. Huvide konflikte ei deklareeritud.

### Haldusnõukogu esimehe valimine

Haldusnõukogu esimehe valimise ajal juhatas koosolekut aseesimees. Haldusnõukogu kodukorra kohaselt on haldusnõukogus 35 hääleõigusega liiget; neist oli hääletusel kohal 28 liiget ja volituse oli saatnud neli liiget: Tšehhi Vabariik Taanile, ettevõtluse ja tööstuse peadirektoraat tervise- ja tarbijaküsimuste peadirektoraadile, Kreeka Itaaliale ja Rootsi Sloveeniale. Kokku hääletas 32 liiget. Hääletelugejateks nimetati Liechtensteini ja Norra vaatlejad.

Haldusnõukogu valis ühehäälselt kolmeks aastaks esimeheks tagasi Pat O'Mahony.

<b>32 häält</b>	
Pat O'Mahony	32

### 1. 18. märtsi 2010. aasta koosoleku päevakorra kavand

[EMA/MB/210895/2010] Päevakord võeti vastu muudatustega päevakorra punktis 14.

### 2. Huvide konflikti deklareerimine

Seda punkti arutati koosoleku alguses aseesimehe juhtimisel.

### 3. 17.–18. märtsil 2010 toimunud 66. koosoleku protokoll

[EMA/MB/194352/2010] Haldusnõukogu võttis teadmiseks kirjaliku menetlusega 26. aprillil 2010 vastuvõetud lõpliku protokoll.



#### 4. Põhipunktid

##### ***Kogemused seoses vulkaanipurskega***

Kui Islandil toimunud vulkaanipurske tõttu oli lennuliiklus häiritud, kasutas inimravimite komitee oma töös laialdaselt telekonverentsi vahendeid. Komitee esimees ja liikmed jäid selle kogemusega üldiselt rahule. Praegu kasutab ravimiamet telekonverentse väikese osavõtjate arvuga kohtumiste korral. Kombineerituna teaduskomiteede füüsiliste koosolekutega võivad muud koosolekutehnoloogiad suurendada teaduslike ressursside kasutamise tõhusust. Inimravimite ja veterinaarravimite komiteede koosolekuid kantakse ametisiselt üle juba praegu ning olemas on ka tehnilised võimalused nende ülekandmiseks liikmesriikide pädevatele asutustele. Oktoobri koosolekul esitatakse saadud kogemustest üksikasjalik ülevaade. Haldusnõukogu telemaatikakomitee valmistab ette ülevaate olemasolevatest võimalustest.

##### ***Euroopa Komisjoni algatus seoses inimkudede, -rakkude ja -vere järelevalvesüsteemidega***

Pärast 2010. aasta märtsi koosolekul toimunud arutelu, mis käsitles pädevuse jagunemist ELis seoses inimpäritolu ainete järelevalvesüsteemiga, kirjutas tegevdirektor kirja Euroopa Komisjonile; sellele järgnesid arutelud tervise- ja tarbijaküsimuste peadirektoraadi ning Euroopa Ravimiameti töötajate vahel. Otsustades selle üle, kellele määrata uue ülesandega seotud vastutus, võib Euroopa Komisjon kaaluda, kas kombineerida kahe asutuse (Euroopa Ravimiameti ning Haiguste Ennetamise ja Tõrje Euroopa Keskuse (ECDC)) võimalusi ja koostöökogemust.

Euroopa Komisjoni uuring näitab, et ülesande täitmiseks on vaja 5–7 täistööaja ekvivalenti. Euroopa Komisjoni esindaja ütles aga, et komisjonil ei ole võimalik eraldada lisaressursse ning kõnealused ülesanded tuleb täita kummagi asutuse olemasolevate inim- ja rahaliste ressurssidega. Haldusnõukogu palus Euroopa Komisjonilt eelnimetatud uuringut, et anda vastus ameti võimaluste kohta uue ülesande täitmisel. Ettepanekut hakkab arutama rühm haldusnõukogu teemakoordinaatoreid (Austria, Prantsusmaa, Taani ja esimees) koos ameti töötajatega. Korraldatakse ka eraldi kohtumine ECDCga.

