



EUROPEAN MEDICINES AGENCY
SCIENCE MEDICINES HEALTH

2010. gada 26. aprīlis
EMA/440605/2011

Valdes sešdesmit sestās sanāksmes protokols

Sanāksme notika Londonā 2010. gada 17.–18. martā

Divu dienu sanāksme sākās 17. martā ar prezentāciju par lēmumu pieņemšanu. Īpaši sesijās izskatīja jautājumus par cilvēka spēju paplašināšanu lēmumu pieņemšanā, kā arī demonstrēja gadījumu pētījumus, kuros cilvēka veikta vērtējuma paplašināšanai un uzlabošanai izmantoja modeļus. Sesijas vadīja prof. *Lawrence Phillips* no Londonas Ekonomikas skolas. Šis temats ir saistīts ar Aģentūras darbu pie metodikas izstrādes zāļu ieguvumu/riska attiecības novērtēšanai.

1. Darba kārtības projekts 2010. gada 18. marta sanāksmei

[EMA/MB/3790/2010] Valde pieņēma darba kārtību.

Priekšsēdētājs aicināja Valdes locekļus brīvprātīgi kļūt par tēmu koordinatoriem, lai novērtētu izpilddirektora darba ziņojumu par 2009. gadu. Ziņojumu nosūtīs tēmu koordinatoriem līdz aprīļa beigām. Locekļiem būs trīs nedēļas, lai veiktu analīzi un novērtējumu, ko iesniegs Valdei apstiprināšanai aptuveni 2010. gada 20. maijā.

Priekšsēdētājs informēja Valdi, ka Audita konsultatīvās komitejas priekšsēdētājs gatavo pārskata ziņojumu Valdei, kurā būs sniegtas norādes par iespējamo Komitejas darbību nākotnē. Apspriešana ir paredzēta oktobra sanāksmē.

2. Paziņojums par interešu konfliktu

Valdes locekļus aicināja ziņot par konkrētām interesēm, kas varētu ietekmēt viņu neatkarību attiecībā uz darba kārtībā iekļautajiem jautājumiem. Nevienam Valdes loceklim neatzina interešu konfliktu.

3. 2009. gada 10. decembra 65. sanāksmes protokols

[EMA/MB/806136/2009] Valde pieņēma protokolu ar šādām izmaiņām 12. punktā (maksājumu sistēma dalībvalstīm): Valde skaidroja, ka tikai tās valstis, kas piedalījās izmēģinājuma pētījumā, spēja noteikt samaksu par sniegtajiem pakalpojumiem par stundu un reģistrēt centralizētiem pieteikumiem patērēto laiku. Vairākas valstis izvēlējās nepiedalīties izmēģinājuma pētījumā. Valde arī uzsvēra, ka dalībvalstis aizvien izsakās rezervēti par spēju regulāri reģistrēt laiku.

Valde pieņēma zināšanai, ka tēmu koordinatori turpinās pārdomāt samaksas sistēmu. Palīdzēt šā uzdevuma veikšanā pieteicās šādi kolēģi: priekšsēdētājs, Austrijas, Igaunijas, Īrijas, Vācijas, Spānijas, Nīderlandes pārstāvji un *Mike O'Donovan*. Pievienoties aicināja arī citus Valdes locekļus. Grupa



detalizēti izvērtēs Revīzijas palātas izvirzīto prasību. Ja nepieciešams, grupas dalībnieki sazināsies ar Revīzijas palātu, lai saņemtu detalizētāku skaidrojumu. Tika veiktas vairākas papildu izmaiņas protokolā, izmantojot rakstveida procedūru, kas tika īstenota pirms šā lēmuma pieņemšanas.

4. Aktualitātes

Veselības un patērētāju aizsardzības komisāra apmeklējums

Komisārs *John Dalli* apmeklēja Aģentūru 2010. gada 5. martā. *Dalli* kungam bija vairākas tikšanās ar Aģentūras vadošajiem darbiniekiem, un viņš izklāstīja savas prioritātes, kā arī atbildēja uz darbinieku uzdotajiem jautājumiem. *Dalli* kungs uzsvēra, ka pacientu intereses ir gan viņa, gan mūsu darba centrālais jautājums. Viņš uzsvēra, ka jābūt pareizam samēram starp pacientu un zāļu ražotāju interesēm. Komisārs bija apmierināts ar Aģentūras darbu, tostarp ar sasniegumiem komunikācijas jomā, kā arī pacientu un veselības aprūpes speciālistu iesaistīšanu.

