

MINISTERIO DE SANIDAD Y POLÍTICA SOCIAL

MEMORIA DE ACTIVIDADES

PRESIDENCIA ESPAÑOLA DE LA UE

ENERO-JUNIO 2010

RESUMEN EJECUTIVO

eu 2010.es



**GOBIERNO
DE ESPAÑA**

**MINISTERIO
DE SANIDAD
Y POLÍTICA SOCIAL**

**SUBDIRECCIÓN GENERAL DE
RELACIONES INTERNACIONALES**

ÍNDICE

1. RESULTADOS ALCANZADOS POR EL MINISTERIO DE SANIDAD Y POLÍTICA SOCIAL DURANTE LA PRESIDENCIA ESPAÑOLA DE LA UE 2010	7
1.1 SANIDAD	7
1.2 MEDICAMENTOS	10
1.3. SEGURIDAD ALIMENTARIA.....	11
1.4. POLÍTICA SOCIAL	11
1.5. CONSUMIDORES	14
1.6. DROGAS.....	16
1.7. REPRESENTACIÓN ANTE LOS ORGANISMOS MULTILATERALES	22
2. REUNIONES Y CONFERENCIAS ORGANIZADAS DURANTE LA PRESIDENCIA ESPAÑOLA DE LA UE	23
2. 1. REUNIONES CON PARTICIPACIÓN DE MINISTROS Y MIEMBROS DE LA COMISIÓN.....	23
■ Conferencia Inaugural del Año Europeo de la Lucha contra la Pobreza y la Exclusión Social (Madrid, 21 enero).....	23
■ Conferencia de Alto Nivel sobre Salud Digital 2010 (Barcelona, 15-18 marzo).....	25
■ Conferencia de Alto Nivel sobre Trasplante de Órganos (Madrid, 23-25 marzo) ...	28
■ Cumbre Europea sobre Acciones y Políticas a favor de la Población Gitana (Córdoba, 8-9 abril)	31
■ Conferencia sobre Envejecimiento Activo y Saludable (Logroño, 29-30 abril)	34
■ Conferencia sobre Discapacidad y Autonomía Personal a través de la Educación, la Accesibilidad Universal y el Empleo, como continuación a la RIM Discapacidad (Zaragoza, 20 y 21 de mayo)	37
2.2. REUNIONES DE ALTO NIVEL Y EXPERTOS	41
■ Reunión de Jefes de Agencias de Medicamentos de la UE (HMA I) (Madrid, 28-29 Enero)	41
■ Seminario sobre Soporte Científico en la Vigilancia de Riesgos Asociados con Alimentos Importados (Sevilla, 10 febrero)	43
■ Reunión del Foro Consultivo de la Agencia Europea de Seguridad Alimentaria (EFSA) y de las Autoridades Europeas de Seguridad Alimentaria (Sevilla, 11 y 12 de febrero)	45
■ Reunión <i>Chief Medical Officers</i> (Cáceres, 12-13 febrero)	46
■ Conferencia sobre Enfermedades Cardiovasculares (Madrid, 18-19 febrero).....	49
■ Reunión de EMACOLEX (European Medicines Agencies Group on the Cooperation on Legal and Legislative Issues (33º. Madrid, 25-26 febrero)	51
■ Reunión Informal del Comité de Medicamentos Pediátricos (PDCO) de la Agencia Europea de Medicamentos (Madrid, 4-5 marzo)	52

- Jornada sobre Complementos Alimenticios (Madrid, 8 marzo) 53
- Encuentro de Autoridades Europeas Competentes en Productos Sanitarios (CAMD) (25º. Madrid, 11-12 marzo) 54
- Conferencia Europea sobre un Enfoque Integral de Políticas de Drogas (Madrid, 23-24 marzo) 56
- Reunión Informal del Grupo de Trabajo de Farmacovigilancia de Medicamentos de Uso Humano durante la Presidencia Española de la UE (Madrid, 25-26 marzo)..... 59
- Reunión de Jefes de Agencias de Medicamentos de la UE (HMA II) (Sevilla, 12-13 abril) 60
- Encuentro Alianza Europea ESTHER (Madrid, 12 abril)..... 62
- Conferencia "Vulnerabilidad y VIH en Europa" (Madrid, 13 abril) 64
- XII Reunión de Alto Nivel del Mecanismo de Coordinación y Cooperación UE y ALC en Materia de Drogas (Madrid, 26-27 de abril)..... 67
- Reunión de Coordinadores Nacionales de Drogas de la UE (Madrid, 28 abril)..... 71
- Reunión de Autoridades Nacionales Competentes en Precio y Financiación de Medicamentos (Madrid, 28-29 abril) 73
- Reuniones Informales de los Comités CHMP y CAT de la Agencia Europea de Medicamentos, y CMDh de la Red de Agencias Europeas de Medicamentos (Madrid, 4-5 mayo) 75
- Reunión Semestral del Grupo Intergubernamental de Derechos de la Infancia (Europe de l'Enfance) (Madrid, 7 mayo) 78
- Conferencia de Expertos sobre Políticas de Consumidores y Competencia (Madrid, 11-12 mayo) 80
- VIII Encuentro de Autoridades Competentes en Medicamentos de los Países Iberoamericanos (EAMI): Retos en Salud, Innovación y Regulación de Medicamentos (Madrid, 12-14 mayo)..... 82
- Conferencia Intersectorial sobre Disponibilidad de Medicamentos de Uso Veterinario: Legislación Futura (Madrid, 26 mayo)..... 85
- Reuniones Informales de los Comités CVMP de la Agencia Europea de Medicamentos, y CMDv de la Red de Agencias Europeas de Medicamentos) (Madrid, 27-28 mayo) 87
- V Conferencia Internacional de Seguridad del Paciente: Infección Relacionada con la Atención Sanitaria y Resistencia Antimicrobiana (Madrid, 3-4 junio)..... 89
- Reunión del Grupo de Trabajo de Responsables de Calidad (WGQM) de la Red de Agencias Europeas de Medicamentos (Madrid, 7 junio) 93
- Reunión del Grupo de Trabajo de Productos Homeopáticos (HMPWG) de la Red de Agencias Europeas de Medicamentos (Madrid, 8-9 junio) 94

- Seminario sobre Seguridad de los Productos y Consumidores (Mallorca, 10-11 junio) 96
- Reunión Informal del Comité de Medicamentos de Plantas Medicinales (HMPC) de la Agencia Europea de Medicamentos (Madrid, 10-11 junio)..... 98
- Reunión del Grupo de Trabajo de Profesionales de la Comunicación (WGCP) de la Red de Agencias Europeas de Medicamentos (Madrid, 15 junio) 100
- 9ª Reunión del Grupo de Alto Nivel de Nutrición y Actividad Física. (Madrid, 16 de junio) 101
- Reunión Informal del Comité de Medicamentos Huérfanos (COMP) de la Agencia Europea de Medicamentos (Barcelona, 17 junio) 103
- Reunión del Grupo de Control (WGEO) de la Red de Agencias Europeas de Medicamentos (Madrid, 21-23 junio) 105
- 9º Encuentro de Personas en Situación de Pobreza y Exclusión Social (Bruselas, 25-26 junio) 107
- Encuentro Investigación y Transferencia de Conocimientos en el Campo de las Drogas y de las Adicciones (Santander, 28 y 29 de junio de 2010) 109
- Conferencia La Salud Mental y el Bienestar de las Personas Mayores: hacerlo posible (Madrid, 28-29 junio)..... 111

1. RESULTADOS ALCANZADOS POR EL MINISTERIO DE SANIDAD Y POLÍTICA SOCIAL DURANTE LA PRESIDENCIA ESPAÑOLA DE LA UE 2010

El semestre de Presidencia española ha sido muy fructífero para la Sanidad y la Política Social en la UE. No sólo porque se hayan logrado los objetivos que nos marcamos tanto en el Programa de Trío como en el Programa Semestral sino, sobre todo, porque los resultados repercuten directamente en los ciudadanos europeos, auténtica razón de ser de la Unión Europea.

En este resumen ejecutivo de la memoria de actividades queremos destacar los principales logros (actos legislativos y no legislativos) alcanzados en el ámbito competencial del Ministerio de Sanidad y Política Social:

1.1 SANIDAD

Directiva sobre normas de calidad y seguridad de los órganos humanos destinados a trasplante

Bajo Presidencia española se ha aprobado la primera Directiva en primera lectura tras la entrada en vigor del Tratado de Lisboa, consiguiendo un respaldo prácticamente unánime¹ del Parlamento Europeo. Se trata de la Directiva sobre normas de calidad y seguridad de los órganos humanos destinados a trasplante, una norma que supone un salto cualitativo en la regulación de esta materia en el ámbito comunitario al suponer avances muy destacables en la regulación jurídica de la misma. Además, esta prioridad ha sido subrayada mediante la celebración de la Conferencia de alto nivel en Madrid sobre donación y trasplante de órganos, los días 23, 24 y 25 de marzo, que sirvió también para celebrar la Tercera Consulta Global de la OMS en donación y trasplante de órganos (organizada conjuntamente por la ONT y la OMS, con el apoyo de la Sociedad Internacional de Trasplantes) en la que expertos de todo el mundo analizaron distintas fórmulas para lograr la autosuficiencia en donación de órganos, como mecanismo imprescindible para erradicar el tráfico de órganos y el turismo de trasplantes.

El objetivo de la Directiva es lograr que 500 millones de personas puedan acceder a un trasplante cuando lo necesiten y garantizar que en toda Europa este tipo de intervenciones se realicen bajo las mismas condiciones de calidad y seguridad, independientemente del país donde se efectúe. Cuando la Directiva se haya transpuesto en todos los Estados Miembros, se habrá creado el mayor espacio organizativo de donación y trasplantes del mundo.

La Directiva establece una serie de requisitos, de obligado cumplimiento entre todos los estados de la Unión Europea, imprescindibles para garantizar la calidad y seguridad de los órganos dedicados al trasplante. Su articulado regula todo el proceso de donación, caracterización, conservación, transporte y trasplante de órganos, e insiste en la necesidad de preservar los derechos del donante.

Además, esta Directiva se acompaña de un Plan de Acción, basado en el modelo español de trasplantes, que contribuirá a reforzar la cooperación entre los Estados miembros, con un triple objetivo:

- Aumentar la disponibilidad de órganos.
- Potenciar la eficiencia y la accesibilidad de los sistemas de trasplantes.
- Y mejorar la calidad y la seguridad.

¹ Directiva aprobada por 643 votos a favor y sólo 16 en contra.

Directiva de asistencia sanitaria transfronteriza

Tras largos años de discusión, la Presidencia española ha logrado acuerdo político en el Consejo de Ministros de Salud del mes de junio en torno a la Directiva de atención sanitaria transfronteriza, que regula la movilidad de los pacientes entre Estados Miembros. De nuevo, una iniciativa que afecta directamente a la movilidad de los pacientes en el territorio de la Unión, así como a las garantías de calidad y seguridad de las prestaciones sanitarias que puedan recibir en otros Estados miembros.

España siempre ha defendido que la nueva Directiva debía permitir hacer compatible la capacidad de los Estados Miembros para definir la mejor forma de organizar sus propios servicios sanitarios, con el derecho de movilidad de los pacientes que debería ejercerse con garantías de calidad y de seguridad para los ciudadanos y con garantías para la sostenibilidad de nuestros Servicios Nacionales de Salud en todo el ámbito de la UE.

La nueva Directiva no debía suponer un coste inasumible para nuestros sistemas nacionales y en esta dirección se había estado trabajando estos años pero, de manera especial, en los meses de Presidencia española de la UE.

El texto aprobado de la propuesta de la Presidencia española, que respeta en todo caso los principios de subsidiaridad y certidumbre legal y ha consolidado los avances de anteriores presidencias, introduce elementos de mejora en cuatro temas fundamentales:

1. Dota de una doble base legal a la Directiva para ofrecer más garantías y más seguridad a los pacientes, no sólo en base a los planteamientos del mercado interior, sino también a los de salud pública.
2. Define adecuadamente las responsabilidades de los Estados Miembros de afiliación respecto al reembolso de la asistencia, avanzando una posición intermedia entre las posturas expresadas en diciembre pasado. Básicamente, se acepta la propuesta española de que cuando un residente en un Estado Miembro decida elegir asistencia en su propio país, será éste quien asuma el coste de la atención sanitaria, mientras que si decide elegir asistencia en el país de residencia, será el país de residencia quien asuma el coste de esta atención.
3. Modula los criterios generales de reembolso y los requisitos de autorización previa incluyendo criterios de calidad, dando nuevos pasos para ofrecer más garantías a los pacientes. El avance principal se refiere a asegurar que los proveedores (públicos y privados) cumplan requisitos de calidad definidos por cada Estado Miembro, lo cual ofrece más seguridad a los pacientes.
4. Realiza una nueva propuesta en relación con la e-health para ofrecer oportunidades de avance en esta materia en todo el territorio de la UE. Se asume un modelo similar al que estamos desarrollando en España con un equilibrio entre las plenas competencias de los Estados y la necesidad de comunicarnos para dar una buena atención a los pacientes.

De hecho, en la Conferencia Ministerial de Alto Nivel sobre e-health, celebrada el mes de marzo en Barcelona, los ministros de Sanidad firmaron una Declaración reconociendo el valor estratégico de la sanidad digital en competitividad e investigación y desarrollo, y para el impulso de una mayor cohesión europea.

Conclusiones sobre equidad y salud en todas las políticas

En la sesión del Consejo EPSSCO de 8 de junio se adoptaron unas Conclusiones sobre "Equidad y salud en todas las políticas: solidaridad en materia de salud", que constituyen un pronunciamiento sobre los trabajos que se vienen realizando por la Comisión Europea y los Estados miembros para mejorar la salud de la ciudadanía con equidad y desde todas las

políticas, con el objetivo de promover una lucha más eficaz frente a las desigualdades en salud en los colectivos vulnerables y, de manera especial, en la salud de las madres, en la salud de los niños, en la salud de los mayores y en los colectivos en mayor riesgo de exclusión social.

El estudio de los determinantes sociales de la salud y la disminución de desigualdades han constituido unas de las prioridades más destacadas del Programa del Trío de Presidencias formado por España, Bélgica y Hungría.

Concretamente, este asunto ha sido el tema central de la Reunión Informal de Ministros de Salud celebrada en Madrid los días 22 y 23 de abril, en la que se contó con la presencia especial de Michael Marmot, presidente de la Comisión de Determinantes Sociales de la Salud de la OMS y director del Departamento de Epidemiología y Salud Pública del University College de Londres, así como de la Dra. Margaret Chan, directora general de la OMS.

La Unión Europea y la propia OMS llevan varios años trabajando en esta línea con el objetivo de dar un impulso y definir nuevas acciones en materia de determinantes sociales de la salud y la disminución de desigualdades.

Conclusiones sobre la reducción de la ingesta de sal por la población

En la sesión del Consejo EPSSCO de 8 de junio se adoptó un texto de "Conclusiones del Consejo sobre acciones para reducir el consumo de sal en la población" Una iniciativa basada en la experiencia española, compartida con nuestros socios europeos, subrayando la necesidad de tener un enfoque comunitario para abordar, con mayor eficacia, este grave problema de salud pública. De hecho, la OMS ha instado a las autoridades sanitarias a que lo conviertan en una prioridad en sus políticas de salud pública.

Sin duda, la importancia de los hábitos saludables en la promoción de la salud y la prevención de la enfermedad es fundamental. Por todo ello, nos marcamos como objetivo que la población europea ingiera menos sal, como una de las medidas más efectivas y más sencillas para luchar contra la hipertensión arterial, las enfermedades coronarias y las cerebro-vasculares.

También se organizaron otras actividades e iniciativas durante la Presidencia española en los ámbitos de la excelencia clínica y la continuidad asistencial, sobre todo en el campo de enfermedades crónicas no transmisibles, la seguridad de los pacientes y la lucha contra el VIH / SIDA:

- La **tercera conferencia temática del Pacto Europeo por la salud mental y el bienestar**, centrada, este año, en el colectivo de las personas mayores.
- La **V Conferencia internacional de seguridad del paciente**, en la que se acordó reforzar estas estrategias para evitar que aumenten las infecciones relacionadas con la atención sanitaria.
- La **conferencia internacional Vulnerabilidad y VIH en Europa**, que trató sobre las políticas y las estrategias necesarias en prevención de la enfermedad, tratamiento y no discriminación.
- Y la **conferencia sobre prevención de enfermedades cardiovasculares**, que analizó los factores de riesgo comunes en estas enfermedades y otras enfermedades crónicas, así como los avances en prevención conseguidos y el desarrollo de buenas prácticas de salud cardiovascular en Europa.

1.2 MEDICAMENTOS

Directivas y reglamentos del "paquete farmacéutico"

- **Directiva y Reglamento de Farmacovigilancia**

Durante la Presidencia española se logró un acuerdo en primera lectura entre el Parlamento Europeo y el Consejo sobre la nueva normativa (directiva y reglamento) sobre farmacovigilancia, que será ratificado en la próxima sesión plenaria en Estrasburgo, en septiembre. La fecha prevista de publicación de ambos textos es a primeros de 2011.

Esta nueva directiva y nuevo reglamento, que formaban parte del llamado "paquete farmacéutico" han sido acordadas tras dos años de trabajo gracias al impulso dado por la Presidencia española de la UE y actualizan la normativa vigente en materia de medicamentos (directiva 2001/83/CE y Reglamento 726/2004) con el objetivo de reforzar las tareas de farmacovigilancia, mejorar los actuales procedimientos y coordinar mejor las actuaciones entre los distintos Estados Miembros, con el fin de prevenir, detectar y valorar los efectos adversos de los medicamentos.

- **Directiva sobre medicamentos falsificados**

Durante la Presidencia española se ha alcanzado un amplio consenso en el Grupo de Trabajo del Consejo, alcanzando acuerdos sobre temas tan importantes como el establecimiento de obligaciones para todos los actores en la cadena de distribución; la aplicación de los dispositivos de seguridad a cualquier medicamento en riesgo de ser falsificado o la ampliación del régimen de inspecciones en fabricación y distribución de medicamentos y principios activos.

Tras el acuerdo en el Consejo, la Presidencia Española inició las conversaciones con el Parlamento con el fin de alcanzar un texto común en primera lectura. Sin embargo, hay que mencionar que entre las numerosas enmiendas aprobadas por la Comisión ENVI se incluyeron diversas actuaciones sobre la venta de medicamentos por Internet, que no estaban incluidas en la propuesta original de la Comisión y que no habían sido objeto de discusión en el Consejo. La venta de medicamentos a través de Internet constituye un tipo de comercio minorista de medicamentos, cuya regulación es competencia de los Estados Miembros, por lo que las conversaciones con el Parlamento son complejas y requerirán un tiempo más prolongado.

1. 3. SEGURIDAD ALIMENTARIA

Nuevos alimentos

La propuesta presentada por la Comisión en 2008 surge por la necesidad de reforzar y simplificar las disposiciones relativas a los nuevos alimentos.

Con la propuesta se pretenden clarificar determinadas definiciones, establecer un procedimiento centralizado a cargo de la Comisión para la autorización de comercialización de nuevos alimentos, simplificar la evaluación de seguridad para alimentos tradicionales procedentes de terceros países y orientar el catálogo de nuevos alimentos estableciendo un procedimiento para determinar el estatus como nuevo alimento.

El punto más controvertido es el de los alimentos procedentes de los animales clonados o de sus crías. La mayoría de los Estados Miembros opinan que este reglamento no es el marco legal adecuado para tratar este asunto, pero para evitar un vacío legal aceptan su inclusión en el ámbito de aplicación.

En el Consejo de Medio Ambiente se adoptó la posición común del Consejo. El dictamen en primera lectura se alcanzó el 25 de marzo de 2009. Pese a que la Presidencia Española trabajó con el PE con vistas a alcanzar un acuerdo en segunda lectura, dicho acuerdo no ha sido posible. El 4 de mayo se votó la propuesta en el Comité ENVI.

1. 4. POLÍTICA SOCIAL

En el ámbito de la política social, durante el semestre europeo de Presidencia española, se puso el énfasis en aquellos colectivos y personas que se encuentran en una situación de mayor vulnerabilidad, principalmente:

- las personas con discapacidad,
- las personas mayores
- y las minorías étnicas con un riesgo mayor de exclusión social, especialmente, el pueblo gitano.

2010 es, además, el Año Europeo de lucha contra la Pobreza y la Exclusión Social. Justamente, el 21 de enero se celebró en Madrid la conferencia inaugural del Año Europeo en la que contamos con la participación del Presidente de la Comisión Europea, el Sr. Barroso, el Presidente del Gobierno de España, así como Ministros y autoridades de los 27 Estados miembros, representantes de las instituciones europeas y de la sociedad civil, y representantes de personas en situación de pobreza y exclusión.

El alto nivel de representación fue, en sí mismo, una señal del compromiso firme de Europa por erradicar la pobreza y la exclusión social y construir juntos una sociedad para todos.

Estrategia Europa 2020: Objetivo cuantificado de inclusión social e indicadores

El Consejo EPSSCO, en su sesión del 7 de junio, acordó proponer al Consejo Europeo:

- Que el objetivo cuantificado de la Estrategia Europa 2020 de promover la inclusión social, en particular mediante la reducción de la pobreza, se formule de tal modo que se tienda a reducir en al menos 20 millones el número de personas en riesgo de pobreza y exclusión de aquí al 2020.
- Que se acepten los tres indicadores que estableció el Comité de Protección Social.

Asimismo, el Consejo acordó que en la lucha contra la pobreza y la exclusión social es necesario potenciar la inclusión tanto en el mercado laboral como en la sociedad en general. Durante el proceso de implementación de la Estrategia Europa 2020 habrá margen para reforzar los instrumentos actuales para medir el progreso en la reducción de la pobreza y la miseria y para llegar a un mayor entendimiento del fenómeno de la exclusión del mercado laboral. Del mismo modo, se debería tener mejor en cuenta el vínculo existente entre la exclusión del mercado de trabajo y la pobreza individual.

Los Estados Miembros son libres a la hora de establecer los objetivos e indicadores nacionales que consideren más apropiados teniendo en cuenta sus propias circunstancias y prioridades nacionales. En este proceso, tendrán en cuenta que sus objetivos nacionales deberían contribuir al logro del objetivo a escala comunitaria.

El Consejo también considera que la revisión intermedia de los objetivos de la EU en 2015, que sugirió el Comité de Protección Social, debería incluir igualmente una revisión de los indicadores respetando por completo en cualquier caso el papel de los Estados Miembros. Gracias a esta revisión, se podrían también seguir teniendo en cuenta los avances económicos y los nuevos instrumentos de medida que surjan.

Estas conclusiones resultaron posibles gracias al liderazgo e intenso trabajo de la Presidencia española.

Hay que recordar que la lucha contra la pobreza y la exclusión social cobraron un especial protagonismo al inicio de la Presidencia, con motivo de la inauguración del Año Europeo sobre esta temática, que tuvo lugar en una Conferencia celebrada en Madrid el 21 de enero.

En este sentido, hay que destacar la adopción por consenso de las Conclusiones sobre integración social y reducción de la pobreza, en el Consejo EPSSCO de junio, que fueron trasladadas y adoptadas por el Consejo Europeo del 17 de junio. Un acuerdo impulsado por la Presidencia española y anunciado en la apertura del Año Europeo de Lucha Contra la Pobreza y la Exclusión Social.

Se trata de un acuerdo importante porque, en primer lugar, se incorpora esta dimensión a la Estrategia europea para el crecimiento y el empleo. Además del objetivo de reducir el número de personas en situación de pobreza en al menos 20 de millones durante la próxima década, la Estrategia 2020 recoge, como objetivos prioritarios:

- alcanzar una tasa de actividad del 75% de la población,
- aumentar las inversiones en I+D hasta llegar al 3% del PIB,
- aumentar un 20% el uso de energías renovables,
- y reducir el abandono escolar.

Y, en segundo lugar, esta decisión supone que, por primera vez, se usarán indicadores comunes para evaluar los resultados de cada país. Es decir, hemos logrado un acuerdo que nos permitirá monitorizar las políticas de lucha contra la pobreza y la exclusión social y, concretamente:

- el porcentaje de personas en riesgo de exclusión social: aquellos con ingresos menores al 60% de la media de su país,
- la privación material: el número de personas que no tiene acceso a bienes y servicios básicos, como la alimentación o la calefacción,
- y el número de hogares que tienen a todos sus miembros en paro.

El Consejo Europeo del 17 de junio, además, dió su apoyo político a las Directrices integradas para las políticas económicas y de empleo (entre las que figuran las relativas al empleo y la

inclusión social) que serán aprobadas definitivamente en el mes de septiembre tras su conocimiento por el Parlamento Europeo.

Resolución sobre un nuevo Marco Europeo de Discapacidad

El Consejo EPSSCO, en su sesión del 7 de junio, adoptó una Resolución en la que se hace un llamamiento para mejorar la inclusión de las personas con discapacidad y sus familias en la sociedad, a través de la transversalidad de los asuntos de discapacidad en todas las políticas. También propone iniciativas en los ámbitos de la educación, empleo y asuntos sociales, asuntos exteriores y desarrollo.

La Presidencia Española ha otorgado gran importancia al objetivo de que las personas con discapacidad disfruten de dignidad, trato igual, vida independiente y plena participación en la sociedad. En ese sentido, el pasado mes de mayo se celebró en Zaragoza una Reunión Informal de Ministros y una Conferencia sobre discapacidad y autonomía personal, encuentros en los que representantes de alto nivel y las organizaciones sociales del sector tuvieron la oportunidad de debatir, intercambiar buenas prácticas y proponer iniciativas.

En la reunión de Zaragoza, los Ministros de discapacidad pusieron de manifiesto el firme compromiso, tanto de los Estados miembros como de las instituciones europeas, para promover la ratificación y aplicación de la Convención de Naciones Unidas sobre los Derechos de las Personas con Discapacidad.

España ha sido uno de los primeros Estados del mundo en ratificar la Convención, que ya forma parte del ordenamiento jurídico español, aunque el proceso requiere revisar toda la legislación española para adaptarla a la Convención.

Por otro lado, los Ministros acordaron impulsar políticas que garanticen el ejercicio de los derechos de las personas con discapacidad en igualdad de condiciones, coincidiendo con el momento en el que se está diseñando el futuro político y económico de Europa.

Para lograr la economía sostenible de la que habla la Estrategia 2020 y alcanzar el objetivo del 75% de actividad, se necesita a las personas con discapacidad. Por ello, la resolución adoptada en junio introduce la discapacidad como elemento transversal en el futuro marco político europeo, reconociendo la gran labor de las organizaciones de personas con discapacidad en Europa.

Por último, se adoptó un acuerdo por la Comisión y los Estados Miembros mediante el cual la Unión Europea elegirá, cada año, la capital europea de la accesibilidad. Es especialmente importante no sólo porque se trata de una iniciativa de la Presidencia española, sino porque también nos permitirá promover la accesibilidad de las ciudades.

Conclusiones sobre envejecimiento activo

El Consejo EPSSCO, en su sesión del 7 junio, aprobó unas Conclusiones que suponen un llamamiento para una mayor implicación de las personas mayores en la vida económica y social, en beneficio de todos.

Para ello, los Estados Miembros nos hemos comprometido a desarrollar medidas para:

- Por una parte, promover y aplicar políticas de igualdad de oportunidades, como condición esencial para lograr una nueva solidaridad intergeneracional.

- Considerar el envejecimiento activo desde la perspectiva más amplia de una empleabilidad sostenible durante toda la vida laboral. Es decir, se trata de crear oportunidades para mantenerse durante más tiempo activo, ya sea en el mercado laboral o en forma de trabajo no retribuido en beneficio de la comunidad.
- Asimismo, se pone especial énfasis en la prevención, para retrasar la aparición de enfermedades y de situaciones de dependencia, y se subraya la importancia de la coordinación socio-sanitaria, con una perspectiva múltiple y transversal.

La Unión Europea se enfrenta a cambios demográficos sin precedentes. Hoy en día, la inmensa mayoría de los europeos pueden llevar una vida activa, sana y participativa hasta una edad avanzada. Esta tendencia plantea retos importantes que debemos afrontar, teniendo en cuenta el potencial que las personas mayores representan para la competitividad y prosperidad del conjunto de la UE.

Precisamente, coincidiendo con el Día Europeo de la Solidaridad Intergeneracional, se celebró en La Rioja los días 29 y 30 de abril la "Conferencia sobre envejecimiento activo y saludable" con el fin de promover la puesta en marcha de planes de prevención de la enfermedad y destacar la importancia de la salud como base para desarrollar un envejecimiento activo.

Se decidió impulsar este importante debate en la Unión Europea y se acordó, también, solicitar que el **año 2012 sea el Año Europeo del Envejecimiento Activo**.

Conclusiones sobre integración de la población gitana

Una de las prioridades de la Presidencia española en el ámbito de las políticas sociales ha consistido en favorecer la inclusión social de los colectivos más desfavorecidos, entre los cuales se encuentra la población gitana.

En la sesión del Consejo EPSSCO de 7 de junio se adoptó un texto de Conclusiones del Consejo sobre la integración de la población gitana donde se pone de manifiesto que para lograr estos objetivos es imprescindible el trabajo coordinado de todas las instituciones europeas y Estados Miembros así como una acción integrada en los ámbitos de la vivienda, la educación, la salud y el empleo, y el uso de fondos europeos para facilitar el desarrollo de estas medidas.

De igual modo, propone impulsar los 10 principios básicos comunes de la Plataforma Integrada Europea para la Inclusión de la población gitana, como apoyo y orientación en el diseño y desarrollo de las políticas más relevantes para su inclusión.

En este sentido, coincidiendo con el Día Internacional del Pueblo Gitano (8 de abril) se celebró en Córdoba la II Cumbre Europea sobre Población Gitana, en la que se debatió en profundidad en relación a los mecanismos para conseguir una mejora sustancial en la integración social y económica de este colectivo, ya que un número importante de sus miembros se encuentran, todavía, en situación de exclusión.

1. 5. CONSUMIDORES

En el ámbito de las políticas de consumo, se han conseguido importantes avances durante la Presidencia española que tienen una gran incidencia en la ampliación de los derechos de los consumidores y usuarios. Sin duda, la política de protección de los consumidores no sólo forma parte de la estrategia para el mercado interior de la Unión Europea, sino que constituye un elemento importante y afirmativo de ciudadanía.

Directiva del PE y del Consejo sobre Derechos de los Consumidores

La propuesta de Directiva surge como uno de los resultados de la revisión del acervo del consumidor en materia contractual centrada en torno a ocho Directivas de protección del consumidor.

El objetivo de la propuesta es contribuir a un mejor funcionamiento del mercado interno empresario-consumidor potenciando la confianza del consumidor en el mercado interior y reduciendo las reticencias respecto a las operaciones comerciales transnacionales.

