

EMA/718012/2009/LV/1. redakcija
2009. gada 1. oktobris

Valdes sešdesmit trešās sanāksmes protokols 2009. gada 11. jūnijā, Londonā

1. Darba kārtības projekts 2009. gada 11. jūnija sanāksmei

[EMA/MB/45799/2009] Valde pieņēma darba kārtību.

2. Paziņojums par interešu konfliktu

Valdes locekļus aicināja paziņot par konkrētām interesēm, kas varētu ietekmēt viņu neatkarību attiecībā uz darba kārtībā iekļautajiem jautājumiem. Neviens valdes loceklis neatzina interešu konfliktu.

3. 2009. gada 4.–5. marta 62. sanāksmes protokols

[EMA/MB/45799/2009] Valde ņēma vērā protokola pieņemšanu rakstveida procedūrā.

4. Izpilddirektora runas svarīgākie fakti par *EMA*

Jaunu darbinieku iecelšana amatos

Izpilddirektors sniedza informāciju par *Edit Weidlich* iecelšanu par Aģentūras Iekšējās revīzijas daļas vadītāju un par *Fergus Sweeney* iecelšanu par Aģentūras Pārbaudu nodaļas vadītāju.

Jaunākā informācija par EMA darbu saistībā ar jauno cūku gripu

Valde uzklauzīja jaunāko informāciju par Aģentūras darbu saistībā ar jauno cūku gripu (tā dēvēto A/H1N1). Līdz šim Aģentūra ir paveikusi lielu darbu saistībā ar pretvīrusu zālēm. Konkrēti zinātniskā komiteja pārskatīja zinātnisko informāciju un ieteica pagarināt *Tamiflu* derīguma termiņu no pieciem līdz septiņiem gadiem; tā sniedza arī atzinumu par pretvīrusu līdzekļa *Tamiflu* lietošanu bērniem līdz viena gada vecumam, grūtniecēm un sievietēm bērna zīdīšanas laikā. Līdzīgu derīguma termiņa un lietošanas indikāciju paplašināšanu dalībvalstis apstiprināja zālēm *Relenza*.

Pašlaik Aģentūra risina sarunas ar vakcīnu ražotājiem un Eiropas un starptautiskām regulatīvām iestādēm, lai apspriestu zinātniskos un normatīvos jautājumus un veicinātu gripas pandēmijas situācijā izmantojamu vakcīnu pieejamību. Gatavojoties putnu gripas pandēmijai, Aģentūra izstrādāja jaunu pieeju, izmantojot eksperimentālo vīrusa modeli pandēmijas vakcīnu novērtēšanai. Aģentūra sadarbojas ar vakcīnas ražotājiem, lai noteiktu, kādi dati ir nepieciešami, lai varētu veikt reģistrācijas apliecībā izmaiņas, kas ļautu aizstāt pašreizējo vīrusa modeli ar jaunu, kurš iegūts no A/H1N1 pandēmijas vīrusam līdzīgiem celmiem, kā to iesaka PVO.

Papildus centralizētai regulatīvai apstiprināšanai dažas A/H1N1 vakcīnas var apstiprināt nacionālā reģistrācijas procedūrā. Valde uzsvēra, ka ir svarīgi Eiropas un starptautiskā līmenī panākt vienošanos par pandēmijas vakcīnām izvirzāmajām prasībām.

Valdes locekļi atzinīgi novērtēja līdz šim paveikto lielo darbu šajā jomā. Valde izteica bažas, ka, tiklīdz vakcīnas būs izstrādātas, atbildīgās iestādes tiks pakļautas lielam spiedienam no dažādām pusēm reģistrēt šos izstrādājumus. Vakcīnu ieguvuma un riska attiecība ir jānovērtē, ņemot vērā vīrusa infekciozitāti un virulenci.

Izpilddirektors pateicās Cilvēkiem paredzēto zāļu komitejas locekļiem un vakcīnu darba grupai par šajā jomā paveikto darbu.

Ar bērniem veiktu pētījumu plāni

Valde tika informēta, ka pirmās instances tiesa ir noraidījusi uzņēmuma pieteikumu attiecībā uz Aģentūras lēmuma atcelšanu un pagaidu pasākumu piemērošanu.

5. 2008. gada darbības pārskats, tā analīze un vērtējums

[EMEA/MB/186559/2009; EMEA/MB/319028/2009] Valde pieņēma izpilddirektora 2008. gada darbības pārskata analīzi un novērtējumu. Analīzi un novērtējumu nosūtīs budžeta lēmējinstīcijai un Revīzijas palātai.