Eiropas Komisijas veiktais Aģentūras darba vērtējums

Valde pieņēma zināšanai, ka ir pabeigts Aģentūras darba novērtējums, ko pārraudzīja Eiropas Komisija un veica uzņēmums *Ernst & Young*. Apvienotā Eiropas Komisijas un Aģentūras organizētā konference notiks 2010. gada 30. jūnijā. Konferencē izskatīs jautājumus, kas radušies novērtēšanas laikā, kā arī tajā būs iespēja apspriest galvenos tematus, kas minēti Aģentūras līdz 2015. gadam veicamo darbu saraksta projektā. Tiks aicināti piedalīties Aģentūras partneri un ieinteresētās puses.

Jaunākā informācija par H1N1 pandēmiju

Valde pieņēma zināšanai, ka vairākas valstis, kas nav Eiropas Savienības dalībvalstis, izmantoja reģistrāciju Eiropas Savienībā, lai reģistrētu pandēmijas vakcīnas savās valstīs. H1N1 pandēmija turpina skart Āfriku, un Eiropas Savienības vakcīnu krājumi tiek eksportēti uz skartajām valstīm. Informāciju par vakcīnu lietošanu šajās valstīs pievienos apkopotajām zināšanām par šo vakcīnu drošību un efektivitāti.

Aģentūra turpmāk analizēs atziņas, kas gūtas pandēmijas situācijā, lai noteiktu, kādi uzlabojumi nepieciešami šādās situācijās nākotnē. Izpilddirektors un Valde pateicās Aģentūras darbiniekiem un valstu atbildīgajām iestādēm par lielo ieguldījumu un ļoti efektīvo darbu, saskaroties ar šiem draudiem sabiedrības veselībai.

Valde pauda atbalstu dalībvalstu pieņemtajai vakcinācijas stratēģijai, ņemot vērā potenciāli nopietnos pandēmijas draudus. Valdes locekļi uzsvēra, ka vakcināciju pēc draudu konstatēšanas uzsākt ļoti īsā laikā bija iespējams, tikai pateicoties atbildīgo iestāžu un ražotāju sadarbībai. Šī sadarbība bija priekšnoteikums veiksmīgai atbildes reakcijai uz draudiem. ņemot vērā notiekošās diskusijas par valstu stratēģijām, kas pielietotas krīzes laikā, kopējs zāļu aģentūru vadītāju paziņojums varētu palīdzēt sazināties ar valstu parlamentiem un atbildīgām iestādēm.

Ēkas nomas līguma izbeigšanās 2014. gadā

Aģentūra sāka apzināt turpmākas Aģentūras atrašanās iespējas Londonā pēc pašlaik spēkā esošā nomas līguma beigšanās 2014. gadā. Kad iespējas būs apzinātas, tās tiks prezentētas Valdei. Vienošanās par kādu no iespējām, iespējams, būs jāpanāk jau šoruden. Atkarībā no iznākuma Eiropas Komisija un Eiropas Parlaments tiks informēti par izvēlēto variantu.

Valdes priekšsēdētāja pilnvaru termiņš

Tika norādīts, ka pašreizējā Valdes priekšsēdētāja pilnvaru termiņš beigsies jūnijā. Līdz jūnijam izpilddirektors sniegs rakstveida informāciju Valdes locekļiem par priekšsēdētāja iecelšanu.

Eiropas Savienības aģentūru valdes priekšsēdētāju sanāksme

Eiropas Savienības aģentūru valdes priekšsēdētāju pirmā sanāksme notika, lai dalītos ar informāciju par paraugpraksi un apspriestu biežāk sastopamās problēmas un izaicinājumus. Grupa plāno tikties divreiz gadā. Eiropas Komisijas pārstāvis apmeklēs nākamo sanāksmi, lai sniegtu detalizētu informāciju par neseno Eiropas Savienības aģentūru vērtējumu un Komisijas atbildi.