Durante la Presidencia española se han revisado todos los capítulos de la propuesta de Directiva, a excepción del capítulo V (cláusulas abusivas en los contratos).

La Presidencia consideró necesario dedicar un debate político en el Consejo de Competitividad, de 25 de mayo de 2010, cuyo resultado fue un cambio de orientación en relación con la propuesta de Directiva.

Se ha abierto la puerta a la armonización mixta, tal y como postulaba la Presidencia española, dejando atrás el principio de armonización máxima, que inspiraba originariamente la propuesta y que tanto rechazo provocaba entre algunas delegaciones, con las consiguientes dificultades de negociación.

Con el juego de la armonización mixta se logra mantener el alto nivel de protección que otorgan las legislaciones nacionales a sus consumidores en una gran parte de los países, y que se ha ido consolidando progresivamente. Es decir, se permite a los Estados Miembros aplicar su normativa en vez de obligarlos a rebajar el nivel de protección en aras de una armonización, respetando plenamente el principio de subsidiariedad, que implica la no intervención en el ámbito comunitario en aquellos aspectos en los que los Estados Miembros puedan alcanzar por sí mismos los objetivos propuestos.

Etiquetado de productos textiles

En relación al Reglamento de Textiles, se ha iniciado la revisión de la legislación comunitaria vigente sobre etiquetado textil (tres directivas) con el fin de simplificar el procedimiento regulatorio existente, estimular la innovación en el sector textil y de la confección, y facilitar que la industria, autoridades y consumidores puedan utilizar con mayor agilidad y rapidez estos productos.

La Presidencia española ha logrado articular un acuerdo sobre el texto en torno al compromiso de no incorporar otros requisitos de etiquetado que no sean los relativos a la armonización de las denominaciones de fibras textiles, ya incluidos en las directivas vigentes, la composición de los productos textiles y los métodos de análisis para la comprobación de ésta.

Es decir, la Presidencia española deja en manos de la presidencia belga un texto claro y de acuerdo con los objetivos iniciales de la propuesta: cambiar de instrumento jurídico (de directivas a reglamento) sin ampliar el campo de aplicación.

Reglamento sobre información alimentaria facilitada al consumidor

Se trata de responder al requerimiento de los consumidores de obtener información esencial y precisa para poder elegir, con conocimiento de causa, un alimento atendiendo a su interés, cada vez mayor, por el valor nutritivo de los alimentos que adquieren, y a que la información que se les proporcione sobre los alimentos que consumen sea correcta.

En este sentido, en el Consejo de junio, los ministros de Sanidad acordaron fijar el tamaño mínimo de letra del etiquetado de los productos alimenticios de manera que, a partir de ahora, esta letra no deberá ser inferior a 1'2 milímetros. Este acuerdo supone un cambio respecto a la legislación anterior, que sólo indicaba que la letra debía tener un tamaño legible, lo que daba lugar a diferentes interpretaciones e impedía a las autoridades de consumo ejercer adecuadamente sus responsabilidades de control.

Esperamos que, en breve, sea adoptado este texto, de enorme importancia, no sólo desde el punto de vista del mercado interior, ya que redundará en una mejora de la protección de los intereses de los consumidores, sino también desde el punto de vista de la salud, porque incrementará las posibilidades para una elección consciente, mediante una información eficaz y correcta, a través del etiquetado, sobre las características del producto y el contenido de nutrientes de un determinado alimento.

También habría que destacar la celebración del Seminario de Seguridad de los Productos, que tuvo lugar en Palma de Mallorca los días 10 y 11 de junio, en el que participaron delegaciones tanto de la Unión Europea como del resto de economías de la OCDE, incluida una importante delegación de los EEUU y de China.

Esta reunión permitió avanzar en los trabajos de revisión de la Directiva de seguridad general de los productos. Por una parte, todos los actores implicados reiteraron su voluntad y compromiso de revisar este texto y, por otro lado, se puso de manifiesto la necesidad de trabajar y profundizar en la colaboración entre las autoridades aduaneras, las autoridades de control de mercado y los servicios de protección al consumidor para garantizar la seguridad de los consumidores del mercado interior.

1.6. DROGAS

En relación a las políticas sobre drogas es importante señalar que, por su carácter multisectorial, precisan de la coordinación de varios ámbitos (Justicia, Interior, Economía y Hacienda y Sanidad y Política Social). En nuestro ámbito de competencia, la Presidencia española ha alcanzado los objetivos fijados como prioridades.

Por un lado, el Consejo ha adoptado las Conclusiones en el campo de los sistemas de información en materia de drogas, asunto que tiene que ver con la reducción de la demanda. Se ha reforzado la cooperación para financiar investigaciones y se han fijado indicadores comunes a toda la Unión Europea para evaluación, cuantificación y toma de decisiones.

Por otro lado, el Consejo ha adoptado también Conclusiones sobre la identificación de riesgos en la utilización para el tráfico ilícito de drogas de pequeños aeródromos y de la aviación no comercial, asunto que tiene que ver con la reducción de la oferta.

Teniendo en cuenta la escala mundial tanto de la producción de estupefacientes como del narcotráfico, los delitos que de él se derivan y el consumo de sus productos, hay que destacar, también, que se han firmado programas de cooperación con América Latina y el Caribe en control de precursores, lucha contra el blanqueo de dinero y colaboración contra las rutas de la cocaína. Además, para combatir la producción de drogas, se han acordado medidas de inclusión social en las políticas nacionales de los países de esa región.

En el desarrollo de sus responsabilidades en el ámbito de la política sobre drogas, la Presidencia quiso promover activamente los principios contenidos en la Estrategia Europea contra las Drogas 2005-2012² y en el Plan de Acción Europeo contra las Drogas 2009-2012³, básicamente el enfoque equilibrado entre la reducción de la oferta y la reducción de la

² Doc 15074/04 CORDROGUE 77

³ DOUE C 326/7 del 20.12.2008

demanda, y la importancia de basar la formulación de políticas en la evidencia científica. Por ello las prioridades en materia de drogas⁴, expuestas al inicio de la Presidencia ante el Grupo Horizontal Drogas (GHD), se basan directamente en Objetivos y Acciones contenidos en el Plan de Acción Europeo contra las drogas.

Tanto estas prioridades como las dinámicas de trabajo que la Presidencia quería impulsar fueron establecidas teniendo en cuenta la entrada en vigor del Tratado de Lisboa, y la novedad que supone el programa del Trío Presidencia. Dada la gran relevancia de estas normas en todas las políticas comunitarias, la Presidencia invitó a la Secretaría General del Consejo para que informara sobre las implicaciones del nuevo Tratado de Lisboa, en concreto en el área de la política sobre drogas.

La Presidencia española se esforzó en coordinar las actividades del GHD con otros Grupos de Trabajo del Consejo con actividad en el área de drogas, entre los que se pueden citar el Grupo de Cooperación en Asuntos Penales y el Grupo Multidisciplinar de Delincuencia Organizada. También se trabajó coordinadamente con las Instituciones y grupos relacionados con la Cumbre de Jefes de Estado UE-ALC.

A continuación se presentan los resultados de acuerdo con cada una de las prioridades que la Presidencia ha desarrollado, impulsando de forma equilibrada las áreas de oferta y de demanda a partir de nuestra Estrategia Europea. Se indican los objetivos y actividades del Plan de Acción sobre Drogas 2009-2012.

1. Preparación de la posición europea ante el 53º Periodo de Sesiones de la Comisión de Estupefacientes de Naciones Unidas (CND)

(Plan de Acción Sobre Drogas 2009-2012. Objetivo 18, Acciones 56 y 57).

Para la preparación del 53 Periodo de Sesiones de la CND, la Presidencia trató de conducir los debates esenciales a través del GHD, coordinando sus resultados con la actividad y la toma de decisiones del Grupo de Representantes Permanentes en Viena. Se ofrece la información detallada sobre la preparación de la reunión anual de la Comisión de Estupefacientes en el apartado de "Presidencia Española en Organismos Multilaterales" de la presente memoria de Actividades.

2. Información para la evaluación, la toma de decisiones y la construcción de evidencias aplicables a las políticas de drogas en el marco de la UE:

(Plan de Acción Sobre Drogas 2009-2012. Objetivos 8,23 y 24. Acciones 19, 65, 70 y 72).

La Presidencia, consciente de la posibilidad de mejorar la información para evaluar la implementación de la Estrategia y el Plan de Acción Europeos en materia de drogas y las respuestas nacionales, impulsó el debate en el seno del GHD, invitando a otros Organismos Internacionales, como la Organización Mundial de la Salud (OMS).

Se adoptaron Conclusiones del Consejo sobre los sistemas de recogida de información en materia de drogas (Doc 6697/10 CORDROGUE 26), con vistas a fomentar la realización de un análisis en profundidad de la calidad y amplitud de las respuestas nacionales a los problemas de las drogas, resaltando la necesidad de mejorar tanto la disponibilidad como la calidad de los datos necesarios para dicho análisis.

3. Fomentar el acercamiento y la cooperación entre los investigadores en el ámbito de las drogas y los ciudadanos, profesionales, gestores y planificadores en materia de drogas.

(Plan de Acción Sobre Drogas 2009-2012. Objetivo 21, Acción 63)

La Presidencia española se propuso promover la investigación y acercarla a la definición de estrategias y la toma de decisiones, en consonancia con el Plan de Acción sobre Drogas de la UE, de cara al refuerzo de los instrumentos de gestión de la investigación, la discusión de

⁴ Doc 5327/10 CORDROGUE 9

prioridades en investigación, la divulgación de oportunidades de financiación europea y en la promoción de la participación de los EEMM.

Con este fin la Presidencia organizó dos eventos: el primer Diálogo Anual sobre Investigación, tema monográfico del GHD del 8 de junio, y un Seminario en la Universidad Internacional Menéndez Pelayo de Santander del 28 al 29 de junio de 2010.

En el Diálogo Anual sobre Investigación, siguiendo las Conclusiones del Consejo sobre el refuerzo de capacidad de investigación de la UE en materia de drogas ilícitas de 2009, se debatió en profundidad sobre: la investigación en materia de drogas en el ámbito de la UE a partir del estudio realizado por el OEDT; los resultados y futuras prioridades y programas de trabajo del 7º Programa Marco de Investigación de la UE; y sobre las expectativas de creación de una nueva ERA-NET sobre drogas.

El Seminario Internacional "Investigación y transferencia de conocimientos en el campo de las drogas y de las adicciones", se celebró en Santander (España), durante los días 28 y 29 de junio de 2010. A este encuentro asistieron responsables autonómicos en políticas de drogas, investigadores, clínicos y gestores.

4. Intensificar la cooperación con otros foros multilaterales en el ámbito de la salud

(Plan de Acción Sobre Drogas 2009-2012. Objetivo 18, Acción 59)

Con la finalidad de fortalecer la perspectiva de salud pública y la cooperación y el intercambio con otros Organismos Internacionales en el problema de las drogodependencias, la Presidencia española invitó a participar en el GHD a dos Organismos de Naciones Unidas relacionados con la salud: El Programa conjunto de las Naciones Unidas sobre el VIH/SIDA (ONUSIDA) y la Oficina Europea de la Organización Mundial de la Salud (OMS-Europa).

OMS-Europa aportó, desde una perspectiva de salud pública, los resultados más recientes de sus sistemas de información durante el GHD de 18 de enero. Su contribución resultó enriquecedora a la hora de elaborar las Conclusiones del Consejo sobre los sistemas de información.

En la reunión del GHD del 1 de marzo, el Programa de Naciones Unidas sobre el Sida (ONUSIDA) expuso el contenido de su Guía sobre "Respuestas basadas en la Evidencia a la Infección por VIH entre Usuarios de Drogas Inyectadas", de reciente publicación. Esto resultó crucial para alcanzar el consenso en la UE acerca del acceso universal al tratamiento para consumidores de drogas inyectadas y facilitar la asunción por parte de todos los EEMM del borrador de Resolución sobre "Logro del acceso universal a servicios de tratamiento, atención y apoyo para personas con el VIH, incluidos los consumidores de drogas por inyección", que fue posteriormente adoptada en la 53 CND.

5. Promoción de la participación y de la cooperación entre EEMM en las iniciativas de financiación de la Comisión Europea para proyectos en el ámbito de drogas

Se trata de la única prioridad de la Presidencia española relacionada indirectamente con la Estrategia y el Plan de Acción Europeo. Su inclusión se debe al deseo de actualizar la información de los EEMM acerca de las numerosas iniciativas de financiación de proyectos capaces de dar cobertura a diferentes áreas de trabajo del ámbito de drogas, dispersas en la estructura de la Comisión Europea, en ocasiones escasamente conocidas por los beneficiarios potenciales. También se perseguía dar a conocer sus resultados, fomentando así el interés y la participación de los EEMM.

Con el fin de asegurar que la información sobre estas iniciativas de financiación alcanzara a las regiones y EEMM potencialmente beneficiarios, la Presidencia animó a la Comisión a publicar un Documento de trabajo (Non-Paper) sobre Programas de Financiación en materia de Drogas. Este informe describe los programas relevantes de financiación de la UE, la información sobre

ayuda exterior, el proceso de solicitud y la matriz 2009 de proyectos relacionados con las drogas.

6. Mejorar la eficacia del Mecanismo de Cooperación y Coordinación entre UE-ALC

(Plan de Acción Sobre Drogas 2009-2012. Objetivo 16, Acción 46)

Durante el primer semestre de 2010, España ostentó la Copresidencia, en nombre de la UE, del Mecanismo de Cooperación y Coordinación entre Unión Europea y América Latina y Caribe (UE-ALC) en Materia de Drogas, mientras que Uruguay ejercía la correspondiente Copresidencia.

Si bien el acto más importante de dicho Mecanismo fue la reunión de Alto Nivel celebrada en Madrid los días 26 y 27 de abril del 2010, no hay que olvidar que previamente el Comité Técnico se reunió en Bruselas en tres ocasiones. En ellas las Copresidencias colaboraron activamente para llegar a un acuerdo sobre los temas que se iban a tratar en la reunión de Alto Nivel, y el tratamiento que se iba a dar a los mismos.

7. Aumentar la eficacia de la coordinación nacional en las políticas de drogas y su proyección a nivel europeo:

(Plan de Acción Sobre Drogas 2009-2012. Objetivo 3, Acción 6).

Con el objetivo de intercambiar las experiencias en la Unión Europea sobre la organización de las estructuras responsables en materia de drogas y los diversos mecanismos de coordinación, se celebró en Madrid, los días 23 y 24 de marzo la "Conferencia Europea sobre un enfoque integral de políticas de drogas".

Durante la misma se realizaron cinco importantes debates temáticos: Políticas Nacionales en materia de drogas; Fiscalías Especializadas en el tráfico ilícito de drogas; coordinación de las fuerzas de seguridad; coordinación Judicial de la UE; incautación y confiscación de activos procedentes del tráfico ilícito de drogas y otros delitos conexos. Contó con la participación de más de 100 asistentes de 19 países de la UE, Europol, Eurojust, OEDT, Comisión Europea, MAOC y CECLAD.

En términos generales se alentó el intercambio de experiencias en la UE y se resaltó la importancia de la cooperación entre todos los agentes involucrados.

8. Mejorar la eficacia de los marcos actuales de cooperación e intercambio de información con otras regiones

(Plan de Acción Sobre Drogas 2009-2012. Objetivo 7, Acciones 35 y 36. Objetivo 9, Acción 46. Objetivo 10, Acciones 47 y 48).

Es éste un elemento clave en la lucha contra el narcotráfico. En este marco se celebró la Primera Reunión de Oficiales de Enlace de la UE para la zona Latino-América/Caribe en Bogotá, (Colombia), los días 23 y 24 de mayo de 2010 (Doc CORDROGUE 45 REV 1). En dicha reunión se subrayó la importancia de intensificar la cooperación de los funcionarios de enlace de la UE en los países ALC con las autoridades policiales de dichos países y las agencias internacionales, así como la necesidad de establecer nuevas redes de intercambio de información con regiones vecinas como es el caso de África.

Igualmente, teniendo presentes las Conclusiones del Consejo de noviembre de 2008, sobre el fortalecimiento de la lucha contra el tráfico de drogas en África Occidental, la Presidencia española promovió la aplicación de la Conferencia Interministerial Sub-Regional sobre el tráfico internacional de drogas, celebrada en Dakar entre los días 13 y 15 de febrero de 2010, potenciando de esta manera el Plan de Acción Regional ECOWAS.

Asimismo se ha prestado especial atención al fortalecimiento de la operatividad de las plataformas de los oficiales de la UE en África Occidental (Ghana y Senegal), facilitando el

intercambio de información con Europol, quedando así reflejado en la Tercera Reunión de estos oficiales de enlace celebrada en Dakar (Senegal) el 12 febrero de 2010.

9. Incrementar la cooperación policial con el establecimiento de equipos conjuntos de investigación
(Plan de Acción Sobre Drogas 2009-2012. Objetivo 6, Acción 25).

La Presidencia Española también ha buscado las herramientas que favorezcan una lucha eficaz en los campos jurídico y operativo para posibilitar el desarrollo de operaciones contra el tráfico de drogas. Así, el Presidente del Grupo de trabajo de Cooperación en materia penal (COPEN) informó en el GHD sobre los Equipos Conjuntos de Investigación (ECI) y su marco de desarrollo y aplicación el ámbito europeo, así como sobre las capacidades de dichos equipos conjuntos y el apoyo recibido por parte de Europol y Eurojust en la revisión del Manual de los ECI. También se presentó el modelo de acuerdo para el establecimiento de un ECI, tal y como lo establece la Resolución del Consejo del 26 de febrero 2010 / C 70 / 01.

10. Intensificar la eficacia policial frente a la utilización de la "aviación no comercial por parte de las organizaciones criminales en el tráfico de drogas"
(Plan de Acción Sobre Drogas 2009-2012. Objetivo 6, Acciones 24 y 25).

La Presidencia española elaboró y remitió a los diferentes EEMM de la UE un cuestionario que cubría múltiples aspectos referidos a avionetas y aviones de pequeño y mediano tamaño, realizándose un análisis del riesgo que podría representar la utilización de la aviación civil no comercial y los pequeños aeródromos por las organizaciones criminales implicadas en el tráfico de drogas.

Dado el alto índice de participación de los EEMM en la realización del estudio, la relevancia de sus resultados (presentadas en el GHD del 19 de mayo), y el intercambio de experiencias presentadas por algunos EEMM, EUROPOL y el Grupo Pompidou, la Presidencia elaboró un borrador de Conclusiones del Consejo sobre aviación no comercial que fueron finalmente aprobadas por el Consejo (Doc 10877/10 CORDROGUE 55 ENFOPOL 161 ENFOCUSTOM 50 CRIMORG 113 AVIATION 85). En ellas se invita a los EEMM al establecimiento de unos criterios mínimos para el seguimiento efectivo de la aviación no comercial, y se alienta el acceso de las agencias de ejecución de la ley a los registros y planes de vuelo. Las Conclusiones también invitan a los EEMM a promover la cooperación entre las diferentes agencias implicadas en la investigación del tráfico ilícito de drogas en los ámbitos de aviación civil, en particular de los cuerpos de policía y aduanas.

11. Potenciar los trabajos desarrollados por las Oficinas Nacionales de Recuperación de Activos en la UE
(Plan de Acción Sobre Drogas 2009-2012. Objetivo 7, Acciones 33 y 34).

La Presidencia española fomentó el proceso de establecimiento de las Oficinas Nacionales de Recuperación de Activos en la UE, alentando la cooperación entre ellas. Con este fin se realizó el primer Seminario Europeo sobre las Oficinas de Recuperación de Activos, en el marco del Proyecto sobre Centros de Excelencia sobre Recuperación y Gestión de Activos (Centres of Excellence on Asset Recovery and Training, CEART). Fruto de los debates realizados en dicho Seminario surgió la propuesta de Conclusiones del Consejo sobre Confiscación y Recuperación de Activos (Doc 7769/3/10 CRIMORG 64), debatidas por el Grupo Multidisciplinar de Delincuencia Organizada, que fueron finalmente aprobadas por el Consejo.

La Presidencia española informó de todos estos extremos al GHD.

12. Reunión de Coordinadores Nacionales de Drogas
(Plan de Acción Sobre Drogas 2009-2012. Objetivo 5, acción 10).

Esta reunión se celebró en Madrid el día 28 de abril de 2010 y contó con la participación de más de 50 asistentes de 21 países de la UE, el OEDT, la Comisión Europea, Europol y la Secretaría General del Consejo de la UE y una amplia representación de la Delegación del Gobierno para el Plan Nacional sobre Drogas.

Como es habitual en estas reuniones, hubo un intercambio de las últimas novedades en las políticas de drogas de los EEMM y posteriormente se celebró un debate monográfico.

Información detallada sobre este evento se ofrece en el apartado "Reuniones de Alto Nivel y Expertos".

Diálogo con Terceros Países

En lo relativo a las relaciones de la UE con terceros países o regiones en materia de políticas de drogas, bajo Presidencia española se han celebrado encuentros con los países de los Balcanes Occidentales, de África Occidental y con EEUU.

El encuentro con los países de los Balcanes Occidentales (20 de mayo de 2010) contó con la participación de los seis países balcánicos y de la Región de Kosovo. Tanto estos países como la UE informaron de la situación actual de las drogas en sus respectivos territorios. Se examinaron en particular los logros y las dificultades en la ejecución del Plan de Acción Conjunto Unión Europea-Balcanes Occidentales 2009-2013, que fue aprobado el año pasado. Por su parte, la Comisión hizo una presentación de los proyectos que está llevando a cabo en la región, en el marco del programa IPA (Instrument for Pre-accession assistance) y del Instrumento de Estabilidad, destacando su enfoque siempre proactivo.

La reunión con los países de África Occidental (20 de mayo de 2010) contó con la participación de 14 de los 16 países que componen África Occidental. Se les informó del proyecto de Pacto Europeo para combatir el tráfico de drogas y de la adopción de la Estrategia y Acción Concertadas para mejorar la cooperación en la lucha contra el crimen organizado, especialmente contra el tráfico de drogas proveniente de África occidental. La Comisión de la UE resumió el estado de cumplimiento de la Estrategia Conjunta y el Plan de Acción UE-África occidental adoptados en Lisboa en diciembre de 2007. Asimismo, explicó su apoyo al Plan Operativo 2009-2012 de África occidental contra el tráfico y el consumo de drogas, mediante un importante proyecto de cooperación por importe de 15 millones de euros.

Con EEUU se celebró una videoconferencia el 11 de febrero que se centró en la creación de una matriz o inventario conjunto de los proyectos de cooperación relativos a las drogas, oferta y demanda, que ambas partes desarrollan en África Occidental. Coincidiendo con el 53 Periodo de Sesiones del CND, hubo un nuevo encuentro con EEUU en Viena el 9 de marzo del 2010, en la que ambas partes debatieron sobre temas de actualidad en el campo de las drogas. Finalmente el Diálogo semestral sobre drogas se celebró el 9 de junio y se trataron principalmente los siguientes temas: la nueva estrategia EEUU sobre drogas y los nuevos instrumentos de la UE para luchar contra el tráfico de drogas y la situación en África Occidental y América Latina y Caribe, incluyéndose en el debate la solicitud de Bolivia para modificar los Tratados de Naciones Unidas.

Otras áreas de trabajo

Coincidiendo con las actividades y áreas priorizadas de la Estrategia y Plan de Acción europeos, a lo largo del semestre han ido surgiendo iniciativas que también han recibido el impulso de la Presidencia Española.

Entre ellos tiene especial importancia el Pacto Europeo para Combatir el Tráfico Internacional de Drogas⁵. En el mismo se fijan 3 áreas de actuación: las rutas de la cocaína, las rutas de la heroína y la lucha contra los beneficios del crimen.

En el ámbito del GHD, y a propuesta del OEDT-EUROPOL se realizaron varias sesiones de trabajo relacionadas con la implementación de la Decisión del Consejo 2005/387/JHA sobre

⁵ Doc 8821/10 JAI 320 COSI 20 CORDROGUE 40 CRIMORG 79 JAIEX 39

intercambio de información, evaluación de riesgos y control de nuevas sustancias psicoactivas. En concreto, se presentó el Informe Anual relacionado con dicha decisión⁶, así como el informe conjunto sobre la mefedrona⁷.

La Comisión Europea, por su parte, presentó su "Informe sobre la Implementación y Funcionamiento de la Legislación sobre Precursores Químicos⁸ e informó a los EEMM acerca de la licitación 2009/2010 del Programa de Prevención e Información sobre Drogas.

1.7. REPRESENTACIÓN ANTE LOS ORGANISMOS MULTILATERALES

Durante este semestre, España ha afrontado también la aplicación del Tratado de Lisboa en lo que se refiere a la representación ante los organismos multilaterales, asegurándose de que la Unión Europea hablara con una sola voz en la Organización Mundial de la Salud y la Comisión de Desarrollo Social de Naciones Unidas.

Ése ha sido nuestro objetivo, tanto en las reuniones de sus órganos de gobierno, como en el marco de los Consejos Ejecutivos de la OMS, la Asamblea Mundial de la Salud, el Convenio de la OMS de la lucha contra el tabaco o el mecanismo de Preparación para una gripe pandémica (PIP).

⁶ Doc 8167/10, CORDROGUE 37

⁷ Doc 8145/10, CORDROGUE 36 SAN 68

⁸ Doc 5834/10 UD 29 CORDROGUE 19

2. REUNIONES Y CONFERENCIAS ORGANIZADAS DURANTE LA PRESIDENCIA ESPAÑOLA DE LA UE

2. 1. REUNIONES CON PARTICIPACIÓN DE MINISTROS Y MIEMBROS DE LA COMISIÓN

■ CONFERENCIA INAUGURAL DEL AÑO EUROPEO DE LA LUCHA CONTRA LA POBREZA Y LA EXCLUSIÓN SOCIAL (MADRID, 21 ENERO)

Conferencia Inaugural del Año Europeo de la Lucha contra la Pobreza y la Exclusión Social (Madrid, 21 enero)

Lugar de celebración y fecha: Salón de actos del Ministerio de Sanidad y Política Social, 21 de enero.

Descripción del evento:

El objetivo principal de la Conferencia, que tuvo por lema *Construyendo en común una sociedad para todas las personas*, fue **el lanzamiento oficial del Año Europeo que se implantó en los 27 Estados Miembros** de la Unión Europea y en Noruega, Islandia, Suiza y Liechtenstein.

El Parlamento Europeo y el Consejo, a propuesta de la Comisión Europea, designaron el 2010 como «Año Europeo de Lucha contra la Pobreza y la Exclusión Social».

Los objetivos del AE2010 son:

- **Reconocimiento de derechos:** derecho fundamental de las personas que se encuentran en situación de pobreza y exclusión social a vivir con dignidad y desempeñar un papel activo en la sociedad.
- **Responsabilidad compartida y participación:** aumentar la adhesión de la opinión pública a las políticas de inclusión social. El Año Europeo promoverá la participación de los actores públicos y privados.
- **Cohesión:** promover una sociedad más cohesiva, sensibilizando sobre las ventajas para todos de una sociedad en la que se erradique la pobreza, se permita la distribución justa y no se margine a nadie.
- **Compromiso y acciones concretas:** reiterar el firme compromiso de la Unión Europea y los Estados Miembros de influir de forma decisiva en la erradicación de la pobreza y la exclusión social y promover dicho compromiso y las acciones en todos los niveles de gobernanza.

La ponencia marco fue realizada por Felipe González, ex presidente del Gobierno Español, en calidad de Presidente del Grupo de Reflexión sobre el Futuro de la Unión Europea. **Tras la presentación de los objetivos del Año Europeo, se desarrollaron tres mesas redondas.** En la primera se pudo escuchar los testimonios de las personas en situación de pobreza o exclusión social. La segunda se centró en el análisis de experiencias y puntos de vista sobre la Estrategia de Lisboa y los objetivos de reducción de la pobreza. La última se orientó a los retos de futuro.

El evento culminó con una visita al Museo del Prado donde la Empresa de Inserción Madretierra sirvió un cóctel.

Asistentes:

Participaron unos 400 invitados, entre representantes de los Estados Miembros de la UE y Noruega, Islandia, Suiza y Liechtenstein, Consejeros autonómicos, representantes de ONG's y otros actores nacionales e internacionales relacionados con el tema objeto del Año Europeo.

Ofreció la oportunidad para que más de treinta personas de los más variados campos (personalidades políticas, activistas de ONG, personas en situación de exclusión...) interviniesen en los distintos paneles. Se favoreció la participación activa en los debates. Se contó con una nutrida participación de periodistas nacionales e internacionales que dieron cobertura al acto, cubrieron la rueda de prensa y dos visitas de estudio a proyectos sociales.

En la sesión de inauguración se contó con el Presidente del Gobierno de España y el Presidente de la Comisión Europea, así como el Presidente del Grupo de Reflexión sobre el Futuro de Europa, Felipe González. La Ministra de Sanidad y Política Social fue la anfitriona de la jornada. La sesión de clausura estuvo presidida por el Ministro de Asuntos Exteriores y Cooperación, Miguel Ángel Moratinos.

Conferencia Inaugural del Año Europeo de la Lucha contra la Pobreza y la Exclusión Social (Madrid, 21 enero)

También se contó con la presencia del Comisario de Empleo, Asuntos Sociales e Igualdad de Oportunidades Vladimir Špidla, y con la representación del Parlamento Europeo, Iñigo Méndez de Vigo y Jean Lambert, así como doce Ministros y Secretarios de Estado de distintos países.

Programa

08:00 – 09:00 Acreditación

09:30 – 10:10 Inauguración

- Trinidad Jiménez García-Herrera, Ministra de Sanidad y Política Social del Gobierno de España
- José Manuel Durão Barroso, Presidente de la Comisión Europea
- José Luis Rodríguez Zapatero, Presidente del Gobierno de España

10:10 – 10:45 **Ponencia marco La Europa Social que queremos: el reto de la pobreza y las desigualdades** - Felipe González Márquez. Presidente del Grupo de Reflexión sobre el futuro de la Unión Europea

10:45 – 11:15 Pausa Café

11:15 – 11:45 **Año Europeo de Lucha contra la Pobreza y la Exclusión Social: lanzamiento de las principales actividades del AE 2010. Proyección del vídeo de presentación** - Vladimír Špidla. Comisario de Empleo, Asuntos Sociales e Igualdad de Oportunidades.