Valde atzinīgi novērtēja Aģentūras 2008. gada darba rezultātus un *EMEA* lielo ieguldījumu ES centienos atbalstīt augstas kvalitātes, drošu un efektīvu cilvēkiem un dzīvniekiem paredzētu pieejamu zāļu ražošanu. Valde norādīja uz pagājušajā gadā panākto progresu, būtiskākajām izstrādēm pārvaldības un kontroles sistēmās, kā arī revīzijas secinājumiem. Valde izteica bažas par Eiropas Komisijas apņemšanos atcelt kārtību, kas ļāva Aģentūras budžeta izlietojuma pārskata atlikumu uzskatīt par “īpašam mērķim iezīmētiem ieņēmumiem” Aģentūras darbam turpmākajos gados. Tas kļūst par riska faktoru Aģentūras finansējumam, ņemot vērā potenciāli negatīvo pārskatīto regulas grozījumu ietekmi uz finansējumu, neskaidrību par jaunās maksājumu sistēmas ietekmi uz dalībvalstīm un pašreizējo ekonomisko situāciju.

Valde pateicās galvenajiem projekta koordinatoriem (*Mindaugas Būta, Jytte Lyngvig, Marcus Müllner, Pat O'Mahony* un *Kristin Raudsepp*) par detalizētu pārskata izskatīšanu un ierosinājumiem analīzei un vērtējumam.

6. Jaunākā informācija par 2010. gada budžetu

Valde ņēma vērā 2010. gada budžeta izstrādi. 2010. gadam *EMEA* ir lūgusi Eiropas Komisijai finansējumu 45 miljonu euro apmērā ar sabiedrības veselības aizsardzību saistītu pasākumu veikšanai. Eiropas Komisija norādīja, ka tā ierosinās samazināt šajā lūgumā norādīto summu par deviņiem miljoniem euro. Kā iepriekš izklāstīts, Komisijā ir arī izteikts priekšlikums no 2008. gada atlikuma atskaitīt īpašam mērķim iezīmētos ieņēmumus. Atlikuma (rezerves) saglabāšana ir svarīga, lai nodrošinātu Aģentūras stabilitāti gadījumā, ja samazinās ienākumi no maksājumiem, jo īpaši, ņemot vērā iepriekš minētos riska faktorus. *EMEA* vērsīsies Komisijas Budžeta ģenerāldirektorātā, lai izteiktu šīs bažas.

7. *EMEA* korporatīvās identitātes projekts

[EMEA/MB/279887/2009] Pēc konsultēšanās valde apsprieda un apstiprināja ierosinājumus par *EMEA* jauno korporatīvo identitāti, arī par jauno logotipu un Aģentūras akronīmu. Ierosinājumu mērķis ir izveidot Aģentūras vizuālo identitāti, lai veicinātu tās atpazīstamību un reputāciju. Jaunā korporatīvā identitāte tiks prezentēta 2009. gada decembrī kopā ar Aģentūras jauno publiski pieejamo tīmekļa vietni.

8. ES aģentūru pārvaldība

- Eiropas Komisijas informācija
- Eiropas Komisijas vadlīnijas par ES aģentūru direktoru iecelšanu

Eiropas Komisijas informācija par ES aģentūrām

Valde tika īsi informēta par notiekošajām starpiestāžu debatēm par ES aģentūru izveidi un to lomu. Komisijas viceprezidente *Margot Wallström* vada starpiestāžu darba grupu, kurā ir pārstāvētas ES aģentūras. Grupa plāno veikt darbu trīs posmos: izstrādāt paziņojumus, konsultējoties ar aģentūrām par 35 tematiem; ņemt vērā gūto pieredzi; izteikt ierosinājumus īstenošanai nākotnē.

Valde apsprieda, ka ir svarīgi saprast, ka ES aģentūrām ir atšķirīgi uzdevumi, darbības jomas un ieinteresētās puses, par kurām tās ir atbildīgas. Šis process ir jāuzskata par iespēju atpazīt ES aģentūras ES vadības kontekstā. No otras puses, ir jārīkojas uzmanīgi, lai izvairītos no aģentūru detalizētas pārvaldības un neizveidotu vienu modeli visām aģentūrām, kas likvidētu elastību, īstenojot tām uzticētos pienākumus.

