

16. detsember 2010
EMA/440460/2011

Haldusnõukogu 68. koosoleku protokoll

London, 7. oktoober 2010

1. 7. oktoobri 2010. aasta koosoleku päevakorra kavand

[EMA/MB/398075/2010] Päevakord võeti vastu ja päevakorda lisati järgmine punkt: nõukogu järelduste eelnõu innovatsiooni ja solidaarsuse kohta farmaatsiatoodete valdkonnas.

2. Huvide konflikti deklareerimine

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

3. 10. juunil 2010 toimunud 67. koosoleku protokoll

[EMA/MB/404038/2010] Haldusnõukogu võttis teadmiseks 4. augustil 2010 kirjaliku menetlusega vastuvõetud lõpliku protokoll.

4. Põhipunktid

Ravimi müügiloo peatamine

Inimravimite komitee tegi ettepaneku peatada Avandia müügiluba. Haldusnõukogu kiitis heaks ravimiameti ning USA Toidu- ja Ravimiameti koostöö kõnealuses küsimuses ja vastavasisulise kooskõlastatud avalduse esitamise. Ühine tegutsemine näitas mõlemat organisatsiooni heas valguses ning peab tulevikus jätkuma.

Haldusnõukogu arvates tuleb otsustusprotsessiga kaasnevate arutelude läbipaistvust suurendada ja anda avalikkusele otsustusprotsessi erinevates etappides rohkem teavet. Seda küsimust käsitletakse ravimiameti läbipaistvuspoliitikas, mille väljatöötamine viiakse lõpule järgmisel aastal. Haldusnõukogu rõhutas, et võrgustikus on vaja ühist lähenemist otsustusprotsessi läbipaistvusele.

Rahvusvaheline seminar seoses hea kliinilise tava ja kliiniliste uuringute eetiliste nõuetega

6.–7. septembril 2010 korraldas ravimiamet üldsusega konsulteerimise raames rahvusvahelise seminari seoses aruteludokumendi kavandiga, mis käsitleb kolmandates riikides läbi viidavate kliiniliste uuringute hea kliinilise tava aspekte ja eetilisi nõudeid ning mille kohta on Euroopa Ravimiametile esitatud müügiloo taotlus. Seminar oli edukas: osales 170 delegaati 50 riigist. Ravimiamet avaldab koosoleku kokkuvõtliku raporti koos slaididega ja lõpetab dokumendi 2011. aastal.

Euroopa Komisjoni algatus seoses inimkudede järelevalvega

ELi liikmesriikide ja komisjoni kohustused kõnealuses valdkonnas on sätestatud inimkudesid käsitlevates ELi õigusaktides. Euroopa Komisjon otsib võimalusi ELi tasandi tegevuste toetamiseks ja koordineerimiseks. Kõik kolm asjaomast osapoolt, Euroopa Komisjon, Haiguste Ennetamise ja Tõrje Euroopa Keskus ja Euroopa Ravimiamet, on lahenduse leidmise nimel ühiselt töötanud. Pärast läbirääkimisi koostatakse raport, milles pakutakse välja operatiivtasandi lahendus, mis esitatakse Haiguste Ennetamise ja Tõrje Euroopa Keskuse ning Euroopa Ravimiameti haldusnõukogudele vastavalt 2010. aasta novembris ja detsembris.

Euroopa Ravimiameti osalus kõnealuses protsessis on seotud sellega, et mõningaid inimkudesid kasutatakse uudsetes ravimites, mida reguleeritakse hiljem eriõigusaktidega. ELi tasandil peaks nende valdkondade vahel olema sidusus, mis tagaks tervikliku lähenemise ravimite järelevalvele ja jälgitavusele. Ravimite jälgitavus on nende laia leviku tõttu keeruline. Uute kohustuste tekkimisel tuleb hinnata ravimi kasutamise tulemusi.