5. 2009. gada pārskats

[EMA/MB/69923/2010] Valde pieņēma Aģentūras 2009. gada pārskatu. Pārskats liecina, ka Aģentūras darbs attiecībā uz pieaugošo pamatdarbības apjomu nemainīgi ir veikts augstā līmenī, neraugoties uz faktu, ka nozīmīgi resursi visa gada garumā veltīti darbam ar pandēmiju. Aģentūra sniedza atzinumus likumā noteiktā laikā un sasniedza lielāko daļu izvirzīto mērķu. Bija dažas novirzes: galvenokārt augu izcelsmes zāļu jomā. Pagājušajā gadā jaunu reģistrācijas pieteikumu proporcija cilvēkiem paredzētām zālēm ar negatīvu iznākumu palielinājās līdz 33 %, salīdzinot ar 20–25 % iepriekšējos gados. Jaunām aktīvajām vielām negatīva iznākuma biežums pagājušajā gadā bija 40 %. Dati liecina, ka nelieliem uzņēmumiem negatīvs iznākums ir biežāk. Vērojama arī korelācija starp zinātnisko norādījumu ievērošanu un pozitīviem iznākumiem. Valde arī izteica komentāru, ka nozīmīgs faktors var būt dokumentācijas kvalitāte, un, iespējams, ka vairākas zāles, par kurām tika sniegts negatīvs atzinums, varētu tikt apstiprinātas, ja dokumentācijas kvalitāte būtu augstāka.

Iepriekš minētās tendences liecina par mazu un vidēji lielu uzņēmumu atbalstošu darbības procedūru nozīmību. Valde arī uzsvēra, ka, ņemot vērā zinātnes attīstību, Aģentūras norādījumi par jauniem un jaunieviestiem terapijas līdzekļiem ir ļoti nozīmīgi. Lai nodrošinātu, ka vairāk zāļu atbilst kompetento iestāžu prasībām, nepieciešama laicīga atbildīgo iestāžu un ražotāju sadarbība.

Valde ieteica pievērst uzmanību dažu galveno rezultativitātes rādītāju atbilstībai. Tas īpaši attiecas uz jomām, kurās mērķi ir pašu izvirzīti, piemēram, attiecībā uz Eiropas sabiedriskā novērtējuma ziņojumiem (*EPAR*), kur vairāki pašu izvirzītie mērķi nav sasniegti no Aģentūras neatkarīgu iemeslu dēļ. Attiecībā uz *EPAR* Valde ieteica turpināt darbu, lai veicinātu to izplatību medicīnas un zinātnes profesionāļu aprindās, jo šie dokumenti satur ļoti vērtīgu informāciju par zāļu vērtēšanu un lēmuma pieņemšanas procesu. Tajā pašā laikā tīklam jāturpina attīstīties, veidojot saskaņotu pieeju informācijas sniegšanai pacientiem un veselības aprūpes speciālistiem visā Eiropas Savienībā. Valde arī lūdza Aģentūrai nosūtīt Aģentūras darbinieku rakstīto zinātnisko rakstu informācijas kopijas.

6. Darba programmas un budžeta projekts 2011. gadam

[EMA/MB/6505/2010; EMA/MB/68936/201; EMA/MB/125880/2010] Valde pieņēma sākotnējo darba programmu, sākotnējo budžeta projektu (*PDB*) un personāla politikas plāna projektu 2011. gadam. Valde pateicās tēmas koordinatoriem (priekšsēdētājam, Austrijai un Nīderlandei) par ieguldījumu šo dokumentu sagatavošanā.

Sākotnējā darba programma 2011. gadam

Aģentūras darbību un darba programmu nosaka dažādas tendences Aģentūras zinātniskajā un uzņēmējdarbības vidē, tostarp globalizācija, zinātnes progress un pieaugošais pieprasījums pēc atvērtības un saziņas ar ieinteresētajām pusēm. Prioritātes 2011. gadam atbilst iepriekšējo gadu prioritātēm un Valdes 2010. gada darbu sarakstam. Aģentūra sāks arī gatavoties tiesību aktu par farmakovigilanci un zāļu viltojumiem īstenošanai. Pieņemto sākotnējo darba programmu 2010. gada laikā turpinās pielāgot, ņemot vērā Aģentūras un tās darbu saraksta līdz 2015. gadam vērtējumu. Neseno tiesību aktu par grozījumiem ietekmei būtu jāklūst redzamai 2010. gadā, un tā būs jāņem vērā 2011. gadā.

