



Hallintoneuvoston 64. kokouksen pöytäkirja *Lontoo 1. lokakuuta 2009*

1. 1. lokakuuta 2009 pidetyn kokouksen esityslistaluonnos

[EMA/MB/358420/2009] Esityslista hyväksyttiin.

Kohta 11 (henkilökunnan työkomennuksia koskevat säännöt) poistettiin esityslistalta, koska Euroopan komission henkilöstösäännöistä esittämän tulkinnan mukaan kyseisiä sääntöjä ei sovelleta Euroopan lääkeviraston henkilöstön työkomennuksiin.

2. Eturistiriidoista ilmoittaminen

Jäseniä pyydettiin ilmoittamaan mahdollisista sidonnaisuuksistaan, joiden voitaisiin katsoa vaarantavan jäseniltä vaaditun riippumattomuuden esityslistalla käsiteltävien asioiden kannalta. Eturistiriitoja ei ilmoitettu.

Hallintoneuvostolle ilmoitettiin vastaanotetusta kirjeestä, joka koski entisen hallintoneuvoston jäsenen ja CHMP:n varajäsenen aiempaa toimintaa. Kirjeessä ilmoitettiin hallintoneuvostolle muun muassa, että nämä henkilöt olivat erään lääkeyhtiön sponsoroiman kirjan toimituskunnan jäseniä. Euroopan lääkevirasto tarkastelee tietoja viraston eturistiriitojen käsittelyä koskevien toimintalinjojen meneillään olevan tarkistuksen yhteydessä ja tiedottaa asiasta osapuolille.

3. Kesäkuun 11. päivänä 2009 pidetyn 63. kokouksen pöytäkirja

[EMA/MB/366757/2009] Hallintoneuvosto merkitsi tiedoksi hallintoneuvoston pöytäkirjan hyväksymisen kirjallisen menettelyn perusteella 28. heinäkuuta 2009. Pöytäkirjan kohtaan 16 tehtiin korjaus (henkilökunnan työkomennuksia koskevat säännöt). Kohdassa kuuluu todeta seuraavaa: "Hallintoneuvosto keskusteli EMEAn henkilökunnan työkomennuksia koskevista säännöistä. Säännöt toimitetaan hyväksyttäväksi, kun Euroopan komissiolta on saatu myönteinen lausunto. Ehdotetuilla säännöillä otetaan käyttöön Euroopan komissiossa sovellettavat säännöt henkilökunnan lähettämisestä työkomennukselle EU:n ulkopuolisiin organisaatioihin."

4. Johtajan katsaus EMEAn tärkeimpiin tapahtumiin

Pandemiarokotteet

Lääkevalmistekomitea (CHMP) on antanut myönteisen lausunnon kahdesta pandemiarokotteesta. Rokotteiden hyväksyntä perustuu viraston vuonna 2003 kehittämään H5N1-mallirokotteiden käsitteeseen. Rokotteiden turvallisuuden ja tehokkuuden seurantaan varten on perustettu tiukka järjestelmä yhteistyössä Euroopan tautien ehkäisy- ja valvontakeskuksen kanssa. CHMP on laatinut rokotteiden hyötyjen ja riskien arvioinnista selittävän muistion, joka on julkaistu viraston Internet-sivustolla.

Johtaja kävi hiljattain Euroopan parlamentissa, jossa hän käsitteli aihetta influenssapandemiarokotteet. Parlamentin jäsenet esittivät useita kysymyksiä, jotka koskivat muun muassa hyväksytyjen rokotteiden yhden tai kahden annoksen käyttöä sekä rokotteiden käyttöä lapsilla ja raskaana olevilla naisilla.

Hallintoneuvosto kiitti virastoa, sen henkilöstöä ja tieteellisten komiteoiden jäseniä näiden tehokkaasta työstä sekä tieteellisten lausuntojen oikea-aikaisuutta ottaen huomioon H1N1-pandemiarokotteiden hyödyn kansanterveyden kannalta.