Valde izteica vēlmi iesaistīties šajā procesā un diskusijās, kā arī ciešāk sadarboties trešajā posmā. Izpilddirektors apņēmas informēt valdi par starpiestāžu diskusiju norisi. Valde tiks informēta arī par 35 paziņojumiem, kurus sagatavos pēc visas iegūtās informācijas apkopošanas.

Eiropas Komisijas vadlīnijas par ES aģentūru direktoru iecelšanu

Valde apsprieda vadlīnijas par ES aģentūru izpilddirektoru iecelšanu. Atlases un iecelšanas process parasti ilgst aptuveni 12 mēnešu. Valde ir iesaistīta četros procesa posmos: atzinuma sniegšanā par vakances paziņojumu, novērotāja nominēšanā darbam Eiropas Komisijas sākotnējās atlases komitejā, direktora nominēšanā no saīsinātā Eiropas Komisijas piedāvātā saraksta un direktora iecelšanā pēc kandidāta prezentācijas Eiropas Parlamenta komitejā (*EMEA* gadījumā iesaistītā komiteja ir Vides, sabiedrības veselības un pārtikas nekaitīguma komiteja).

Eiropas Komisijas vadlīnijās ir norādīts, ka ES aģentūru direktorus iecel AD14 pakāpē. Valde apsprieda, ka pakāpei ir jāatspoguļo aģentūras lielums un struktūras sarežģītība. Valde uzskatīja, ka atlases pakāpe nākamajam Aģentūras direktoram ir jāpalielina. Valde vērsīsies Eiropas Komisijā ar lūgumu pārskatīt *EMEA* direktora atlases pakāpi. Lēmums ir jāpieņem Eiropas Komisijai.

Valde uzskatīja, ka kandidātu var izvirzīt līdz 2010. gada jūnijam divu dienu sanāksmē. Iecelšanu var īstenot ar rakstveida procedūras palīdzību. Komisija publicēs paziņojumu par vakanci līdz 2009. gada vasaras darba pārtraukumam. Paziņojumu nosūtīs visiem valdes locekļiem komentāru izteikšanai. Valdes locekļi ieteica nosūtīt valstu atbildīgajām iestādēm publisko paziņojumu par vakanci ar Zāļu aģentūru vadītāju starpniecību publicēšanai savās valstu tīmekļa vietnēs. Priekšsēdētājs aicināja valdes locekļus iesniegt pieteikumus par vēlmi piedalīties sākotnējās atlases komitejas darbā kā novērotājiem.

9. *EMEA* caurskatāmības politikas projekts

[*EMEA/MB/305975/2009*] Valde pieņēma *EMEA* caurskatāmības politikas projektu nodošanai sabiedriskai apspriešanai. Valdes locekļi sprieda, ka ir svarīgi panākt vienošanos starp ieinteresētajām pusēm par to, kas ir komerciāli konfidenciāla informācija. Valdes locekļi atzina, ka dalībvalstīs ir atšķirīgi tiesību akti un caurskatāmības un informācijas interpretācija. Tādēļ ir svarīgi atrast veidus, kā nodrošināt vienādu pieeju visā Eiropas medicīnas tīklā, jo atšķirīgas prakses negatīvi ietekmētu tīklu, turklāt vienlaikus ar caurskatāmības politiku ir jāsteno stingrs darbības plāns. Valdes locekļi uzsvēra, ka politika ir jāsteno pakāpeniski, ņemot vērā pieejamos resursus. Ir pienācīgi jāņem vērā ieinteresēto pušu vēlmes.

Sanāksmes laikā izteiktie komentāri tiks iestrādāti dokumentā, un politika tiks publicēta sabiedriskai apspriešanai. Valde pateicās valdes galvenajiem projekta koordinatoriem (*Aginus Kalis, Jean Marimbert, Marcus Müllner, Gro Wesenberg*) par ieguldīto darbu. Pēc šā priekšlikuma izteikšanas tiks veikta seku analīze un vērtēti arī nepieciešamie resursi. Politikas īstenošanas pasākumus katru gadu

atspoguļos Aģentūras darba programmā. Apsvērs arī darba grupas izveidi caurskatāmības politikas īstenošanai.