11:45 – 13:15 **Mesa redonda: "Testimonios de personas en situación de pobreza o exclusión social"**

Moderadora: Roshan di Pippo, Directora de la Plataforma Social

Ponentes:

- Zoltanne Szvoboda, Hungría
- Mirko Grga. Italia
- Geneviève Baert, Bélgica
- Idriss Sadi, España

13:15 – 15:00 Almuerzo

15:00 – 16:15 **Mesa redonda: ¿Qué ha supuesto la Estrategia de Lisboa para el objetivo de reducción de la pobreza? Perspectivas desde distintos Estados Miembros y análisis de experiencias?**

Moderador: Aurelio Fernández López, Presidente del Comité de Protección Social

Ponentes:

- Francisco Moza Zapatero, Secretario General de Política Social y Consumo. Ministerio de Sanidad y Política Social. España
- Philippe Courard, Secretario de Estado de Integración Social y Lucha contra la Pobreza. Bélgica
- László Herczog, Ministro de Asuntos Sociales y Trabajo. Hungría
- Jetta Klijnsma, Secretaria de Estado de Asuntos Sociales y Empleo. Países Bajos.
- Martin Hirsch, Alto Comisario para la Solidaridad Activa contra la Pobreza y Alto Comisario para la Juventud. Francia.

16:15 – 17:30 **Mesa redonda "Retos en la lucha contra la pobreza y la exclusión social y compromisos de futuro a partir de 2010"**

Moderadora: Maria João Rodrigues, Asesora Especial para la Agenda de Lisboa para el Crecimiento y el Empleo.

Ponentes:

- Robert Verrue, Director General de Empleo, Asuntos Sociales e Igualdad de Oportunidades. Comisión Europea
- Jean Lambert, Representante del Parlamento Europeo
- Ludo Horemans, Presidente de EAPN-EU (Red Europea de Lucha contra la Pobreza)
- John Monks, Secretario General de la Confederación Europea de Sindicatos

17:30 – 18:00 Clausura

- Trinidad Jiménez García-Herrera - Ministra de Sanidad y Política Social del Gobierno de España
- Iñigo Méndez de Vigo – Representante del Parlamento Europeo
- Ministros y Ministras de Estados participantes en el AE 2010
- Miguel Ángel Moratinos. Ministro de Asuntos Exteriores y Cooperación del Gobierno de España

20:30 Visita al Museo del Prado y Cóctel, el Cóctel fue servido por la Empresa de Inserción Madretierra-

■ CONFERENCIA DE ALTO NIVEL SOBRE SALUD DIGITAL 2010 (BARCELONA, 15-18 MARZO)

Conferencia de Alto Nivel sobre Salud Digital 2010 (Barcelona, 15-18 marzo)

Lugar de celebración y fecha: Centro de Convenciones Internacional del Fórum de Barcelona. Barcelona, 15-18 de marzo de 2010

Descripción del evento:

El objetivo de la Conferencia Ministerial e-Health, que cada año se realiza bajo la responsabilidad de la Presidencia de turno de la Unión Europea con el apoyo de la Comisión, era **analizar el estado de la implementación del e-Health**. Esta Conferencia presentó la novedad de añadir a las reuniones ministeriales un **encuentro bajo el lema "e-Health para una atención sanitaria sostenible: innovaciones globales a través de acciones locales"**, y una presentación de los proyectos más innovadores impulsados por la UE en las regiones españolas y europeas.

Paralelamente, del 16 al 18, **se celebró la Conferencia y Exposición del Mundo de las Tecnologías de la Información Sanitaria. (World of Health IT Conference and Exhibition)**. Este evento reúne a la industria más avanzada del sector, tanto a escala nacional como internacional.

La "Semana e-Health 2010" ha sido un acontecimiento europeo de especial relevancia en el sector de las TICs en el ámbito de la salud. Durante la celebración de la misma, tuvo lugar una conferencia de Secretarios de Estado europeos en la que se acordó aprobar la aplicación de la gobernanza de la sanidad electrónica en Europa. Esta medida supone la creación de un marco común para el desarrollo conjunto de la sanidad electrónica en el espacio europeo. Desde que se aprobó la propuesta, 25 países y 7 asociaciones (profesionales, industria y pacientes) se han adherido al proyecto.

Como prueba del interés en impulsar la sanidad electrónica en Europa, **los ministros de Sanidad de la UE han firmado una Declaración institucional que recoge cinco puntos:**

- Una apuesta por una mayor coordinación política entre las distintas áreas donde la sanidad electrónica puede revertir en beneficio de la salud de los ciudadanos.
- La necesidad de mayores sinergias nacionales y europeas en competitividad y en investigación y desarrollo.
- La importancia de integrar plenamente la sanidad electrónica en el conjunto de las políticas europeas y en el desarrollo de la Estrategia Europea post-2010.
- La organización de acciones a escala europea relativas a la innovación y el desarrollo de la sanidad electrónica para mejorar la viabilidad técnica y la seguridad jurídica del manejo de datos por medios digitales.
- La implicación de todos los sectores relacionados con el desarrollo y la planificación de la sanidad electrónica.

Asimismo, se reunieron expertos en el ámbito de las Tecnologías Aplicadas a la Salud de los cinco continentes en el Foro Global para la Innovación en e-Health centrada en las Personas (Global People-centered e-Health Innovation Forum es) para fomentar **proyectos colaborativos a escala internacional** que aceleren la implantación de sistemas de salud basados en Tecnologías de la Información y la Comunicación (TIC) y centrados en las necesidades de los ciudadanos.

Asistentes:

La Conferencia de Alto Nivel contó con la participación de la Ministra de Sanidad y Política social junto con varios Ministros de Sanidad y Secretarios de Estado de la UE, así como con la presencia de la Comisaria europea para la Agenda Digital, Neelie Kroes, y el Comisario europeo de Sanidad y Política de Consumidores, John Dalli.

En este encuentro se dieron cita cerca de 150 ponentes, más de 2.500 delegados y 7.500 seguidores a través de redes sociales, además de un centenar de expositores locales, europeos e internacionales que contaron con más de 10.000 metros cuadrados de exposición.

Programa:

15 de marzo

9:30 – 10:00 Reunión de Ministros europeos de Sanidad

10:00 - 12:30 Fórum regional: e-Health y las regiones europeas

Conferencia de Alto Nivel sobre Salud Digital 2010 (Barcelona, 15-18 marzo)

12:30 - 13:15 Inauguración oficial de la exposición de la e-Health week 2010
13:15 - 15:30 Almuerzo
15:30 - 16:15 Apertura oficial de la Conferencia de Alto Nivel 2010
16:15 - 18:00 Mesa redonda ministerial: la integración de e-health en las políticas de salud
18:00 Cóctel de bienvenida en la sala de exposiciones

16 de marzo

9:00 - 9:45 Discurso de bienvenida
9:45 - 10:15 **UE Agenda digital**
10:15 - 11:00 **Debate – e-Health: La información adecuada, en el lugar y momento adecuados**
11:00 - 11:30 Pausa café
11:30 - 12:45 **Sesiones paralelas:**

- Gobernabilidad e-Health
- ¿Cómo pueden las TI ayudar en la lucha contra las pandemias?
- Servicios de salud a distancia
- Mejorar la investigación clínica mediante el uso efectivo de los datos del paciente
- La perspectiva de los pacientes y consumidores

12:45 Almuerzo
14:00 - 15:15 **Sesiones paralelas:**

- ¿La sostenibilidad de la atención sanitaria es posible sin e-Health?
- Cuando la telemedicina da resultados
- Productos y servicios e-Health
- Soluciones para una mejor calidad de la asistencia

15:15 Pausa
15:30 - 16:00 **Información del paciente e interacción – atención sanitaria 2.0 en práctica**
16:00 - 16:45 **UE-EE.UU. Cooperación en e-Health – Afrontar retos comunes**
16:45 - 17:15 Pausa café
17:15 - 18:30 **Sesiones paralelas:**

- La implicación de e-Health en las nuevas carreras profesionales
- Envejecimiento - Un reto global
- Movilidad inalámbrica en los hospitales
- ¿Es necesario un identificador único para evitar la desfragmentación del mercado e-Health?
- Apoyo a la toma de decisiones de los usuarios finales ¿está realmente funcionando?

17 de marzo

9:15 - 10:30 **Sesiones paralelas:**

- ¿Cómo el acceso a la información potencia la autonomía del paciente
- Más allá de la interoperabilidad técnica
- E-recetas - lecciones aprendidas y ejemplos
- Diseño en silico de tratamientos personalizados
- Información para superar las deficiencias de la atención sanitaria

10:30 - 11:00 Pausa café
11:00 - 11:30 **PL6 / e-Health ante los retos urgentes de la salud pública**
11:30 - 12:15 **PL7/ Como contribuye e-Health a la salud y al bienestar personales**
12:15 - 13:30 Almuerzo
13:45 - 15:00 **Sesiones paralelas:**

- El impacto de e-Health en la economía
- La aportación de las infraestructuras globales TIC a la investigación sanitaria
- Atención sanitaria en las enfermedades crónicas
- ¿Cómo la innovación contribuye a la mejora del estado de salud?
- Recursos de interoperabilidad semántica para mejorar la investigación clínica

15:00 - 15:15 Pausa
15:15 - 15:45 **La necesidad de un Registro Electrónico del Historial Médico (EHR) El camino hacia el éxito**

Conferencia de Alto Nivel sobre Salud Digital 2010 (Barcelona, 15-18 marzo)

15:45 -16:45 **El impacto de e-Health en las organizaciones y los profesionales sanitarios**

16:45 - 17:15 Pausa café

17:15 - 18:00 **Sesiones paralelas:**

- e-Health y las organizaciones de la salud – El huevo y la gallina
- Estándares par un marco global
- Mejoras en la seguridad del paciente
- ¿mercado e-Health? Presente y futuro
- De los servidores a la aparatología

18 de marzo

9:30 - 10:45 **Sesiones paralelas:**

La obtención de e-Health

e-Health para la salud mental

CALLIOPE: Cómo generar confianza en los servicios de e-Health a través de Europa

Utilizar Web 2.0 y las redes sociales

Modelos para optimizar la utilización de los recursos

11:15 - 12:30 Un mercado e-Health europeo ¿Realidad o ficción?

12:30 - 13:00 Sesión de clausura

■ CONFERENCIA DE ALTO NIVEL SOBRE TRASPLANTE DE ÓRGANOS (MADRID, 23-25 MARZO)

Conferencia de Alto Nivel sobre Trasplante de Órganos (Madrid, 23-25 marzo)

Lugar de celebración y fecha: Salón de actos del Ministerio de Sanidad y Política Social, 23 de marzo; Hotel Eurostars Madrid Towers, 24 y 25 de marzo.

Descripción del evento:

Con motivo de la Presidencia Española del Consejo de la Unión Europea, la Organización Nacional de Trasplantes organizó la Conferencia de alto nivel sobre Donación y Trasplante de órganos, que engloba la Conferencia «European and Universal challenges in organ donation Searching for global solutions» junto con la Tercera Consulta Global de la OMS sobre Donación de Órganos: "Striving to achieve self-sufficiency"

- **Conferencia "European and Universal challenges in organ donation Searching for global solutions" 23 de marzo**

La Conferencia *European and Universal Challenges in Organ Donation Searching for Global Solutions* tuvo lugar en el Auditorio del Ministerio de Sanidad y Política Social, comenzando a las 10.00h y con una clausura a las 18.20h.

Esta Conferencia permitió a los asistentes tener una visión de la situación actual y de los principales retos en la donación y el trasplante de órganos en los países de la Unión Europea, así como tener información actualizada sobre las acciones futuras de la Unión en este campo. **Presenta tres objetivos diferenciados, pero íntimamente relacionados:**

1. **Consolidar el apoyo de los Estados Miembros** y todos los estamentos implicados a las acciones políticas promovidas por la UE en el área de la donación y el trasplante de órganos: el Plan de Acción para fomentar la cooperación entre los Estados Miembros y la Dir Europea en materia de calidad y seguridad;
2. **Asegurar el respaldo de la UE a los Principios Rectores del Trasplante** formulados por la Organización Mundial de la Salud, como antesala a su discusión en la Asamblea Mundial en el mes de mayo de 2010
3. **Ofrecer el modelo organizativo europeo en el ámbito de donación y trasplante de órganos** como ejemplo para el resto de las regiones de la OMS, con especial énfasis en los aspectos relativos a la calidad y seguridad y en el esfuerzo continuado para resolver las discrepancias en donación y en acceso al trasplante entre países.

En este evento se contó con servicio de interpretación español-inglés-español.

- **La Tercera Consulta Global de la OMS sobre Donación de Órganos: "Striving to achieve self-sufficiency" 24 y 25 de marzo.**

La Tercera Consulta Global de la OMS sobre Donación de Órganos: "Striving to achieve self-sufficiency" tuvo lugar en uno de los Auditorios del hotel Eurostars Madrid Tower.

Este encuentro tuvo como objetivo **desarrollar el concepto de autosuficiencia en trasplante**, analizar sistemas que están progresando hacia el logro de dicha autosuficiencia y proporcionar una guía de recomendaciones para su consecución a distintos niveles. Esta Consulta Global contó con alrededor de 130 expertos de más de 70 países del mundo, que se distribuyeron en grupos de trabajo para facilitar un desarrollo efectivo de la reunión. El contenido de la Consulta Global incluyó **elementos de interés para los delegados y expertos de los países de la UE**, puesto que sus objetivos son compartidos con el Plan de Acción que la Comisión Europea desarrollará en el ámbito de la donación y el trasplante de órganos durante los próximos años 2009-2015.

Esta Conferencia supuso la **culminación de las líneas de trabajo a nivel internacional** que lleva a cabo España en materia de donación y trasplante. Implicó la convergencia de las acciones de nuestro país en el desarrollo de sistemas en esta área, tanto a nivel europeo como en el ámbito iberoamericano e incluso a nivel global, a través de la colaboración directa con la Organización Mundial de la Salud. Se asumió así el ya reconocido papel que España tiene como referencia mundial en este campo.

Asistentes:

Los asistentes a la Conferencia «European and Universal Challenges in Organ Donation Searching for Global Solutions» fueron los representantes de Sanidad de los Estados Miembros, del Parlamento y la Comisión Europea, los Rapporteurs del Parlamento Europeo, tanto de la Directiva de Calidad y Seguridad de los Órganos para Trasplante como del Plan de Acción, así como miembros del Consejo de Europa, la Organización Mundial de la Salud (OMS), la Sociedad Internacional de Trasplantes (The Transplantation Society - TTS),

Conferencia de Alto Nivel sobre Trasplante de Órganos (Madrid, 23-25 marzo)

Asociaciones de Pacientes trasplantados y otras figuras claves del mundo de los trasplantes. Destaca así mismo la participación al acto de la Ministra Trinidad Jiménez García-Herrera que realizó la inauguración oficial del acto.

A la consulta de la OMS, que constituyó un éxito de convocatoria, asistieron **130 expertos** de todo el mundo que se distribuyeron en ocho grupos de trabajo de 16 participantes, con tres líderes por grupo. Para la clausura oficial del acto se contó con el Secretario General de Sanidad José Martínez-Olmos.

Programa:

Conferencia «European and Universal challenges in organ donation Searching for global solutions»

23 de marzo

8:00 - 9:30 Bienvenida e inscripción

10:00 - 10:30 Inauguración oficial

- Trinidad Jiménez García-Herrera Ministra de Sanidad y Política Social
- Isabel de la Mata Consejera en Salud Pública de la Comisión Europea
- Jo Leinen Presidente Comisión ENVI del Parlamento Europeo
- Steffen Groth Director Tecnologías Sanitarias de la OMS
- Jeremy R. Chapman Presidente de la Sociedad Internacional de Trasplantes

10:30 - 11:30 Mesa redonda "Beneficios nacionales de una estrategia europea común" - Representantes de los Ministerios de Sanidad de países europeos

11:30 - 12:00 Pausa Café

12:00 - 13:30 Retos actuales en la donación y el trasplante de órganos en la Unión Europea - Moderadores: Günter Kirste y Enrique Moreno

- Escasez de órganos y desigualdad en el acceso al trasplante en la Unión Europea - Rafael Matesanz
- Sistemas de calidad y seguridad en el trasplante de órganos en Europa - Alessandro Nanni Costa
- Comunicación de la Comisión Europea: Opciones políticas y evaluación de impacto Isabel de la Mata

13:30 - 14:30 Cóctel

14:30 -16:30 Iniciativas de la Unión Europea en el campo de la donación y el trasplante de órganos - Moderadores: Arie Oosterlee y Jean-Marc Spieser

- Marco legislativo europeo relativo a los aspectos de calidad y seguridad en la donación y el trasplante de órganos. Directiva Europea - Miroslav Mikolášik
- Plan de acción: Promoción de la cooperación entre los Estados Miembros de la Unión Europea - Andrés Perelló
- La perspectiva de los pacientes - Terence P. Mangan y Alejandro Toledo
- El punto de vista de los profesionales del trasplante - Ferdinand Muehlbacher

16:30 - 17:00 Pausa café

17:00 - 18:20 Programa de la Organización Mundial de la Salud sobre donación y trasplante de órganos - Moderadores: Peter Doyle y Carl-Gustav Groth

- Donación y trasplante en la Programa OMS. Búsqueda de la autosuficiencia Luc Noël
- Papel y responsabilidad de las autoridades sanitarias en la búsqueda de la autosuficiencia: India - Rakesh Kumar Srivastava
- Papel y responsabilidad de las autoridades sanitarias en la búsqueda de la autosuficiencia: China - Jiefu Huang
- La contribución esencial de los profesionales de la salud en la búsqueda de la autosuficiencia - Jeremy R. Chapman y Francis L Delmonico

Tercera Consulta Global de la OMS en Donación y Trasplante de Órganos: Cómo lograr la Autosuficiencia

23 de marzo:

21:00 Cena de Bienvenida

24 de marzo

8:00 - 8:15 Bienvenida y elección de moderador, co-moderador y rapporteurs

Conferencia de Alto Nivel sobre Trasplante de Órganos (Madrid, 23-25 marzo)

8:15 - 9:00 Autosuficiencia - Luc Noël y Dominique Martin

- Qué, por qué, cuándo y cómo: Estudiar el concepto de autosuficiencia en el trasplante de órganos en un contexto global y proporcionar orientación práctica (recomendaciones) a los países sobre cómo iniciar y/ o consolidar la progresión hacia la autosuficiencia en el trasplante de órganos
- ¿Qué es la autosuficiencia?
- ¿Por qué debería ser el objetivo?
- ¿Quién debe implicarse en su consecución?
- ¿Cómo progresar hacia la autosuficiencia?
- La autosuficiencia como un nuevo paradigma

9:00 - 9:30 **Proceso de donación de órganos de donantes fallecidos: la vía crítica.** Una comprensión común del proceso de donación para maximizar la donación de donantes fallecidos - Francis L. Delmonico

9:30 - 10:00 Pausa Café

10:00 - 12:30 **Síntesis de la situación global actual - Representantes de las Regiones OMS**

Presentaciones de las 6 Regiones OMS

- Visión general de la Región OMS
- País modelo
- Debate

12:30 - 13:00 **Puesta en marcha de los Grupos de Trabajo** - Beatriz Domínguez-Gil

- Introducción de los Grupos de Trabajo
- Objetivos y resultados esperados
- Metodología y actividades

13:00 - 14:00 Almuerzo (Restaurante Planta 30)

14:00 - 16:30 **Grupos de Trabajo** (Salas: Atenas, Atlanta, Los Angeles I, Los Angeles II, Seoul I, Seoul II, Sydney I, Sydney II)

16:30 - 17:00 Pausa para café / Reunión de los Líderes de Grupo

17:00 - 18:30 **Grupos de Trabajo** (Salas: Atenas, Atlanta, Los Angeles I, Los Angeles II, Seoul I, Seoul II, Sydney I, Sydney II)

20:00 Cena

25 de marzo

9:00 - 11:00 **Informes de los Grupos de Trabajo** y debate general - Líderes de Grupo

11:00 - 11:30 Pausa Café

11:30 - 12:30 **Resumen** de recomendaciones para lograr la autosuficiencia - Rapporteurs

12:30 - 13:10 **Hacia el logro de la autosuficiencia:** Esquema de los próximos pasos - Francis L. Delmonico

13:10 - 13:30 Observaciones finales y conclusiones - Luc Noël

13:30 - 13:45 **Clausura Oficial** José Martínez-Olmos

13:45 - 15:00 Almuerzo (Restaurante planta 30)

■ CUMBRE EUROPEA SOBRE ACCIONES Y POLÍTICAS A FAVOR DE LA POBLACIÓN GITANA (CÓRDOBA, 8-9 ABRIL)

Cumbre Europea sobre Acciones y Políticas a favor de la Población Gitana (Córdoba, 8-9 abril)

Lugar de celebración y fecha: Palacio de Congresos de Córdoba, 8 y 9 de abril.

Descripción del evento:

La Segunda Cumbre Europea sobre la población Roma se celebró en el marco del Día Internacional del Pueblo Roma, con el lema Impulsando políticas a favor de la población Roma. Esta Cumbre supone dar continuidad al proceso iniciado en la Primera Cumbre, celebrada en el año 2008 en Bruselas, y puso de relieve los importantes avances que se han producido en los dos últimos años, avances que no han podido evitar la situación de extrema exclusión y discriminación que aún sufren muchos Roma en Europa por lo que es urgente emprender medidas que cambien esta circunstancia. La Cumbre fue precedida por una Resolución del Parlamento Europeo, así como por un informe de progreso y una Comunicación de la Comisión sobre la integración económica y social de los Roma en Europa, en la que se plantean los próximos pasos que desde la Comisión se van a llevar a cabo.

Los objetivos de la Cumbre pretendían estimular el debate sobre los avances producidos en las políticas europeas y nacionales en los últimos años y profundizar en los que deberían producirse de modo inmediato. Se hizo hincapié en la necesidad de incluir los asuntos Roma de modo transversal en las políticas comunitarias, incluida la estrategia 2020, en la importancia de la accesibilidad y adecuación de los instrumentos financieros y en los avances que se esperan con los trabajos de la Plataforma Integrada para la Inclusión de la Población Roma, y la aplicación de sus Principios Básicos Comunes

Asistentes:

La Cumbre congregó a cerca de 500 asistentes y dio oportunidad de participación a personas de los más variados campos (personalidades políticas, altos funcionarios de organizaciones nacionales e internacionales, activistas de ONG...), así como un gran número de periodistas nacionales e internacionales que dieron cobertura al acto, incluida la celebración de una rueda de prensa.

Para la inauguración de la Cumbre se contó con el Alcalde de Córdoba, la Ministra de Sanidad y Política Social, la Vicepresidenta de la Comisión Europea responsable de Justicia, Derechos Fundamentales y Ciudadanía, la Consejera de Igualdad y Bienestar Social de la Junta de Andalucía y el Vicepresidente segundo del Consejo Estatal del Pueblo Gitano.

La Ministra de Sanidad y Política Social, una representante del Parlamento Europeo, la Fundación Soros y representantes de Naciones Unidas y el Banco Mundial presentaron los nuevos pasos en las políticas europeas y nacionales con la población gitana.

En la sesión de clausura se contó con la presencia de la Ministra de Igualdad española y el Comisario europeo de Empleo, Asuntos Sociales e Inclusión, así como otros Ministros europeos. Al finalizar se presentó una Declaración conjunta del Trío (España, Bélgica y Hungría) en la que se definen los compromisos y retos que se proponen las tres Presidencias.

Programa:

8 de abril

07:45 – 09:15 Recepción y acreditaciones

09:30 – 10:30 Inauguración Oficial en el marco del Día Internacional del Pueblo Gitano

- Ministra de Sanidad y Política Social Trinidad Jiménez García-Herrera
- Alcalde de Córdoba Andrés Ocaña Rabadán
- Consejera de Igualdad y Bienestar Social de Junta de Andalucía Micaela Navarro Garzón
- Vicepresidente segundo del Consejo Estatal del Pueblo Gitano Antonio Vázquez Saavedra
- Vicepresidenta de la Comisión Europea y Comisaria Europea de Justicia, Derechos Fundamentales y Ciudadanía Viviane Reding

Himno Gelem Gelem

Cumbre Europea sobre Acciones y Políticas a favor de la Población Gitana (Córdoba, 8-9 abril)

10:30 – 11:30 **Mesa Redonda: Avances y retos en las políticas europeas y nacionales con la población Roma**

Preside: Ministra de Sanidad y Política Social Trinidad Jiménez García-Herrera

- Miembro del Parlamento Europeo (PPE, HU) Livia Járóka
- Presidente de Open Society Institute. George Soros
- Vice-Secretaria General de la ONU y Directora Regional de la PNUD para Europa y la CIS Kori Udovicki
- Director de Estrategia y Operaciones de la Región de Europa y Asia Central del Banco Mundial Theodore Ahlers
- Ex Primer Ministro Búlgaro y Miembro del Club de Madrid. Philip Dimitrov

11:30 – 12:00 Pausa café

12:00 – 13:30 **Valoración de las políticas: avances y límites**

Preside: Directora de Igualdad, DG Empleo, Asuntos Sociales e Igualdad de Oportunidades Belinda Pyke

- Los Fondos Estructurales como instrumento de inserción. DG Regio: Subdirectora General Katarina Mathernová
- Cooperación intergubernamental en el marco de los Fondos Estructurales (EURoma network). Subdirector General de la Unidad Administradora del Fondo Social Europeo Carlos Tortuero
- El papel del Consejo de Europa. Director General de Cohesión Social Alexander Vladychenko
- Visión de las organizaciones Roma. Oficina europea de información sobre los Roma/Gitanos (ERIO). Director ejecutivo Ivan Ivanov
- Progresos y retos en el marco de la Década. Presidencia de la Década para la Inclusión de los Roma Vice-Primer Ministro de Eslovaquia Dušan Čaplovič
- Garantía de derechos y no discriminación. Agencia de Derechos Fundamentales de la Unión Europea. Director Morten Kjaerum

13:30: Comida

15:00 – 16:30 **Mesas de debate en paralelo: Poniendo en marcha los principios de la Plataforma Europea para la Inclusión de la Población Roma**

Mesa uno. Principio dos: "Enfoque explícito pero no excluyente". Segregación versus integración. Proyectos específicos con Roma versus proyectos generales

Preside: Representante del Alto Comisionado para los Derechos Humanos de las Naciones Unidas en Bruselas Jan Jařab

- Fondos Estructurales. Acceder. Secretaría de la Red EURoma. Director de la Fundación Secretariado Gitano Isidro Rodríguez Hernández
- Políticas de vivienda. Comisionado para el Polígono Sur de Sevilla Jesús Maeztu Gregorio de Tejada
- Acceso a los servicios generales. Mediadores rumanos en salud. Presidente de la Agencia Nacional para los Roma de Rumanía Ilie Dincă
- Integración en la escuela. Fondo para la Educación de los Gitanos Toby Linden
- La perspectiva del FSE. Director del FSE. DG Empleo, Asuntos Sociales e Igualdad de Oportunidades. Comisión Europea Thomas Bender

Mesa dos. Principio cinco: "Sensibilidad hacia la dimensión de género". Género, desigualdades y discriminación.

Preside: Secretaria General de Políticas de Igualdad Isabel María Martínez Lozano

- Discriminación de la mujer. Consejo Estatal Checo para la Comunidad Roma Gabriela Hřabařová
- Cooperación Internacional. Red Internacional de mujeres gitanas Soraya Post
- Participación de la mujer. European Roma and Travellers Forum. Representante española, Abogada Carmen Santiago Reyes
- Papel de la mujer en la intervención social. Centro Roma de Estudios y la Intervención Social (Romani CRISS). Rumania Nicoleta Bitu

Mesa tres. Principio siete: "Uso de los instrumentos comunitarios". ¿Como pueden los instrumentos de la UE ser más eficaces en el plano local?

Preside: Representante del Parlamento Europeo.

- Instrumentos pre-adhesión. Vice-Primer Ministro Servio Bořidar Đjelic
- Las políticas europeas en el plano local. Red Sueca de municipios con comunidades Roma. Secretario de Estado para la Integración e Igualdad de Género Christer Hallerby
- Las visitas de alto nivel. Presidente de la comunidad Roma y Jefe Departamento de Debrecen en Hungría István Aba-Horváth y Edit Bene

Cumbre Europea sobre Acciones y Políticas a favor de la Población Gitana (Córdoba, 8-9 abril)

- Los costes económicos de la exclusión de la población Roma. Directora del Departamento de Desarrollo Humano de la Región de Europa y Asia Central del Banco Mundial Tamar Manuelyan Atinc
- Eficacia de las Directivas Antidiscriminación. Equinet Niall Crowley

Mesa cuatro: Principio nueve: "Implicación de la sociedad civil". Atrayendo a la sociedad civil hacia las causas gitanas

Presidente: Asesor de Alto Nivel del Punto de Contacto para los Roma y Sinti. OSCE ODHIR Andrzej Mirga

- El papel de las Fundaciones. Forum para la Inclusión de los Roma, Centro Europeo de Fundaciones Lisa Jordan
- El papel de las Organizaciones Roma. Alianza Civil de Rumania David Mark
- La actuación del Parlamento Europeo. Miembro del Parlamento Europeo (ESP, HU) Kinga Góncz
- La función de los líderes Roma. Ex-Miembro del Parlamento Europeo Juan de Dios Ramírez Heredia
- El papel de los medios de comunicación. Periodista Orhan Gallyhs

16:45 – 19:00 **Conmemoración del Día Internacional del Pueblo Gitano**

- Ceremonia de entrega de premios del Instituto de Cultura Gitana
- Ceremonia del Río.

19:00 Regreso al hotel

20:30 Cena

9 de abril

09:30 – 11:00 **Mesa redonda: Salud de la población Roma y desigualdades sociales.**

Presidente: Secretario General de Sanidad. España. José Martínez Olmos

- Indicadores determinantes de las desigualdades sociales en salud. Secretario General de Sanidad. España. José Martínez Olmos
- Programa europeo de Salud Pública. Asesora Principal en Salud Pública de la DG Salud y Protección de los Consumidores. Isabel de la Mata
- Relación salud – desarrollo. Director de la Oficina Europea para las Inversiones en Salud y Desarrollo, Oficina Regional para Europa. Organización Mundial de la Salud. Erio Ziglio
- Necesidades y prioridades. Proyecto MEHO para la salud de los Roma Universidad de Košice, Slovakia. Kvetoslava Rimárová

11:00 – 11:30 Pausa café

11:30 – 12:30 **Conclusiones de las Mesas de debate** (Presentación de conclusiones: Relator)

- Secretario General de Política Social y de Consumo. España. Francisco Moza Zapatero
- Secretario de Estado para la Integración Social. Bélgica. Philippe Courard
- Ministro de Asuntos Sociales y Empleo. Hungría László Herczog

12:30 – 13:30 **Acto de clausura**

- Ministra de Igualdad Bibiana Aído Almagro
- Ministro de Derechos Humanos de la República Checa Michael Kocáb
- Ministra de Asuntos Sociales y Sanidad de Finlandia Liisa Hyssälä
- Ministro de la Antigua República Yugoslava de Macedonia Nezdet Mustafa
- Ministro Bosnia Herzegovina Safet Halilovic
- Vice Primer Ministro Serbio para la integración en la UE Božidar Delic
- Experto Roma Nicolae Gheorghe
- Representante del Consejo Estatal del Pueblo Gitano Beatriz Carrillo
- Comisario Europeo de Empleo, Asuntos Sociales e Inclusión László Andor

13:30 Comida

■ CONFERENCIA SOBRE ENVEJECIMIENTO ACTIVO Y SALUDABLE (LOGROÑO, 29-30 ABRIL)

Conferencia sobre Envejecimiento Activo y Saludable (Logroño, 29-30 abril)

Lugar de celebración y fecha: Palacio de Congresos Riojaforum, 29 y 30 de abril.