##### ***Ombudsmani otsused Euroopa Ravimiameti dokumentide kättesaadavuse kohta***

Seoses kahe kaebusega otsustas Euroopa Ombudsman, et ravimiamet peab tegema kättesaadavaks ravimi kõrvaltoimete teatised ning kliiniliste uuringute andmed.

Nende dokumentide kättesaadavaks tegemine nõuab ravimiametilt märkimisväärseid ressursse. Dokumentide kättesaadavust reguleerivad õigusaktid nõuavad ravimiameti dokumentide avalikustamist, kuid ärisaladuse ja isikuandmete kaitse nõuded piiravad samas sellist avalikustamist. Ravimi kõrvaltoimete teatised sisaldavad hulgaliselt välju, mis tuleb enne teatise avalikustamist asjaomaste isikute kaitseks üle vaadata. Olenevalt juhtumist on avalikustamisel välja jäetavate väljade arv erinev. Seega on ühele taotlusele vastamiseks vajalikud ressursid praegu ebaproportsionaalsed.

Ravimiamet püüab probleemi lahendada ja võtta kasutusele sama lähenemise nii taotluste alusel kui ka ennetavalt avalikustatava teabe korral. Teabe ennetava avalikustamise jaoks on vaja välja töötada üldine süsteem. Kokkulepe selle kohta, mis teavet tuleks pidada salajaseks, on siiski veel saavutamata.

Seni kavatseb ravimiamet oma juuli kohtumisel koos liikmesriikide ravimiametite juhtidega esitada ettepanekud dokumentide avalikustamise poliitika kohta, mis hõlmab ka lõpetatud kliiniliste uuringute andmete avaldamist.

## ***ELi ametite haldusnõukogude eesistujad***

Eesistujate teine kohtumine toimus 31. mail 2010. Kohtmisest võttis osa 14 ametit, kes valisid rühma eesistujaks Pat O'Mahony. Rühm kohtus komisjoni esindajaga, et arutada komisjoni poolt 2009. aastal tehtud ELi detsentraliseeritud asutuste hindamise tulemusi.

## ***Ametissenimetamised***

Tegevdirektor andis teada Jean-Claude Brival'i nimetamisest veterinaarravimite ja ravimiteabe halduse osakonnas vastloodud ravimiteabe halduse sektori juhiks ning Alexis Nolte nimetamisest ravimite kvaliteedi sektori juhiks.

## **5. Ravimiameti hindamise tulemused**

Haldusnõukogu võttis teadmiseks Euroopa Komisjoni poolt 2009. aastal tehtud ravimiameti hindamise tulemused. Hindamise järeldused olid positiivsed ning rõhutasid nii ravimiameti tõhusat ja tulemuslikku tööd võrgustiku osana kui ka tema panust ELi poliitikavaldkondadesse. Hindamisaruande terviktekst on komisjoni veebilehel: [http://ec.europa.eu/health/files/pharmacos/news/emea\\_final\\_report\\_vfrev2.pdf](http://ec.europa.eu/health/files/pharmacos/news/emea_final_report_vfrev2.pdf)

Euroopa Komisjon ja ravimiamet korraldavad 30. juunil 2010 konverentsi, et arutada hindamise tulemusi sidusrühmadega. Arutelude käigus tekkivad ettepanekud jaotatakse kaheks: sellised, mis nõuavad õigusaktide muutmist, ja sellised, mida saab rakendada õigusakte muutmata.

## **6. Tegevdirektori 2009. aasta tegevusaruande analüüs ja hinnang**

[EMA/MB/297535/2010; EMA/MB/168222/2010] Haldusnõukogu võttis vastu 2009. aasta tegevusaruande analüüsi ja hinnangu. Haldusnõukogu andis ravimiameti 2009. aasta mitmekülgsele tegevusele positiivse hinnangu.