Euroopan lääkeviraston pitkän aikavälin strategia – etenemissuunnitelma

Viraston nykyinen etenemissuunnitelma kattaa ajanjakson vuoden 2010 loppuun. Virastossa laaditaan parhaillaan uutta etenemissuunnitelmaa. Ensimmäinen luonnos on viraston henkilöstön, tieteellisten komiteoiden jäsenten ja työryhmien sisäisessä kuulemismenettelyssä.

Viraston pitkän aikavälin strategia yhteensovitetaan lääkevirastojen johtajien (HMA) strategia-asiakirjan kanssa. Ensimmäinen etenemissuunnitelmaa koskeva keskustelu HMA-tasolla on suunniteltu pidettäväksi myöhemmin tänä vuonna riittävän ajoissa, jotta asiakirja voidaan toimittaa EMEAn hallintoneuvoston tarkasteltavaksi joulukuussa.

EU:n (Euroopan komissio /EMEA) ja FDA:n välinen tapaaminen

Tilaisuus järjestettiin 27.–29. syyskuuta. Tarkasteltuaan EU:n ja FDA:n välisen yhteistyön tasoa osapuolet katsoivat, että yhteistyö näiden kahden sääntelyviranomaisen välillä on menestyksekkästä ja että molemmat osapuolet pitävät toisiaan ensisijaisina kansainvälisinä kumppaneina sääntelyalalla.

5. Euroopan lääkeviraston puolivuotiskertomus 2009

[EMEA/MB/503751/2009] Hallintoneuvosto tarkasteli viraston vuoden 2009 työohjelman toteutuksen edistymistä. Virasto on yleisesti ottaen aikataulussa pääasiallisten tavoitteidensa toteuttamisessa ja noudattaa suurinta osaa tulostavoitteita. Myös hakemusten määrä on ennusteiden mukainen. Viraston tulot ja menot ovat suunnitelmien mukaiset.

Geneerisiä lääkevalmisteita koskevien lupahakemusten määrä on noussut merkittävästi, ja hakemuksia vastaanotettiin 31 kappaletta. Merkittävä määrä varoista osoitettiin H1N1-pandemiaa koskevaan työhön. Tarkastuksia koskevassa kansainvälisessä yhteistyössä edistyi hyvin. Vuoden alussa perustettu viraston pitkälle kehitettyjä terapioiden käsittelevä komitea on antanut ensimmäiset lausuntonsa.

Joitakin poikkeamia työohjelmasta havaittiin. Ne liittyivät eläinlääkintäalan lausuntopyyntöjen määrään ja monimutkaisuuteen, sillä nämä edellyttävät merkittäviä tieteellisiä resursseja, sekä rohdosvalmistekomitean (HMPC) suunniteltua vähäisempään tuottavuuteen. Viimeksi mainittu johtuu ilmeisesti siitä, että jäsenvaltioilla on vaikeuksia osoittaa tieteellisiä resursseja perinteisten lääkevalmisteiden alalla tehtävään työhön. Hallintoneuvosto ehdotti HMPC:n puheenjohtajan kutsumista esittelemään komitean työtä ja sen kohtaamia haasteita joulukuun kokoukseen.

6. Vuoden 2010 talousarvion tilannetiedot

Hallintoneuvosto hyväksyi maaliskuussa 2009 211 miljoonan euron alustavan talousarvioesityksen varainhoitovuodelle 2010. Hallintoneuvosto sai tietää, että tämänhetkinen maksuista saatavien tulojen arvio on 8,5 miljoonaa euroa alkuperäistä ennustetta pienempi, koska niiden hakemusten osuus, joista saadaan maksutuloja, on odotettua pienempi.