10. EMEA politika un procedūra EMEA zinātniskās komitejas locekļu un ekspertu interešu konflikta risināšanai

- Ziņojums par 2006.–2008. gada pieredzi
- Nākotnes nodomus atspoguļojošs dokuments
- EMEA politikas pārskats par interešu konflikta risināšanu EMEA Zinātniskajās komitejās

[EMEA/MB/138548/2009; EMEA/MB/305863/2009; EMEA/MB/356427/2009] Valde noklausījās prezentāciju par pieredzi attiecībā uz interešu konflikta risināšanas politiku EMEA komitejās un darba grupās. Pieredze liecina, ka pašreizējais zemaļā pieļaujamā interešu konflikta līmenis ierobežo vērtīgu zinātnisko ekspertu iesaistīšanu un tas ietekmē zinātnisko komiteju darbu.

Valde uzskatīja, ka ir iespējams palielināt pieļaujamo interešu konflikta līmeni, taču tas ir jā dara, vienlaikus palielinot caurskatāmību, lai pārliecinātu sabiedrību, ka atzinumi un lēmumi aizvien tiks pieņemti ar vislielāko neatkarību. Ekspertiem, kuru interešu konflikta līmenis pārsniedz pašlaik pieļauto, varētu ļaut sniegt ieteikumus, taču viņi nepiedalītos lēmuma pieņemšanā. Jāveic nepieciešamie pasākumi šā interešu konflikta mazināšanai, un par to ir jā paziņo publiski. Šīs pārmaiņas nodrošinātu, ka turpmāk apstiprinātā kārtība neierobežotu labāko ekspertu pieejamību stingru lēmumu pieņemšanai. Pieļaujamajam interešu konflikta līmenim attiecībā uz ziņotājiem un līdzziņotājiem vajadzētu palikt pašreizējā līmenī (1. līmenis).

Valde pateicās EMEA un valdes galvenajiem projekta koordinatoriem (*Jean Marimbert* un *Lisette Tiddens-Engwirda*) par ieguldīto darbu. Priekšlikumu, kura sagatavošanā ir ņemti vērā valdes locekļu viedokļi, iesniegs 2009. gada decembrī.

11. Līgumu slēgšanas procesa vienkāršošana starp EMEA un dalībvalstu atbildīgajām iestādēm: sadarbības līguma izstrāde

[EMEA/MB/284297/2009/Rev.1] Pirmo priekšlikumu par līgumu slēgšanas procedūras vienkāršošanu valde apsprieda 2006. gada decembrī. Prezentētajā priekšlikumā ir ņemti vērā valdes komentāri. Dokumentā ir iekļauti arī nosacījumi par veiktspējas indikatoriem un kvalitātes nodrošināšanu.

Valdei ir izteikts aicinājums sūtīt papildu komentārus EMEA rakstveidā līdz jūlija beigām. Pēc tam priekšlikums tiks iesniegts Zāļu aģentūru vadītājiem apspriešanai. Pārskatīta dokumenta redakcija tiks atkārtoti iesniegta apstiprināšanai oktobrī, un līgumu parakstīšana ir paredzēta līdz gada beigām. Galvenajiem projekta koordinatoriem (*Jean Marimbert* un *Marcus Müllner*) tika izteikta pateicība par ieguldīto darbu.

12. Maksas ieviešanas noteikumu grozījumi

[EMEA/MB/170391/2009/Rev.2] Valde pieņēma Maksas ieviešanas noteikumu 3. panta 2. apakšpunkta un 4. panta grozījumus. Grozījumi attiecas uz pieteikumiem, kas iesniegti atbilstoši Eiropas Parlamenta un Padomes Regulas (EK) Nr. 1901/2006 par pediatrijā lietojamām zālēm 29. pantam. Grozītos noteikumus publicēs Aģentūras tīmekļa vietnē.

13. Eiropas Medicīnas informācijas tīkla izveide

[EMEA/MB/306935/2009] Valde apsprieda priekšlikumu izveidot Eiropas Medicīnas informācijas tīklu. Valdes locekļi aicināja Aģentūru detalizētāk izstrādāt ierosinātā tīkla koordinējošās grupas

mandātu un nozīmi, šīs grupas sastāvu un tās locekļu pienākumus. Ir nepieciešama papildu informācija par atbalsta veidu, informāciju un kopējo pievienoto vērtību, ko sniegs šāds tīkls. Priekšlikuma izskatīšana turpināsies oktobra sanāksmē.

14. Personāla komplektēšanas jautājumi

Slēgta sēde.