Tegevdirektori aruanne hõlmab saavutusi ravimiameti põhilistes tegevusvaldkondades ning kirjeldab juhtimissüsteemi, mis peab tagama tõhusa ja tulemusliku ressursikasutuse poliitikaeesmärkide saavutamisel. Aruanne sisaldab tegevdirektori kinnitavat avaldust.

Haldusnõukogu tänas teemakoordinaatoreid Jytte Lyngvigit, Pat O'Mahonyt ja Kristin Raudseppa aruande analüüsi ja hinnangu põhjaliku ettevalmistamise eest.

## **7. Ülevaade Euroopa Ravimiametile makstavatest lõivudest (lõivude määrus)**

[EMA/MB/276960/2010; EMA/319831/2010] Haldusnõukogu võttis teadmiseks ravimiameti aruande Euroopa Komisjonile, milles on esitatud ravimiameti seisukohad tema kogemustest lõivude määrusega.

Praegune lõivude süsteem hõlmab ligikaudu 130 eri lõivu. Süsteem on keerukas ja nõuab seetõttu lihtsustamist nii, et samas oleks tagatud selle jätkusuutlikkus ja vajalik paindlikkus. Arutelu raames märkis haldusnõukogu, et suurt osa liikmesriikide pädevate asutuste tööst praegune lõivude süsteem ei kompenseeri. Haldusnõukogu rõhutas, et liikmesriikide pädevate asutuste jaoks on oluline, et kulud oleks täielikult kaetud. Tähtis on, et töö maht ja nõutava töö tegemiseks eraldatud ressursid oleks omavahel vastavuses. Vastasel juhul on liikmesriikide pädevatel asutustel väga keeruline täita rahvatervise seisukohalt olulisi ülesandeid. Haldusnõukogu seadis aruandele üldise analüüsi reservatsiooni.

Euroopa Komisjon vaatab aruande üle, kui koostab 2010. aasta novembriks nõukogule aruande lõivude määruse rakendamise kohta. Selle põhjal annab nõukogu oma suunised lõivude määruse ülevaatamise vajalikkuse kohta. Teema on päevakorras ka Euroopa Komisjoni ja Euroopa Ravimiameti konverentsil, kus käsitletakse ravimiameti hindamise tulemusi.

## 8. Kirjaliku menetluse ettevalmistamine ravimiameti 2009. aasta lõpliku raamatupidamisaruande vastuvõtmiseks

[EMA/MB/289198/2010] Kui Euroopa Kontrollikojal on laekunud arvamus esialgse raamatupidamisaruande kohta, algatatakse kiiresti kirjalik menetlus, et võtta vastu haldusnõukogu arvamus ravimiameti 31. detsembril 2009 lõppenud rahandusaasta raamatupidamisaruande kohta. Kui arvamus on vastu võetud, saadetakse see koos lõpliku raamatupidamisaruandega asjaomastele ELi institutsioonidele.

## 9. Info ravimiameti tulevaste ruumide kohta

Ravimiameti rendileping lõpeb 2014. aastal. Ravimiamet on alustanud võimalike uute ruumide otsimist, pidades silmas nii rahalisi kui ka tegevuse laadist tingitud nõudeid, sh seda, et ravimiamet oleks ekspertidele hõlpsalt juurdepääsetav. Otsus tuleks ära teha käesoleval aastal, et oleks aega kaasata asjaomaseid ELi asutusi ning valmistada ravimiamet ette muutusteks. Haldusnõukogu moodustas teemakoordinaatorite rühma, kes hakkab tegema koostööd ravimiameti töötajatega: esimees, aseesimees, Kent Woods, Giuseppe Nisticò, Guido Rasi. Uus info esitatakse oktoobris.

## 10. Tegevdirektori ametisse nimetamise kord

[EMA/MB/372194/2010, EMA/MB/400828/2010] Haldusnõukogu võttis teadmiseks Euroopa Komisjoni otsuse avaldada uuesti teade ametikoha täitmise kohta pärast seda, kui Euroopa Komisjoni õigustalitus oli soovitanud vaba ametikoha täitmist laiemalt reklaamida. Uus teade ametikoha täitmise kohta avaldatakse 26. juunil ning avalduste esitamiseks on aega neli nädalat. Haldusnõukogul soovitati vaba ametikohta reklaamida hulgas teaduslikes, rahvusvahelistes ja riiklikes väljaannetes. Tegevdirektori ametisse nimetamise korda arutatakse oktoobris.