Descripción del evento:

La finalidad de esta Conferencia era **potenciar el envejecimiento activo** como medida para conseguir que las personas mayores disfruten de una **vida saludable integrada plenamente en su entorno**, así como impulsar el desarrollo de la solidaridad y de las relaciones intergeneracionales.

El hecho de que tuviera lugar el 29 de abril de 2010 atendió a la finalidad de celebrar a la vez el **Día Europeo de la solidaridad intergeneracional**. Gran parte de sus contenidos y alguna de sus actividades complementarias giraron en torno a dar a conocer la importancia de la celebración de este día y a potenciar las relaciones entre generaciones.

Objetivos:

- Destacar la importancia de la salud como base para desarrollar un envejecimiento activo.
- Promover la puesta en marcha de planes de prevención de la enfermedad y el deterioro para mejorar la calidad de vida y retrasar la aparición de enfermedades en las personas mayores.
- Identificar las claves para conseguir que las personas mayores disfruten de un envejecimiento activo y una vida independiente.
- Impulsar el desarrollo de las relaciones intergeneracionales y la solidaridad intergeneracional.
- Celebrar el «Día Europeo de la solidaridad intergeneracional».
- Presentar buenas prácticas sobre envejecimiento activo a nivel europeo
- Elaborar propuestas sobre actuaciones para avanzar en materia de envejecimiento activo y saludable en los países de la UE

Asistentes:

Participaron unas 250 personas, entre representantes de los Estados Miembros relacionados con la sanidad y la política social, altos cargos de la Comisión Europea y del Parlamento, representantes de alto nivel de la CEPE (Comisión Económica para Europa de Naciones Unidas), Consejerías de las Comunidades Autónomas con responsabilidades en esta materia, Universidades, Institutos de Investigación, asociaciones de personas mayores, expertos europeos y nacionales en envejecimiento y en conceptualización y promoción del envejecimiento activo

Programa:

9:30 – 10:45 **Acto de inauguración:** Presidido por Trinidad Jiménez García-Herrera, Ministra de Sanidad y Política Social, España

10:45 – 11:45 **Actividad de celebración del "Día europeo de la solidaridad intergeneracional"**

- Audición de la orquesta "BANDALUSE PICCOLO BIG BAND", compuesta por personas mayores, jóvenes y niños
- Visión general de acciones e iniciativas intergeneracionales en la Unión Europea
- Experiencia intergeneracional en un centro educativo de Logroño; Proyecto PROGRESS – IMSERSO

11:45 – 12:00 Pausa café

12:00 - 13:30 **Sesión Plenaria: "Políticas y actuaciones en Europa para un envejecimiento activo y saludable"**

Coordinador: Francisco Moza Zapatero, Secretario General de Política Social y Consumo, Ministerio de Sanidad y Política Social, España

- Howard Oxley, Asesor, Dirección de Empleo, Trabajo y Asuntos Sociales,(OCDE)
- Bernd Marin, Director Ejecutivo del Centro Europeo de Viena sobre Políticas de Bienestar Social e Investigación
- Purificación Causapié Lopesino, Directora General del Instituto de Mayores y Servicios Sociales (IMSERSO), España
- Anne- Sophie Parent, Directora de la Plataforma Europea de Personas Mayores (AGE)

Conferencia sobre Envejecimiento Activo y Saludable (Logroño, 29-30 abril)

13:30 - 15:30 Comida

15:30 - 18:30 **Talleres simultáneos**

Taller 1 "Envejecimiento saludable"

Coordinador: Jorge Pinto Antunes, Director de Programas, Unidad de Estrategia de Salud, Dirección General SANCO, Comisión Europea

- Therese Räftegård Färggren, Experta en Planificación Sanitaria, Instituto Nacional de Salud Pública, Suecia
- Yvan Denion, Jefe de la Oficina "Ciudadanía e Integración de las personas con discapacidad y las personas mayores", Dirección General de Cohesión Social, Ministerio de Trabajo, Asuntos Sociales, Familia y Solidaridad, Francia
- José Manuel Ribera, Catedrático de la Facultad de Medicina, Universidad Complutense de Madrid, España
- Relator: Philippe Swennen, Director de Proyecto, Asociación Internacional de la Mutualidad (AIM), Bélgica

Taller 2 "Educación a lo largo de la vida"

Coordinador: Joseph Troisi, Director del Centro Europeo de Gerontología y Geriátrica, Universidad de Malta

- Carmen Stadelhofer, Directora del Centro de Educación Científica General, Universidad de Ulm, Alemania
- Pedro José Sauras Jaime, Jefe de Área de Aprendizaje a lo Largo de la Vida, Ministerio de Educación, España
- Barbara Kaszkur-Niechwiej, Directora del Centro de Educación de la Tercera Edad, Polonia
- Relator: Jim Soulsby, Coordinador de la Asociación para la Educación y el Envejecimiento (AEA), Reino Unido

Taller 3 "Vida laboral activa"

Coordinador: Aurelio Fernández López, Presidente del Comité de Protección Social, Unión Europea

- Bernard Casey, Investigador Principal, Instituto de Investigaciones sobre el Empleo Universidad de Warwick, Reino Unido
- Gunilla Malmberg, Directora de la Unidad de Servicios Sociales, Ministerio de Salud y Servicios Sociales, Suecia
- Stefano Stenta, Presidente de "Ente Bilaterale Artigianato Veneto" (EBAV), Italia
- Relator: Francesco Briganti, Director de la Oficina de la Asociación Europea de Instituciones Paritarias (AEIP)

Taller 4 "Participación Social"

Coordinador: Andres Vikat, Jefe de la Unidad Social, Demográfica y Estadística, Región Europea de Naciones Unidas (UNECE)

- Klára Fóti, Directora de Investigación en la Fundación Europea para la Mejora de las Condiciones de Vida y de Trabajo, Hungría
- Mercè Mas, Miembro del Consejo Estatal de Personas Mayores, España
- Bruno Constantini, Secretario General de la Federación Europea de personas mayores y jubiladas (FERPA)
- Relator: Marjan Sedmak, Vicepresidente de AGE, Eslovenia

Taller 5 "Solidaridad intergeneracional"

Coordinador: Davor Dominkus, Jefe de Área de Asuntos Sociales, Ministerio de Trabajo, Familia y Asuntos Sociales, Eslovenia

- Mariano Sánchez, Profesor de Sociología, Universidad de Granada, España
- Jean-Pierre Goor, Director del Proyecto de Pobreza y Justicia Social de la Fundación Rey Balduino, Bélgica
- Paul McGarry, Gerente de Estrategia de la Ciudad, Unidad de Salud, Ayuntamiento de Manchester, Reino Unido
- Relator: Ruth Brand, Miembro de la Comisión "Voluntariado y Participación", Asociación Alemana de Organizaciones de Personas Mayores (BAGSO), Alemania

18:30 - 21:00 Visita al Monasterio de San Millán de la Cogolla

21: 00 Cena en la Hostería del Monasterio de San Millán

Conferencia sobre Envejecimiento Activo y Saludable (Logroño, 29-30 abril)

30 de abril 2010

9:30 - 12:30 **Mesa redonda: "Acción conjunta entre los gobiernos y la sociedad civil"**

Presentación de las conclusiones de los talleres por los coordinadores

Debate entre responsables de políticas sociales y representantes de la sociedad civil

Coordinación: Dirk Jarré, Vicepresidente de la Plataforma Social Europea de ONG

- Erzsébet Kovárik, Secretaria de Estado, Ministerio de Asuntos Sociales y Trabajo, Hungría
- Francisco Moza Zapatero, Secretario General de Política Social y Consumo, Ministerio de Sanidad y Política Social, España
- Robert Verrue, Director General de Empleo, Asuntos Sociales e Igualdad de Oportunidades. Comisión Europea
- Françoise Castex, Parlamento Europeo
- Angela Schneider-Bodien, Asesora y Responsable de Política Social Europea, "Business Europe"
- Henri Lourdelle, Asesor, Confederación Europea de Sindicatos ETUC
- Anne – Sophie Parent, Directora de la Plataforma Europea de Personas Mayores (AGE)

12:30 - 13:30 Acto de Clausura

13:30 Comida: Almuerzo en la bodega "Dinastía Vivanco", seguido por una visita al Museo del Vino

■ CONFERENCIA SOBRE DISCAPACIDAD Y AUTONOMÍA PERSONAL A TRAVÉS DE LA EDUCACIÓN, LA ACCESIBILIDAD UNIVERSAL Y EL EMPLEO, COMO CONTINUACIÓN A LA RIM DISCAPACIDAD (ZARAGOZA, 20 Y 21 DE MAYO)

Conferencia sobre Discapacidad y Autonomía Personal a través de la Educación, la Accesibilidad Universal y el Empleo, como continuación a la RIM Discapacidad (Zaragoza, 20 y 21 de mayo)

Lugar de celebración y fecha: Palacio de Congresos Expo-Aragón, 20-21 de Mayo

Descripción del evento:

La Conferencia sobre “**discapacidad y autonomía personal a través de la accesibilidad universal, la educación y el empleo**” se celebró a continuación de la tercera Reunión Informal de Ministros de políticas sobre discapacidad.

Uno de los ejes de la Presidencia española era prestar **especial atención a la autonomía personal**, a través de la accesibilidad universal, la educación y la incorporación de las personas con discapacidad en el mercado laboral y su objetivo principal fue el de impulsar políticas de los Estados Miembros y de la UE que garanticen el **ejercicio de los derechos de las personas con discapacidad** en igualdad de condiciones con el resto de los ciudadanos de la UE.

Se trataron fundamentalmente estos aspectos:

- La nueva estrategia sobre discapacidad 2010-2020
- La aplicación de la convención de Naciones Unidas sobre los derechos de las personas con discapacidad
- Talleres sobre participación y autonomía personal, empleo y autonomía, y educación inclusiva
- Accesibilidad universal, con tres talleres específicos: edificación y espacios públicos urbanizados, infraestructuras y transportes y, por último, telecomunicaciones y sociedad de la información

Durante la Conferencia estuvieron instalados en el vestíbulo 15 stands en los que se pudo visitar expositores de instituciones y empresas con cuestiones de interés relacionados con la discapacidad: accesibilidad, empleo, educación (Vodafone, Telefónica, CENTAC, INTECO, CESyA, IMSERSO, CEAPAT...).

Asistentes:

Asistieron unos 350 participantes, entre representantes de la Comisión Europea y otros organismos internacionales, autoridades de los Estados Miembros, organizaciones de discapacidad europeas y españolas, profesionales, representantes de la industria y expertos en accesibilidad, educación y autonomía personal

Programa:

19 de mayo

19:30 - 20:00 Acreditación de participantes en el Hotel HIBERUS

19:30 - 20:00 Visita opcional a los distintos stands sobre autonomía personal a través de educación, empleo y accesibilidad de empresas y organizaciones.

20:00 - 22:00 Cóctel de bienvenida en el Palacio de Congresos Expo-Aragón.

20 de Mayo

8:45 - 9:15 Acreditaciones de participantes en el Hotel HIBERUS.

9:15 - 10:00 Sesión Inaugural

Presidenta de Mesa: Trinidad Jiménez · Ministra de Sanidad y Política Social.

Bienvenida: Marcelino Iglesias Ricou · Presidente de la Comunidad Autónoma de Aragón.

Juan Alberto Belloch · Alcalde de Zaragoza.

- Viviane Reding · Vicepresidenta de la Comisión Europea y Comisaria de Justicia, Derechos Fundamentales y Ciudadanía.
- Adam Kosa · Parlamento Europeo, Presidente del Intergrupo de Discapacidad.
- Luis Cayo Pérez-Bueno · Presidente de CERMI.
- Yannis Vardakastanis · Presidente del EDF.

Conferencia sobre Discapacidad y Autonomía Personal a través de la Educación, la Accesibilidad Universal y el Empleo, como continuación a la RIM Discapacidad (Zaragoza, 20 y 21 de mayo)

10:00 - 11:30 **Sesión Plenaria I: Aplicación De La Convención De La Naciones Unidas Sobre Personas Con Discapacidad en la UE y los EE.MM.** -Presidenta de Mesa: Belinda Pyke · Directora de Igualdad entre mujeres y hombres, lucha contra la discriminación y sociedad civil, Comisión Europea.

- Delia Ferri, Doctora en Derecho Constitucional Italiano y Europeo. La Convención en Europa, una cuestión de implementación conjunta entre la Comisión y los EE.MM.
- Jean-Marc Delizée, Secretario de Estado para Asuntos Sociales y Personas con Discapacidad, Bélgica. Implementación de la Convención en Bélgica y plan para la siguiente Presidencia.
- Ana Peláez, Vicepresidenta del Comité de Naciones Unidas sobre los Derechos de las Personas con Discapacidad. Enfoque de la aplicación de la Convención por sociedad civil.
- Cveto Ursic, Director General de las Personas con Discapacidad del Ministerio de Trabajo, Familia y Asuntos Sociales. Eslovenia. Retos europeos para la aplicación de la convención y su gobernanza.

Turno de preguntas

11:30 - 12:00 Café amenizado por el pianista Ignasi Tarrasa, por cortesía de la ONCE.

12:00 - 13:30 **Sesión Plenaria II: Accesibilidad Universal en la Nueva Estrategia - Sesión De Alto Nivel**

Presidente de mesa: Rafael de Lorenzo · Secretario General del Consejo de la ONCE.

- Inmaculada Placencia-Porrero, Jefa de la Unidad para la integración de las personas con discapacidad, Comisión Europea. Iniciativas europeas sobre la accesibilidad.
- Carlota Besozzi, EDF. Propuestas de la sociedad civil para una Europa de todos.
- Cristina Rodríguez Porrero, Directora del CEAPAT. Respuestas para los retos de la accesibilidad en España.
- Edit Rauh, Secretaria de Estado de Igualdad de Oportunidades de Hungría. Accesibilidad: transformándose en realidad en Hungría.

Turno de preguntas

13:30 - 15:30 Comida

15:30 - 17:00 **Tres Talleres Simultáneos**

Taller 1: Edificación y Espacios Públicos Urbanizados

Presidente de mesa: Juan Carlos Castro · Gerente, Instituto de Servicios Sociales de Aragón.

- Jean-Christophe Vanderhaegen · Director General de la Confederación de la Construcción, Bruselas. Contribución de la industria para avanzar hacia un entorno para todos.
- Ersebet Szollosi · Vicepresidenta del EDF. ¿Es nuestro entorno inclusivo para las personas con discapacidad?
- Monica Anna Klenovec · Arquitecta, Licenciada en Ingeniería, Profesora Universitaria, Austria. Usando estándares para avanzar en la accesibilidad.
- Anunciación Romero González · Directora General de Arquitectura y Política de Vivienda. Visión española para la accesibilidad en los entornos urbanos construidos.

Turno de preguntas

Taller 2 Infraestructuras y Transportes

- Salvatore D'Acunto · Jefe de la Unidad de Servicios de interés económico general, derechos de los pasajeros e infracciones de la Dirección General de Movilidad y Transportes de la Comisión Europea. Esfuerzos europeos en favor de las personas con movilidad reducida.
- Raúl López Gómez · Vía Libre-Fundosa Accesibilidad. Los beneficios de un transporte accesible.
- Wenceslao Sánchez Méndez · Gerente de Prestaciones de Accesibilidad a Viajeros. RENFE. Llevando la accesibilidad a la práctica, inversión en infraestructura de trenes de España.
- Ivo Konings · ENAT, Vicepresidente de la oficina de Accesibilidad belga y Concejal electo de la ciudad de Hasselt y en la provincia de Limburg. Expectativas de transporte para todos en Europa y el sector del turismo.

Turno de preguntas

Taller 3 Telecomunicaciones y Sociedad de la Información

Presidente de mesa: Miguel González Sancho · Jefe de Unidad ITC para la inclusión, sociedad de la Información y Medios de la Comisión Europea.

- Rodolfo Cattani · Secretario General del EDF. Eliminando barreras para las personas con discapacidad en las telecomunicaciones.
- Judith Breuer · Directora de Web Accessibility Initiative (WAI) del World Wide Web Consortium (W3C). Haciendo la Web accesible para todos.
- Víctor Manuel Izquierdo Loyola · Director General de INTECO. La sociedad de la información accesible en España.
- Blanca Alcanda Correa · Directora General de Technosite. ¿Puede la industria competir y hacer productos Tics accesibles?

Conferencia sobre Discapacidad y Autonomía Personal a través de la Educación, la Accesibilidad Universal y el Empleo, como continuación a la RIM Discapacidad (Zaragoza, 20 y 21 de mayo)

Turno de preguntas

17:30 - 19:00 Visita de Ejemplos de Accesibilidad en la Ciudad

20:00 - 22:00 Concierto Europeo para los Derechos de las Personas con Discapacidad A invitación del CERMI, en el Auditorio de Zaragoza. Se interpretará: Novena Sinfonía de Beethoven. Spes (Himno a la Esperanza), compuesto para la Convención sobre los Derechos de las Personas con Discapacidad. Autor: Pablo Peláez.

22:00 CENA (Auditorio de Zaragoza).

21 de mayo

09:30 - 11:00 **Tres Talleres Simultáneos**

Taller 1: Participación y Autonomía Personal en la Nueva Estrategia

Presidenta de mesa: Alexandra Pimenta · Directora de Instituto Nacional para la Rehabilitación, Portugal.

- Jan Jarab, Representante Regional del Alto Comisionado de la ONU para los Derechos Humanos, Oficina de Bruselas. Vida independiente, un derecho humano básico.
- Giampiero Griffio, EDF. ¿Rompiendo barreras para la participación y la autonomía?
- Thorsten Afflerbach, Jefe de la División de Integración de las Personas con Discapacidad de la Dirección General de Cohesión Social del Consejo de Europa. Lecciones a partir de la aplicación del Plan de Acción del Consejo de Europa.
- Marta Colomer, Jefa de Voluntariado del Ayuntamiento de Zaragoza. Apoyando la autonomía personal: todo el mundo puede contribuir.

Turno de preguntas

Taller 2: Empleo y Autonomía en la Nueva Estrategia

Presidenta de mesa: Christine Evans-Klock, Directora del Departamento de Habilidades y Empleabilidad de la OIT.

- Mercedes Jaraba, Subdirectora General de Ordenación y Cooperación de la Dirección General de Políticas Sectoriales de la Discapacidad. Igualdad de oportunidades en el empleo para las personas con discapacidad.
- Egbert Holthuis, Jefe de la Unidad "Estrategia para el Empleo, RSE y Desarrollo Local" de la Dirección General de Empleo, Asuntos Sociales e Igualdad de Oportunidades de la Comisión Europea. Esfuerzos europeos para mejorar las oportunidades de empleo de las personas con discapacidad.
- Henri Lourdelle, (ETUC). El papel de los sindicatos para mejorar la calidad de los trabajos de las personas con discapacidad.
- Josefa Torres Martínez, Asesora de la Asociación FSC Discapacidad. Experiencias prácticas sobre ajustes razonables.
- Rebekah Smith, Business Europe, Consejera de Asuntos Sociales. El empleo de las personas con discapacidad y su rentabilidad.

Turno de preguntas

Taller 3: Educación Inclusiva en la Nueva Estrategia

Presidenta de mesa: Adoración Juárez Sánchez · Directora del Colegio Tres Olivos.

- Cor Meijer, Director de la Agencia Europea para el Desarrollo de la Educación Especial. Trabajando para una educación inclusiva en Europa.
- Donata Vivanti, Vicepresidenta del EDF. ¿Es la educación inclusiva una realidad en Europa?
- María Luz Sanz Escudero, Vicepresidenta del CERMI. Propuestas operativas para asegurar el acceso del alumnado con discapacidad a la educación.
- Rosa Peñalver Pérez, Directora General de Evaluación y Cooperación Territorial del Ministerio de Educación. Mejorando la educación inclusiva en España. -Turno de preguntas

11:00 - 11:30 Café

11:30 - 13:00 Sesión Plenaria III: Nuevo Ciclo Político sobre la Discapacidad 2010-2020 en el Contexto de la Nueva Estrategia 2020 y la Nueva Agenda Social Europea

Presidente de mesa: Francisco Moza · Secretario General de Política Social y Consumo del Ministerio de Sanidad y Política Social.

- Johan Ten Geuzendam · Jefe de la Unidad de Integración de personas con discapacidad de la Comisión Europea. Prioridades para una nueva visión de la discapacidad en Europa: perspectiva de la Comisión Europea.
- Greet Van Gool · Jefe de Gabinete adjunto del Secretario de Estado para Asuntos Sociales y personas con Discapacidad, Bélgica. Recogiendo el testigo: Estrategia de la Presidencia Belga.

Conferencia sobre Discapacidad y Autonomía Personal a través de la Educación, la Accesibilidad Universal y el Empleo, como continuación a la RIM Discapacidad (Zaragoza, 20 y 21 de mayo)

- Ersebet Szollosi · Vicepresidenta del EDF. Prioridades para un nuevo enfoque: perspectiva del EDF.
- Miguel Ángel Cabra de Luna · Consejero del CESE. Empleo y accesibilidad para las personas con discapacidad: una visión para la próxima década. - Turno de preguntas

13:00 - 13:30 **Sesión de Clausura**

Presidente de Mesa: Francisco Moza · Secretario General de Política Social y Consumo.

- Jaime Alejandro Martínez · Director General de Coordinación de Políticas sectoriales sobre discapacidad. Presentación de conclusiones de la reunión informal de Ministros.
- Alberto Durán López · Vicepresidente Primero Ejecutivo, Fundación ONCE para la Cooperación e Inclusión de las Personas con Discapacidad.
- Belinda Pyke · Directora de igualdad entre mujeres y hombres, lucha contra la discriminación y sociedad civil, Comisión Europea.
- Ana Fernández Abadía · Consejera de Servicios Sociales y Familia del Gobierno de Aragón

13:30 **Cóctel de Clausura**

2.2. REUNIONES DE ALTO NIVEL Y EXPERTOS

■ REUNIÓN DE JEFES DE AGENCIAS DE MEDICAMENTOS DE LA UE (HMA I) (MADRID, 28-29 ENERO)

Reunión de Jefes de Agencias de Medicamentos de la UE (HMA I) (Madrid, 28-29 de Enero)

Lugar de celebración y fecha: Hotel Meliá Castilla, Madrid 28-29 de enero.

Descripción del evento:

Los Jefes de Agencias de Medicamentos trabajan para fomentar un sistema de regulación europea de medicamentos eficaz y eficiente. Los Jefes de Agencias de Medicamentos es una **red de los jefes de las autoridades nacionales competentes en la regulación de medicamentos de uso humano y veterinario** en el Espacio Económico Europeo. Están apoyados por grupos de trabajo que cubren áreas específicas de responsabilidad y por el Grupo de Gestión de Jefes de Agencias y la Secretaría Permanente.

Los Jefes de Agencias de Medicamentos cooperan con la Agencia Europea de Medicamentos y la Comisión Europea en el funcionamiento de la Red Europea de Regulación de Medicamentos. **Se reúnen regularmente dos veces por Presidencia de la Unión Europea**, con el fin de mantener una permanente coordinación y dirección del sistema comunitario de reglamentación farmacéutica, y permitir el intercambio de puntos de vista sobre temas de interés.

Asistentes:

Acudieron aproximadamente 80 asistentes pertenecientes a las Agencias de Medicamentos de países del Espacio Económico Europeo, representantes de la Comisión Europea, Agencia Europea de Medicamentos (EMA)

Programa:

28 de enero

Sesión de Medicamentos de uso veterinario

- 8:30 - 8:40 Adopción del orden del día
Adopción del acta de la reunión de octubre de 2009 en Uppsala
- 8:40 - 8:55 Resultados preliminares del cuestionario sobre **legislación de medicamentos** de uso veterinario
- 8:55 - 9:25 Control veterinario de la **resistencia a antibióticos** en España
- 9:25 - 9:40 Informe **Comisión Europea**
- 9:40 - 10:00 Informe Agencia Europea Medicamentos: task force en el **manejo de los arbitrajes por el CVMP**, actualización del proyecto DISCONTOOLS, política de acceso a Eudravigilance
- 10:00 - 10:05 Puntos varios
- 10:05 - 10:30 Pausa café

Sesión conjunta

- 10:30 - 10:35 Bienvenida (Presidenta de la AEMPS, Subsecretaria de Sanidad y Política Social)
- 10:35 - 10:40 Adopción del orden del día
Adopción del acta de la reunión de octubre de 2009 en Uppsala
- 10:40 - 10:55 Informe de la TH sobre recursos de MRP/DCP
- 10:55 - 11:20 Actualización del **grupo de apoyo telemático**
- 11:20 - 11:35 **Solicitudes electrónicas** (informe de progreso y preparación para reunión estratégica)
- 11:35 - 11:50 Estrategia y **Plan de Acción** del Grupo de Formación.
- 11:50 - 12:05 Actualización del grupo de **trabajo de los profesionales** de la comunicación
- 12:05 - 12:15 Puesta al día de la **gripe pandémica**
- 12:15 - 12:30 Reflexión sobre los procedimientos actuales de las **vacunas pandémicas**
- 12:30 - 12:45 Acceso a los documentos sobre la **implicación de la experiencia científica** en relación con la

Reunión de Jefes de Agencias de Medicamentos de la UE (HMA I) (Madrid, 28-29 de Enero)

evaluación de las vacunas para la gripe pandémica

12:45 - 14:00 Comida

14:00 - 14:20 Informe del **Management Group**

14:20 - 14:35 **Perfil del MoU**: valoración del nivel científico e independencia de la evaluación llevada a cabo autoridades nacionales para la Agencia Europea de Medicamentos

14:35 - 14:55 Puesta al día de la **Task Force HMA** de mejora de la legislación veterinaria: mandato y grupo focal

14:55 - 15:10 **Visitas BEMA 2010**

15:10 - 15:40 Implicaciones del **tratado de Lisboa** para las autoridades nacionales y las instituciones europeas

15:40 - 16:00 Pausa café

16:00 - 16:15 Plan de acción **EMA 2015**

16:15 - 16:50 Puesta al día de **HMA TF** sobre el Papel Estratégico II

16:50 - 17:00 Puntos varios

17:00 - 17:15 **Resumen de decisiones y acciones** (veterinaria y sesiones conjuntas)

- Puntos para información
- Informe de EMA MB a HMA
- Actualización del Comité Telemático EMA MB
- Puesta al día de los contactos de HMA sobre publicidad de medicamentos
- Informe del CMD (h) a HMA
- Informe del CMD (v) a HMA

29 de enero

Sesión Buenas Prácticas

9:00 - 9:05 Adopción del orden del día

9:05 - 9:35 Uso de la **información telemática** sobre comercio exterior para manejar asuntos de Salud Pública

Sesión de medicamentos de uso humano

9:35 - 9:45 Adopción del orden del día

Adopción del acta de la reunión de Octubre de 2009 en Uppsala

9:45 - 10:00 Participación de representantes de los pacientes/consumidores como observadores en el **grupo de trabajo sobre Farmacovigilancia PhVWP**

10:00 - 10:15 Informe **ERMS FG**

10:15 - 10:45 Pausa café

10:45 - 10:55 Informe de situación del Grupo de trabajo del **Consejo de Medicamentos y Productos sanitarios**

10:55 - 11:15 Puesta al día del **paquete farmacéutico**

11:15 - 11:35 Puesta al día de la **Task Force** sobre disponibilidad de medicamentos para uso humano

11:35 - 11:45 Puntos varios

11:45 - 12:00 Resumen de **decisiones y acciones**, puntos para información

12:00 - 13:00 Comida

■ SEMINARIO SOBRE SOPORTE CIENTÍFICO EN LA VIGILANCIA DE RIESGOS ASOCIADOS CON ALIMENTOS IMPORTADOS (SEVILLA, 10 FEBRERO)

Seminario sobre Soporte Científico en la Vigilancia de Riesgos Asociados con Alimentos Importados (Sevilla, 10 de febrero)

Lugar de celebración y fecha: Hotel NH Plaza de Armas, Sevilla 10 de febrero

Descripción del evento:

En esta reunión la EFSA invitó a distintas organizaciones internacionales para profundizar y analizar los métodos y técnicas de evaluación de los riesgos en los alimentos importados a través de los puestos de inspección europeos. Los Consumidores Europeos esperan un **alto nivel de seguridad alimenticia** en todos los productos disponibles en el mercado europeo independientemente de su origen.

Para mantener este nivel de protección, **la forma en que se evalúan los riesgos en la importación ha de ser revisada** regularmente, particularmente en un contexto de comercio mundial en aumento. Estos métodos de evaluación requieren información de los países exportadores, los controles de las fronteras Europeas e informes sobre los resultados de la protección de consumidores. Los problemas metodológicos encontrados son a menudo similares en la salud vegetal, animal o humana.

Una primera discusión de estos asuntos tuvo lugar en el simposio conjunto de la Agencia Francesa de Seguridad Alimentaria (AFSSA) y la EFSA sobre "la evaluación de los riesgos para la salud en el contexto de importaciones de comida, animales y plantas en la Unión Europea", el 3 de Octubre de 2008. Este taller de trabajo organizado de forma conjunta por la Agencia Española de Seguridad Alimentaria (AESAN) y la EFSA, quiso resaltar las **mejores prácticas** que se llevan a cabo en la actualidad, y los **últimos desarrollos metodológicos y de investigación** que apoyan la toma de decisiones. Organizado por la AESAN, se celebró en Sevilla el 10 de febrero de 2010 en conjunción con la 35 reunión del Foro Consultivo.

El taller se desarrolló desde las 9.00 hasta las 18.00. La sesión de mañana versó sobre el estado actual y sistemas actuales usados tanto para la **identificación de riesgos relacionados con las importaciones**, mientras que la sesión de tarde se centró tanto en los métodos actualmente aplicados para la evaluación de riesgos como los nuevos avances en este campo.

Asistentes:

Asistieron representantes de todos los países miembros de la Unión Europea así como de los países candidatos y EFSA. De la Autoridad Europea de Seguridad Alimentaria asistió una delegación de 25 personas.