15. EMEA/FDA darbinieku apmaiņa

Valde pieņēma zināšanai jaunāko ziņojumu par EMEA un ASV FDA darbinieku apmaiņas sagatavošanas procesa norisi. FDA kolēģis pievienosies EMEA jūnijā. Tiek apstiprināts EMEA apmaiņas programmas dalībnieks.

16. Darbinieku piesaistes noteikumi

[EMEA/MB/295158/2009] Valde apsprieda EMEA noteikumus par darbinieku piesaisti. Noteikumus iesniegs apstiprināšanai pēc tam, kad pozitīvu lēmumu būs pieņēmusi Eiropas Komisija. Ierosinātie noteikumi aizvieto noteikumus, kurus izmanto Eiropas Komisijā saistībā ar tās darbinieku nosūtīšanu darbā uz dažādām organizācijām ārpus ES.

17. Komandējumu noteikumu grozījumi

[EMEA/MB/694348/2008] Valde pieņēma noteikumus par komandējumiem. Noteikumi ir saskaņā ar Eiropas Komisijas noteikumiem ar ierobežojumu attiecībā uz komandējuma ilguma aprēķināšanu atkarībā no izbraukšanas/izlidošanas laika no Londonas stacijām un lidostām un ierašanās laika tajās.

18. CVMP nepieciešamie resursi

[EMEA/MB/301036/2009] Valdes locekļi uzklaustīja informāciju par EMEA bažām, ka lielā vērtējumprocedūru skaita dēļ Veterināro zāļu komitejas (*Committee for Medicinal Products for Veterinary Use; CVMP*) spējas tās paveikt drīz būs izsmeltas. Tas var ietekmēt komitejas spēju normāli strādāt.

Aģentūra gatavo priekšlikumus, kā tikt galā ar šo pieaugošo darba apjomu (dažas vērtējumprocedūras ir ļoti apjomīgas, sarežģītas un ietver 300–800 produktu). Par darbu pie šīm procedūrām netiek maksāta atlīdzība, kas arī ietekmē valstu atbildīgo iestāžu spēju to veikt brīvprātīgi.

Priekšlikumus, kas ietver arī vērtējumprocedūru plānošanu atbilstoši Komitejas spējai tās īstenot, iesniegs valdei un Zāļu aģentūru vadītājiem.

19. Valdes grupas ieteikumi par konsultācijām, izvirzot kandidātus darbam komitejās

[EMEA/MB/300234/2009] Galvenie projekta koordinatori prezentēja trīs priekšlikumus konsultāciju procedūras uzlabošanai: CV standartdokumenta pārskatīšana, lai iegūtu vairāk informācijas par kandidātu zinātnisko kvalifikāciju; sākotnējās atlases panelis, kurā uzskaitītas priekšrocības un trūkumi, un grozījumi prasībā iesniegt nominēšanas vēstuli. Grupa turpinās darbu, prezentējot savus priekšlikumus Zāļu aģentūru vadītāju sanāksmē. Turklāt valdes locekļi jautāja, vai būtu lietderīgi noteikt interešu konflikta līmeni kandidātiem izvirzīšanas procedūras laikā, iespējams, tā radot

problēmas iestādei, kas izvirza attiecīgo kandidātu. Šo darba kārtības jautājumu skatīs arī oktobra sanāksmē.

20. Eiropas Komisijas ziņojums

Valdes locekļi ņēma vērā Eiropas Komisijas jaunāko ziņojumu par dažādiem tematiem, tostarp par šādiem tematiem: darbs pie jaunās gripas un Padomes secinājumi par vakcīnas izstrādes stratēģiju, farmaceitiskais iepakojums un farmakovigilances un zāļu viltojumu novēršanas priekšlikumu veiksmīga īstenošana, kā arī dalībvalstu bažas par zāļu informācijas nosacījumu ieviešanas priekšlikumu.

21. Zāļu aģentūru vadītāju ziņojums

Valdes locekļi pieņēma zināšanai rakstveida ziņojumu.

22. Sagatavošanās rakstveida apspriežu procedūrām:

- **atzinuma pieprasījums attiecībā uz Aģentūras gada pārskatu par gadu, kas beidzies 2008. gada 31. decembrī;**
- **sagatavošanās rakstveida apspriežu procedūrai par 1/2009. gada budžeta grozījumiem.**

[EMEA/MB/246063/2009; EMEA/MB/251948/2009] Valdes locekļi pieņēma zināšanai informāciju par gaidāmajām rakstveida apspriežu procedūrām.