Euroopa Komisjon võtab korra selgitamiseks ühendust kandidaatidega ja taotlejatega, kes esitasid avalduse hiljem. Haldusnõukogu palus komisjonilt, et see tagaks õigeaegse ja kõrgetasemelise suhtluse haldusnõukoguga.

Haldusnõukogu palus tegevdirektorit juhuks, kui uut tegevdirektorit ei nimetata ametisse enne 2010. aasta lõppu või kui see ei saa ametisse asuda enne 1. jaanuari 2011, teavitada teda võimalikest meetmetest tegevdirektori kohusetäitja määramiseks, et arutada neid oktoobris toimival koosolekul.

## 10bis Peaarvepidaja kohusetäitja ametissenimetamine

[EMA/MB/354158/2010] Haldusnõukogu kinnitas peaarvepidaja kohusetäitja ametissenimetamise kuni peaarvepidaja töölenaasmiseni.

## 11. Haldusnõukogu koosolekud 2011. aastal

[EMA/MB/298674/2010] Haldusnõukogu võttis vastu oma 2011. aasta koosolekute kuupäevad ja märkis ära esialgsed koosolekute kuupäevad 2012. aastal. 2011. aasta koosolekud toimuvad järgmistel kuupäevadel: 16.–17. märts, 9. juuni, 6. oktoober ja 15. detsember.

## 12. Uue huvide konfliktide poliitika ja menetlemise peamised põhimõtted

[EMA/MB/311343/2010; EMA/255244/2010; EMA/MB/353273/2010] Haldusnõukogu arutas ja leppis põhimõtteliselt kokku, kuidas muuta ravimite hindamisse kaasatud ekspertide võimalike huvide konfliktide menetlemise viisi. Haldusnõukogu arutas ka analüüsi, mis käsitles ettepanevate muudatuste mõju praeguste komiteede ja teadusnõuanderühmade liikmeskonnale.

Haldusnõukogu rõhutas parima teadusnõuande äärmist olulisust ravimite hindamise kvaliteedi tagamisel. Seega tuleks leida tasakaal ühelt poolt huvide konfliktiga ekspertide ameti tegevusse kaasamise piiramise ning teiselt poolt ravimiameti teaduslike arvamuste aluseks oleva parima teadusnõuande olemasolu tagamise vahel.

Muudatusettepanekute peamine aspekt on läbipaistvus. Muude läbipaistvust suurendavate meetmete hulgas on ettepanek avaldada kõik ekspertide esitatud huvideklaratsioonid süstemaatiliselt ravimiameti veebilehel. Ettepanekud rakendatakse järk-järgult. Haldusnõukogu tunnistas, et ravimiametis vastuvõetud tavad hakkavad mõjutama liikmesriikides kehtivaid asjaomaseid eeskirju.

Kirjalikke märkusi oodatakse kahe nädala jooksul pärast koosolekut. Uue poliitika lõplik vastuvõtmine on planeeritud 2010. aasta oktoobrisse. Haldusnõukogu tänas teemakoordinaatoreid Jean Marimbert'i ja Lisette Tiddensit nende panuse eest küsimuse ettevalmistamisel.