Ehdotettua yhteisön 46 miljoonan euron rahoitusosuutta pienennetään 37 miljoonaan euroon. Euroopan parlamentin budjettivaliokunta on esittänyt, että maksutuloja saavat virastot voisivat saada käyttöönsä aiempien vuosien ylijääneitä tuloja.

Ennakoitujen tulojen vähenemisen vuoksi viraston ylempi johto tarkastelee, millä alueilla voidaan tehdä säästöjä ja vuoden 2010 hankkeita supistaa. Tulokset esitetään EMEAn hallintoneuvoston aihekoordinaattoreille joulukuussa.

7. Telematiikan yleissuunnitelma 2009–2013

[EMEA/69619/2009] Hallintoneuvosto hyväksyi vuotta 2009 koskevan osuuden telematiikan yleissuunnitelmasta. Asiakirja sisältää tarkistukset, joista tietotekniikan ohjauskomitea on keskustellut ja jotka se on hyväksynyt. Ne koskevat uutta lääkepakettia ja rahoitusvajetta. Hallintoneuvostoa pyydetään hyväksymään vuotta 2010 koskeva osuus suunnitelmasta osana vuoden 2010 työohjelmaa ja talousarviota koskevaa keskustelua joulukuussa. Pyydettiin, että telematiikkaa koskevan yleissuunnitelman tulevat versiot esitettäisiin muutokset korostettuina, jotta niitä olisi helpompi verrata aiempiin versioihin. Hallintoneuvosto toisti tarpeen sopia telematiikkahankkeista hyvissä ajoin etukäteen, jotta toimivaltaiset kansalliset viranomaiset voisivat kehittää omia tietoteknisiä järjestelmiään EU:n tason tarpeiden mukaisesti.

8. Viraston toimitusjohtajan viranhakuilmoitus

Hallintoneuvoston jäsenet tarkastelivat ehdotusta viraston toimitusjohtajan viranhakuilmoitukseksi ja esittivät kirjallisia huomautuksia. Hallintoneuvoston suurin huoli on edelleen, että Euroopan komission ehdottama tasoluokitus on liian alhainen. Hallintoneuvosto kirjoitti asiasta komissiolle kesäkuussa ja vastasi Euroopan komission kirjeeseen elokuussa. Koska hallintoneuvosto odottaa edelleen komission vastausta viimeisimpään kirjeeseensä, hallintoneuvosto katsoo, että asia on vielä avoinna ja ettei viranhakuilmoitusta julkaista ennen asian ratkaisua. Hallintoneuvosto ilmaisi halukkuutensa tavata komission jäseniä keskustellakseen näistä huolista.

Hallintoneuvosto lähettää yhteenvedon tästä keskustelusta yritys- ja teollisuustoiminnan pääosaston pääjohtajalle. Komission edustaja suostui tiedottamaan esitetystä huolenaiheesta Euroopan komissiolle ja toisti tarpeen löytää nopea ratkaisu asiaan, jotta nimitysmenettely voidaan saada päätökseen vuoden 2010 puoliväliin mennessä.

9. Maksujärjestelmän tarkistusta koskevan kokeiluhankkeen tilannetiedot

Toimivaltaisten kansallisten viranomaisten arviointikustannusten selvittämistä koskeva pilottihanke on meneillään. Kustannuslaskentatyöryhmään osallistuu viisitoista toimivaltaista kansallista viranomaista ja niistä kymmenen on toimittanut kustannustietoja. Toimitetut tiedot ovat hallintoneuvoston hyväksymän kustannuslaskentamenetelmän mukaisia.

Virasto valmistele nyt raporttia saatujen tietojen perusteella. Raportti toimitetaan hallintoneuvoston joulukuun kokoukseen, jolloin hallintoneuvosto voi myös keskustella tulevaa päätöstä koskevista vaihtoehdoista. Todettiin jälleen, että hankkeen yleinen tavoite on saattaa järjestelmä entistä paremmin hyvän hallintotavan vaatimusten mukaiseksi ja varmistaa, että järjestelmä on perusteltu, hallittavissa ja avoin.