Informatīvi dokumenti

- [EMEA/MB/287743/2009] Papildināts ziņojums par to, kā *EMEA* īsteno ES telemātikas stratēģiju.
- [EMEA/MB/282675/2009; EMEA/MB/317275/2009] Ziņojumi par *EudraVigilance* sistēmas ieviešanu cilvēkiem paredzētām un veterinārām zālēm.
- [EMEA/MB/174828/2009] Revīzijas termiņi *EMEA* Finanšu regulas īstenošanas noteikumu novērtēšanai.
- [EMEA/11007/2009; EMEA/18113/2009] Ar ikgadējo revīziju saistītie ziņojumi: Revīzijas konsultatīvā komiteja; *EMEA* iekšējais revidents; Komisijas iekšējās revīzijas dienests.
- [EMEA/MB/321843/2009] Rakstveida apspriežu procedūru rezultāti par šādiem tematiem: konsultācija par *CHMP* un *CVMP* komiteju locekļu sastāva izmaiņām; maksas ieviešanas noteikumi; 2008. gada darbības pārskats; maksas ieviešanas noteikumi saistībā ar *MUM*; maksas ieviešanas noteikumi saistībā ar pandēmijas situāciju.
- [EMEA/MB/90876/2009] Kopsavilkums par apropriāciju pārvietojumiem 2009. gada budžetā.

Valdes sešdesmit trešās sanāksmes dalībnieki

2009. gada 11. jūnijā, Londonā

Priekšsēdētājs: *Pat O'Mahony*

	Locekļi	Vietnieki un citi dalībnieki
Beļģija	Xavier De Cuyper	
Bulgārija		Meri Borislavova Peytcheva
Čehija	Lenka Balážová	Jiří Bureš
Dānija	Jytte Lyngvig	
Vācija	Walter Schwerdtfeger	
Igaunija	Kristin Raudsepp	
Īrija		Rita Purcell
Grieķija	Vassilis Kontozamanis	
Spānija	Cristina Avendaño-Solà	
Francija	Jean Marimbert	Miguel Bley Patrick Dehaumont Silvia Fabiani
Itālija	Guido Rasi	
Kipra	Panayiota Kokkinou	
Latvija	Inguna Adoviča	
Lietuva	Nepiedalījās	
Luksemburga	Nepiedalījās	
Ungārija		Beatrix Horváth
Malta	Patricia Vella Bonanno	
Nīderlande	Aginus Kalis	
Austrija	Marcus Müllner	
Polija	Nepiedalījās	
Portugāle		Fernanco Manuel d'Almeida Bernardo Hélder Mota Filipe Rodica Badescu
Rumānija	Daniel Boda	
Slovēnija	Martina Cvelbar	
Slovākija	Nepiedalījās	
Somija		Pekka Järvinen
Zviedrija	Christina Åkerman	
Apvienotā Karaliste	Kent Woods	
Eiropas Parlaments	Björn Lemmer	
Eiropas Komisija	Heinz Zourek Isabel de la Mata	Irene Sacristan - Sannchez
Pacientu organizāciju pārstāvji	Mike O'Donovan	

Ārstu organizāciju pārstāvji	Nepiedalījās	
Veterinārārstu organizāciju pārstāvji	Henk Vaarkamp	
Novērotāji	Rannveig Gunnarsdóttir (Islande)	Johannes Löwer (HMA grupa)*
	Gro Ramsten Wesenberg (Norvēģija)	
	Brigitte Batliner (Lihtenšteina)	
<i>EMEA</i>	Thomas Lönngren	Agnès Saint Raymond
	Patrick Le Courtois	Vincenzo Salvatore
	David Mackay	Mario Benetti
	Andreas Pott	Claus Christiansen
	Hans-Georg Wagner	Emer Cooke
	Noël Wathion	David Drakeford
	Riccardo Ettore	Arielle North
	Beatrice Fayl	Frances Nuttall
	Martin Harvey Allchurch	Nerimantas Steikūnas
	Tony Humphreys	Spiros Vamvakas
	John Purves	

*Sadarbības ietvaros starp valdi un Zāļu aģentūru vadītājiem *Johannes Löwer*, *HMA* pārvaldības grupas priekšsēdētājs, piedalījās valdes sanāksmē kā novērotājs. Ielūgums *Johannes Löwer* piedalīties kā novērotājam attiecas arī uz visām turpmākajām valdes sanāksmēm.