Euroopa Parlamendi istung seoses H1N1 pandeemiaga

Tegevjuht andis haldusnõukogule ülevaate Euroopa Parlamendis toimunud istungist. Istungil osalesid kõik asutused, kellel oli osa pandeemia reageerimises. Istungil käsitleti järgmisi teemasid: vaktsiinihangete koordineerimine, mehhanismide adekvaatsus pandeemia väljakuulutamiseks, riskihindamine, kokkulepped huvide konfliktide lahendamiseks ja muud küsimused.

Ravimiameti finantseerimine

Ravimiameti prognoosi kohaselt ELi toetus ametile ei suurene, vaid tõenäoliselt kahaneb proportsionaalselt ameti eelarve vähenemisega. Olemasolevad ja uued kohustused seoses ravimiohutuse järelevalvega suurendavad survet rahalistele vahenditele. Ravimiameti ja võrgustiku piisavaks finantseerimiseks tuleks lõivude süsteem uuesti üle vaadata. Töö kõnealuses küsimuses on juba alanud: ravimiamet on Euroopa Komisjonile selgitanud kogemusi seoses praeguse lõivude süsteemiga ja 2010. aasta juunis toimunud konverentsil on seda teemat arutatud sidusrühmadega. Kuna lõivude süsteemi ülevaatamise poliitiline menetlus on aeganõudev, on oluline jätkata küsimuse arutamist niipea kui võimalik ja pakkuda välja ajutisi lahendusi.

Ajakohastatud teave ELi asutuste eesistujatelt

Eesistujate viimasel kohtumisel arutati ELi tegevdirektorite rühma eesistuja osalemisel käimasoleva ELi asutuste tegevuse institutsioonidevahelise läbivaatamise käiku. Ühtlasi arutati koosolekul kahe rühma koostööd tulevikus ja haldusnõukogu liikmete suhtes kohaldatavate tulemuslikkuse näitajate süsteemi.

5. Euroopa Ravimiameti 2010. aasta poolaasta aruanne

[EMA/MB/511582/2010] Haldusnõukogu võttis teadmiseks 2010. aasta poolaasta aruande. Aruandest selgus, et ravimiamet oli tööprogrammis ettenähtud eesmärkide saavutamisel edukas. Ka ravimiameti 2010. aasta tulud ja kulud on tasakaalus. Haldusnõukogu selgitas mitmete inimravimite taotluste tagasilükkamist, pedriaatiliste uuringuplaanide taotluste kasvu ja haldusnõukogu varasemaid arutelusid seoses riiklike pädevate asutuste tasustamisega. Aruannet muudetakse vastavalt esitatud ettepanekutele ja see avaldatakse ameti veebisaidil.

6. Tegevdirektori ametisse nimetamine

Haldusnõukogu tegevdirektori valimise kord

[EMA/MB/400828/2009] Haldusnõukogu teatas, et teade Euroopa Ravimiameti tegevjuhi vaba ametikoha kohta avaldatakse 27. oktoobril 2010 ning avalduste esitamise lõpptähtaeg on 24. november 2010. Euroopa Komisjon prognoosi järgi võib erakorralise koosoleku kokku kutsuda 2011. aasta veebruari viimasel nädalal.

Haldusnõukogu võttis vastu tegevdirektori valimise korra. Valikukriteeriumite piisava põhjalikkuse tagamiseks valmistab Kent Woods, haldusnõukogu vaatleja komisjonis valikuprotsessi juures, koos mõne liikmega ette intervjuu küsimused.

Tegevdirektori kohusetäitja ametisse nimetamine

[EMA/MB/578243/2010] Võttes arvesse, et uut tegevdirektorit ei jõuta valida töökohale asumiseks ettenähtud ajaks 1. juuliks 2011, tegi haldusnõukogu ettepaneku nimetada tegevdirektori kohusetäitjaks haldusjuht Andreas Pott. Euroopa Komisjoni oli ettepanekust eelnevalt teavitatud. Kohusetäitja nimetab ametisse praegune tegevdirektor.

Samuti kiitis haldusnõukogu heaks koosoleku dokumendi avaldamise mõningate muudatustega. Dokument avaldatakse pärast ametlikku teadaannet.