### **13. Veterinaarravimite komiteele seoses veterinaarravimitega tehtud ühenduse esildised: ravimiameti aruanne**

[EMA/MB/282448/2010] Haldusnõukogu kuulas ära aruande veterinaarravimite komiteele tehtud ühenduse esildistega seotud vahekohtumenetluste kohta. Ühenduse esildiste arv on alates 2004. aastal toimunud õigusaktide ülevaatamisest kasvanud. Kuigi veterinaarravimite vastastikuse tunnustamise ja detsentraliseeritud menetluste koordineerimisrühma poolt taotluste läbivaatamisest tulenevate esildiste arv on mõnevõrra vähenenud, siis üha enam nõuavad komitee ja ravimiameti sekretariaati ressursse esildised, mis on seotud ühtlustamisega ja ühenduse huvidega ning loovad pretsedente ja tavasid, millest hakatakse edaspidi sarnastel juhtudel juhinduma. Haldusnõukogule teatati, et veterinaarravimite komitee on loonud esildistega tegeleva töökonna, mis hakkab arutama ühtlustamisega seotud strateegilisi valikuid, kujundama välja esildiste aluseks olevate küsimuste prioriseerimise meetodikat ning tegema ettepanekuid veterinaarravimeid käsitlevate uute õigusaktide kohta esildistega seotud küsimustes.

### **14. Konsultatsioon seoses inimravimite komitee ja veterinaarravimite komitee uute liikmetega**

[EMA/MB/298741/2010] Haldusnõukogu arutas kaht käimasolevat konsultatsioonimenetust seoses inimravimite komitee ja veterinaarravimite komitee uute liikmetega. Haldusnõukogu kaalus mõlema nimetatud kandidaadi sobivust komiteede tegevuse laiemas kontekstis ning tunnustas mõlema kandidaadi erialast tausta ja kogemust. Eriarvamusele jäi Euroopa Parlamendi esindaja prof Giuseppe Nisticò, kes palus protokollis lisada oma järgmise märkuse: „Veterinaarravimite komitee eelmine Poola liige, kes kuulus komiteesse hingamisteede haiguste raviks mõeldud ravimite asjatundjana, oli nii regulatiivse kui ka kliinilise pädevuse poolest märksa sobivam kui väljapakutud uus liige. Uue liikme tegevus kirurgina on veterinaarravimite komitee eesmärkidega seotud ainult marginaalselt. Uus liige ei ole varem töötanud veterinaarravimite komitee liikmena ja tal ei ole ka asjaomast kogemust riigi ravimiameti töötajana. Neil põhjustel ei kiida prof Nisticò heaks Poola esitatud kandidaati veterinaarravimite komitee liikme kohale.”

Vastuseks sellele märkusele rõhutas Poola esindaja haldusnõukogus järgmist: „Veterinaarravimite komitee kandidaadi nimetamine on iga liikmesriigi suveräänne otsus ning Poola langetas selle otsuse kandidaadi teadusliku tausta ja erialase kogemuse põhjal.”

## 15. Lepingud: peamiste tulemuslikkuse näitajate seire

[EMA/MB/302460/2010] Haldusnõukogu võttis vastu muudetud lepingud, mis sisaldavad hulka peamisi tulemuslikkuse näitajaid. Haldusnõukogu kiitis heaks peamised tulemuslikkuse näitajad, mille suhtes hakatakse seiret tegema ja aru andma.

Esimene aruanne on kavandatud 2011. aasta algusse. Näitajate arvu kavatakse tulevikus suurendada, kui kokkulepitud näitajate osas on saadud kogemusi ning on kehtestatud aruandlussüsteem muude näitajate kohta.

## 16. Aruteludokumendi kavand, mis käsitleb eetilisi ja hea kliinilise tava aspekte seoses inimravimitega, mille kliinilised uuringud on läbi viidud kolmandates riikides ja mille kohta on Euroopa Raviametile esitatud müügiloa taotlus

[EMA/MB/338709/2010; EMA/712397/2009] Haldusnõukogu võttis teadmiseks aruteludokumendi kavandi, mis täpsustab strateegiadokumendi „Kolmandates riikides läbiviidud kliiniliste uuringute aktsepteerimine müügiloa taotluste hindamisel” nelja tegevusvaldkonda.

Need hõlmavad Euroopa Raviameti menetlusi, millel on mõju kliinilistele uuringutele, mida viiakse läbi olulusringi eri etappides olevate ravimite suhtes, ning reguleerivate asutuste suhteid kõikjal maailmas, eesmärgiga luua kliiniliste uuringute läbiviimisele ja jälgimisele tugev raamistik.