10. Hallintoneuvoston alaryhmän perustaminen tietotekniikan ohjauskomitean korvaamiseksi

[EXT/548688/2009] Tietotekniikan ohjausryhmän päätöksen ja Euroopan komission ehdotuksen mukaisesti hallintoneuvosto hyväksyi päätöksen perustaa hallintoneuvoston alaryhmäksi EMEAn hallintoneuvoston tietotekniikan komitean (MBTC). Ehdotuksella pyritään yksinkertaistamaan

hallintorakennetta, rationalisoimaan raportointisuhteita ja vahvistamaan verkoston asianmukainen edustus. Uuden MBTC-ryhmän kokoonpano on seuraava:

- 3 hallintoneuvoston jäsentä sekä 1 hallintoneuvoston jäsenenä olevien potilasjärjestöjen edustaja
- 3 lääkevirastojen johtajien ryhmän jäsentä
- 2 Euroopan lääkeviraston jäsentä
- 1 komission jäsen.

Hallintoneuvosto nimitti seuraavat jäsenet:

- Marcus Müllner
- Lisette Tiddens-Engwirda
- Pat O'Mahony
- Mike O'Donovan (potilasjärjestöjen edustaja).

Euroopan lääkevirasto nimitti seuraavat jäsenet:

- Thomas Lönngren
- Hans-Georg Wagner.

Lisette Tiddens-Engwirda nimitettiin komitean puheenjohtajaksi. Hallintoneuvosto kehotti kutsumaan komitean koolle ja esittämään sen toimeksiannon joulukuun kokouksessa.

Lääkevirastojen johtajille ja Euroopan komissiolle lähetetään pyyntö niiden edustajien nimittämiseksi komiteaan.

11. Henkilöstösääntöjen täytäntöönpano: henkilökunnan työkomennuksia koskevat säännöt

Kohta poistettiin esityslistasta.

12. Maksuja koskevien täytäntöönpanosääntöjen muutokset

[EMEA/MB/170391/2009/Rev.3] Hallintoneuvosto hyväksyi muutokset maksuja koskeviin täytäntöönpanosääntöihin. Tarkistukset koskivat kuulemismaksua lääkinnällisten laitteitten sisältämien apuaineiden, verituotteet mukaan luettuina, luvan laajentamisesta sekä jäämien enimmäismääriä koskevan uuden asetuksen täytäntöönpanoa.

Hallintoneuvosto totesi, ettei tällä hetkellä ole oikeusperustaa, jonka mukaan voitaisiin periä maksu paikalla käynnistä tai jonka mukaan toimivaltaiselle kansalliselle viranomaiselle voitaisiin korvata paikalla käyntiin liittyvä työ pitkälle kehitetyssä terapiassa käytettävien lääkkeiden yhteydessä. Asiaa käsitellään maksuja koskevan asetuksen tulevan tarkistuksen yhteydessä.

[EMEA/MB/565964/2009] Hallintoneuvosto pani merkille myös maksuja koskevien täytäntöönpanosääntöjen ehdotetut tulevat tarkistukset myyntiluvan ehtojen muuttamista koskevan uuden lainsäädännön yhteydessä. Ehdotukseen perustuvat tarkistukset täytäntöönpanosääntöihin toimitetaan hallintoneuvostolle joulukuussa 2009. Hallintoneuvostoa pyydettiin lähettämään huomautuksensa esitetystä ehdotuksesta ennen sen esittelyä joulukuussa.

13. Kokouspäivämäärät vuonna 2010 ja alustavat kokouspäivämäärät vuonna 2011

[EMEA/MB/518171/2009] Hallintoneuvosto hyväksyi seuraavat vuoden 2010 kokouspäivämäärät: 17. ja 18. maaliskuuta, 10. kesäkuuta, 7. lokakuuta ja 16. joulukuuta.