7. Juurdepääs dokumentidele

[EMA/MB/581808/2010; EMA/MB/581875/2010] Haldusnõukogu kiitis heaks Euroopa Ravimiameti dokumentidele juurdepääsu poliitika (inim- ja veterinaarravimitega seotud dokumendid) ja võttis teadmiseks dokumendi, milles tutvustatakse selle poliitika tulemusi. Kõnealuses dokumendis kirjeldatakse poliitikas esitatud põhimõtete tõlgendamist. Ravimiameti uue poliitika eesmärk on tagada võimalikult laialdane juurdepääs oma dokumentidele, samal ajal arvestades mitmeid poliitikas esitatud põhimõtteid, sealhulgas konfidentsiaalse kaubandusteabe ja isikuandmete kaitset. Heakskiidetud dokument avaldati pärast üldsusega konsulteerimist 2008. aasta detsembris ning selles on võetud arvesse Euroopa ombudsmani soovitusi. Kõnealune poliitika avaldatakse novembris 2010.

Edaspidi soovitati farmaatsiatööstusega sõlmida selliseid müügiloa taotluse kokkuleppeid, mis hõlbustaks juurdepääsu dokumentidele, kuid kaitseks konfidentsiaalset kaubandusteavet ja isikuandmeid. Samuti tehti ettepanek arutada ülemaailmse kokkuleppe sõlmimist kõnealuses küsimuses, näiteks inimravimite tehniliste registreerimisnõuete rahvusvahelise ühtlustamiskonverentsi raames.

8. Auditi nõuandekomitee ja haldusnõukogu vaheline koostöö

[EMA/MB/575243/2010] Tegevdirektori moodustatud auditi nõuandekomitee ülesandeks on jälgida ja nõustada tegevdirektorit sisekontrolli, finants- ja riskijuhtimise ning auditite koostamise valdkonnas, eesmärgiga tagada hea juhtimistava, tõhus aruandlus ja läbipaistvus. Auditi nõuandekomitee sai haldusnõukogu heakskiidu ja tegutsemisvolitused 2005. aasta märtsis.

Haldusnõukogu arutas võimalusi komitee ja haldusnõukogu vahelise koostöö suurendamiseks. Haldusnõukogu esindajaks auditi nõuandekomitee juures nimetati aseesinaine Lisette Tiddens-Engwirda. Samuti kiitis haldusnõukogu heaks ettepaneku, mille järgi kutsutakse haldusnõukogu eesistujat kord aastas osalema auditi nõuandekomitee koosolekul ja komitee eesistujat haldusnõukogu koosolekul. Lisaks aastaaruandele esitab auditi nõuandekomitee haldusnõukogule ka kõik muud komitee aruanded.

9. Euroopa Ravimiameti finantsmääruse ja selle rakenduseeskirjade täiustamine

[EMA/MB/528780/2010; EMA/MB/216485/2009; EMA/MB/281870/2010] Haldusnõukogu võttis vastu Euroopa Ravimiameti täiustatud finantsmääruse ja selle rakenduseeskirjad. Euroopa Ravimiameti uus finantsmäärus järgib 2008. aasta raamfinantsmääruse (EÜ, EURATOM) nr 2343/2002 parandusi ja võtab arvesse Euroopa Komisjoni kommentaare. Määrus asendab versiooni, mille haldusnõukogu võttis algselt vastu 11. detsembril 2008.

9bis Assigneeringute ümberpaigutamine 2010. aasta eelarves vastavalt finantsmääruse artikli 23 lõikele 2

[EMA/MB/603657/2010] Haldusnõukogu kinnitas esialgsete assigneeringute ümberpaigutamise 4,4 miljoni euro ulatuses (koguväärtuses 5,4 miljonit eurot), mis oli kõrvale pandud võimalikeks kõrvalekalleteks lõivudelt saadavatelt sissetulekutelt. Assigneeringud paigutati ümber pärast 31. augustil 2010 toimunud eelarveseisu hindamist, mis näitas soodsat eelarvesuundumust. Eraldatud esialgseid assigneeringuid kasutatakse info- ja kommunikatsioonitehnoloogia projektide finantseerimiseks ja toetamiseks, sest ELi toetuse vähenemise tõttu ei finantseerita kõnealuseid projekte 2011. aastal võib-olla piisavalt.