Sākotnējais budžeta projekts 2011. gadam (SBP)

SBP 2011. gadam kopumā ir 218,9 miljoni euro, kas atbilst darba programmai. Budžeta palielinājums salīdzinājumā ar 2010. gadu ir 20,7 miljoni euro (10,5 %). Budžetā iekļauti plānotie ienākumi no maksājumiem 163 miljoni euro un pieprasītais finansējums no Kopienas 47,1 miljoni euro, kas, kā norādīja Komisijas pārstāvis, neatbilda pašreizējiem Eiropas Savienības finanšu plāniem. Budžeta projektā ir iekļauti arī līdzekļi, kas nepieciešami farmakovigilances un zāļu viltojumu tiesību aktu īstenošanai nākotnē. Šo pieprasījumu Komisija novērtēja kā lielāku par aprēķināto. Komisija arī

norādīja, ka Eiropas Savienības finansējuma deficītam, salīdzinot ar pieprasīto summu, nevajadzētu izraisīt telemātikas izdevumu, kas nepieciešami ierosināto tiesību aktu īstenošanai, samazināšanu.

SBP štatu plāns palielinājies par 48 pozīcijām līdz maksimālam skaitam 615 pagaidu darbinieki. Visi no jauna pieprasītie darbinieku amati tiek finansēti no līdzekļiem, kas saņemti maksājumu veidā.

Četrpadsmit no jaunajiem amatiem pieprasīti palielinātās darba slodzes un/vai jauno darbību dēļ. Pēc Valdes apspriedes decembra sanāksmē par atšķirību starp darba apjomu un pagaidu darbinieku skaitu, Aģentūra lūdz 34 amatos esošos līgumdarbiniekus aizstāt ar pagaidu darbiniekiem. Tā rezultātā 2011. gadā, salīdzinot ar 2010. gadu, līgumdarbinieku skaits samazināsies par 35. Valde atbalstīja šo līgumdarbinieku pāreju uz pagaidu darbinieku amatiem kā nozīmīgu ieguldījumu Aģentūras centienos piesaistīt un noturēt darbā zinātniekus un augsti kvalificētus speciālistus. Komisijas pārstāvis norādīja, ka, ņemot vērā Civildienesta noteikumus, Aģentūras pamatojums lūgumam pārveidot šos amatus nebija nepiemērots.

7. Sagatavošanās rakstveida procedūrai par budžeta grozījumu Nr. 1/2010 pieņemšanu

[EMA/MB/75924/2010] Rakstveida procedūra 2010. gada budžeta grozījumu pieņemšanai sāksies aprīlī vai maijā. Grozījumi var attiekties uz ienākumu no maksājumiem samazināšanos inflācijas procenta pārskatīšanas dēļ, iespējām daļēji izmantot 2008. gada peļņu, palielināt retu slimību ārstēšanai paredzēto zāļu budžetu, finansēt IKT izdevumus un konsultantu pakalpojumus, kuru mērķis ir noteikt iespējamās Aģentūras atrašanās vietas nākotnē.

8. Grozījumi attiecībā uz maksājumiem, kas maksājami Eiropas Zāļu aģentūrai, un citiem pasākumiem

[EMA/MB/818152/2009] Valde pieņēma grozījumus Maksājumu regulas īstenošanas noteikumos. Grozījumi attiecas uz maksājumu pielāgošanu inflācijai (palielinājums par 1 %), samazinātu maksājumu noteikšanu par reģistrācijas pieteikumiem daudzcelmu dokumentācijā, maksājumu ieviešanu par reģistrācijas apliecību paplašināšanu un ziņošanas prasību skaidrošanu valstu atbildīgām iestādēm. Pārskatītie īstenošanas noteikumi stāsies spēkā 2010. gada 1. aprīlī.