Programa:

9:00 – 9:10 **Mensaje de bienvenida** – Catherine Geslain-Lanéelle Directora Ejecutiva de la EFSA

9:10 – 9:20 **Mensaje de bienvenida** – Roberto Sabrido Presidente de la AESAN

9:20 - 10:20 **Estado de la Situación**

Moderadora: Riitta Maijala, Directora de vigilancia de riesgo, EFSA

- Resumen del Seminario anterior sobre vigilancia de riesgos para la salud asociados con los alimentos, animales y plantas importadas que tuvo lugar en París el 03/10/2009 - Valerie Baduel, Agencia Francesa de Seguridad Alimentaria (AFSSA)
- Estado de la situación y desafíos en la metodología científica aplicada a la vigilancia del riesgo en las importaciones - Howard Pharo Unidad de análisis de riesgo, Ministerio de Agricultura y Bosques, Nueva Zelanda
- Debate - Valerie Baduel, Agencia Francesa de Seguridad Alimentaria (AFSSA)

10:20 - 10:40 Pausa Café

10:40 – 12:15 **Sistemas actuales para la identificación de los riesgos asociados a importaciones: requerimientos de datos (incluyendo intercambio de datos y modelos/hipótesis comunes)**

Moderadora: Riitta Maijala, Directora de vigilancia de riesgo, EFSA

- Descripción general de los aspectos científicos relacionados con los sistemas de alerta fitosanitaria, ejemplos y perspectivas desde la escala nacional y europea y desde la perspectiva de la organización europea por la protección de las plantas - Alan MacLeod Agencia de investigación en alimentación y medio-ambiente, Reino Unido.

Seminario sobre Soporte Científico en la Vigilancia de Riesgos Asociados con Alimentos Importados (Sevilla, 10 de febrero)

- Funetes de datos requeridas para evaluar el riesgo del animal en la salud: la vigilancia nacional sanitaria en Estados Unidos para los animales y sistemas de monitorización - Sarah Tomlinson Asistente del Director del centro para Epidemiología salud animal (CEAH), Unidad nacional de vigilancia, Secretaría de Estado de Agricultura (USDA-APHIS / CEAH NSU) Estados Unidos
- Disponibilidad de datos para la evaluación de riesgos en las importaciones - Evangelos Pongas Funcionario, Implementación de la red de comercio exterior y atención al usuario, Jefe de sección de Comercio Exterior, Producción (G5) EUROSTAT
- Debate - Alan MacLeod, Sarah Tomlinson y Evangelos Pongas

12:15 – 12:30 Conclusiones de las sesiones de la mañana.

12:30 - 13:30 Almuerzo

13:30 – 15:00 **Métodos actuales para la evaluación de riesgo en importaciones (incluyendo la armonización /Sinergia y los Estándares para los controles de calidad)**

Moderador: Hubert Deluyker Director de la Cooperación científica y asistencia, EFSA

- La importancia de los métodos de análisis armonizados para proveer datos fiables - Piotr Robouch Instituto para los materiales de referencia y las medidas (IRMM), Centro de investigación conjunta JRC.
- Evaluar el riesgo de las especies clave de plagas sistematizando su brote - Rebecca Ganley, Scion, Instituto de Investigación para la Protección del Bosque. Nueva Zelanda
- Modelos científicos para evaluar el riesgo de nuevas plagas fitosanitarias NCSU APHIS Sistema de previsión de fitosanitarias (NAPPFAST) - Glenn Fowler, Universidad del Estado de Carolina del Norte, Servicio de Inspección de animales y plantas (APHIS) sistema de previsión de plagas fitosanitarias (NAPPFAST) Estados Unidos
- Debate - Piotr Robouch, Rebecca Ganley, y Glenn Fowler

15:00 - 15:20 Pausa Café

15:20 – 16:55 **Nuevos avances científicos en la evaluación de riesgo en importaciones: Ejemplos (incluyendo el uso de nuevos métodos/ actividades de investigación)**

Moderador: Hubert Deluyker Director de la Cooperación científica y asistencia, EFSA

- Qué hemos aprendido hasta ahora sobre los resultados estadísticos de la monitorización con la dioxina? - Peter Fürst Instituto de análisis químico y veterinario, Münster, (CVUA-MEL) Alemania
- Interacción y enfermedades entre las poblaciones acuáticas salvajes y de granja - Ed Peeler Centro de ciencia de acuicultura e industria pesquera (CEFAS) Reino Unido.
- Nuevas herramientas de diagnóstico para identificar los organismos en cuarentena en la Fitosanidad - Peter Bonants, Proyecto QBOL, coordinador de Investigación Internacional sobre plantas Wageningen UR Holanda.
- Herramientas para analizar los datos de los sistemas de alerta. Declan P. Naughton Grupo de investigación sobre las ciencias farmacéuticas y biomédicas Universidad Kingston, Reino Unido.
- Debate - Peter Fürst, Ed Peeler, Peter Bonants y Declan P. Naughton

17:00 – 17:40 **Conclusiones de las sesiones de la tarde y panel** - Michael Scannell, Adviser DG SANCO Comisión Europea, Valerie Baduel, AFSSA, Howard Pharo, MAF, Hubert Deluyker, EFSA.

17:40 – 18:00 **Clausura oficial del seminario** - Carlos Escribano Director General de Recursos animales y agrícolas, Ministerio del Medio ambiente y medio rural y marino, España

18:00 Cocktail

■ REUNIÓN DEL FORO CONSULTIVO DE LA AGENCIA EUROPEA DE SEGURIDAD ALIMENTARIA (EFSA) Y DE LAS AUTORIDADES EUROPEAS DE SEGURIDAD ALIMENTARIA (SEVILLA, 11 Y 12 DE FEBRERO)

Reunión del Foro Consultivo de la Agencia Europea de Seguridad Alimentaria (EFSA) y de las Autoridades Europeas de Seguridad Alimentaria (Sevilla, 11 y 12 de febrero)

Lugar de celebración y fecha: Hotel ABBA Triana, Sevilla 11 y 12 de febrero

Descripción del evento:

En esta reunión organizada por la EFSA participaron los miembros del Foro Consultivo. **Este Foro conecta a las autoridades en materia de seguridad alimentaria de los 27 países miembros** y es una pieza fundamental en la coordinación en materia de evaluación de riesgos alimentarios en la Unión Europea.

La reunión tuvo lugar en un día y medio. El día 11 por la noche se celebró una cena con motivo de la Presidencia española con todos los asistentes del Foro, además de personal de la AESAN, y del gobierno regional.

Asistentes:

En total han participado entre Estados Miembros y personal de la EFSA unas **55 personas**

Programa:

11 de febrero

9:00 **Bienvenida** - Roberto Sabrido, Presidente de la AESAN y de Catherine Geslain, Directora Ejecutiva de la EFSA.
9:05 - 18:00 **Temas internos de la EFSA** con pausas para café y comida.
18:45 - 20:45 Visita cultural guiada.
21:00 Cena de gala de los componentes del foro en el restaurante Abades Triana.

12 de febrero

9:00 - 13:00 **Temas internos de la EFSA** con pausa para café.
13:00 **Clausura**.

■ REUNIÓN *CHIEF MEDICAL OFFICERS* (CÁCERES, 12-13 FEBRERO)

Reunión *Chief Medical Officers* (Cáceres, 12-13 de febrero)

Lugar de celebración y fecha: Complejo Cultural de San Francisco, Cáceres, 12 y 13 de febrero

Descripción del evento:

Se trata de una reunión de **Altos Representantes Médicos y de Enfermería de los Ministerios de Sanidad de la Unión Europea**. Este encuentro se realiza dos veces al año y en él se tratan problemas actuales, riesgos y retos futuros en el área de la Salud.

Como temas destacados se abordaron las desigualdades en salud, trasplantes, política de medicamentos, nuevos perfiles enfermeros, gripe pandémica, seguridad de los pacientes y salud electrónica. En efecto, las desigualdades en salud y la monitorización de los determinantes sociales de salud han sido una prioridad de la Presidencia Española en el año 2010 puesto que **la salud es una pieza clave para la prosperidad y el crecimiento económico**. En este ámbito tienen mucha importancia también el acceso equitativo a los sistemas de salud, así como el uso racional de las tecnologías y tratamientos, puestos al servicio de la sociedad y teniendo en cuenta a los grupos más desfavorecidos. Se quiso contribuir al enriquecimiento del debate en este ámbito, con vistas de las Conclusiones del Consejo que se adoptarían en junio.

En la fase final de la temporada epidémica se quiso un análisis inicial del comportamiento del virus pandémico en el hemisferio norte (distribución, incidencia, morbilidad, mortalidad, grupos más afectados), y más especialmente en la UE, un análisis de los resultados iniciales de la campaña de vacunación. **También se analizaron los retos de futuro y los aspectos a trabajar en el corto y medio plazo.**

Asistentes:

Asistieron aproximadamente **70 delegados entre miembros de las redes Chief Medical Officers y Chief Nursing Officers, miembros de la OMS y expertos a nivel nacional**. Se contó con la presencia destacada del secretario General de Sanidad José Martínez Olmos.

Programa:

11 de febrero

13:00 - 17:00 Acogida y acreditación de los asistentes en la sede del Ministerio de Sanidad y Política Social (Madrid). Tiempo libre.

17:00 - 21:00 Traslado desde el Ministerio de Sanidad y Política Social Madrid a Cáceres en autobús.

21:00 - 21:45 Registro de los participantes en el vestíbulo del Gran Hotel Don Manuel de Cáceres.

21:45 Recogida en el hotel

22:00 Recepción oficial en el Palacio de la Isla ofrecida por el Ayuntamiento

12 de febrero

08:30 Recogida en el hotel

09:00 - 09:30 Acogida en el Complejo Cultural San Francisco (sede de la reunión)

09:30 - 10:00 Inauguración

10:00 - 13:30 **Sesión plenaria:** Iniciativas españolas en materia de salud en el marco de la Presidencia de la Unión Europea.

10:00 - 10:45 **Panel: Monitorización de determinantes sociales de la salud** y reducción de desigualdades y su plasmación en el proyecto de Ley General de Salud Pública. Presentación de la temática por el Dr. Ildefonso Hernández seguido de un panel en el que participan Hungría, Portugal y Suecia y de una discusión abierta a los asistentes.

10:45 - 11:30 **El modelo español de donación y trasplantes: hacia una política común europea.** Presentación: Dr. Rafael Matesanz, seguida de una discusión abierta a los asistentes.

11:30 - 12:00 Pausa para café y foto de familia

12:00 - 12:45 **Política de Medicamentos.** Presentaciones del Dr. Alfonso Jiménez, Director General de Farmacia y Productos Sanitarios y del Dr. Carlos Lens seguida de una discusión abierta a los asistentes.

12:45 - 13:30 **Nuevos perfiles enfermeros:** Especialización en Enfermería. Presentación de Dña. Ana Giménez Maroto y del Dr. Máximo González Jurado seguida de una discusión abierta a los asistentes.

Reunión *Chief Medical Officers* (Cáceres, 12-13 de febrero)

13:30 - 14:30 Comida.

14:30-17:45 **Sesiones separadas para CMOs y CNOs**

SESION CMO

14:30 - 14:45 **Bienvenida** y presentación del programa de la tarde.

14:45 - 15:45 **Panel: Pandemia de Gripe A: Lecciones aprendidas.** Moderador: Dr. Ildefonso Hernández, Presentaciones de España, Bélgica, Francia, Bulgaria y Hungría, seguidas de una discusión abierta a los asistentes.

15:45 - 16:15 Café

16:15 - 17:45 **Panel: Seguridad de los pacientes. Retos comunes para profesionales sanitarios y ciudadanos.**

- Moderador: Dr. Pablo Rivero Corte (España)

Presentaciones sobre las estrategias nacionales y regionales en España, y el papel de los profesionales de la salud Dña. Concha Colomer, Dña. Mercedes Palomar y Dña. Marisa Dotor Gracia y D. Clarenco Cebrián Ordiales, seguidas de una discusión abierta a los asistentes.

SESION CNO

14:30 - 14:45 Bienvenida y presentación del programa de la tarde.

Presidencia: Ana Gimenez, Chief Nursing Officer (España)

14:45 - 15:30 **Provisión de Recursos Humanos y Cuidados Seguros en España** - Dña. Carmen Fuentelsaz (España)

15:30 - 16:00 **Proyecto Séneca sobre seguridad del paciente** - D. José Rodríguez (España)

16:00 - 16:30 Café.

16:30 - 17:45 **Panel: Nuevos perfiles enfermeros en Europa**

Moderador: D. José Rodríguez (España), con la participación de: Dña. Jenneke van Veen (Holanda); Dña. Shiela O'Malley (Irlanda); Dña. Eva Stolpe (Suecia); D. Pierre-Benjamin Gracia (Francia); D. Francisco Javier Romero (España)

18:30 - 20:00 Evento social

20:45 Recogida del hotel

21:15 Cenaoficial

13 de febrero

8:30 Recogida en el hotel

9:00 - 13:00 Sesiones separadas para CMOs y CNOs

SESION CMO

09:00 - 09:15 Introducción al programa del día.

09:15 - 10:30 **Panel: Cooperación en e-Health en Europa. Un nuevo modelo de gobernabilidad.** Moderador Dr. Pablo Rivero Corte (España)

10:30 - 11:00 Café.

11:00 - 12:30 **Panel: Recursos Humanos en salud**

Moderador: Dr Alberto Infante Campos (España)

Presentaciones de Suecia, España, Hungría, y de la Comisión Europea seguidas de una discusión abierta a los asistentes.

12:30 - 13:00 Resumen y Conclusiones.

SESION CNO

09:00 - 09:15 Introducción al programa del día. Presidencia: Dña. Ana Gimenez, Chief Nursing Officer, (España)

09:15 - 10:00 **Expansión de la práctica profesional: Roles avanzados y nuevos perfiles enfermeros.** - Dña. Bente Sirveste, Oficina regional de Europa - (OMS)

10:00 - 10:30 **Programa formativo de la especialidad de Enfermería Geriátrica en el Sistema Nacional de Salud.** - Dña. Misericordia García, (España)

10:30 - 12:30 **Grupos de discusión: Identificación de competencias avanzadas y modelos de desarrollo y formación.**

Presidencia: Dña. Ana Giménez. Chief Nurse Officer (España)

Moderadores: Dña. Misericordia García (España) y D. Francisco Javier Romero (España)

■ CONFERENCIA SOBRE ENFERMEDADES CARDIOVASCULARES (MADRID, 18-19 FEBRERO)

Conferencia sobre Enfermedades Cardiovasculares (Madrid, 18-19 febrero)

Lugar de celebración y fecha: Madrid, Hotel Eurobuilding, Calle Padre Damian, 23. 18 y 19 de febrero.

Descripción del evento:

Las enfermedades cardiovasculares son la primera causa de mortalidad y provocan mucha enfermedad, discapacidad, necesidades sociosanitarias y gasto público en la UE.

Esta conferencia pretendía examinar el impacto de las enfermedades cardiovasculares en Europa. Además, ésta ha sido la oportunidad para hacer una reflexión sobre los progresos realizados en la salud cardiovascular desde la declaración de 2002 de la Presidencia española y para identificar los puntos débiles de las políticas de salud cardiovascular.

Los objetivos que se han planteado para la Conferencia han sido:

- Revisar el conocimiento existente y las políticas implementadas en los Estados Miembros respecto a la reducción de los factores de riesgo como son el tabaquismo, el consumo excesivo de alcohol, la nutrición inadecuada y la falta de actividad física.
- Identificar puntos críticos y consensuar propuestas para actuaciones futuras en la prevención de las enfermedades cardiovasculares y de las enfermedades crónicas que comparten factores de riesgo.

Los temas principales de la Conferencia han sido:

- Factores de riesgo para enfermedades cardiovasculares comunes a otras enfermedades crónicas.
- Prevención cardiovascular: avances conseguidos desde el año 2002
- Implementación de las estrategias de salud cardiovascular en Europa: presentación de buenas prácticas de salud

Asistentes:

Se contó con la asistencia de **representantes de los 27 países, miembros de reconocido prestigio internacional de instituciones académicas y de investigación en dicha materia** (como la SEC, CES, EHN) y otras organizaciones ciudadanas.

Programa:

18 de febrero

8:30 - 9:30 **Inscripción**

9:30 - 9:40 **Bienvenida**

- José Martínez Olmos. Secretario General de Sanidad. Ministerio de Sanidad y Política Social (MSPS)

Sesión 1: Factores de riesgo comunes para enfermedades cardiovasculares y otras enfermedades no transmisibles
Moderación:

- Leopol Gerits. Federal Public Service of Health. Food Chain Safety and Environment. Bélgica
- Róbert G. Kiss. Secretary General. Hungarian Society of Cardiology

09:40 - 10:00 **El consumo de tabaco y las enfermedades cardiovasculares:** tendencias y políticas de control
Gunilla Bolinder. Karolinska Institutet. Suecia

10:00 - 10:20 **Alcohol y enfermedades crónicas:** una relación compleja

Juliette Guillemont. Institut National de Prévention et d'éducation pour la santé. Francia

10:20 - 10:40 **Eficacia de las intervenciones sobre los estilos de vida** en la prevención de las enfermedades cardiovasculares
Jaakko Tuomilehto. University of Helsinki. Finlandia

10:40 - 11:00 **Café**

11:00 - 11:20 **Desigualdades en enfermedades cardiovasculares:** causas y consecuencias

Simon Capewell. University of Liverpool. Reino Unido

11:20 - 12:15 Debate: **Valoración de las necesidades para superar las lagunas del conocimiento científico** sobre los factores de riesgo comunes a las enfermedades no transmisibles

12:15 - 14:00 **Almuerzo**

Conferencia sobre Enfermedades Cardiovasculares(Madrid, 18-19 febrero)

Sesión 2: Enfermedades cardiovasculares: avances conseguidos desde el año 2002

Moderación:

- Marie-Lise Lair. Head. Centre for Health Studies. Luxemburgo
- Brian Maurer. Medical Director. St. Vincent's University Hospital. Dublín, Irlanda

14:00 - 14:20 **Enfermedades cardiovasculares: avances conseguidos desde el año 2002.**

Lars Rydén. Cardiology Unit. Karolinska Institutet. Suecia

Sesión 3: Grupos de trabajo.

Moderación:

- M^a Jesús Salvador. Ex-presidenta. Sociedad Española de Cardiología. España
- John Deanfield. Professor of Cardiology. University College Hospital. Londres. Reino Unido

14:30 - 14:40 Introducción a los grupos de trabajo, *John Deanfield*

14:40 - 15:40 **Grupos de trabajo**

- **Desigualdades:** Carme Borrell. Directora. Observatorio de Salud Pública. Agencia de Salud Pública. Barcelona. España
- **Moderadora:** Rosa Ramírez. Directora. Subdirección General de Promoción de la Salud y Epidemiología. Dirección General de Salud Pública y Sanidad Exterior. MSyPS. España
- **Sistemas de información:** Luigi Palmieri. Istituti Superiore di Sanita. Centro Nazionale di Epidemiologia. Italia
- **Moderadora:** Mercedes Alfaro. Directora. Instituto de Información Sanitaria. Agencia de Calidad del SNS. MSyPS. España
- **Screening de factores de riesgo:** Michael O'Shea. Irish Heart Foundation. Irlanda
- **Moderadora:** Susanne Logstrup. European Hearth Network. Bélgica

15:40 - 16:00 Café

16:00 - 17:20 Puesta en común de los grupos de trabajo

17:20 - 17:40 Debate

17:40 - 18:00 Resumen de la sesión

20:00 Traslado al restaurante desde el hotel

Cena de bienvenida en el restaurante "La Favorita"

Traslado del restaurante al hotel

19 de febrero

Sesión 4: Implantación de estrategias sobre enfermedades cardiovasculares en Europa: ejemplos de buenas prácticas

Moderación:

- Pablo Rivero. Director General. Agencia de Calidad del SNS. Ministerio de Sanidad y Política Social. España
- John Martin. Cardiovascular Medicine, UCL Division of Medicine. University College London. Londres. Reino Unido

09:30 - 09:50 **Estrategia en Cardiopatía Isquémica del Sistema Nacional de Salud en España**

- Concha Colomer. Directora. Oficina de Planificación Sanitaria y Calidad. Agencia de Calidad del SNS. MSyPS. España
- Alfonso Castro-Beiras. Coordinador. Estrategia en Cardiopatía Isquémica del Sistema Nacional de Salud. España

09:50 - 10:10 **Políticas de control del tabaquismo** en Irlanda - *Siobhan Jennings*. Health Service Executive. Irlanda

10:10 - 10:30 **Ácidos grasos trans** en Dinamarca y otros países de la UE - Steen Stender. Danish Nutrition Council. Dinamarca

10:30 - 10:50 **Valoración del riesgo** y control de las enfermedades cardiovasculares - desde la perspectiva inglesa Elizabeth Lynam. Department of Health. Reino Unido

10:50 - 11:10 **Abordaje de las enfermedades** cardiovasculares en la Unión Europea: planes para el futuro Michael Hübel. Jefe de Unidad. Health Determinants. Health and Consumers DG. European Commission. Luxemburgo

11:10 - 12:00 **Debate**

Conclusiones:

- Pablo Rivero. Director General. Agencia de Calidad del SNS. MSyPS. España
- Concha Colomer. Directora. Oficina de Planificación Sanitaria y Calidad. Agencia de Calidad del SNS. MSyPS. España

12:30 Cóctel

■ **REUNIÓN DE EMACOLEX (EUROPEAN MEDICINES AGENCIES GROUP ON THE COOPERATION ON LEGAL AND LEGISLATIVE ISSUES (33º. MADRID, 25-26 FEBRERO))**

Reunión de EMACOLEX (European Medicines Agencies Group on the Cooperation on Legal and Legislative Issues (33º. Madrid, 25-26 febrero))

Lugar de celebración y fecha: Hotel Meliá Castilla, Madrid 25-26 de febrero

Descripción del evento:

En esta reunión participaron abogados y expertos en temas regulatorios de las Agencias Nacionales de Medicamentos del Espacio Económico Europeo-EEE (Estados Miembros de la UE, Islandia, Liechtenstein y Noruega), con un mandato de los Jefes de Agencias de Medicamentos (HMA), y la participación de representantes de las Autoridades competentes de Suiza.

El principal objetivo de grupo de trabajo es examinar y discutir sobre la interpretación de sentencias del Tribunal de Justicia de las Comunidades Europeas, así como sobre otras cuestiones legales y reglamentarias, para mejorar y facilitar la cooperación entre los responsables que, en cada Estado miembro, se ocupan de la aplicación de la legislación europea sobre medicamentos.

Asistentes:

Aproximadamente 60 participantes de las Agencias de Medicamentos del EEE, Comisión Europea, Agencia Europea de Medicamentos, y representantes de la AEMPS.

Programa:

25 de febrero

9:00 - 9:15 Bienvenida

9:15 - 9:20 Adopción del orden del día

9:20 - 9:30 Adopción del acta 32 reunión Uppsala sep 2009

9:30 - 10:05 **Dienorette, como producto de referencia autorizado** antes de acceder la República Checa a la UE.

10:05 - 10:40 **Devolución de medicamentos** a la cadena de distribución farmacéutica

10:40 - 11:10 Pausa café

11:10 - 11:50 **Implicaciones del Tratado de Lisboa** para las Autoridades Nacionales e Instituciones europeas

- Solicitud del HMA MG a EMACOLEX: consecuencias de los artículos 290 y 291

11:50 - 12:30 Importaciones paralelas- información del subgrupo

12:30 - 14:00 Comida

14:00 - 14:35 **Caso Diclotin- rechazo una solicitud de autorización** por incumplimiento de las bases legales

14:35 - 15:15 Mejora del funcionamiento de la EMA

15:15 - 15:45 Pausa café

15:45 - 16:25 **Aspectos legales en relación con productos medicinales homeopáticos** EM

16:25 - 17:00 Comercialización de productos medicinales

26 de febrero

9:00 - 9:35 Asuntos cumplimiento

9:35 - 10:10 **Venta de medicamentos** en Internet

10:10 - 10:45 **Sustitución de medicamentos** genéricos

10:45 - 11:15 Pausa café

11:15 - 11:50 Puesta en el mercado

11:50 - 12:05 **Presentación de la Presidencia belga-** próxima reunión EMACOLEX

12:05 - 12:15 Puntos varios

12:15 - 12:30 Clausura PRES ES

12:30 Comida

■ REUNIÓN INFORMAL DEL COMITÉ DE MEDICAMENTOS PEDIÁTRICOS (PDCO) DE LA AGENCIA EUROPEA DE MEDICAMENTOS (MADRID, 4-5 MARZO)

Reunión Informal del Comité de Medicamentos Pediátricos (PDCO) de la Agencia Europea de Medicamentos (Madrid, 4-5 marzo)

Lugar de celebración y fecha: Hotel Meliá Castilla, Madrid 4-5 de marzo

Descripción del evento:

El Comité Pediátricos implica la participación de expertos nacionales en pediatría y de representantes de las Agencias Nacionales de Medicamentos de los países del Espacio Económico Europeo – EEE (Estados Miembros, Islandia, Liechtenstein y Noruega).

Su principal misión es, de acuerdo con lo establecido en el Reglamento (CE) nº 1901/2006 del Parlamento Europeo y del Consejo, emitir opiniones sobre solicitudes de Planes de Investigación Pediátrica, y favorecer el establecimiento de una red de investigación pediátrica en Europa.

Asistentes:

Aproximadamente 35 asistentes de las Agencias de Medicamentos del EEE y representantes de la Agencia Europea de Medicamentos, así como de la Comisión Europea.

Programa:

4 de marzo

9:00 - 9:30 Inscripción

9:30 - 10:00 Palabras de bienvenida - Cristina Avendaño, Directora AEMPS

10:00 - 11:00 **Trastorno bipolar en niños y adolescentes.** Controversias en el diagnóstico y tratamiento

11:00 - 11:30 Pausa café

11:30 - 13.00 **¿Es posible mejorar la coordinación entre las diferentes partes** implicadas en el diseño y evaluación de ensayos clínicos pediátricos: PDCO, NCA/CTFG, Comités Éticos...?

13:00 - 14.15 Comida

14:15 - 15:30 Investigación pediátrica no relacionada de forma directa con la autorización de comercialización: el papel del PDCO

15:30 - 16:00 Pausa café

16:00 - 16:45 **¿Qué tipos de estudios** además de los ensayos clínicos son útiles para eficacia en el PIP?

17:50 - 23:30 Evento social

5 de marzo

9:00 - 10:30 **Propuesta de resumen de PIP**

10:30 - 11:00 Café

11:00 - 12:00 **Identificación y abordaje del diseño de estudios del PIP.**

12:00 - 12:15 Conclusiones

12:15 - 13:15 Comida

■ JORNADA SOBRE COMPLEMENTOS ALIMENTICIOS (MADRID, 8 MARZO)

Jornada sobre Complementos Alimenticios (Madrid, 8 marzo)

Lugar de celebración y fecha: Salón de actos del Ministerio de Sanidad y Política Social, Madrid, 8 de marzo.

Descripción del evento:

Esta reunión internacional **ha sido concebida con la intención de dar un primer paso hacia la armonización de criterios en la aplicación de la Directiva 2002/46/CE**, relativa a la aproximación de las legislaciones de los Estados Miembros en materia de complementos alimenticios.

Los objetivos de la jornada fueron:

- Conocer los distintos enfoques nacionales en la aplicación de la Directiva 2002/46/CE.
- Reflexionar sobre cómo se pueden emplear los instrumentos jurídicos comunitarios disponibles actualmente para la gestión de los complementos alimenticios.
- Aclarar cómo afecta el Reglamento (CE) Nº 764/2008, por el que se establecen procedimientos relativos a la aplicación de determinadas normas técnicas nacionales a los productos comercializados legalmente en otro Estado miembro y se deroga la Decisión nº 3052/95/CE, a la comercialización de los complementos alimenticios compuestos por sustancias no armonizadas a nivel europeo.
- Fomentar la transparencia y compartir las experiencias de los Estados Miembros en este ámbito con el fin de garantizar un elevado nivel de protección de los consumidores asegurando a la vez el funcionamiento del mercado interior.

Asistentes:

Se contó en esta reunión con una presencia importante de delegados de las Comunidades Autónomas así como de países miembros de la UE y Noruega. También han participado miembros de la EFSA. Se han reunido aproximadamente unas 70 personas.

Programa:

08:30 – 09:00 Recepción y entrega de documentación

09:00 – 09:30 Inauguración de la jornada - Roberto Sabrido. Presidente de la Agencia Española de Seguridad Alimentaria Y Nutrición.

09:30 – 10:30 **Panel: Evaluación de riesgos de plantas y otras sustancias** con efecto nutricional y fisiológico distintas de vitaminas y minerales empleadas en la fabricación de complementos alimenticios.

M^a Dolores Gómez Vázquez. Jefa de Área de Gestión de Riesgos Nutricionales. Agencia Española de Seguridad Alimentaria y Nutrición. (AESAN)

- Bernard Bottex Agencia Europea de Seguridad Alimentaria - Plantas-
- Majlinda Lahaniatis Agencia Europea de Seguridad Alimentaria –Otras sustancias-
- Marie Favrot Agencia Francesa de Salud y Seguridad Alimentaria

10:30 – 11:00 Debate

11:30 – 12:00 Pausa Café

11:30 - 12:30 **Panel: Otras sustancias usadas en complementos alimenticios.** Opinión de la Comisión. Reconocimiento mutuo -Ana María Troncoso. Directora Ejecutiva de la AESAN

- Basil Mathioudakis Dirección General de Sanidad y Protección del Consumidor (DG SANCO). Comisión Europea.
- Juan Antonio Salazar- Dirección General de Empresa e Industria (DG Empresa). Comisión Europea.

12:30 - 13:00 Debate

13:00 – 14:30 Pausa para comida

14.30 – 16:00 **Panel: Experiencia de los Estados Miembros en la aplicación de la Directiva 2002/46/CE.** Problemas identificados

Rosa Sanchidrián. Subdirectora General de Gestión de Riesgos Alimentarios. Agencia Española de Seguridad Alimentaria y Nutrición.

- Pascale De Gryse Servicio Público Federal de la Salud Pública y la Seguridad de la Cadena Alimentaria y del Medio Ambiente. BÉLGICA
- Pia Noble Ministerio para la alimentación, la Agricultura y la protección de los consumidores. ALEMANIA
- Guillaume Cousyn Dirección General de la Competencia, Asuntos de los consumidores y control del Fraude. Ministerio de Economía, Industria y Empleo. FRANCIA.
- Ellen Nicoline Blok Ministerio de Salud, Bienestar y Deporte. HOLANDA

16:00 – 16:30 Debate

16:30 - 17:00 **Conclusiones y propuestas** - Ana María Troncoso. Directora Ejecutiva de la AESAN

17:00 Fin de la jornada

■ ENCUENTRO DE AUTORIDADES EUROPEAS COMPETENTES EN PRODUCTOS SANITARIOS (CAMD) (25º. MADRID, 11-12 MARZO)

Encuentro de Autoridades Europeas Competentes en Productos Sanitarios (CAMD) (Madrid, 11-12 marzo)

Lugar de celebración y fecha: Hotel Meliá Castilla, Madrid 11-12 de marzo

Descripción del evento:

El principal objetivo que se perseguía con esta reunión fue **intercambiar puntos de vista sobre la legislación europea con el fin de mejorar la cooperación entre las autoridades nacionales**, y discutir sobre la implementación de la legislación actual y futuras modificaciones para mantener la seguridad y la calidad de los productos sanitarios.