10. Ravimiameti sisekontrolli standardite muutmine seoses tundlike funktsioonidega

[EMA/MB/568706/2010] Haldusnõukogu võttis vastu ravimiameti sisekontrolli standardite täiendused seoses tundlike funktsioonidega. Muudatused käsitlevad kohustusliku liikuvuse asendamist järelkontrollidega ja/või iga kahe aasta järel toimuvaid tundlike funktsioonide fookuseeritud auditeid. Muudatustes võetakse arvesse ravimiameti suurust ja personali spetsialiseerumist.

11. Kirjaliku menetluse ettevalmistamine ravimiameti poliitika vastuvõtmiseks seoses inimväärikuse kaitse ning psühholoogilise ja seksuaalse ahistamise tõkestamisega

[EMA/MB/575364/2010] Haldusnõukogu võttis teadmiseks ettepaneku kirjalikuks menetluseks seoses eespool nimetatud poliitika vastuvõtmisega, mis avaldatakse pärast seda, kui on saadud Euroopa andmekaitseinspektori arvamus. Eelnõu on juba saanud Euroopa Komisjoni heakskiidu vastavalt personalieeskirjade artiklile 110.

12. Muudatused Euroopa Ravimiametile makstavates lõivudes ja muudes meetmetes

[EMA/MB/818152/2009] Haldusnõukogu võttis vastu ravimiameti lõivude rakenduseeskirjade muudatused. Kõnealused muudatused käsitlevad müügiloa pikendamist, II tüübi muudatusi, aastalõivusid ning muudatusi plasma ja vaktsiini antigeeni põhitoimikus. Ettepanek on saanud Euroopa Komisjoni toetuse. Eeskirjad jõustuvad 7. oktoobril 2010 ning need avaldatakse ravimiameti veebisaidil.

13. Väikeses mahus kasutatava ja vähelevinud liigi ravimipoliitika: 2010. aasta aruanne

[EMA/MB/577848/2010; EMA/577855/2010] Haldusnõukogu kiitis heaks aastaaruande seoses väikeses mahus kasutatava ja vähelevinud liigi ravimipoliitikaga ning ettepaneku jätkata tegevuskavaga veel üks aasta. Aruandest selgus, et uus eesmärk on toetada uute veterinaarravimite arendamist ja lubamist väikeses mahus kasutatavate ja vähelevinud liigi ravimite puhul. Tegevuskava rahaline kasu oli 140 000 eurot. Jätkatakse ja vajadusel vaadatakse uuesti läbi nii tegevuskava finantsmõju kui ka mõju töökoormusele, samuti ravimiameti ja võrgustiku võime muutustele reageerida. Kogemuste suurenedes võib veterinaarravimite komitee selgemini piiritleda väikeses mahus kasutatavaid ja vähelevinud liigi ravimeid ning muid ravimeid.

14. Ravimiameti tulevased ruumid

Haldusnõukogule tutvustati olemasolevaid võimalusi seoses ravimiameti tulevaste ruumidega ja nende võimaluste hindamiseks kasutatavaid kriteeriume. Haldusnõukogu oli seisukohal, et võttes arvesse ravimiameti tegevuste laadi, peaks tulevased ruumid pakkuma maksimaalset paindlikkust laienemiseks või tegevuse kokkutõmbamiseks. Küsimuse arutamine jätkub detsembris toimuval koosolekul. Samuti teavitati haldusnõukogu, et kõnealuses küsimuses on loodud kontaktid Euroopa Komisjoniga ning lahenduse leidmiseks teevad koostööd valdkonna koordinaatorid ja raviamet. Otsus selles küsimuses tehakse tõenäoliselt 2010. aasta lõpuks või 2011. aasta alguseks.