8.a. Pārskatītie delegātu atlīdzības noteikumi

[EMA/MB/183091/2010] Valde pieņēma grozījumus atlīdzības noteikumos delegātiem, ar ko tiek ieviests pabalsts, kas atbilst 35 % no maksimālajām izmaksām par viesnīcā pavadītu nakti (60 euro Londonā), lai nodrošinātu finansiālu atbalstu delegātiem gadījumos, kad citus rēķinus par naktsmītnēm nav iespējams uzrādīt. Šis noteikums atbilst atlīdzības noteikumiem, kas ir spēkā citās Eiropas Savienības institūcijās. Pārskatītie noteikumi stāsies spēkā 2010. gada 1. aprīlī.

9. Valdes telemātikas komiteja (MBTC)

a) Jaunākā informācija

Komiteja noklausījās telemātikas īstenošanas grupu priekšsēdētāju prezentācijas. Komiteja apsprieda vispārējos telemātikas programmas vadības principus. Tā pārskatīja esošās vadības struktūras un izskatīja alternatīvus priekšlikumus programmas vadības uzlabošanai. MBTC un Zāļu aģentūru vadītāju telemātikas grupa strādās pie optimālas sadarbības nodrošināšanas.

b) Kompetence

[EMA/MB/64422/2010] Valde pieņēma Valdes Telemātikas komitejas kompetences noteikumus.

10. Aģentūras jaunā tīmekļa vietne

Valdei tika demonstrēta jaunā izstrādes stadijā esošā Aģentūras tīmekļa vietne. Valdei bija iespēja sanāksmes pārtraukumā izmēģināt tīmekļa vietni.

11. Pārskatītā Valdes konsultāciju procedūra CHMP un CVMP nominācijām

[EMA/MB/281553/2007Rev.2] Valde pieņēma pārskatīto procedūru. Grozījumos cita starpā skaidrots, ka procedūra neattiecas uz atkārtoti izvirzītiem locekļiem/vietniekiem, par kuriem konsultēšanās ar Valdi jau ir notikusi.

12. Augu izcelsmes zāļu komiteja: priekšsēdētāja sniegta jaunākā informācija

Valde noklausījās Augu izcelsmes zāļu komitejas priekšsēdētāja prezentāciju. Radās daudz jautājumu par genotoksicitātes datu pieejamību dalībvalstīm, ziņotāju izkliedi dalībvalstīs un stingru interešu konflikta novēršanas prasību ietekmi uz zinātnisko speciālistu pieejamību. Tika sniegti vairāki ieteikumi turpmākai nozares attīstībai.

Valde apsprieda nepieciešamību palielināt ierakstu skaitu sarakstā, bet atzīmēja grūtības, ko izraisa genotoksicitātes datu nepieejamība. Pieejamo genotoksicitātes datu atbilstība jāvērtē katrā konkrētā gadījumā, un jauni dati jāpieprasa, kad rodas specifiskas bažas par drošību.

Attiecībā uz Komitejas darba rezultātiem Valdes locekļi arī izteica nožēlu, ka dalībvalstīm nav atbilstošu resursu, kas ļautu sniegt papildu atbalstu Komitejas darbam. Šajā ziņā Valde atzinīgi izteicās par Norvēģijas modeli, kur Aģentūra monogrāfiju projektu izstrādē ir iesaistījusi universitātes.

13. Darbības plāns augu izcelsmes zālēm no 2010. līdz 2011. gadam.

[EMA/MB/142837/2010] Valde apstiprināja darbības plānu augu izcelsmes zālēm. Tagad darbības plānu aprīlī apspriedīs Zāļu aģentūru vadītāji. Daži darbības plāna mērķi:

- informācijas apkopošana par tradicionālas lietošanas shēmas izmantošanu dalībvalstīs;
- Komitejas darba rezultātu uzlabošana;
- atbilde uz Komisijas lūgumu uzlabot sadarbību ar Aģentūru un Eiropas Pārtikas nekaitīguma iestādi (EFSA) attiecībā uz veselības traucējumiem, ko izraisa augu sastāvdaļas saturoši pārtikas produkti.