Asistentes:

Hubo un total de 67 asistentes, y participaron 26 países, entre los que cabe destacar a Croacia y Turquía que no pertenecen a la UE ni al EEE, los países de la UE que no han participado son Chipre, Letonia, Luxemburgo, Malta, Rumania, Islandia y Liechtenstein. También participó la Comisión Europea.

Programa:

11 de marzo

8:30 - 9:00 Inscripción

9:00 - 9:30 Sesión de apertura (Directora de la AEMPS)
Adopción del acta y orden del día

9:30 - 10:30 Sesión 1: Implementación de la Directiva 2007/47/EC

- Aplicación de la Directiva 2007/47/EC a productos sanitarios en diferentes situaciones
- Disponibilidad para los pacientes de "custom made statement" (2007/47): una directiva, más de 27 soluciones? El caso español
- Estado de la cuestión de la solicitud de Suecia en relación con tampones que contienen lactobacilos
- Discusión mesa redonda

10:30 - 11:00 Pausa café

11:00 - 12:00 Sesión 2: Falsificados. Vigilancia del mercado

- Estado de la cuestión de las iniciativas sobre falsificados
- Programas de vigilancia del mercado
- Herramientas legales para la vigilancia del mercado
- Resultados del cuestionario circulado por la Comisión a los Estados,
- Miembros sobre recursos para la vigilancia del mercado
- Discusión mesa redonda

12:00 - 13:00 Sesión 3: Actividades de los Estados Miembros y la UE sobre vigilancia del mercado, Lars Johansson, Carmen Valls

- Portugal: experiencia en campañas de vigilancia del mercado
- Certificados de falsificados y documentación de productos sanitarios-área de mejora
- Informe de resultados del programa europeo coordinado de medida de glucosa sanguínea
- Discusión mesa redonda
- 13:00-14:30 Comida

14:30 - 15:30 Sesión 4: Desarrollo futuro del sistema regulatorio

- Actualización normativa por parte de la Comisión: impacto de los productos sanitarios del cambio desde Empresa a SANCO, informe de progreso sobre EUDAMED, etiquetado electrónico, revisión de la directiva 2003/32/EC, Boletín de Información fabricantes de productos/ Información resumen de productos, Falsificados
- Seguimiento reformulación: actualizaciones cortas a IVDs, organismos notificados y Clínicos en la reformulación, visión general (continuación del proceso Berlín/Praga/Uppsala), coordinación con la Comisión, Áreas específicas/Tareas

15:30 - 16:00 Pausa café

Encuentro de Autoridades Europeas Competentes en Productos Sanitarios (CAMD) (Madrid, 11-12 marzo)

16:00 - 17:30 **Sesión 4: Desarrollo futuro del sistema regulatorio**

- Comité Central de Gestión: antecedentes, próximos pasos
- Impacto del Tratado de Lisboa: nueva base legal, cambios en la comitología, impacto en el sector de productos sanitarios

20:00 Programa social

12 de marzo

9:00 - 10:30 **Sesión 5: Temas de las autoridades competentes**

- Control de aduanas como recurso de vigilancia del mercado
- Financiación de las autoridades competentes
- Experiencia en el cumplimiento de la vigilancia
- Confidencialidad de la información circulada
- Productos sanitarios usados en el sector veterinario
- Discusión mesa redonda

10:30 - 11:00 Pausa café

11:00 - 13:00 **Sesión 6: Grupos de trabajo de la Comisión Europea y asuntos internacionales**

- Informe de COEN
- Informe de NBOG
- Informe de NET
- CAT: informe anual
- Informe del Comité de dirección de GHTF
- Informe de UDI, reunión de Madrid

13:00 - 14:30 Comida

14:30 - 15:30 **Sesión de clausura**

- Conclusiones
- Anuncio de la 26 reunión CAMD, Bélgica

15:30 Café

■ CONFERENCIA EUROPEA SOBRE UN ENFOQUE INTEGRAL DE POLÍTICAS DE DROGAS (MADRID, 23-24 MARZO)

Conferencia Europea sobre un Enfoque Integral de Políticas de Drogas (Madrid, 23-24 marzo)

Lugar de celebración y fecha: IFEMA. Módulo de Presidencia, Madrid, 23 y 24 de marzo.

Descripción del evento:

La Conferencia Europea sobre un Enfoque Integral de Políticas de Drogas se celebró en Madrid, los días 23 y 24 de marzo de 2010, dentro del Programa de la Presidencia Española en el Consejo de la Unión Europea.

La organización corrió a cargo de:

- La Delegación del Gobierno para el Plan Nacional sobre Drogas (MSPS)
- El Centro de Inteligencia contra el Crimen Organizado (Ministerio del Interior, Secretaría de Estado de Seguridad)
- La Fiscalía Especial Antidroga de España

Su objetivo fue intercambiar información y experiencias en el ámbito de la Unión Europea sobre la organización de las estructuras administrativas competentes en materia de drogas y sobre los diferentes mecanismos de coordinación.

Las diferentes Mesas Redondas se centraron en los puntos de interés que se recogen a continuación:

- **Primera Mesa Redonda:** Políticas nacionales dentro de la UE en la lucha contra el fenómeno de las drogas. Se pudo comprobar que, más allá del papel inspirador de la Estrategia y los Planes de Acción fijados a nivel de la Unión Europea, las políticas nacionales, si bien regidas por principios similares, se articulan de distintas maneras, adecuándose a las estructuras políticas y administrativas de cada país. Si bien los niveles nacional y local son similares en todos los países, las diferencias surgen en los niveles intermedios, dependiendo de la estructura federal, autonómica o regional existente.
- **Segunda Mesa Redonda:** Las Fiscalías especializadas en el tráfico ilícito de drogas. Las estructuras judiciales varían enormemente entre los distintos países comunitarios. De hecho, las Fiscalías especializadas en el tráfico ilícito de drogas son un tipo de institución que sólo existe en algunos de ellos; en otros, por ejemplo, hay fiscalías especializadas en los casos de crimen organizado. De ahí que se expusieran tres de los modelos existentes, señalando las diversas potestades que se confiere a los fiscales en temas tales como la investigación de los casos, la cooperación de los detenidos, el tratamiento a dar a los bienes de los acusados, el seguimiento posterior a la salida de prisión etc. Se trata de soluciones distintas siempre dentro del respeto al derecho de los Estados Miembros a organizar sus sistemas judiciales.
- **Tercera Mesa Redonda:** Mecanismos de coordinación y cooperación policial. Se presentó una perspectiva muy amplia de las diversas iniciativas existentes, desde Europol que explicó cómo realiza sus análisis operativos, a los centros de ámbito geográfico limitado en el Atlántico (MAOC-N) y en el Mediterráneo (CECLAD-M) y a las plataformas de cooperación con África Occidental. En todos estos ámbitos se hizo hincapié en la conveniencia de establecer redes que permitan la transmisión de conocimientos entre unos y otros actores.
- **Cuarta Mesa Redonda:** Coordinación y cooperación judicial europea. Esta Mesa redonda tuvo una orientación eminentemente práctica. De un modo general Eurojust presentó los principios y la normativa que rigen a nivel comunitario, en especial la decisión marco 2008/909/JAI del Consejo, relativa a la aplicación del principio de reconocimiento mutuo de sentencias en materia penal por las que se imponen penas u otras medidas privativas de libertad a efectos de su ejecución en la UE. Posteriormente, diversos magistrados de enlace destacados en países comunitarios distintos del suyo propio, expusieron cómo aplican esos principios y la problemática a la que se enfrentan en su trabajo cotidiano. Una vez más se muestra la necesidad del trabajo conjunto y de la puesta en común para seguir avanzando.
- **Quinta Mesa Redonda:** La intervención y el decomiso de bienes procedentes del tráfico ilícito de drogas y otros delitos relacionados. Más allá de las soluciones prácticas establecidas en determinados países para la gestión de estos bienes, se vio la importancia de la norma comunitaria en esta materia: la Decisión Marco 2006/783/JAI del Consejo, relativa a la aplicación del principio de reconocimiento mutuo de resoluciones de decomiso. Se trata de una norma básica en este tema, cuya aplicación se va desarrollando poco a poco y cuya operatividad habrá de ser evaluada en el futuro.

Por tanto, se han cubierto los objetivos de la Conferencia al haberse producido el intercambio de experiencias entre Estados, Instituciones y Centros Europeos en las 5 áreas de discusión que se habían marcado inicialmente. Al mismo tiempo se suscitó el debate y la discusión entre los participantes, lo que enriqueció el propio contenido de las presentaciones.

Conferencia Europea sobre un Enfoque Integral de Políticas de Drogas (Madrid, 23-24 marzo)

Asistentes:

Incluyendo ponentes, moderadores y asistentes, la afluencia ascendió a más de 100 personas:

- Representantes de los siguientes países europeos: Alemania, Austria, Bélgica, Dinamarca, Francia, Hungría, Irlanda, Italia, Letonia, Lituania, Luxemburgo, Países Bajos, Polonia, Portugal, Reino Unido, República Checa, Rumania, Suecia y España.
- Representantes de las Instituciones Europeas: EUROPOL, EUROJUST, OEDT y Comisión Europea,
- Los Centros Europeos de Coordinación y cooperación judicial: MAOC (Atlántico) y CECLAD (Mediterráneo)

La **inauguración** estuvo a cargo del Secretario General de Política Social y Consumo del Ministerio de Sanidad y Política Social de España, el Jefe de la Fiscalía Especial Antidroga y la Directora del Gabinete del Secretario de Estado de Seguridad del Ministerio del Interior

Programa:

23 de marzo

08:30 – 09:00 Acreditación de las Delegaciones.

09:00 – 09:30 **Inauguración por Autoridades:** Antonio Camacho Vizcaíno, Secretario de Estado de Seguridad del Ministerio del Interior. Francisco Moza Zapatero, Secretario General de Política Social y Consumo del Ministerio de Sanidad y Política Social. José Ramón Noreña Salto, Fiscal Jefe de la Fiscalía Especial Antidroga. Fiscalía General del Estado.

09:30 – 11:00 Primera Mesa Redonda: Políticas nacionales dentro de la UE en la lucha contra el fenómeno de las drogas. - Moderador: Francisco Pérez Pérez, Subdirector General de Justicia e Interior en la Secretaría de Estado para la Unión Europea del Ministerio de Asuntos Exteriores y de Cooperación.

09:30 – 09:45 Comisión Europea: El Plan de Acción de la Unión Europea 2009-2012 -Carel Edwards, Jefe de la Unidad de Coordinación de las Políticas de Drogas, Dirección General de Justicia, Libertad y Seguridad.

09:45 – 10:45 Intervenciones

- **Comisión Europea:** El Plan de Acción de la Unión Europea 2009-2012. Caroline Hager
- La **Delegación del Gobierno** para el Plan Nacional sobre Drogas (DGPNSD). Órganos de coordinación: Grupo Interministerial, Conferencia Sectorial y Comisión Interautonómica.- Carmen Moya García. Delegada del Gobierno para el Plan Nacional sobre Drogas.
- **Alemania:** Políticas de Drogas y Toxicomanías Alemanas. Kathleen Ordnung, Ministerio Federal de Sanidad.
- **Portugal:** Políticas Integrales de Drogas. Enfoque Portugues João Castel-Branco Goulao, Director del Instituto de Drogas y Drogodependencias.
- **Francia:** El modelo francés Etienne Apaire, Presidente de la MILDT.

10:45 – 11:00 Debate, ruegos y preguntas.

11:00 – 11:30 Pausa para café.

11:30 – 13:00 Segunda Mesa Redonda: Las Fiscalías especializadas en el tráfico ilícito de drogas. - Moderador: José Ramón Noreña Salto, Fiscal Jefe de la Fiscalía Antidroga de España.

11:30 – 12:30 Intervenciones

- **España:** Fiscalía Especial Antidroga. José Ramón Noreña Salto, Fiscal Jefe de la Fiscalía Antidroga de España.
- **Reino Unido:** Jonathan Ramsay. Senior Lawyer en la División de Crimen Organizado del Servicio Real de Fiscalía.
- **Francia:** Jurisdicciones Interregionales Especializadas en la Lucha contra la Criminalidad. Jacques Dallest, Fiscal jefe de la Fiscalía de Marsella.

12:30–13:00 Debate, ruegos y preguntas.

13:00– 14:30 Almuerzo.

14:30–16:15 Tercera Mesa Redonda: Mecanismos de coordinación y cooperación policial - Moderador: Emilio Baos Arrabal, Jefe del Área de Coordinación del Centro de Inteligencia contra el Crimen Organizado (CICO) del Ministerio del Interior.

14:30–15:50 Intervenciones

- **Mecanismos de Coordinación y Cooperación Policial.** Carlos Miguel Marino González, Jefe de Servicio del Sistema de Registro de Investigaciones (CICO).
- **Centro de Análisis y Operaciones** contra el Narcotráfico Marítimo, José Ferreira Leite, Director de MAOC-N.
- Conferencia Europea sobre el **Análisis Integral de las Políticas de Lucha contra la Droga.** El Centro de Coordinación de la lucha antidroga en el mar Mediterráneo. Arif Daood, Director del CECLAD-M.
- **Plataformas de la Unión Europea** para el intercambio de inteligencia policial y desarrollo de capacidades con África Occidental: Andrés Pérez López, Jefe de Servicio de Relaciones Internacionales del CICO.

Conferencia Europea sobre un Enfoque Integral de Políticas de Drogas (Madrid, 23-24 marzo)

- **EUROPOL:** Análisis operativo. Jean-Dominique Nollet, Jefe de la Unidad de Análisis y Conocimiento.

15:50–16:15 Debate, ruegos y preguntas.

16:15–16:30 Pausa para café.

16.30–18.15 Cuarta Mesa Redonda: Coordinación y cooperación judicial europea. Moderador: José María Lombardo Vázquez, Teniente Fiscal de la Fiscalía Especial Antidroga.

16:30–17:45 Intervenciones

- **EUROJUST:** Pedro Pérez Enciso, Experto Nacional de España en EUROJUST.
- **Francia:** Patrice Ollivier-Maurel, Magistrado de Enlace de Francia en España.
- **Reino Unido:** Lynne Barry, Magistrada de Enlace de Reino Unido en España.
- **Italia:** Galileo D'AGOSTINO, Magistrado de Enlace de Italia en España.
- **España:** Jesús SANTOS, Magistrado de Enlace de España en Italia.

17:45–18:15 Debate, ruegos y preguntas.

24 de marzo

09:00–10:45 Quinta Mesa Redonda: La intervención y el decomiso de bienes procedentes del tráfico ilícito de drogas y otros delitos relacionados.

09:00–10:20 Intervenciones

- **España:** El Fondo de bienes decomisados por Tráfico Ilícito de Drogas y otros Delitos Relacionados. Desi Martín Fernández y Luis Fernando Montero Durán, Jefes de Área de la DGPNSD.
- **Luxemburgo:** Fondos contra la Lucha del Tráfico de Estupefacientes. Anouk AGNES, Ministerio de Hacienda.
- **España:** Decisión marco del Consejo de la Unión Europea relativa a la aplicación del principio de reconocimiento mutuo de resoluciones judiciales de decomiso (2006/783/JAI/6 octubre 2006). Paloma Conde-Pumpido García, Fiscal de la Fiscalía Especial Antidroga.

10:20–10:45 Debate, ruegos y preguntas.

10:45–11:15 Pausa para café.

■ REUNIÓN INFORMAL DEL GRUPO DE TRABAJO DE FARMACOVIGILANCIA DE MEDICAMENTOS DE USO HUMANO DURANTE LA PRESIDENCIA ESPAÑOLA DE LA UE (MADRID, 25-26 MARZO)

Reunión Informal del Grupo de Trabajo de Farmacovigilancia de Medicamentos de Uso Humano durante la Presidencia Española de la UE (Madrid, 25-26 marzo)

Lugar de celebración y fecha: Ministerio de Sanidad y Política Social, sala internacional, Madrid 25-26 de marzo

Descripción del evento:

La reunión informal del Grupo de Trabajo de Farmacovigilancia de Medicamentos de Uso Humano implica la participación de expertos nacionales y representantes de las Agencias Nacionales de Medicamentos de los países del Espacio Económico Europeo – EEE (Estados Miembros, Islandia, Liechtenstein y Noruega)

Su principal misión es hacer **recomendaciones al Comité de Medicamentos de Uso Humano (CHMP)** de la EMA y a las Agencias Nacionales de Medicamentos sobre todos los temas directa o indirectamente relacionados con la **seguridad de los medicamentos, y el estudio de las reacciones adversas**, para hacer posible una efectiva identificación, evaluación y gestión de los riesgos en cualquier fase de la vida de un medicamento. Entre los temas tratados en esta sesión destacaron los siguientes: formación en farmacoepidemiología y farmacovigilancia, evaluación del riesgo post-comercialización de las vacunas y buenas prácticas de comunicación de riesgos.

Asistentes:

El Grupo contó con la asistencia de 46 participantes procedentes de 22 países de la UE. También hubo representación de la Agencia Europea de Medicamentos y de la Comisión Europea.

Programa:

25 de marzo

8:45-9:15 Inscripción
9:15-9:30 Bienvenida AEMPS
9:30-10:00 Presentaciones plenarias
10:00-10:30 Formación en **Farmacoepidemiología y Farmacovigilancia**: perspectiva europea
10:30-11:00 **Evaluación** post-autorización del riesgo de las vacunas: aprendiendo de la experiencia
11:00-11:30 Pausa café
11:30-12:00 **Procedimientos comunitarios** desencadenados por asuntos de farmacovigilancia con la futura normativa europea
12:00-12:30 ¿Cómo se consigue un **informe óptimo de valoración del riesgo** en farmacovigilancia?
12:30-13:00 **Buenas Prácticas** de Comunicación de Riesgo
13:00-13:15 Notas de introducción para los grupos de trabajo
13:15-15:15 Comida
15:15-17:15 **Grupos de trabajo**

- Formación en Farmacoepidemiología y Farmacovigilancia
- Valoración post-autorización del beneficio-riesgo de las vacunas
- Nueva legislación europea en farmacovigilancia
- Informes de valoración del riesgo en farmacovigilancia del PhVWP
- Comunicación del riesgo: propuesta de directrices para las autoridades

19:00 Programa social

26 de marzo

9:30-11:30 **Conclusiones** de los grupos de trabajo
11:30-12:00 Pausa café
12:00-12:30 Sesión plenaria: **Valoración del riesgo post-autorización desde una perspectiva nacional**
12:30-13:00 Conclusiones
13:00-14:00 Comida

■ REUNIÓN DE JEFES DE AGENCIAS DE MEDICAMENTOS DE LA UE (HMA II) (SEVILLA, 12-13 ABRIL)

Reunión de Jefes de Agencias de Medicamentos de la UE (HMA II) (Sevilla, 12-13 abril)

Lugar de celebración y fecha: Hotel Meliá Sevilla, Sevilla 12-13 de abril

Descripción del evento:

Los Jefes de Agencias de Medicamentos trabajan para fomentar un sistema de regulación europea de medicamentos eficaz y eficiente. Los Jefes de Agencias de Medicamentos es una red de los jefes de las autoridades nacionales competentes en la **regulación de medicamentos de uso humano y veterinario en el Espacio Económico Europeo**. Están apoyados por grupos de trabajo que cubren áreas específicas de responsabilidad y por el Grupo de Gestión de Jefes de Agencias y la Secretaría Permanente.

Los Jefes de Agencias de Medicamentos cooperan con la Agencia Europea de Medicamentos y la Comisión Europea en **el funcionamiento de la Red Europea de Regulación de Medicamentos**. Se reúnen regularmente dos veces por Presidencia de la Unión Europea, con el fin de mantener una permanente coordinación y dirección del sistema comunitario de reglamentación farmacéutica, y permitir el intercambio de puntos de vista sobre temas de interés.

Asistentes:

Asistieron aproximadamente 80 asistentes pertenecientes a las Agencias de Medicamentos de países del Espacio Económico Europeo, representantes de la Comisión Europea, Agencia Europea de Medicamentos (EMA).

Programa:

12 de abril

Sesión de veterinaria

8:30 - 8:40 Adopción del orden del día

Adopción del acta de la reunión de enero de 2010 en Madrid

8:40-9:25 **Medicamentos antimicrobianos de veterinaria:**

- Resultados del cuestionario sobre medicamentos veterinarios.
- Resultados de la consulta del plan estratégico de antimicrobianos.
- Actualización de ventas de antimicrobianos.

9:25-9:40 **Futuro de la Farmacovigilancia Veterinaria**

9:40-9:55 Harmonización de **Fichas técnicas de medicamentos** de veterinaria

9:55-10:10 Informe de la Comisión

10:10-10:25 Café

10:25-10:40 **Informe de la EMA**

- Actualización del proyecto DISCONTTOOLS
- Actualización DE la TF de arbitrajes

10:40-10:45 Otros asuntos

10:45-10:50 Resumen de la tabla e **acciones y decisiones** (sesión de veterinaria); puntos para información

Sesión conjunta

10:50-11:00 Adopción del orden del día

Adopción del acta de la reunión de enero de 2010 en Madrid

11:00-11:15 Procedimiento escrito para importaciones paralelas: Caso Kolpharma

11:15-11:30 **Informe** de la TF sobre recursos para RM y DC

11:30-11:50 **Informe** del Management Group

11:50-12:05 **Informe** del CMDh

12:05-12:20 **Informe** del CMDv

12:20-12:35 Términos de referencia y propuesta para la oficina de formación.

12:35-12:50 **Futuro del BEMA** y posible participación de observadores

12:50-13:05 Resultados preliminares de la EU Submission Platform Feasibility Study

13:05-13:20 **Borrador de Memorando** para el seguimiento del nivel científico e independencia de la evaluación llevada a cabo por las autoridades nacionales para la EMA.

13:20-14:30 Comida

Reunión de Jefes de Agencias de Medicamentos de la UE (HMA II) (Sevilla, 12-13 abril)

14:30-17:40 **Reunión de trabajo estratégica** sobre remisiones electrónicas de solicitudes de autorizaciones de medicamentos.

13 de abril

Sesión conjunta

9:00-9:15 Adopción de las **conclusiones de la reunión de trabajo** sobre remisiones electrónicas de solicitudes de autorizaciones de medicamentos.

9:15-9:30 Implicaciones del **Tratado de Lisboa** para la red de agencias reguladoras de medicamentos (artículos 290 y 291)

9:30-9:45 Actualización de la **TF de HMA sobre el Plan estratégico**

9:45-9:55 Otros asuntos

9:55-10:10 **Resumen de las acciones y decisiones de la sesión conjunta**

- Puntos para información: Actas de las reuniones del Comité de gestión Telemática
- Actualización del Grupo de Trabajo sobre ensayos de productos
- Informe de la 66 reunión del MB

10:10-10:30 Café

Sesión de medicamentos de uso humano

10:30-10:40 Adopción de la agenda

Adopción del acta de la reunión de enero de 2010 en Madrid

10:40-10:55 Mejora de la relación entre **HMA y las autoridades competentes** en PS

10:55-11:15 Actualización de los **procedimientos** de las vacunas para gripe pandémica y de la experiencia adquirida.

11:15-11:30 Plan de acción del **Grupo de Facilitación** de Ensayos Clínicos

11:30-11:45 Actualización del **ERMS FG**

11:45-12:00 **Política de la EMA** sobre comunicación de temas de seguridad relacionados con medicamentos de uso humano

12:00-12:15 Actualización de la experiencia de las **actuaciones regulatorias** llevadas a cabo con Acomplia y Raptiva

12:15-12:30 **Plan de Acción** 2010-2011 de medicamentos de plantas medicinales

12:30-12:40 Otros asuntos

12:40-12:50 **Resumen de las acciones y decisiones** (sesión de medicamentos de uso humano)

- Puntos para información:
- Resultado del procedimiento de selección de representantes de pacientes y consumidores como observadores en el Grupo de Trabajo de Farmacovigilancia.

■ ENCUENTRO ALIANZA EUROPEA ESTHER (MADRID, 12 ABRIL)

Encuentro Alianza Europea ESTHER (Madrid, 12 abril)

Lugar de celebración y fecha: Sala Europa, Sede del Ministerio de Sanidad y Política Social, Madrid, 12 de abril.

Descripción del evento:

El proyecto ESTHER, "**Red de Solidaridad Hospitalaria contra el Sida**" fue una propuesta del Ministerio de Sanidad francés a los países de la Europa Occidental, que se hizo pública con motivo de la conferencia Mundial de Naciones Unidas contra el Sida de junio de 2001 en Nueva York. Desde entonces, 4 países lideraron el proyecto: Francia, España, Italia y Luxemburgo. Posteriormente, el 15 de marzo de 2004, en Luxemburgo tuvo lugar la adhesión de Portugal, Austria, Bélgica y Alemania. En el momento actual son 10 países los que forman parte de la alianza ESTHER.

España participa en la Alianza ESTHER siendo uno de los países fundadores y con el objetivo basado en la cooperación de carácter europeo con aquellos países más desfavorecidos, para la infección por el VIH.

Los países miembros de la alianza se reúnen periódicamente con el objetivo de **compartir experiencias, propiciar el conocimiento mutuo con otras instituciones (OMS, ONUSIDA) y países europeos**, para poner en marcha estrategias comunes y favorecer la realización de proyectos conjuntos, entre otros.

Esta reunión de la Alianza Esther versó sobre las diferentes actividades de cooperación realizadas por los países integrantes de la misma, **promoviendo la solidaridad** entre estados y la igualdad de oportunidades.

Concretamente, los temas que se trataron en esta conferencia fueron:

- **"Singularidades del programa ESTHER en España"**: se trató el programa de formación especializada a nivel hospitalario que se lleva a cabo desde hace 5 años tanto con formación en el país como formación en los hospitales españoles, un curso online de formación amplia de la infección por el VIH que se realiza específicamente para los profesionales latinos y que está realizado por profesionales españoles de gran prestigio, siendo el único país de la alianza que lo realiza. En el se aborda el VIH desde todos sus aspectos básicos, clínicos y sociales.
- **"Programa ESTHER en los países europeos"** donde se presentaron los avances que han realizado los países participantes. Como es habitual, se presentaron Proyectos futuros y Prioridades para 2010 de toda la red ESTHER.

Se presentó así mismo una exposición sobre todo lo que se ha hecho desde España en los diferentes países latinos, los resultados obtenidos y los proyectos futuros.

Asistentes:

Participaron representantes de los países miembros de la Alianza. También ha estado presente D. Fidel López, Embajador Español para la lucha contra el SIDA.

Programa:

9:00 – 9:15 Bienvenida a los asistentes

9:15 – 10:00 **Sesión de apertura - Intervenciones de la Presidencia Española de la Unión Europea**

- Dr. Ildefonso Hernández Director General de Salud Pública y Sanidad Exterior Ministerio de Sanidad y Política Social
- D. Fidel López, Embajador Español para la lucha contra el SIDA, Ministerio de Asuntos Exteriores y Cooperación
- Dña. Carmen Castañón, Subdirectora General de Relaciones Internacionales Ministerio de Sanidad y Política Social

10:00 - 10:45 **Opciones para alianzas con la Comisión Europea y el EDCTP** - Farid Lamara y Dr Brigitte Jordan Harder

10:45 – 11:30 **Mecanismo de coordinación de la Alianza** - Dr. Brigitte Jordan Harder

11:30 – 13:30 **La formación en los proyectos del ESTHER**

- **El enfoque hacia la formación y las especificidades de los programas de ESTHER España**
 - ESTHER España, ejemplos de proyectos desarrollados en América Central - Dra M^a José Galindo y Dr. David Moreno
 - El master online - Dra. Rosa Polo
- **Ejemplos de otros países miembros:**
 - Descripción general del enfoque de ESTHER Francia y metodología para la formación, fortaleza y debilidades - Anne Beugny
 - ESTHER Alemania, un proyecto para el desarrollo de herramientas de evaluación

Encuentro Alianza Europea ESTHER (Madrid, 12 abril)

- Discusión

13:30 – 14:30 Almuerzo

14:30 – 15:30 Visita a la exposición sobre la alianza ESTHER

15:30 – 17:00 **Acciones conjuntas de la Alianza ESTHER**

- **Conferencia Internacional** sobre VIH/SIDA en Viena en Julio 2010 y estructura satélite de la Alianza - Farid Lamara seguido de las intervenciones de Francia, Alemania, Italia y Noruega
- **Monitorización y evaluación** – Recolección de datos a partir de los indicadores consensuados en Roma (diciembre 2009)
 - Una herramienta para la recolección de datos en la Alianza ESTHER - Celia Barberousse.
 - Una herramienta de recolección de datos para los indicadores en el ámbito de la formación - Anne Beugny
- **Poblaciones vulnerables y proyectos de la Alianza ESTHER** - Prof. Gilles Brücker

17:00 – 17:15 Pausa Café

17:15 – 17:45 Últimos avances en las actividades de cada país miembro.

17:45 – 18:00 Conclusiones de la reunión y clausura.

■ CONFERENCIA “VULNERABILIDAD Y VIH EN EUROPA” (MADRID, 13 ABRIL)

Conferencia “Vulnerabilidad y VIH en Europa (Madrid, 13 abril)

Lugar de celebración y fecha: Salón de actos del IMSERSO, Madrid, 13 de abril.

Descripción del evento:

Coincidiendo con el **Año Europeo de Lucha contra la Pobreza y la Exclusión Social**, la Presidencia española de la Unión Europea ha considerado de interés abordar las **desigualdades en salud y el VIH** de forma prioritaria.

El 13 de abril de 2010, la Secretaría del Plan Nacional sobre el Sida, Ministerio de Sanidad y Política Social, organizó la **Conferencia “Vulnerabilidad y VIH en Europa”**, que reunió a representantes de organizaciones e instituciones vinculadas con el VIH y el sida en la Unión Europea.

Los objetivos de la Conferencia fueron:

- Discutir la dimensión política e interdisciplinaria de las desigualdades, la vulnerabilidad al VIH y las políticas e intervenciones efectivas.
- Compartir experiencias de trabajo en el ámbito internacional relacionadas con los grupos más vulnerables a la infección por VIH.
- Mostrar la participación española en proyectos internacionales relacionados con el VIH.
- Presentar las conclusiones de la Conferencia considerando la vulnerabilidad y el VIH en Europa

La Conferencia proporcionó un **espacio para la discusión y el intercambio de conocimientos y experiencias** sobre políticas y programas dirigidos a la reducción de factores de riesgo de infección por el VIH. Se articuló entorno al análisis de los grupos más vulnerables, entre los que destacan: hombres que mantienen relaciones sexuales con otros hombres (HSH), personas migrantes y usuarios de drogas inyectadas (UDI).