15. Täiustatud poliitika seoses huvide konfliktide lahendamise

[EMA/MB/588579/2010; EMA/MB/589332/2010] Haldusnõukogu kiitis heaks ravimiameti ajakohastatud poliitika teaduskomitee liikmete ja ekspertide huvide konfliktide lahendamiseks ning võttis teadmiseks dokumendi, milles esitatakse ülevaade Euroopa Ravimiameti teadusliku tegevuse lubatavatest huvidest. Uus poliitika lähtub kolmest põhimõttest: jõulisus, tõhusus ja läbipaistvus. Poliitika eesmärk on kindlustada, et ravimeid hindavad ja nende järelevalvet teostavad Euroopa parimad teadusekspertid, samal ajal tagades, et kõnealustel ekspertidel ei oleks farmaatsiatööstuses rahalisi ega muid huvisid, mis võiksid mõjutada nende erapooletust.

Liikmed arutasid, kas uus poliitika võib piirata patsientide ja akadeemiliste ringkondade esindajate osalemist Euroopa Ravimiameti tegevustes ning seda just väiksemate organisatsioonide puhul. Rõhutati, et kõikide ekspertide, nii riiklike asutuste ja akadeemilise ringkonna ekspertide kui ka Euroopa Ravimiameti komiteedes töötavate kodanikuühiskonna esindajate suhtes kohaldatakse ühesuguseid põhimõtteid. Raviamet kohtub patsientide/tarbijate ja tervishoiuekspertide esindajatega, et selgitada neile poliitika rakendamist.

Poliitikat hakatakse rakendada 2011. aasta teises kvartalis pärast praktiliste korralduste lõpuleviimist. Poliitika mõju jälgitakse ning vajadusel viiakse sisse muudatusi. Võttes arvesse kogemusi täiustatud poliitika rakendamisel, vaatab haldusnõukogu kuue kuu möödudes üle vahearuande ja 18-24 kuu möödudes kogu aruande.

Lisette Tiddens-Engwirda ja Jean Marimbert koordineerivad haldusnõukogu liikmete suhtes kohaldatud eeskirjade ülevaatamist ning võtavad arvesse kõnealuse poliitika rakendamisel saadud kogemusi.

16. Farmaatsiatööstuse toetus patsiendiühingutele – kavandatavad meetmed

[EMA/MB/531926/2010] Haldusnõukogu arutas organisatsiooni Health Action International (HAI) aruandes tõstatatud küsimust, mille järgi ei vasta mõned patsiendi- ja tarbijaühingud ravimiameti finantslääbipaistvuse kriteeriumile. Haldusnõukogu võttis arvesse, et aruandes esitatud järeldused põhinevad ainult Internetist saadud teabel. Koostöösobivuse hindamiseks ravimiametiga esitavad kõik organisatsioonid ravimiametile finantsselgitusi ning pidevalt hinnatakse nende sobivust uuesti. Lääbipaistvuse suurendamiseks kiitis haldusnõukogu heaks ettepaneku edasiste täienduste sisseviimise asjaomastesse menetlustesse ja soovitas üldsusega konsulteerimise tõhustamiseks lisada lingid asjaomaste organisatsioonide veebisaitidele.

17. Kolmas aruanne koostoime edusammudest patsientide ja tarbijate ühingutega 2009. aastal

[EMA/MB/579729/2010] Haldusnõukogu võttis aruande teadmiseks. Dokumendis kirjeldatakse edusamme seoses Euroopa Ravimiameti ning patsientide ja tarbijate ühingute suhtlusega 2009. aastal ning sisaldab teavet eelmistes aruannetes kirjeldatud meetmete ja soovitude rakendamise seisust.

Muu hulgas plaanib ravimiamet tulevikus täiustada Euroopa Ravimiameti ning patsientide ja tarbijate ühingute suhtluse raamistikku ning leida võimalusi patsientide ja tarbijate kaasamiseks ravimite kasulikkuse ja riski suhte hindamisse. Samuti määratletakse patsientide ja tarbijate roll ravimiameti mitmesugustes teaduskomiteedes.