Hallintoneuvosto merkitsi tiedoksi seuraavat vuodelle 2011 ehdotetut kokouspäivämäärät: 16. ja 17. maaliskuuta, 16. kesäkuuta, 6. lokakuuta ja 15. joulukuuta.

14. Lääkevalvontatarkastajien erityistyöryhmän toimeksianto

[EMEA/MB/575748/2009] Hallintoneuvosto pani merkille lääkevalvontatarkastajien erityistyöryhmän toimeksiannon ja raportin sen ensimmäisestä toimintavuodesta. Lääkevirastojen johtajat vahvistivat toimeksiannon.

15. Työryhmän raportti lääkevalmistekomitean (CHMP) ja eläinlääkekomitean (CVMP) jäsenten tieteellisestä pätevyydestä

[EMEA/MB/517929/2009] Hallintoneuvosto hyväksyi ehdotukset, joilla pyritään parantamaan tieteellisten komiteoiden jäsenten nimittämisessä sovellettavaa kuulemismenettelyä. Asiantuntijoiden CV-mallipohjaan ja viraston nimeämiskirjeeseen tehtiin muutoksia. Tarkistetusta CV-mallipohjasta saatavia kokemuksia tarkastellaan tulevaisuudessa.

Lisäksi hallintoneuvosto kannatti ehdotusta uusien ehdokkaiden mahdollisten eturistiriitojen määrittämisestä ennen nimittämistä. Menettely antaa virastolle mahdollisuuden tiedottaa nimittävälle viranomaiselle nimitettävän mahdollisista eturistiriidoista nimeämismenettelyn alussa. Viranomainen voi päättää nimeämismenettelyn jatkamisesta virastolta saamansa tiedon mukaisesti. Eturistiriitoja koskevat tiedot ovat myös osa asiakirja-aineistoa, joka toimitetaan viralliseen kuulemismenettelyyn. Muutokset menettelyyn otetaan käyttöön eturistiriitojen käsittelyä koskevien toimintalinjojen tulevan tarkistamisen yhteydessä.

Hallintoneuvosto pyysi työryhmää kehittämään edelleen ehdotustaan komiteoiden työhön osallistuvien asiantuntijoiden koulutuksesta ottaen huomioon viraston jo tarjoaman merkittävän koulutuksen. Ehdotus liittyy myös HMA:n ja EMEAn tasolla jatkuvaan työhön, jossa yhteinen koulutusryhmä valmistelee strategiaa sääntelijöiden ammattitaidon vahvistamiseksi.

16. Lääkevalmistekomitean jäsenen nimittämistä koskeva kuuleminen

[EMEA/433259/2009] Hallintoneuvosto pani merkille lääkevalmistekomitean jäseneksi nimittämistä koskevan kirjallisen menettelyn tulokset ja katsoi nimityksen riittämättömäksi. Viranomaiselle ilmoitetaan hallintoneuvoston ilmaisema huoli nimitetyn sopivuudesta. Hallintoneuvosto totesi kuitenkin, että lopullisen päätöksen nimittämisestä tekee jäsenvaltio.

17. EMEAn ja jäsenvaltioiden kansallisten toimivaltaisten viranomaisten sopimusjärjestelyjen yksinkertaistaminen: yhteistyösopimuksen kehittäminen

[EMEA/MB/589426/2009] Hallintoneuvosto tarkasteli edelleen sopimusjärjestelyjen yksinkertaistamista koskevaa ehdotusta kesäkuun keskustelun ja sitä seuranneen kuulemiskierroksen jälkeen. Nykyisessä ehdotuksessa ovat mukana esitetyt huomautukset ja se sisältää myös uuden ehdotuksen määrällisistä tulosmittareista – asetettujen määräaikojen noudattaminen. Laadullisten tulosmittareiden kehittämistä ja käyttöönottoa koskeva työ käynnistyy. Aihekoordinoijat Jean Marimbert ja Marcus Müllner ovat saaneet ehdotuksen ja suhtautuvat siihen myönteisesti. Hallintoneuvosto kannatti yleisesti määrällisten tulosmittareiden käyttöönottoa.