Se presentaron **acciones concretas que se están desarrollando en Europa en la actualidad**, tanto para comprender mejor las razones que explican por qué determinados grupos se enfrentan a un mayor riesgo de exposición al VIH, como para reducir ese riesgo. La conferencia ha supuesto un avance en la cooperación europea y un estímulo para la colaboración en proyectos para la promoción de la salud y reducción de desigualdades en salud.

El VIH continúa suponiendo **un reto social y de salud pública importante en Europa**. La epidemia vulnera los derechos humanos, en particular el derecho a la salud y la dignidad de las **poblaciones más afectadas por el VIH**, tales como los hombres que tienen relaciones sexuales con otros hombres (HSH), las poblaciones migrantes, las personas usuarias de drogas inyectadas (UDI) y las personas que ejercen la prostitución.

Algunos grupos vulnerables presentan prevalencias de infección por VIH muy altas. Existen estudios que muestran un aumento de las nuevas infecciones por VIH e ITS, especialmente entre HSH, incluidos los hombres jóvenes que tienen relaciones sexuales con otros hombres.

Esta realidad es, en ocasiones, obviada por la sociedad, los medios de comunicación y los políticos, e incluso por las propias comunidades afectadas, lo que minimiza la **importancia que se le concede al VIH** y fomenta la creencia de que el sida es un problema exclusivo de África.

Son necesarias **acciones políticas dirigidas a solucionar los problemas** de homofobia, xenofobia y violencia de género. También es necesario asegurar que las políticas dirigidas a proporcionar una respuesta al sida tales como las políticas que regulan la migración, el consumo de drogas y el trabajo sexual sean coherentes y estén coordinadas.

La Comisión Europea proporciona un **apoyo importante a los proyectos dirigidos a las necesidades de poblaciones más vulnerables en Europa**, pero en el contexto de la reciente Comunicación para luchar contra el VIH/sida en la Unión Europea y los países vecinos, 2009-2013, la Comisión debería realizar un esfuerzo mayor para conseguir un mayor liderazgo político, compromisos y coordinación de los Estados Miembros para gestionar las necesidades de los grupos más vulnerables mediante la adopción de actuaciones políticas y cambios legislativos, así como el apoyo a programas sostenibles y estables.

En el mismo sentido, la Presidencia española debería considerar la posibilidad de trabajar con la próxima Presidencia belga de la Unión Europea para asegurar que **el VIH permanece en la agenda de la Unión Europea**.

Conferencia “Vulnerabilidad y VIH en Europa (Madrid, 13 abril)

Asistentes:

El evento contó con la asistencia de 192 personas, representando un amplio abanico de la sociedad civil. Participaron como ponentes responsables de proyectos europeos en los que España tiene una participación importante o que son de interés para los agentes implicados en la respuesta a la epidemia del VIH en nuestro país.

Programa:

08:15 - 09:15 Inscripción.

09:30 - 10:00 Apertura Oficial de la Conferencia

10:00 - 11:00 **Conferencia Inaugural**

- Determinantes sociales y salud. Ildefonso Hernández Aguado. Director General de Salud Pública y Sanidad Exterior. Ministerio de Sanidad y Política Social. España.
- Desigualdades, Vulnerabilidad y VIH. Peter Aggleton. University of Sussex. Reino Unido.

11:00 - 11:30 Pausa Café.

11:30 - 13:00 **Sesión 1. Hombres que tienen sexo con hombres.**

Moderadores: Philipp Wolfgang. Comisión Europea y Mercedes Díez-Navarro. Secretaría del Plan Nacional sobre el SIDA. España.

- Vulnerabilidad en HSH - Nikos Dedes, European AIDS Treatment Group. Bélgica.
- Epidemiología del VIH/sida en HSH - Marita van de Laar, European Centre for Disease Prevention and Control. Suecia.
- EMIS. Encuesta Europea por Internet en HSH sobre conocimientos, actitudes y comportamientos relacionados con el VIH y las ITS - Axel J. Schmidt. Robert Koch Institute. Alemania.
- Everywhere. Un modelo metodológico europeo de prevención del VIH en HSH - Liz McDonnell. University of Brighton. Reino Unido.

13:00-14:00 Almuerzo.

14:00-15:30 **Sesión 2. Migrantes.**

Moderadora: Isabelle F.de Zoysa. Organización Mundial de la Salud y Olivia Castillo. Secretaría del Plan Nacional sobre el SIDA. España.

- Vulnerabilidad en migrantes - Georg Bröring. Bröring Advice & Project Management. Holanda.
- Epidemiología del VIH/sida en migrantes - Julia del Amo. Instituto de Salud Carlos III. España.
- La Red “AIDS and Mobility” - Ramazan Salman. Ethno-Medical Centre. Alemania.
- Tampep “Trabajo en red de servicios basados en la comunidad y organizaciones de trabajadores sexuales” - Licia Brussa. TAMPEP International Foundation. Holanda.

15:30-16:00 Pausa café.

16:00-17:30 **Sesión 3. Otras vulnerabilidades.**

Moderador: Daniel Zulaika. Presidente de la Sociedad Española Interdisciplinaria del SIDA. España y Maria José Fuster. Sociedad Civil. España.

- Correlation “Trabajo en red europeo sobre Inclusión Social y Salud” - Eberhard Schatz. Foundation De Regenboog Groep. Holanda.
- Aumentando la reducción de daños para prevenir las enfermedades transmisibles entre usuarios de drogas inyectadas - Martin Donoghoe. Organización Mundial de la Salud. Oficina Regional para Europa. Dinamarca.
- HIV-COBATEST Prácticas del test de VIH basado en la comunidad en Europa. - Jordi Casabona. Centre d’Estudis Epidemiològics sobre les Infeccions de Transmissió Sexuals i la Sida de Catalunya. España.
- “Servicios amigables para jóvenes” Youth HIV prevention - Irene Donadio, International Planned Parenthood Federation. Reino Unido.

17:30-18:00 **Conclusiones y ceremonia de clausura.**

- Tomás Hernández Fernández. Secretario del Plan Nacional sobre el Sida. Ministerio de Sanidad y Política Social. España
- Henning Mikkelsen, Senior Adviser en la Liaison Office to the EU. Joint United Nations Programme on

HIV/AIDS (UNAIDS)

■ XII REUNIÓN DE ALTO NIVEL DEL MECANISMO DE COORDINACIÓN Y COOPERACIÓN UE Y ALC EN MATERIA DE DROGAS (MADRID, 26-27 DE ABRIL)

XII Reunión de Alto Nivel del Mecanismo de Coordinación y Cooperación en Materia de Drogas (Madrid, 26-27 abril)

Lugar de celebración y fecha: Eurobuilding, Madrid, 26 y 27 de abril.

Descripción del evento:

La XII Reunión de Alto Nivel del Mecanismo de Coordinación y Cooperación en materia de drogas entre la Unión Europea (UE) y América Latina y El Caribe (ALC) se celebró en Madrid los días 26 y 27 de abril de 2010, **como parte integrante del Programa de la Presidencia Española en el Consejo de la Unión Europea**. La Reunión fue copresidida por Doña Carmen Moya Delegada del Gobierno para el Plan Nacional sobre Drogas, en representación de la Unión Europea, y por y por Doña Cristina González de Uruguay, en representación de América Latina y el Caribe.

Los objetivos que se perseguían con esta Reunión de Alto Nivel eran, por un lado, reforzar el diálogo político en materia de drogas ilícitas entre las dos regiones, identificando áreas específicas de interés común en el ámbito de la oferta y de la demanda y profundizando en el debate temático; y por otro, la obtención de una Declaración Política que refleje los contenidos para la acción extraídos del debate, que además pudiera ser referida en la Declaración de la Cumbre de los Jefes de Estado y de Gobierno UE/LAC que se celebrará también en Madrid los días 17 y 18 de mayo del 2010. Ambas regiones habían identificado y acordado previamente centrar la atención del debate temático en torno a los siguientes temas: «**El reto de la incorporación social en las políticas de drogas: de la prevención al tratamiento**» (reducción de la demanda), e «**Intercambio de inteligencia e información**» (reducción de la oferta).

Además del debate temático, la reunión incluyó **otros importantes puntos** en la agenda como el estado de la situación del consumo y de la oferta de drogas ilícitas en ambas regiones, el estado de la cooperación birregional, y la aprobación del Informe Anual 2009-2010 del Mecanismo de Coordinación y Cooperación UE-LAC. **Los intercambios de experiencias y posteriores debates fueron introducidos al inicio de cada sesión por presentaciones de expertos**. Paralelamente a las sesiones plenarias, se llevaron a cabo varias reuniones de coordinación UE y LAC para llegar a consensos sobre las posiciones comunes en torno a la Declaración de Madrid, culminando en una última sesión bilateral de negociación que cerró el documento.

Las sesiones temáticas y debates posteriores se centraron en puntos de interés que se recogen a continuación:

- La **situación del consumo de drogas en Europa** si bien ha experimentado tendencias positivas en el último año, también suscita puntos de preocupación en cuanto al consumo de cocaína que permanece muy elevado en algunos países, los consumos de nuevas sustancias psicotrópicas, y las edades tempranas en el inicio del primer contacto con drogas ilícitas. **Con relación a la oferta**, la UE permanece vigilante al tráfico de drogas, en particular través de las rutas balcánicas con origen en Afganistán, y a las rutas de la cocaína con origen en América Latina. A este respecto se señaló la importancia que África Occidental tiene en el tránsito y almacenamiento de la cocaína desde Sudamérica hasta Europa, y la necesidad de incrementar el conocimiento de, entre otros aspectos, el funcionamiento de los flujos financieros y las relaciones entre las redes criminales del África Occidental con las de Suramérica y la UE.
- La **situación del consumo de drogas ilícitas en América Latina y Caribe**, en particular cannabis, cocaína y drogas sintéticas empieza a considerarse una amenaza para la salud pública lo que plantea grandes retos sobre todo de cara al tratamiento y la rehabilitación. El bajo precio y la gran pureza de drogas como la cocaína o el cannabis transgénico inciden en el potencial de incremento de la demanda para el consumo regional. En cuanto a los **temas de producción y tráfico de drogas desde ALC**, se puso de manifiesto la volatilidad en las circunstancias de cada país, haciéndose cada vez menos clara las distinciones entre países productores, consumidores y lugares de tráfico, lo que obliga a mejorar el nivel de coordinación intrarregional de las iniciativas de reducción de la oferta, y hace más compleja la respuesta (necesidad de estrategias comprensivas). También se hizo hincapié en los vínculos entre tráfico de drogas y otras formas de criminalidad, así como el impacto sobre muertes violentas atribuidas a las Organizaciones del Crimen Organizado.

XII Reunión de Alto Nivel del Mecanismo de Coordinación y Cooperación en Materia de Drogas (Madrid, 26-27 abril)

- **La cooperación birregional en materia de drogas** pondrá un mayor énfasis en las cuestiones de seguridad en las políticas de drogas de la UE relativas a terceros países, y en el desarrollo de asociaciones e iniciativas en el marco del Mecanismo. Para la lucha contra el crimen organizado en la ruta de la cocaína se han previsto 20 millones de euros a través del Instrumento de Estabilidad.
- Para la región del Caribe la Comisión ha puesto fondos disponibles para la implementación de la Agencia para el Crimen y la Seguridad de CARICOM.
- La **inclusión social en drogodependencias** es uno de los temas menos desarrollados, incluyendo en la UE, en el campo de la reducción de la demanda, y ello a pesar de la existencia de vínculos importantes entre el grado de inclusión social de los afectados y el éxito en el tratamiento de la toxicomanía. Las políticas integrales de reducción de la demanda deben considerar por tanto componentes específicos para la inclusión social de los consumidores.
- Resulta de capital importancia **mejorar el intercambio de inteligencia** para lograr hacer frente de manera eficaz al tráfico de drogas que opera a través de África. En este contexto la firma de 24 convenios de cooperación para el establecimiento de equipos conjuntos de investigación entre países de ALC y África es un paso importante.
- La **Declaración Política** de esta XII Reunión de Alto Nivel del Mecanismo de Coordinación y Cooperación en Drogas UE-LAC refleja en sus contenidos nuevas inquietudes expresadas en los debates temáticos, así como una serie de principios dirigidos a mejorar la eficacia y eficiencia de las iniciativas de cooperación:
 - *Coordinación Política:* Se reconoce la importancia de coordinar posiciones comunes entre las dos Regiones en el marco de los foros internacionales en particular de la CND.
 - *Coordinación bi-regional:* Se promueve la formulación de iniciativas innovadoras basadas en buenas prácticas documentadas y en los resultados contrastados de investigación, así como la importancia de realizar evaluaciones conjuntas de impacto en el marco de los programas de cooperación. Además se resalta la importancia de aumentar gradualmente las fuentes de financiación por parte de actores diferentes a la UE.
 - *Reducción de la demanda:* Se reafirma la necesidad de prestar debida atención a las medidas de inclusión social en todos los niveles de las políticas nacionales contra las drogas.
 - *Reducción de la Oferta:* Se acuerda mantener y mejorar los esfuerzos en el intercambio de inteligencia relacionado con la ruta de la cocaína, así como en la cooperación en el control de precursores y del lavado de dinero proveniente del tráfico ilícito de drogas.
- Se aprueba **el Informe Anual 2009-2010**.
- La XII Reunión de Alto Nivel del Mecanismo de Coordinación y Cooperación en Drogas UE-LAC, se encuentran también referenciadas en el **proyecto de Declaración de la Cumbre de Jefes de Estado y de Gobierno UE-LAC**, a propuesta de ambas co-presidencias y con el acuerdo del GHD en su reunión del 7 de abril del 2010

El conjunto de los resultados obtenidos durante la reunión de alto nivel permite apreciar un **buen nivel de cumplimiento de los objetivos previstos**.

Asistentes:

El nivel de participación de las Delegaciones Nacionales fue muy satisfactorio por ambos lados, contándose con la participación de 17 Delegaciones Nacionales por parte de la Unión Europea (Alemania, Austria, Bélgica, Chipre, Eslovaquia, Francia, Hungría, Irlanda, Italia, Letonia, Países Bajos, Polonia, Portugal, Reino Unido, República Checa, Rumanía y España) y de 19 Delegaciones Nacionales por parte de América Latina y Caribe (Argentina, Bolivia, Brasil, Chile, Colombia, Costa Rica, Cuba, Ecuador, El Salvador, Guatemala, Honduras, México, Nicaragua, Paraguay, Perú, República Dominicana, Trinidad y Tobago Uruguay y Venezuela).

Se unieron además a la reunión representaciones de alto nivel de 6 instituciones: La Comisión Interamericana para el Control del Abuso de Drogas (CICAD-OEA), la Comisión Europea (CE), la Secretaría del Consejo de la UE, la Oficina Europea de Policía (EUROPOL), el Observatorio Europeo de las Drogas y las Toxicomanías (OEDT) y la Oficina de Naciones Unidas contra las Drogas y el Delito (ONUDD).

La inauguración oficial corrió a cargo de Francisco Moza Zapatero, Secretario General de Política Social y Consumo,

XII Reunión de Alto Nivel del Mecanismo de Coordinación y Cooperación en Materia de Drogas (Madrid, 26-27 abril)

Antonio Camacho Vizcaíno, Secretario de Estado de Seguridad y Ricardo González Arenas, Embajador de la República Oriental del Uruguay en España.

Programa:

26 de abril

8:30-9:00 Acreditación de los participantes

9:00-9:30 **Inauguración y Adopción de la agenda**

- Antonio Camacho Vizcaíno. Secretario de Estado de Seguridad. Ministerio del Interior. España
- Francisco Moza Zapatero. Secretario General de Política Social y Consumo. Ministerio de Sanidad y Política Social. España
- Ricardo González Arenas. Embajador de la República Oriental del Uruguay en España

9:30-11:30 **Situación de las drogas en Unión Europea y en América Latina y Caribe UE:**

- Observatorio Europeo de las Drogas y las Toxicomanías (OEDT): Danilo Ballotta. Asesor Científico Principal
- EUROPOL: Robert Hauschild. Jefe del Departamento de Crimen Organizado
- ALC: Ronda de intervenciones (Tour de Table)

11:30-12:00 Pausa para café

12:00-13:00 **Situación de la cooperación Unión Europea-América Latina y Caribe - UE:** Comisión Europea:

- Ann Vanhout. Coordinadora de Cooperación Internacional en Asuntos de Drogas. Dirección General de Relaciones Exteriores L/3
- Vittorio Tonutti. Jefe de Sector De Operaciones Centralizadas America Latina. Dirección General de Ayuda a la Cooperación (AIDCO)

13:30-13:30 Diálogo, debate y comentarios

13:30-15:00 Almuerzo

15:00-16:00 **Debate temático: "El reto de la incorporación social en las políticas de drogas: de la prevención al tratamiento"**

- "Integración Social en las Políticas de Drogas: Concepto y Principales logros" - - Danilo Ballotta. Asesor Científico Principal. UE: Observatorio Europeo de las Drogas y las Toxicomanías (OEDT)
- "Valoración del Reino Unido de las experiencias de integración social: decisiones en políticas y estrategias y prestación de servicios" - Annette Dale-Perera. Directora Estratégica de la Dirección de Adicciones y Asistencia. NHS Foundation Trust Reino Unido.
- "La incorporación de lo social en las políticas de drogas" - Eugenia Mata Chavarría, Jefa de Proyectos de Prevención. Instituto Costarricense sobre Drogas. ALC: Costa Rica
- "Derecho a la salud y tratamiento de usuarios en drogas. Ampliación de la asistencia desde el territorio y la Comunidad con enfoque de integración social" Ricardo González Arenas, Embajador de la República Oriental del Uruguay en España Uruguay

16:00-16:30 Pausa para café

16:30-17:30 Diálogo, debate y comentarios

27 de abril

9:00-10:00 **Debate temático: "Intercambio de inteligencia e información"**

- "Intercambio de información e inteligencia fortaleciendo la cooperación para abordar nuevos retos" Robert Hauschild. Jefe del Departamento de Crimen Organizado, UE: EUROPOL:
- "El proyecto CO-LAC-AO: Resultados" Andrés Pérez López. Jefe de Servicio de Relaciones Internacionales. Centro de Inteligencia contra el Crimen Organizado. Ministerio del Interior. España.

XII Reunión de Alto Nivel del Mecanismo de Coordinación y Cooperación en Materia de Drogas (Madrid, 26-27 abril)

- “Intercambio de inteligencia e información: algunas líneas básicas para su mejora” Rómulo Pizarro Tomasio, Presidente Ejecutivo de DEVIDA, ALC : Perú:
- ALC Colombia

10:00-11:00 **Diálogo, debate y comentarios**

11:00-11:30 Pausa para café

11:30-12:00 Presentación y aprobación del **Informe Anual 2009-2010** - Diálogo, debate y comentarios

12:00-12:30 **Aprobación de la Declaración de Madrid 2010**

12:30-13:00 Acto de Clausura

■ REUNIÓN DE COORDINADORES NACIONALES DE DROGAS DE LA UE (MADRID, 28 ABRIL)

Reunión de Coordinadores Nacionales de Drogas de la UE (Madrid, 28 abril)

Lugar de celebración y fecha: Eurobuilding, Madrid 28 de abril

Descripción del evento:

La reunión de Coordinadores Nacionales de Drogas de la Unión Europea (UE) fue organizada en Madrid por la Delegación del Gobierno para el Plan Nacional sobre Drogas (DGPNSD) el 28 de abril de 2010. Se trata de un foro en el que se **reúnen semestralmente los máximos responsables nacionales de la política de drogas en los Estados Miembros de la UE.**

La organización corrió a cargo de la **Delegación del Gobierno para el Plan Nacional sobre Drogas (DGPNSD)** del Ministerio de Sanidad y Política Social, como órgano administrativo responsable de la política de drogas en España.

Hubo un tour de table que permitió a las Delegaciones que así lo desearon informar sobre las últimas novedades en sus políticas de drogas nacionales. Hicieron uso de la palabra España, Francia, Reino Unido, Irlanda, Alemania, La Comisión Europea, Suecia, Holanda y Portugal. Un tema recurrente en algunas de estas intervenciones fue la **existencia en el mercado de nuevas sustancias y el posible tratamiento a dar a las mismas.** En el caso concreto de la mefedrona, la Comisión anunció su intención de solicitar que se realice al evaluación de riesgo prevista en la Decisión 2005/387/JAI.

Posteriormente la reunión se centró en el tema monográfico **"La presencia del alcohol en el policonsumo"**.

A modo de introducción el OEDT trazó una panorámica de la situación del policonsumo en la UE, recordando los datos que estaban recogidos en su tema específico (Selected Issue) de 2009 "Policonsumo: patrones y respuestas".

Como aportación científica, un representante de SOCIDROGALCOHOL, Sociedad Científica Española de Estudios sobre el alcohol, el alcoholismo y las otras toxicomanías, expuso con detalle **las últimas novedades científicas en la materia, centrándose en las relaciones entre el alcohol y la salud pública**, en las conexiones entre el consumo de alcohol y de otras drogas y, ya más específicamente en lo que se refiere a la población juvenil, en el impacto del alcohol en el cerebro de los adolescentes, en el consumo concentrado de alcohol o binge drinking y en las alteraciones del comportamiento que causa este hábito.

Una representante de la Dirección General de Salud y Consumidores de la Comisión Europea (SANCO) expuso la situación de la Estrategia UE sobre el alcohol, desde los motivos que llevaron a su adopción en 2006 hasta los últimos datos recogidos en el Informe de progreso realizado en 2009.

Tras esta panorámica general, una serie de Delegaciones, que habían sido previamente invitadas a ello, expusieron **la situación nacional y las políticas relacionadas con el alcohol en sus respectivos países.** Se trató de Suecia, Francia, Reino Unido, Polonia, Portugal y España, quien avanzó la próxima publicación del Plan de Acción sobre Prevención y Control del Daño asociado al Consumo de Alcohol en Menores y Poblaciones Vulnerables 2010 - 2014.

En el debate que siguió a las presentaciones, quedó en evidencia que el consumo de alcohol es una preocupación para las autoridades en materia de drogas de los Estados Miembros, los cuales contemplan con interés la posibilidad de adoptar **políticas comunes a todas las sustancias psicoactivas**, independientemente de que sean o no legales. Por ello encuentran de gran interés el intercambio de experiencias y buenas prácticas en este tema.

Algunas delegaciones incidieron en la importancia de **tratar el problema del alcohol como un todo**, incluyendo también la regulación de la oferta, en temas como la publicidad, la limitación a su despacho en determinados comercios, la posibilidad de fijar impuestos específicos etc.

La posibilidad de adoptar **una política común a todas las sustancias psicoactivas también a nivel UE** es un tema que debe seguir siendo estudiado, de aquí a que finalicen en 2012 tanto la Estrategia y el Plan de Acción sobre Drogas, como la Estrategia UE sobre alcohol. La distinción tradicional entre sustancias lícitas e ilícitas venía suponiendo la división de trabajo entre las dos Direcciones Generales, SANCO y JLS, pero esta distinción se va difuminando ya que el alcohol ya no es una sustancia lícita en determinadas circunstancias: en relación con la conducción o con los menores,

Reunión de Coordinadores Nacionales de Drogas de la UE (Madrid, 28 abril)

por ejemplo. Es un debate que queda planteado para el futuro.

Asistentes:

En la reunión, que fue presidida por la Delegada del Gobierno para el Plan Nacional sobre Drogas, Dña. Carmen Moya, participaron, tanto como ponentes como asistentes, **más de 50 personas**:

- Representantes de Estados Miembros: Alemania, Austria, Bélgica, Chipre, Dinamarca, Eslovaquia, Eslovenia, Estonia, Francia, Hungría, Irlanda, Italia, Letonia, Países Bajos, Polonia, Portugal, Reino Unido, República Checa, Rumanía, Suecia y España.
 - Representantes de Instituciones europeas: OEDT, Comisión Europea (Dirección General de Salud y Consumidores y Dirección General de Justicia, Libertad y Seguridad), EUROPOL y Secretaría General del Consejo de la UE.
- Representante de una Sociedad Científica Española de Estudios sobre el alcohol.

Programa:

27 de abril

19:45- 20:45 Tour guiado a las instalaciones del estadio de fútbol del Real Madrid (Santiago Bernabeu).

21:00 Cena ofrecida por la Delegada del Gobierno para el Plan Nacional sobre Drogas, Dña. Carmen Moya García. Restaurante "Puerta 57"

28 de abril

09:30- 10:00 Registro de participantes.

10:00-10:30 Apertura de la reunión y presentación de la agenda de trabajo. Dña. Carmen Moya, Delegada del Gobierno para el Plan Nacional sobre Drogas

10:30-11:00 **Tour de table: Novedades en desarrollo de políticas de drogas de los Estados Miembros.**

11:00-11:30 Pausa café.

11:30-13:00 **Debate temático: "Policonsumo"**:

- "Policonsumo en la UE". - Danilo Ballotta. Asesor Científico Principal. Observatorio Europeo de la Droga y las Toxicomanías.
- "El alcohol en el policonsumo". Josep Guardia. Vicepresidente de la "Sociedad Científica Socidrogalcohol"

13:00-14:30 Almuerzo servido en el hotel

14:30-15:15 **"Implementación de la Estrategia Europea sobre alcohol"**. Ceri Thompson. Jefe de Adicciones. Dirección General de Salud y Consumo. Comisión Europea.

15:15-16:00 **Presentaciones de distintas estrategias o políticas sobre alcohol de los EM: Reino Unido, Portugal, España, Suecia y Polonia.**

16:00-16:30 Pausa café.

16:30-17:15 Debate.

17:15-17:45 Conclusiones y cierre de la reunión

■ REUNIÓN DE AUTORIDADES NACIONALES COMPETENTES EN PRECIO Y FINANCIACIÓN DE MEDICAMENTOS (MADRID, 28-29 ABRIL)

Reunión de Autoridades Nacionales Competentes en Precio y Financiación de Medicamentos (Madrid, 28-29 abril)

Lugar de celebración y fecha: Sala Europa del Ministerio de Sanidad y Política Social, 27-28 de abril.

Descripción del evento:

La Conferencia de autoridades (*Networking Meeting of Competent Authorities on Pricing and Reimbursement of Pharmaceuticals* - NM CAPR) **se constituyó en 2008**, bajo la Presidencia eslovena y una vez finalizados los trabajos del Foro Farmacéutico. Desde entonces, las autoridades de la Unión Europea han trabajado en la línea de conseguir un mejor conocimiento mutuo en **el área de las decisiones relativas a la fijación del precio y condiciones de financiación** de los medicamentos en Europa.

Aunque el precio y financiación de los medicamentos es una competencia nacional, es evidente que los países comparten un **interés común por encontrar un equilibrio** entre contención de costes, acceso a los medicamentos y reconocimiento de la innovación.

La conferencia, que constituye la quinta sesión de la Red, ha abordado dos temas monográficos: medidas de contención de costes en momentos de crisis económicas, los medicamentos huérfanos y el diálogo entre autoridades y empresas. En cuanto a las medidas de contención de costes, aparte de las experiencias de algunos países, distintos grupos de trabajo han discutido sobre medidas específicas como pueden ser los **sistemas de precios de referencia, los sistemas de riesgo compartido o aquellas medidas que afectan a la demanda** en particular las dirigidas a médicos prescriptores y la incentivación de las buenas prácticas de prescripción.

En relación a los medicamentos huérfanos, en la línea de conocimiento de la evaluación de estos medicamentos, se ha mantenido **un diálogo con miembros del Comité de Medicamentos Huérfanos** y se ha informado sobre la experiencia del Reino Unido en el diálogo inicial o precoz con las compañías farmacéuticas.

En general, el espíritu de la conferencia fue el de mantener su línea de trabajo, y su perspectiva de actuación futura se basó en **continuar avanzando en la identificación y el análisis de los problemas asociados** a la fijación de precios y condiciones de financiación pública de los medicamentos.