18. Veterinaarravimite komitee ja inimravimite komitee ühise eksperdirühma moodustamine loomkatsete asendamise, vähendamise ja täiustamise strateegia rakendamiseks ravimite arendamises

[EMA/MB/559867/2010] Haldusnõukogu kiitis heaks ettepaneku moodustada veterinaarravimite komitee ja inimravimite komitee ühine eksperdirühm loomkatsete asendamise, vähendamise ja täiustamise rakendamiseks ravimite arendamisel. Eksperdirühma eesmärk on edendada alternatiivsete loomkatsete arengut ja nende seaduslikku heakskiitmist, tugevdada ravimiameti rolli loomade heaolu tagamisel ja hõlbustada teabevahetust sidusrühmadega. Eksperdirühma esimene kohtumine toimub tõenäoliselt 2010. aasta lõpus või 2011. aasta alguses.

19. EudraVigilance'i 2009. aasta aruanne seoses inimravimitega

[EMA/MB/599720/2010] Haldusnõukogu kiitis heaks EudraVigilance'i 2009. aasta aruande inimravimite kohta. Haldusnõukogu arvates peab tulevikus tõhustama esmateabe juhtimist. Kõnealust eesmärki on võimalik saavutada läbipaistvuspoliitika raames ja seoses ravimiohutuse järelevalvet käsitlevate õigusaktide rakendamisega.

20. Veterinaarravimite komitee liikmeks nimetamine

[EMA/MB/578660/2010] Haldusnõukogu võttis teadmiseks veterinaarravimite komitee liikmeks nimetamise korra. Teaduskomiteedesse määramisega seotud konsultatsioonimenetluse raames hindas haldusnõukogu kandidaatide teaduslikku kompetentsi ning liikmete soovituslikke ja seadusega ettenähtud nõudeid teaduslikule kvalifikatsioonile ja kogemusele. Vaatamata sellele, et vastavalt määruse (EÜ) nr 762/2004 artiklile 61 kuulub lõplik otsus liikme komiteesse määramisel liikmesriigile, on mitmed haldusnõukogu liikmed seisukohal, et vastu tuleks võtta üksnes piisava teadusliku kvalifikatsiooniga liikmeid.

21. Euroopa Komisjoni aruanne

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

- edusammud seoses nn farmaatsiatoodete paketiga; ravimiohutuse järelevalvet käsitlevad õigusaktid, mille kohaldamine algab 2012. aasta keskel, ettepanekud selliste õigusaktide vastuvõtmiseks, mis takistaksid võltsitud ravimite ja patsientidele antava valetabe sattumist seaduslikku tarneahelasse;
- kliiniliste uuringute direktiivi ülevaatamine.

22. Ravimiametite juhtide aruanne

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

- 26. oktoobri ravimiametite juhtide koosoleku raames toimuv kohtumine Euroopa Geriaatria Assotsiatsiooniga (EGA);

- ravimiametite juhtide heakskiit vastastikuse mõistmise memorandumi eelnõule, milles käsitletakse liikmesriikide pädevates asutustes ravimiameti jaoks läbi viidud hindamise teadusliku taseme ja sõltumatuse järelevalvet;
- II strategiadokumendi 2011–2015 eelnõu vastuvõtmine üldsusega konsulteerimiseks;
- telekonverentsiseadmete laiem kasutuselevõtt ja suurema hulga osavõtjate kaasamine;
- Euroopa ravimiametite kolmanda tsükli võrdlusuuringu ettevalmistamine ja selle jätkusuutlikkuse kinnitamine.

Muud küsimused

Haldusnõukogu Hispaania liikme soovil võtsid liikmed teatavaks eesistujariigi koostatud nõukogu järelduste eelnõu innovatsiooni ja solidaarsuse kohta farmaatsiatoodete valdkonnas. Järelduste eelnõu käsitleb suhtelise tõhususe teemat. Koosolekul otsustati, et põhjalikuma ülevaate saamiseks nõukogu ja Euroopa Parlamendi tasandil tehtud tööst tervisetehnoloogia hindamise valdkonnas tuleb haldusnõukogus korraldada eristung.