Nemot vērā augu izcelsmes zāļu reģistrācijas beigu termiņa tuvošanos (2011. gada aprīlis), Valde izteica bažas, ka daudzās dalībvalstīs valstu atbildīgajām iestādēm ir iesniegts pārāk maz pieteikumu ¹. Valde arī pieņēma zināšanai problēmas tradicionālo augu izcelsmes zāļu reģistrācijas jomā, kā rezultātā zāles var tikt tirgotas citā klasifikācijas vienībā, piemēram, kā uztura bagātinātāji. Valde ierosināja izstrādāt saskaņotu pieeju visām dalībvalstīm pēc pārejas perioda beigām.

14. Eiropas Komisijas ziņojums

Valdes locekļi pieņēma zināšanai Eiropas Komisijas jaunāko ziņojumu par dažādiem tematiem, tostarp par šādiem tematiem:

- Farmācijas struktūrvienības F2 (un kosmētisko līdzekļu un medicīnisko ierīču struktūrvienības F3) pāreja pie SANCO ģenerāldirektorāta. Šis pārmaiņas notiks 2010. gada 1. martā;
- farmaceitiskās paketes (tiesību aktu ierosinājumi attiecībā uz farmakovigilanci, zāļu viltojumiem un ierosinājums sniegt informāciju pacientiem) progress;

¹ 2004. gada 31. marta Direktīva 2004/24/EK.

- komisāra *Dalli* vizītes *EMA* un *EFSA*;
- Aģentūras novērtēšanas pabeigšana un gaidāmā konference par ziņojumu. Valde lūdza iespēju iepazīties ar ziņojumu pirms tā publicēšanas;
- turpmāka caurskatāmības direktīvas pārskatīšana, ņemot vērā nozares konkurētspējas un inovāciju veicināšanu.
- darba grupas izveide par farmācijas nozares korporatīvās sociālās atbildības jautājumiem.

Attiecībā uz atlases procedūru, ieceļot jauno Aģentūras izpilddirektoru, Komisija vēlas, lai kandidātu saraksts tiktu izveidots līdz vasarai vai septembra sākumam. Valde lūdza paātrināt procedūru, lai Valdes locekļi varētu apsvērt kandidātus jūnijā. Komisija sniegs rakstveida informāciju priekšsēdētājam, apstiprinot specifiskos kandidātu saraksta sagatavošanas datumus, lai Valde varētu iekārtot ārkārtas sanāksmi.

Valdes locekļi izteica bažas par procesu, ar kādu *SANCO* ģenerāldirektorāts, acīmredzot, ir nolēmis nodot ar šūnu un audu vigilanci saistītos jautājumus *ECDC* pārziņā. Tika izteiktas bažas, ka lēmums pieņemts priekšlaicīgi, kārtīgi neizpētot jautājumu un nepaspriežoties ar visām ieinteresētajām pusēm. Valdes locekļi uzskatīja, ka, pieņemot lēmumu, jāņem vērā fakts, ka šūnas un audi var būt zāļu izejmateriāls. Lai gan Komisija apstiprināja, ka lēmums ir jau pieņemts, Valde aicināja turpināt debates par šo jautājumu.

15. Zāļu aģentūru vadītāju ziņojums

Valdes locekļi pieņēma zināšanai Zāļu aģentūru vadītāju (*HMA*) jaunāko ziņojumu par dažādiem tematiem, tostarp par šādiem tematiem:

- e-iesniegumu sistēmas īstenošana visā Eiropas Savienībā un turpmākais darbs pie šā jautājuma;
- *HMA* darba grupas darbs pie veterināro tiesību aktu uzlabošanas;
- *HMA/EMA* mācību stratēģijas progress;
- Eiropas Zāļu aģentūru etalonuzdevumu izpilde (*BEMA*).

Papildu informācija tika sniegta rakstveida ziņojumā.