Aruteludokumendi avalik konsultatsioon kestab 30. septembrini 2010. Konsultatsioonimenetluse raames toimub 6.–7. septembril 2010 seminar, millele kutsutakse lai ring nii ELi kui ka kolmandate riikide reguleerivate asutuste esindajaid ning sidusrühmi. Haldusnõukogu võttis teadmiseks seminari päevakorra ettepaneku. Haldusnõukogule antakse oktoobris ülevaade seminari tulemustest.

## 17. EudraVigilance'i aruanne 2009

### *Inimravimid*

[EMA/MB/345587/2010] Haldusnõukogu arutas EudraVigilance'i uut aruandevormi. Lisaks varem esitatud teabele käsitleb aruanne nüüd ka seda, kuidas EudraVigilance toetab ravimiohutuse järelevalvet Euroopa Liidus. Aruanne sisaldab teavet aruandja 2009. aasta tegevuse kohta ning vajaduse korral tegevuse regulatiivsete tulemuste kohta.

Aruanne esitatakse raviametite juhtidele juulis ning avaldatakse raviameti veebisaidil. Haldusnõukogu arutas, kas on võimalik tulevikus hakata avaldama teavet selle kohta, kas liikmesriigid järgivad 15päevast tähtaega individuaalsete juhtumite ohutusaruannete (ICRS) edastamisel raviametile.

### *Veterinaarravimid*

[EMA/MB/13787/2009] Haldusnõukogu võttis teadmiseks ajakohastatud aruande EudraVigilance'i rakendamise kohta veterinaarravimite suhtes.

## 18. Vastastikuse mõistmise memorandum Euroopa Raviameti ja liikmesriikide pädevate asutuste vahel seoses hindamiste teadusliku taseme ja sõltumatuse järelevalvega

[EMA/MB/311466/2010] Haldusnõukogu arutas vastastikuse mõistmise memorandumit, milles selgitatakse Euroopa Raviameti ja liikmesriikide pädevate asutuste vastutuse jaotust seoses hindamiste teadusliku taseme ja sõltumatuse järelevalvega. Haldusnõukogu märkis, et vastastikuse mõistmise memorandumit on vaja sellepärast, et liikmesriigid käsitlevad huvide konflikte erinevalt. Ajakohastatud dokumenti tutvustatakse raviametite juhtide juuli kohtumisel ning esitatakse

haldusnõukogule vastuvõtmiseks kirjalikus menetluses. Kuni nende sammudeni seadis haldusnõukogu dokumendile analüüsi reservatsiooni.

Ka ravimiametite juhtide tasandil tuleks arutada, kas oleks kasulik leppida kokku huvide konfliktide lahendamise miinimumnõuetes, mida liikmesriigid saaksid oma eeskirjades arvestada. Haldusnõukogu liikmed tegid ettepaneku koostada küsimustik, et koguda ja jagada teavet liikmesriikide pädevates asutustes huvide konfliktide lahendamisel järgitavate tavade kohta.

## 19. Euroopa Komisjoni aruanne

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

- poliitiline kokkulepe seoses piiriülese tervishoiu direktiiviga;
- edusammud seoses õigusaktide ettepanekutega ravimiohutuse järelevalve, võltsravimite ja patsientidele mõeldud teabe valdkonnas;
- kliiniliste uuringute direktiivi ülevaatamine. Uue õigusakti ettepanek esitatakse arvatavasti 2011. aasta sügiseks.

## 20. Raviametite juhtide aruanne

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

- edusammud seoses raviametite juhtide strateegiadokumendiga. Raviametite juhid tahavad dokumendi valmis saada käesoleva aasta lõpuks;
- strateegiline arutelu e-valmisoleku kasulikkuse üle ning selle üle, milliseid elektroonilisi süsteeme riikide raviametid kasutavad;
- raviametite juhtide ning meditsiiniseadmete valdkonna pädevate asutuste koostöö tõhustamine. Raviametite juhid toetasid meditsiiniseadmete valdkonna pädevate asutuste alalise töörühma loomist.