Teabedokumendid

- [EMA/496888/2010] Ajakohastatud aruanne Euroopa Liidu telemaatikastrateegia rakendamise kohta ravimiametis.
- [EMA/MB/539466/2010] Haldusnõukogu telemaatikakomitee rakendusrühm: eesistuja ametisse määramise menetlus ja roll.
- [EMA/MB/535239/2010] Kirjalike menetluste tulemused ajavahemikus 7. juuni 2010 – 4. oktoober 2010.
- [EMA/MB/528844/2010] Kokkuvõtte assigneeringute ümberpaigutamisest 2010. aasta eelarves.

Esitatud dokumendid

- Tegevdirektori valikumenetluse teate lõplik inglisekeelne versioon.
- Euroopa Ravimiameti majutusstrateegia tutvustus.
- Euroopa Ravimiameti poliitika seoses teaduskomiteede liikmete ja ekspertide huvide konfliktide lahendamisega.
- Euroopa Parlamendi esindaja kiri nõukogule ja arstide ühingute esindaja kiri volinik John Dallile seoses Euroopa Ravimiameti täiustatud poliitikaga teaduskomitee liikmete ja ekspertide huvide konfliktide lahendamisel.
- Ametisse nimetamise vorm ja CV veterinaarravimite komiteesse määramiseks.
- Eesistujariigi koostatud nõukogu järelduste eelnõu innovatsiooni ja solidaarsuse kohta farmaatsiatoodete sektoris.

7. oktoobril 2010 Londonis toimunud haldusnõukogu 68. koosolekul osalejad

Juhataja: Pat O'Mahony

	Liikmed	Asendusliikmed (ja teised osalejad)
Belgia	Xavier De Cuyper	
Bulgaaria	<i>Vabandused</i>	
Tšehhi Vabariik	Jiří Deml	
Taani	Jytte Lyngvig	
Saksamaa	Walter Schwerdtfeger	
Eesti	Kristin Raudsepp	
Iirimaa		Rita Purcell
Kreeka	Ioannis Tountas	
Hispaania	Cristina Avendaño-Solà	
Prantsusmaa		Miguel Bley
Itaalia	Guido Rasi	Silvia Fabiani
Küpros	Panayiota Kokkinou	
Läti	Inguna Adoviča	Dace Ķikute
Leedu	Gyntautas Barcys	
Luksemburg	Claude A Hemmer	
Ungari	Tamás L Paál	
Malta	Patricia Vella Bonanno	
Madalmaad	Aginus Kalis	
Austria	Marcus Müllner	
Poola	Grzegorz Cessak	
Portugal	Jorge Torgal	
Rumeenia	<i>Vabandused</i>	
Slovakkia	Jan Mazág	
Sloveenia	Martina Cvelbar	
Soome		Pekka Järvinen
Rootsi		Johan Lindberg
Ühendkuningriik	Kent Woods	
Euroopa Parlament	Giuseppe Nisticó	
	Björn Lemmer	
Euroopa Komisjon	Isabel de la Mata	Andrzej Rýs
		Lenita Lindstrom
Patsiendiühingute esindaja	Mary G. Baker	
	Mike O'Donovan	
Arstiühingute esindaja	Lisette Tiddens-Engwirda	
Veterinaarühingute esindaja	Henk Vaarkamp	
Vaatlejad	Brigitte Batliner (Liechtenstein)	
	Gro Ramsten Wesenberg (Norra)	
	<i>Vabandused Islandilt</i>	

Euroopa Ravimiamet

Thomas Lönngren
Patrick Le Courtois
David Mackay
Andreas Pott
Hans-Georg Wagner
Noël Wathion
Peter Arlett
Sylvie Bénéfice
Jean-Claude Brival
Riccardo Ettore
Martin Harvey Allchurch
Anthony Humphreys

Sara Mendosa
Isabelle Moulon
Frances Nuttal
Agnès Saint Raymond
Arielle North
Nerimantas Steikūnas
Zuzana O'Callaghan