Informatīvi dokumenti

- [EMA/MB/115245/2010] Aģentūras Audita konsultatīvās komitejas ziņojums par 2009. gadu.
- [EMA/MB/115301/2010] Aģentūras iekšējā audita ziņojums par 2009. gadu.
- Aģentūras zinātnisko procedūru īstenošana:
 - [EMA/78873/2010] 2009. gada pētījums par cilvēkiem paredzētām zālēm;
 - [EMA/MB/117221/2010] Izziņa par veterinārām zālēm.
- [EMA/61092/2010] Atjaunināts ziņojums par Aģentūras darbu pie Eiropas Savienības telemātikas stratēģijas īstenošanas.
- [EMA/MB/84539/2010] Rakstveida procedūru iznākumi laika posmā no 2009. gada 21. novembra līdz 2010. gada 25. februārim.
- [EMA/MB/617640/2009] Kopsavilkums par apropriāciju pārvietojumiem 2009. gada budžetā.

- [EMA/MB/121058/2010] Pirmās *MBTC* 2009. gada 9. decembra sanāksmes protokols, kas pieņemts 2010. gada 9. februārī.

Dokumenti tabulu formā

- Dienas kārtības 8. a punkts - Grozījumi noteikumos par atlīdzību delegātiem.
- Piezīmes par atlasē procedūras iznākumu, atlasot pacientu/klientu pārstāvjus dalībai *PhVWP* novērotāju statusā.
- *HMPC* prezentācija.
- Darbības plāns augu izcelsmes zālēm no 2010. līdz 2011. gadam.
- Prezentācija par cilvēka vērtēšanas spējām un ierobežojumiem.
- Prezentācija par vērtēšanas paplašināšanu un uzlabošanu.

Valdes sešdesmit sestās sanāksmes dalībnieku saraksts, Londona, 2010. gada 17.–18. marts

Priekšsēdētājs: Pat O'Mahony

	Locekļi	Vietnieki un citi dalībnieki
Beļģija	<i>Xavier De Cuyper</i>	
Bulgārija		<i>Jasmina Mircheva</i>
Čehija	<i>Lenka Balážová</i>	<i>Jiří Deml</i>
Dānija	<i>Jytte Lyngvig</i>	
Vācija	<i>Walter Schwerdtfeger</i>	
Igaunija	<i>Kristin Raudsepp</i>	
Īrija		<i>Rita Purcell</i>
Grieķija	<i>Nepiedalījās</i>	
Spānija	<i>Cristina Avendaño-Solà</i>	
Francija	<i>Jean Marimbert</i>	<i>Miguel Bley</i> <i>Patrick Dehaumont</i> <i>Silvia Fabiani</i>
Itālija		
Kipra	<i>Panayiota Kokkinou</i>	
Latvija	<i>Inguna Adoviča</i>	
Lietuva	<i>Gyntautas Barcyc</i>	
Luksemburga	<i>Nepiedalījās</i>	
Ungārija	<i>Tamás L Paál</i>	
Malta	<i>Patricia Vella Bonanno</i>	
Nīderlande	<i>Aginus Kalis</i>	
Austrija	<i>Marcus Müllner</i>	
Poļija	<i>Wojciech Matuszewicz</i>	<i>Grzegorz Cessak</i>
Portugāle		<i>Nuno Simoes</i> <i>Hélder Mota Philipe</i>
Rumānija	<i>Daniel Boda</i>	
Slovēnija	<i>Martina Cvelbar</i>	
Slovākija		<i>Dagmar Starj</i>
Somija		<i>Pekka Järvinen</i>
Zviedrija	<i>Christina Åkerman</i>	<i>Christian Ifvarsson</i>
Apvienotā Karaliste	<i>Kent Woods</i>	
Eiropas Parlaments	<i>Giuseppe Nisticó</i> <i>Björn Lemmer</i>	
Eiropas Komisija	<i>Isabel de la Mata</i> <i>Georgette Lalis</i>	<i>Lenita Lindström</i>
Pacientu organizāciju pārstāvji	<i>Mike O'Donovan</i>	
Ārstu organizāciju pārstāvji	<i>Nepiedalījās</i>	
Veterinārārstu organizāciju pārstāvji	<i>Henk Vaarkamp</i>	
Novērotāji	<i>Rannveig Gunnarsdóttir (Islande)</i> <i>Gro Ramsten Wesenberg (Norvēģija)</i>	

Brigitte Batliner (Lihtenšteina)

Eiropas Zāļu aģentūra

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