Eräät hallintoneuvoston jäsenet pyysivät lisää aikaa tarkastellakseen ehdotusta ennen sen hyväksymistä. Jäsenten palautetta odotetaan viikon kuluessa, ja sen jälkeen ehdotus saatetaan valmiiksi ja esitetään uudelleen lääkevirastojen johtajien lokakuun kokouksessa. Se toimitetaan hallintoneuvoston hyväksyttäväksi joulukuussa.

18. Raportti vuorovaikutuksesta potilasjärjestöjen kanssa

[EMEA/MB/589426/2009] Hallintoneuvosto pani merkille raportin vuorovaikutuksesta potilas- ja kuluttajajärjestöjen kanssa. Joulukuun kokouksessa esiteltävässä työskentelypaperissa esitetään ehdotuksia potilas- ja kuluttajajärjestöjen laajemmasta osallistumisesta viraston toimintaan, myös tieteelliseen arviointiprosessiin. Johtokunnan potilasjärjestöjen edustaja pyysi, että työskentelypaperissa käsiteltäisiin potilasjärjestöjen edustajien yhä suurempia vaikeuksia osallistua viraston toimintaan resurssien vähäisyyden vuoksi.

Johtokunta totesi, että terveydenhuollon ammattilaisten (HCP) järjestöjen etunäkökohdat ovat monimuotoisempia kuin potilaiden, ja pyysi jatkamaan sen selvittämistä, kuinka vuorovaikutusta terveydenhuollon ammattilaisten kanssa voitaisiin parhaiten kehittää. Ehdotuksesta terveydenhuollon ammattilaisten järjestöjen kanssa käytävän vuorovaikutuksen puitteista keskustellaan työryhmän lokakuun kokouksessa. Ehdotus on määrä saada valmiiksi hallintoneuvoston maaliskuun 2010 kokoukseen mennessä.

19. Euroopan komission selonteko

Jäsenet saivat tiedoksi Euroopan komission ajantasaistetun selonteon, jossa käsiteltiin monia aiheita, kuten Euroopan komission influenssapandemian parissa tekemää työtä, yksiköiden välisen kuulemisen edistymistä muutoksia koskevan asetuksen osalta, jäämien enimmäismääriä koskevan uuden asetuksen voimaantuloa sekä työtä lääketieteellisen tekniikan arvioinnin alalla.

Hallintoneuvosto keskusteli siitä, että jäsenvaltioiden lääketieteellisen tekniikan arvioinnissa (HTA) on paljon päällekkäisyyksiä. Jäsenvaltioiden välinen työnjako ja yhteistyö ovat välttämättömiä, sillä terapeuttisen lisäarvon arviointi on tieteellistä työtä, jonka tuloksia voivat hyödyntää kaikki halukkaat jäsenvaltiot. Toisaalta kustannustehokkuuden arviointi ja korvauksia koskevat päätökset on tehtävä yksittäisten jäsenvaltioiden tasolla. Myös sääntelijöiden ja lääketieteellisen tekniikan arviointielinten välistä yhteistyötä on kehitettävä, jotta voidaan vähentää vältettävissä olevia eroavuuksia kummankin alan vaatimuksissa.

20. Lääkevirastojen johtajien selonteko

Jäsenet saivat tiedoksi lääkevirastojen johtajien ajantasaistetun selonteon, jossa käsiteltiin monia aiheita, kuten lääkevirastojen johtajien uuden strategia-asiakirjan kehitystä, jonka odotetaan valmistuvan vuoden 2010 loppuun mennessä, avoimuutta koskevaa käynnissä olevaa keskustelua, jossa keskitytään kaupalliseen luottamukselliseen tietoon, sekä eläinlääkelainsäädännön tulevaisuutta koskevia pohdintoja.