### *Teabedokumendid*

- [EMA/221701/2010] Ajakohastatud aruanne Euroopa Liidu telemaatikastrateegia rakendamise kohta raviametis.
- [EMA/MB/281850/2010] Kirjalike menetluste tulemused 26. veebruarist 2010 kuni 2. juunini 2010.
- [EMA/MB/298753/2010] Kokkuvõtte assigneeringute ümberpaigutustest 2010. aasta eelarves.

### *Esitatud dokumendid*

- Päevakorra 10. punkt: Teade Euroopa Raviameti tegevdirektori ametikoha täitmise kohta.
- Euroopa Parlamendi heakskiit Euroopa Raviameti 2008. aasta raamatupidamisaruande kohta.
- Ülevaade lubatavatest huvide konfliktidest Euroopa Raviameti mitmesugustes tegevusvaldkondades.
- Teaduskomiteede liikmete ja ekspertide huvide konfliktide lahendamise täiustatud poliitika ja menetluse peamised põhimõtted: mõju analüüs ja ettepanekud.

## 10. juunil 2010 Londonis toimunud haldusnõukogu 67. koosolekul osalejad

Juhataja: Pat O'Mahony

	<b>Liikmed</b>	<b>Asendusliikmed ja teised osalejad</b>
<b>Belgia</b>	Xavier De Cuyper	
<b>Bulgaaria</b>	Jasmina Mircheva	
<b>Tšehhi Vabariik</b>		Jiří Deml
<b>Taani</b>	Jytte Lyngvig	
<b>Saksamaa</b>	Walter Schwerdtfeger	
<b>Eesti</b>	Kristin Raudsepp	
<b>Iirimaa</b>		Rita Purcell
<b>Kreeka</b>	<i>Vabandused</i>	
<b>Hispaania</b>	Cristina Avendaño-Solà	
<b>Prantsusmaa</b>	Jean Marimbert	Miguel Bley Patrick Dehaumont Silvia Fabiani
<b>Itaalia</b>	Guido Rasi	
<b>Küpros</b>	<i>Vabandused</i>	
<b>Läti</b>	Inguna Adoviča	
<b>Leedu</b>	Gyntautas Barcys	
<b>Luksemburg</b>	Claude A. Hemmer	
<b>Ungari</b>		Beatrix Horváth
<b>Malta</b>	Patricia Vella Bonanno	
<b>Madalmaad</b>	Aginus Kalis	
<b>Austria</b>	Marcus Müllner	
<b>Poola</b>	Wojciech Matusewicz	Grzegorz Cessak
<b>Portugal</b>	Jorge Torgal	Nuno Simoes Hélder Mota Philipe
<b>Rumeenia</b>	Daniel Boda	
<b>Sloveenia</b>	Martina Cvelbar	
<b>Slovakkia</b>	Jan Mazág	
<b>Soome</b>	Sinikka Rajaniemi	
<b>Rootsi</b>		Christer Backman
<b>Ühendkuningriik</b>	Kent Woods	
<b>Euroopa Parlament</b>	Giuseppe Nisticó Björn Lemmer	
<b>Euroopa Komisjon</b>	Isabel de la Mata	Nathalie Chaze Tiziana Palmisano
<b>Patsiendiühingute esindaja</b>	Mary G. Baker Mike O'Donovan	
<b>Arstiühingute esindaja</b>	Lisette Tiddens-Engwirda	
<b>Veterinaarühingute esindaja</b>	Henk Vaarkamp	
<b>Vaatlejad</b>	Einar Magnússon (Island) Brigitte Batliner (Liechtenstein) Gro Ramsten Wesenberg (Norra)	



**Euroopa Ravimiamet**

**Thomas Lönngren  
Patrick Le Courtois  
David Mackay  
Andreas Pott  
Hans-Georg Wagner  
Noël Wathion  
Hans-Georg Eichler**

**Riccardo Ettore  
Martin Harvey Allchurch  
Frances Nuttal  
Mario Benetti  
Yoshikazu Hayashi  
Arielle North  
Nerimantas Steikūnas**