Tiedoksi annettavat asiakirjat

- [A6-0162_2009_EN] Euroopan parlamentin päätös vastuuvapauden myöntämisestä EMEAn johtajalle
- [EMEA/MB/528743/2009] Ajantasaistettu selonteko EU:n telematiikkastrategian toteutuksesta Euroopan lääkevirastossa
- [EMEA/MB/472819/2009*; EMEA/MB/569756/2009] Selonteot EudraVigilance-järjestelmän toteutuksesta ihmislääkkeiden ja eläinlääkkeiden osalta
- [EMEA/MB/517930/2009] Kirjallisten menettelyjen tulokset:
 - Ihmisille tarkoitettuja lääkkeitä ja eläinlääkkeitä käsittelevien tieteellisten komiteoiden jäsenmuutoksia koskevasta kuulemisesta
 - Lopulliset tilit 2008
 - Hallintoneuvoston 64. kokouksen pöytäkirja
 - Lisätalousarvio 01–2009

- [EMA/MB/320040/2009] Tiivistelmä vuoden 2009 talousarvion määrärahasiirroista.

Hallintoneuvoston 64. kokouksen osallistujat

Lontoo 1. lokakuuta 2009

Puheenjohtaja: Pat O'Mahony

	Jäsenet	Varajäsenet ja muut osallistujat
Belgia	Xavier De Cuyper	
Bulgaria	<i>poissaolosta ilmoitettu</i>	
Tšekin tasavalta	Lenka Balážová	
Tanska	Jytte Lyngvig	
Saksa	Walter Schwerdtfeger	
Viro	<i>Kristin Raudsepp</i>	
Irlanti		Rita Purcell
Kreikka	<i>poissaolosta ilmoitettu</i>	
Espanja	<i>Cristina Avendaño Solà</i>	
Ranska	Jean Marimbert	Miguel Bley Patrick Dehaumont
Italia	Guido Rasi	Silvia Fabiani
Kypros	Panayiota Kokkinou	
Latvia	Inguna Adovica	
Liettua	<i>Mindaugas Būta</i>	
Luxemburg	<i>poissaolosta ilmoitettu</i>	
Unkari	Tamás L Paál	
Malta	Patricia Vella Bonanno	
Alankomaat	Aginus Kalis	
Itävalta	Marcus Müllner	Christian Kalcher
Puola	<i>poissaolosta ilmoitettu</i>	
Portugali		Nuno Simões
Romania	Daniel Boda	Stefania Simionescu Roxana Mustata
Slovenia	Martina Cvelbar	
Slovakia	Jan Mazaq	
Suomi		Pekka Järvinen
Ruotsi		Christer Backman
Yhdistynyt kuningaskunta	Kent Woods	
Euroopan parlamentti	Giuseppe Nisticò Björn Lemmer	
Euroopan komissio	Heinz Zourek	Lenita Lindström-Rossi
	Isabel de la Mata	
Potilasjärjestöjen edustajat	Mike O'Donovan	

Lääkärijärjestöjen edustajat	Lisette Tiddens-Engwirda	
Eläinlääkärijärjestöjen edustajat	Henk Vaarkamp	
Tarkkailijat	Rannveig Gunnarsdóttir (Islanti) Gro Ramsten Wesenberg (Norja) Brigitte Batliner (Liechtenstein)	
EMEA	Thomas Lönngren Patrick Le Courtois David Mackay Andreas Pott Hans-Georg Wagner Noël Wathion Sylvie Benefice Riccardo Ettore Martin Harvey Allchurch Frances Nuttall John Purves	Fergus Sweeney Mario Benetti Claus Christiansen Hans-Georg Eichler Anne-Sophie Henry-Eude Xavier Luria Arielle North Nerimantas Steikūnas Spiros Vamvakas