Asistentes:

Los asistentes a esta reunión ascendieron a 60 con representación de los Estados Miembros y otros países del Espacio Económico Europeo, Comisión Europea (DG Salud y DG Empresa), Organización Mundial de la Salud (OMS), Agencia Europea de Medicamentos (EMA), Instituto Nacional inglés de Excelencia Clínica (NICE), expertos del programa EMINET de apoyo a los temas en estudio (Escuela Andaluza de Salud Pública EASP, London School of Economics, OBIG)

Programa:

27 de abril

Llegada de participantes y cena de bienvenida en el Hotel

28 de abril

8:30 - 9:00 Registro de participantes

9:00 - 9:30 Bienvenida

Apertura Dr. José Martínez Olmos, Secretario General de Sanidad del Ministerio de Sanidad y Política Social

9:30 - 10:00 **Introducción: Políticas de contención de costes en tiempos de crisis económica** Dr. Felix Lobo, Universidad Carlos III, Madrid

10:00 -10:40 **Experiencia de países:**

- **España:** Dr. Alfonso Jiménez Palacios, Director General de Farmacia y Productos Sanitarios

- **Islandia:** Dr. Rúna Hauksdóttir Hvannberg, Director/a del Comité de Precios y Financiación en Islandia

10.40 - 11.00 Pausa café

11:00 - 12:00 **Grupos de trabajo: discusiones guiadas sobre medidas específicas de contención de costes.**

Reunión de Autoridades Nacionales Competentes en Precio y Financiación de Medicamentos (Madrid, 28-29 abril)

- **Acuerdos de riesgo compartido.** Moderador: Bélgica
- **Sistema de Precios de Referencia.** Moderador: Hungría
- **Medidas del lado de la demanda dirigidas a médicos prescriptores: incentivos para buenas prácticas de prescripción.** Moderador: España

12:00 - 12:45 Presentación de los resultados de los grupos de discusión

12:45 - 14:00 Comida

Medicamentos huérfanos (parte 1)

14:00 - 14:30 Transparencia y diálogo: **iniciativas de la Agencia Europea de Evaluación de Medicamentos (EMA)** Sr. Francesco Pignatti, EMA

14.30 - 15.30 Conocimiento de la **evaluación de los medicamentos huérfanos**: diálogo con miembros del Comité de Medicamentos Huérfanos (COMP) Introducción: - España: Mercedes Martínez Vallejo, Dirección General de Farmacia y Productos Sanitarios, Josep Torrent i Farnells, Miembro del COMP

15.30 - 16.00 Pausa café

16.00 - 17.00 Diálogo con los miembros del **COMP** (continuación)

17.00 - 17.15 Conclusiones

Tarde Programa social y cultural

29 de abril

Medicamentos Huérfanos (parte 2)

9:00 - 9:15 Introducción

9:15 - 10:15 **Diálogo inicial con las compañías**: la experiencia de Reino Unido Carole Longson, Directora del Centro de evaluación de tecnologías sanitarias, National Institute for Clinical Excellence (NICE)

Asuntos en marcha en la red e información

10:15 - 10:45 **Actualización de iniciativas en marcha**:

- Acción conjunta con Agencias de Evaluación de Tecnologías Sanitarias. Jérôme Boehm, Comisión Europea
- Iniciativas de DG de Empresa; propuesta de revisión de la directiva del Consejo 89/105/EEC sobre transparencia de precios, Giulia Del Brenna, Comisión Europea
- Iniciativa de la Presidencia Sueca: Evaluación de la Efectividad de Medicamentos. Anna Märta Stenberg, The Dental and Pharmaceutical Benefits Agency, Suecia

10:45 - 11:15 Pausa café

11:15 - 11:45 Actualización de iniciativas en marcha (continuación)

11:45 - 12:30 **Conclusión de la reunión**:

- Anuncio de la siguiente reunión bajo Presidencia belga. Sr. Ri De Ridder, RIZIV
- Conclusiones. Dr. Alfonso Jiménez Palacios, Director General de Farmacia y Productos Sanitarios

12:30 Comida

■ **REUNIONES INFORMALES DE LOS COMITÉS CHMP Y CAT DE LA AGENCIA EUROPEA DE MEDICAMENTOS, Y CMDH DE LA RED DE AGENCIAS EUROPEAS DE MEDICAMENTOS (MADRID, 4-5 MAYO)**

REUNIONES INFORMALES DE LOS COMITÉS CHMP Y CAT DE LA AGENCIA EUROPEA DE MEDICAMENTOS, Y CMDH DE LA RED DE AGENCIAS EUROPEAS DE MEDICAMENTOS (MADRID, 4-5 MAYO)

SE CELEBRARON LAS SIGUIENTES REUNIONES CON SESIONES CONJUNTAS:

- REUNIÓN INFORMAL DEL COMITÉ DE MEDICAMENTOS DE USO HUMANO (CHMP) DE LA AGENCIA EUROPEA DE MEDICAMENTOS
- REUNIÓN INFORMAL DEL GRUPO DE COORDINACIÓN DE RECONOCIMIENTO MUTUO Y DESCENTRALIZADO DE MEDICAMENTOS DE USO HUMANO (CMDH) DE LA RED DE AGENCIAS EUROPEAS DE MEDICAMENTOS
- REUNIÓN INFORMAL DEL COMITÉ DE TERAPIAS AVANZADAS (CAT) DE LA AGENCIA EUROPEA DE MEDICAMENTOS

LUGAR DE CELEBRACIÓN Y FECHA: **MINISTERIO DE SANIDAD Y POLÍTICA SOCIAL, SALÓN DE ACTOS, SALA EUROPA Y SALA INTERNACIONAL, MADRID 4-5 DE MAYO**

DESCRIPCIÓN DEL EVENTO:

SE CONTEMPLAN ESTOS EVENTOS EN LA MISMA FICHA YA QUE TUVIERON LUGAR SESIONES CONJUNTAS Y SE REFIEREN TODOS ELLOS A COMITÉS DE AUTORIZACIÓN DE MEDICAMENTOS DE USO HUMANO, A VECES INTERRELACIONADOS. SE TRATA DE REUNIONES INFORMALES PARA EL TRATAMIENTO DE ASUNTOS MÁS GENERALES DE COMITÉS QUE SE REÚNEN DE MANERA PERIÓDICA EN LA AGENCIA EUROPEA DE MEDICAMENTOS (EMA)

EL CHMP IMPLICA LA PARTICIPACIÓN DE EXPERTOS NACIONALES Y REPRESENTANTES DE LAS AGENCIAS NACIONALES DE MEDICAMENTOS DE LOS PAÍSES DEL ESPACIO ECONÓMICO EUROPEO – EEE (ESTADOS MIEMBROS, ISLANDIA, LIECHTENSTEIN Y NORUEGA). SU PRINCIPAL MISIÓN ES EMITIR OPINIONES DE LA EMA SOBRE TODAS LAS MATERIAS RELACIONADAS CON MEDICAMENTOS DE USO HUMANO, DE CONFORMIDAD CON LO ESTABLECIDO EN EL REGLAMENTO (CE) Nº 726/2004 DEL PARLAMENTO EUROPEO Y DEL CONSEJO.

EL CMD H ES EL GRUPO DE COORDINACIÓN DE PROCEDIMIENTO DE RECONOCIMIENTO MÚTUO Y PROCEDIMIENTO DESCENTRALIZADO, QUE IMPLICA IGUALMENTE LA PARTICIPACIÓN DE EXPERTOS NACIONALES DE LAS AGENCIAS NACIONALES DE MEDICAMENTOS DE LOS PAÍSES DEL EEE. SU PRINCIPAL MISIÓN ES EXAMINAR Y RESOLVER CUESTIONES CIENTÍFICAS O REGULATORIAS RELATIVAS AL PROCEDIMIENTO DE RECONOCIMIENTO MUTUO O DESCENTRALIZADO DE MEDICAMENTOS DE USO HUMANO.

EL CAT ES UN COMITÉ MULTIDISCIPLINARIO QUE INCLUYE LA PARTICIPACIÓN DE LOS MEJORES EXPERTOS DISPONIBLES EN LA UNIÓN EUROPEA PARA EVALUAR LA CALIDAD, SEGURIDAD Y EFICACIA DE MEDICAMENTOS DE TERAPIA AVANZADA, ASÍ COMO PARA HACER UN SEGUIMIENTO DE LOS PRINCIPALES AVANCES EN ESTE SECTOR. EL CAT FUE CREADO DE CONFORMIDAD CON EL REGLAMENTO (CE) Nº 1394/2007 SOBRE MEDICAMENTOS DE TERAPIA AVANZADA. LA PRINCIPAL MISIÓN DE ESTE COMITÉ ES PREPARAR UNA PROPUESTA DE DICTAMEN SOBRE CADA SOLICITUD PRESENTADA A LA EMA, ANTES DE QUE EL COMITÉ DE MEDICAMENTOS DE USO HUMANO (CHMP) ADOpte UNA OPINIÓN DEFINITIVA SOBRE LA CONCESIÓN, MODIFICACIÓN, SUSPENSIÓN O REVOCACIÓN DE UNA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN PARA UN MEDICAMENTO CONCRETO.

ASISTENTES:

EL CHMP CONTÓ CON 52 PARTICIPANTES DE 19 PAÍSES DEL EEE, EL CMD-H CON 43 ASISTENTES DE 16 PAÍSES DEL EEE Y EL CAT CON 21 PARTICIPANTES DE 10 PAÍSES DEL EEE . EN LAS TRES REUNIONES

REUNIONES INFORMALES DE LOS COMITÉS CHMP Y CAT DE LA AGENCIA EUROPEA DE MEDICAMENTOS, Y CMDH DE LA RED DE AGENCIAS EUROPEAS DE MEDICAMENTOS (MADRID, 4-5 MAYO)

HUMO PARTICIPARON REPRESENTANTES DE LA AGENCIA EUROPEA DE MEDICAMENTOS Y DE LA COMISIÓN EUROPEA.

PROGRAMA:

CMDH

4 DE MAYO

8:30-9:00 INSCRIPCIÓN

9:00-9:15 BIENVENIDA DE LA AEMPS. DR. CRISTINA AVENDAÑO, DIRECTORA AEMPS

SESIÓN PLENARIA CONJUNTA CHMP/CMD

9:15-9:30 NOTAS DE INTRODUCCIÓN

9:30-10:00 ENANTIÓMEROS: 10 AÑOS DE EXCLUSIVIDAD: ¿PARA QUIÉN?

10:00-10:30 ENANTIÓMEROS: COMO MEJORAR LA CONSISTENCIA

10:30-11:00 PAUSA CAFÉ

CMD REUNIÓN PLENARIA

11:00-11:45 TERAPIAS AVANZADAS

11:45-12:15 INFORME DE EVALUACIÓN; IMPRESO DE FEEDBACK

12:15-13:00 PUESTA AL DÍA DE LA BASE DE DATOS CTS

13:00-14:30 COMIDA

14:30-15:15 IMPLEMENTACIÓN DE LA NORMATIVA: SISTEMA MRP/DCP & PROCEDIMIENTO PURAMENTE NACIONAL

15:15-16:00 INFORME DE LA REUNIÓN DE TRABAJO DE HMA SOBRE SOLICITUDES ELECTRÓNICAS

16:00 PROGRAMA SOCIAL

5 DE MAYO

9:00-11:00 FUTURO DE CMDH

- **CARGA DE TRABAJO FUTURA Y COMPETENCIA DE LOS ESTADOS MIEMBROS**
- **ARMONIZACIÓN DE LA SITUACIÓN LEGAL E INFORMACIÓN DE PRODUCTOS**

11:00-11:30 PAUSA CAFÉ

11:30-12:00 IMPLEMENTACIÓN DEL REGLAMENTO PEDIÁTRICO

12:00-12:30 NUEVAS DIRECTRICES PARA LA FICHA TÉCNICA

12:30-13:00 INFORMACIÓN DE LA FICHA TÉCNICA SOBRE GENOTIPOS Y SU DESARROLLO FUTURO

13:00-14:00 COMIDA

4 DE MAYO - CHMP

8:30-9:00 INSCRIPCIÓN

9:00-9:15 BIENVENIDA DE LA AEMPS. DR. CRISTINA AVENDAÑO, DIRECTORA AEMPS

SESIÓN PLENARIA CONJUNTA CHMP/CMD

9:15-9:30 NOTAS DE INTRODUCCIÓN

9:30-10:00 ENANTIÓMEROS: 10 AÑOS DE EXCLUSIVIDAD: PARA QUIÉN?

10:00-10:30 ENANTIÓMEROS: COMO MEJORAR LA CONSISTENCIA

10:30-11:00 PAUSA CAFÉ

11:00-12:00 GRUPO CONTROL: ¿ES POSIBLE DEFINIR BAJO QUE CIRCUNSTANCIAS SON OBLIGATORIOS LOS ENSAYOS CLÍNICOS CON CONTROL ACTIVO?

12:00-13:00 ¿QUÉ SE DEBE PREGUNTAR A LOS GRUPOS DE ASESORÍA CIENTÍFICA?

- **PLAN DE ACCIÓN: ESTADO ACTUAL**
- **¿SE LES DEBE PREGUNTAR SOBRE EL BENEFICIO/RIESGO?**

13:00-14:30 COMIDA

14:30-16:00 AGENDA DEL CHMP: ACCIONES PARA MEJORAR LA EFICIENCIA DE LAS REUNIONES DEL CHMP

16:00 PROGRAMA SOCIAL

REUNIONES INFORMALES DE LOS COMITÉS CHMP Y CAT DE LA AGENCIA EUROPEA DE MEDICAMENTOS, Y CMDH DE LA RED DE AGENCIAS EUROPEAS DE MEDICAMENTOS (MADRID, 4-5 MAYO)

5 DE MAYO - CHMP

9:00-10:30 GRUPOS DE TRABAJO: **GARANTIZANDO CONSISTENCIA Y FEEDBACK**

- **¿PROPUESTA FINAL PARA LA ESTRUCTURA DE LOS GRUPOS?**
- **¿CÓMO GARANTIZAR LA CONSISTENCIA DE LAS DIRECTRICES CLÍNICAS?**
- **¿CÓMO INVOLUCRAR A TODOS?**

10:30-11:00 PAUSA CAFÉ

11:00-12:00 GRUPOS DE TRABAJO: **GARANTIZANDO CONSISTENCIA Y FEEDBACK, DISCUSIÓN GENERAL**
SESIÓN CONJUNTA CHMP-CAT

12:00-13:00 CONSIDERACIONES ESTRATÉGICAS **PARA PRODUCTOS EN EL PERÍODO DE TRANSICIÓN**
REVISIÓN DE LOS PRODUCTOS EN EL MERCADO; ASPECTOS CLAVE A CONSIDERAR EN EL PERÍODO DE TRANSICIÓN

13:00-14:30 COMIDA

5 DE MAYO - CAT

9:00-10:30 PLAN DE TRABAJO **DEL CAT:2010-2015**

10:30-11:00 CAFÉ

11:00-12:00 PLAN DE TRABAJO **DEL CAT: 2010-2015**

SESIÓN CONJUNTA CHMP-CAT

12:00-13:00 CONSIDERACIONES ESTRATÉGICAS **PARA PRODUCTOS EN EL PERÍODO DE TRANSICIÓN**

- **REVISIÓN DE LOS PRODUCTOS EN EL MERCADO**
- **ASPECTOS CLAVE A CONSIDERAR EN EL PERÍODO DE TRANSICIÓN**

13:00-14:30 COMIDA

■ REUNIÓN SEMESTRAL DEL GRUPO INTERGUBERNAMENTAL DE DERECHOS DE LA INFANCIA (EUROPE DE L'ENFANCE) (MADRID, 7 MAYO)

Reunión Semestral del Grupo Intergubernamental de Derechos de la Infancia (Europe de l'Enfance) (Madrid, 7 mayo)

Lugar de celebración y fecha: Salón de actos del Ministerio de Sanidad y Política Social, 7 de mayo.

Descripción del evento:

El Grupo Intergubernamental «Europe de l'Enfance» es un Grupo no formal de funcionarios de alto nivel con responsabilidades en políticas de Infancia. **De periodicidad semestral** no interrumpida desde el año 2000, su convocatoria esta vinculada a la Presidencia semestral de la UE. La utilidad del grupo de trabajo como **marco de intercambio de experiencias** dio lugar a que en su seno se decidiera crear una **red europea de observatorios de infancia**, a la que los países pueden adscribirse, y que hoy se ha convertido en ChildONEurope con sede en Florencia. Esta iniciativa se materializó en la anterior Presidencia española de la UE en el año 2002.

El acto consistió en una primera sesión por la mañana: Jornada sobre infancia e Internet, dedicada a los nuevos riesgos para la infancia relacionados con Internet y las nuevas tecnologías de la comunicación y su abordaje en el contexto europeo. **Se trata de un fenómeno donde la detección, notificación, la armonización legislativa, los registros de casos**, etc. tienen una indudable dimensión internacional. La posición coordinada de la UE es especialmente relevante a la hora de afrontar fenómenos como el ciberacoso, grooming o delitos como la pornografía infantil, el secuestro de menores, la trata o cualquier tipo de abuso y explotación infantil.

Por la tarde las delegaciones designadas por los gobiernos de los miembros del Grupo "Europe de l'Enfance", se dedicó al **seguimiento de la agenda elaborada por el Bureau** del grupo Intergubernamental en su reunión del 15 de abril.

Asistentes:

La sesión de la mañana contó con la participación de unas 120 personas, entre representantes del grupo de los Estados Miembros: profesionales, investigadores, asociaciones y organismos internacionales; y de 35 personas en la sesión cerrada de la tarde.

Reunión Semestral del Grupo Intergubernamental de Derechos de la Infancia (Europe de l'Enfance) (Madrid, 7 mayo)

Programa:

9:30 Registro y acreditación de los participantes

10:00 Acto de **bienvenida e inauguración** de la sesión:

- Secretario General de Política Social y Consumo
- Dirección General de Justicia, Libertad y Seguridad de la Comisión Europea

10:30 **Sesión Plenaria: Oportunidades y Retos para la infancia en el uso de las nuevas tecnologías (TIC): Acciones desde España y Europa.**

Janice Richardson, Project Manager de la Red Europea INSAFE.

Maialen Garmendia, Universidad del País Vasco. Proyecto EU Kids Online.

11:15 Coffee break

11:45 **Mesa redonda: Intercambio de buenas prácticas ante los nuevos retos para la infancia en las TIC.**

- Javier Arza - Proyecto "Familia y pantallas audiovisuales". COAN y Gobierno de Navarra.
- Jorge Flores - "Pantallas Amigas".
- Ismail Alí - "Buenas Prácticas en la Escuela 2.0". Instituto de Tecnologías Educativas. Ministerio de Educación.
- Guillermo Canovas - Protégeles.

13:30 Clausura de la sesión de la mañana

13:45 Almuerzo

15:00 **Reunión del Grupo Intergubernamental "L'Europe de l'Enfance"**

(Sesión reservada a los miembros del citado Grupo)

- Nueva Comunicación de la Comisión sobre la estrategia europea de derechos de la infancia en el marco del Tratado de Lisboa
- Estado de los trabajos de ChildONEurope
- Servicios para la primera infancia
- Calendario de actividades de la Presidencia belga
- Prioridades y nuevos retos para el Grupo Intergubernamental
- Ruegos y preguntas

18:00 Conclusiones

■ CONFERENCIA DE EXPERTOS SOBRE POLÍTICAS DE CONSUMIDORES Y COMPETENCIA (MADRID, 11-12 MAYO)

Conferencia de Expertos sobre Políticas de Consumidores y Competencia (Madrid, 11-12 mayo)

Lugar de celebración y fecha: Sede del Ministerio de Economía y Hacienda, Madrid, 11 y 12 de mayo

Descripción del evento:

Desde el año 2000, el país que ostenta la Presidencia rotatoria de la Unión Europea se encarga de organizar el **Día Europeo de la Competencia**, con el objetivo de concienciar a la sociedad y especialmente a los consumidores de los beneficios de la libre competencia

El objetivo de la conferencia fue hacer que el público en general -y no sólo a aquellos que ya están familiarizados con los temas de la competencia- fuera consciente de **la importancia del trabajo realizado por las autoridades de competencia** en la aplicación de la legislación antimonopolio y la promoción de la competencia en nuestras economías.

Se abordaron temas tales como la disuasión óptima de conductas anticompetitivas y la Directiva de servicios y su impacto en los consumidores.

Asistentes:

En el Día Europeo de la Competencia intervinieron distinguidos ponentes como el Comisario Joaquín Almunia, la Presidenta del Comité de Asuntos Económicos y Monetarios del Parlamento Europeo, Sharon Bowles.

Programa:

8:30 – 9:00 Registro de Participantes

9:00 – 10:00 **Sesión de apertura:**

- Luis Berenguer – Presidente de la Comisión Nacional de la Competencia
- Joaquín Almunia – Comisario de la Competencia. Comisión Europea

10:00 – 11:30 **Mesa Redonda: Disuasión Óptima de Conductas Anticompetitivas**

Moderadora: Clara Guzmán – Directora de Investigación de la CNC

Ponentes:

- Alexander Italianer – Director General DGCOMP. Comisión Europea
- John Fingleton – Consejero Delegado de la Office of Fair Trading. Reino Unido
- Bruno Lassère – Presidente de la Autoridad de Competencia de Francia
- Massimo Motta – Decano de la Barcelona Graduate School of Economics

11:30 – 12:00 Pausa Café

12:00 – 12:30 **Las Prioridades de la Política de Competencia: la Visión del Parlamento Europeo** - Sharon Bowles – Presidenta del Comité de Asuntos Económicos y Monetarios del Parlamento Europeo

12:30 - 13:15 **Política de Competencia y el Relanzamiento del Mercado Único Europeo** - Mario Monti – Presidente de la Universidad Bocconi, ex Comisario de Competencia

13:15 – 15:00 Pausa Comida

15:00 – 16:45 **Mesa Redonda: Los efectos de la Directiva de Servicios sobre la competencia y su impacto en los consumidores**

Moderador: Arseni Gibert – Presidente de la Autoridad Catalana de la Competencia

Ponentes:

- María Martín-Prat - Jefe de la Unidad de Servicios I, Dirección General de Mercado Interior, Comisión Europea
- Monique Goyens - Directora General de la Organización de Consumidores Europea (BEUC)
- Angel Torres – Secretario General de Política Económica y Economía Internacional. Ministerio de Economía y Hacienda
- Etevlina Andreu – Directora General de Consumo. Ministerio de Sanidad y Política Social de España

Conferencia de Expertos sobre Políticas de Consumidores y Competencia (Madrid, 11-12 mayo)

16:45 **Clausura de la Jornada** - Elena Salgado - Vicepresidenta Segunda y Ministra de Economía y Hacienda de España

■ VIII ENCUENTRO DE AUTORIDADES COMPETENTES EN MEDICAMENTOS DE LOS PAÍSES IBEROAMERICANOS (EAMI): RETOS EN SALUD, INNOVACIÓN Y REGULACIÓN DE MEDICAMENTOS (MADRID, 12-14 MAYO)

VIII Encuentro de Autoridades Competentes en Medicamentos de los Países Iberoamericanos (EAMI): Retos en Salud, Innovación y Regulación de Medicamentos (Madrid, 12-14 de mayo)

Lugar de celebración y fecha: Hotel NH Eurobuilding, Madrid 12-14 de mayo

Descripción del evento:

El origen de los Encuentros de Autoridades Competentes en Medicamentos de los Países Iberoamericanos (EAMI) resulta de la necesidad sentida por los diferentes países de constituir un **foro de discusión e intercambio de experiencias**. Los países que forman parte de EAMI son los siguientes: Argentina, Bolivia, Brasil, Chile, Colombia, Costa Rica, Cuba, Ecuador, El Salvador, España, Guatemala, Honduras, México, Nicaragua, Panamá, Paraguay, Perú, Portugal, República Dominicana, Uruguay y Venezuela.

Su principal misión es promover el **intercambio de información técnica, organizativa y de experiencia efectiva** entre los países integrantes para garantizar el acceso a medicamentos, asegurando la calidad, eficacia y seguridad de los mismos, desde el enfoque particular de los países iberoamericanos.

Constituye un foro de cooperación, que posibilita, a través del conocimiento de las distintas realidades, un incremento de la **calidad de las actividades de cada autoridad competente**. Para ello se organizan reuniones bienales y se dispone de una aplicación informática que permite el contacto continuado entre todos los países participantes.

Recomendaciones y conclusiones del VIII Encuentro Eami

1. **Avanzar hacia la consolidación de EAMI** como una estructura reconocida por los gobiernos y en la que se enmarquen las distintas iniciativas que existen en Iberoamérica en el marco de la regulación de los medicamentos.
2. **Definir objetivos concretos bienales** que propicien un intercambio de conocimientos y permita la adopción de criterios técnicos y mejores prácticas, así como el incremento de la confianza entre autoridades competentes para seguir progresando hacia el mutuo reconocimiento entre las mismas.
3. **Definir temas o procedimientos concretos** en los que se pueda acordar un punto final común a alcanzar por todas las autoridades que forman parte de EAMI.
4. **Establecer espacios de trabajo** interencuentros en compromisos específicos, privilegiando el intercambio a través del portal EAMI con participación global y bajo el liderazgo de un responsable, en sustitución de los grupos de trabajo estables.
5. **Potenciar la inclusión en la agenda del encuentro de asuntos de política estratégica de interés:** formato de agencias independientes, mecanismos que permitan la recaudación propia, cambios legislativos, entre otros.

Asistentes:

El número total de asistentes fue de 65, 8 de los cuales eran representantes de Farmaindustria, habiendo participado 22 países de Iberoamérica, a excepción de Colombia y Paraguay

VIII Encuentro de Autoridades Competentes en Medicamentos de los Países Iberoamericanos (EAMI): Retos en Salud, Innovación y Regulación de Medicamentos (Madrid, 12-14 de mayo)

Programa:

12 de mayo

9:00 - 9:15 Registro de participantes

9:15 - 9:30 Bienvenida e inauguración (Presidente de la AEMPS), D. José Martínez Olmos, SGS

9:30 - 10:00 **Nuevas iniciativas legislativas europeas en farmacovigilancia y lucha contra los medicamentos falsificados**

10:00 - 10:30 Pausa café

10:30 - 12:15 **Panel de Discusión – La regulación y el acceso a los medicamentos innovadores**

- La regulación de medicamentos innovadores en Cuba
- Los Medicamentos con Patentes de Moléculas en Brasil
- El acceso a medicamentos en México

12:15 - 13:30 **Red de Agencias. Mejoría en la intervención reguladora**

- La red de Agencias Europeas: El trabajo compartido Intervención proporcionada y ajustada al riesgo
- –Sistema de Integración de Centroamérica

13:30 - 15:00 Comida

15:00 - 16:30 **Sesión Plenaria** abierta a la Industria Iberoamericana

- Normalización y reconocimiento mutuo
- Buenas Prácticas Clínicas Desarrollo y Aplicación

16:30 - 17:00 Pausa café

17:00 - 18:30 Continuación Sesión Plenaria - Transferencia Tecnológica

20:30 Cena oficial

13 de mayo

9:00 - 10:30 **Panel de Discusión** - Real Farmacopea Española y Formulario Nacional en Iberoamérica

- Presentación de la 4ª Edic. de la Real Farmacopea Española
- La Formulación Magistral y Preparado Oficinal en Latinoamérica
- La Formulación Magistral y Preparado Oficinal en Europa

10:30 - 11:00 Pausa café

11:00 - 13:30 **Sesión Plenaria:** Actividades Grupos EAMI

- Accesibilidad y Propiedad Industrial
- Medicamentos Falsificados
- Farmacovigilancia
- Terapias Avanzadas y Hemoderivados

13:30 - 15:00 Comida

15:00 - 16:30 **Panel de Discusión** – Planes de formación en el contexto de EAMI

- Estrategias de formación en el entorno de la Cooperación Española
- Estrategias de formación por la red EAMI

16:30 - 17:00 Pausa café

17:00 - 18:30 **Panel de discusión:** La red EAMI: una puerta para la cooperación América Latina/Unión Europea. Perspectivas y Expectativas”

- Experiencias de cooperación interagencias. Perspectivas dentro del EAMI
- Farmacopea Latinoamericana: una puerta a la cooperación a través del EAMI
- ALBAMED: Situación actual y perspectivas de cooperación

VIII Encuentro de Autoridades Competentes en Medicamentos de los Países Iberoamericanos (EAMI): Retos en Salud, Innovación y Regulación de Medicamentos (Madrid, 12-14 de mayo)

20:00 evento social

14 de mayo

9:00 - 11:15 **Sesión Plenaria** : Información de las Actividades del Secretariado del EAMI y Junta General EAMI

11:15 - 11:30 Pausa café

11:30 - 12:00 **Sesión Plenaria**: Recomendaciones para el Futuro de EAMI

12:00 - 12:15 Clausura del evento

12:30 - 17:30 Comida y Visita a Toledo

■ **CONFERENCIA INTERSECTORIAL SOBRE DISPONIBILIDAD DE MEDICAMENTOS DE USO VETERINARIO: LEGISLACIÓN FUTURA (MADRID, 26 MAYO)**

Conferencia Intersectorial sobre Disponibilidad de Medicamentos de Uso Veterinario: Legislación Futura (Madrid, 26 mayo)

Lugar de celebración y fecha: Ministerio de Sanidad y Política Social, Sala Ernest Lluch, Madrid 26 de mayo

Descripción del evento:

Desde que se aprobó la **legislación vigente en materia de Medicamentos Veterinarios**, Directiva 2004/28/EC, se ha venido detectando la necesidad de su revisión/renovación. Se consideró el año 2010 como el periodo apropiado para revisar los **puntos críticos y las posibles soluciones**, expuestas por todas las partes implicadas a lo largo de su implementación. La celebración de una conferencia intersectorial permitió escuchar las propuestas de todos los agentes implicados para la mejora de la legislación.

Asistentes:

El número total de asistentes ha sido de 135, con una participación de 17 países del EEE y 81 representantes de asociaciones u organismos.

Programa:

26 de mayo

8:30 Inscripción

9:15 – 9:30 **Sesión inaugural** - Presentación y bienvenida – José Martínez Olmos, Secretario General de Sanidad (MSPS)

9:30 – 10:30 **Mejora de la Legislación de los Medicamentos Veterinarios: puesta al día**

- Consulta pública de la EC sobre la revisión de la Legislación Veterinaria
- Puesta al día de la reflexión del HMA sobre la mejora de la legislación de medicamentos veterinarios a la luz de su estrategia 2011-2013
- Preguntas

10:30 – 11:00 Pausa café

11:00 – 13:00 **Áreas Científicas Específicas: ¿necesidad de cambio en la legislación?**

- Período de retirada/ LMR/ Cascada
- Evaluación del Riesgo Medioambiental
- Resistencia antimicrobiana
- Visión de la industria
- Comentarios y debate

12:50 – 14:20 Almuerzo

14:20 – 16:20 **El camino hacia delante**

- Protección de la innovación y la disponibilidad / Incentivos para la innovación
- Política de los medicamentos antiguos: Armonización frente a Innovación
- Perspectiva de las partes interesadas
- Simplificación de los procedimientos
- Comentarios y debate

16:20 – 16:40 Pausa Café

16:40 – 17:15 Sesión de clausura - Reflexión general

Conferencia Intersectorial sobre Disponibilidad de Medicamentos de Uso Veterinario: Legislación Futura (Madrid, 26 mayo)

■ REUNIONES INFORMALES DE LOS COMITÉS CVMP DE LA AGENCIA EUROPEA DE MEDICAMENTOS, Y CMDV DE LA RED DE AGENCIAS EUROPEAS DE MEDICAMENTOS (MADRID, 27-28 MAYO)

REUNIONES INFORMALES DE LOS COMITÉS CVMP DE LA AGENCIA EUROPEA DE MEDICAMENTOS Y CMDV DE LA RED DE AGENCIAS EUROPEAS DE MEDICAMENTOS (MADRID, 27-28 MAYO)

SE CELEBRARON LAS SIGUIENTES REUNIONES CON SESIONES CONJUNTAS:

- REUNIÓN INFORMAL DEL COMITÉ DE MEDICAMENTOS DE USO VETERINARIO (CVMP). DE LA AGENCIA EUROPEA DE MEDICAMENTOS
- REUNIÓN INFORMAL DEL GRUPO DE COORDINACIÓN DE RECONOCIMIENTO MUTUO Y DESCENTRALIZADO DE MEDICAMENTOS DE USO VETERINARIO (CMDV) DE LA RED DE AGENCIAS EUROPEAS DE MEDICAMENTOS.

LUGAR DE CELEBRACIÓN Y FECHA: **HOTEL MELIÁ CASTILLA, MADRID 27 Y 28 DE MAYO**

DESCRIPCIÓN DEL EVENTO:

SE CONTEMPLAN ESTOS EVENTOS EN LA MISMA FICHA YA QUE TUVIERON LUGAR SESIONES CONJUNTAS Y SE REFIEREN TODOS ELLOS A COMITÉS DE AUTORIZACIÓN DE MEDICAMENTOS DE USO VETERINARIO, A VECES INTERRELACIONADOS.

EL CVMP IMPLICA LA PARTICIPACIÓN DE EXPERTOS NACIONALES Y REPRESENTANTES DE LAS AGENCIAS NACIONALES DE MEDICAMENTOS DE LOS PAÍSES DEL ESPACIO ECONÓMICO EUROPEO – EEE (ESTADOS MIEMBROS, ISLANDIA, LIECHTENSTEIN Y NORUEGA).

SU PRINCIPAL MISIÓN ES EMITIR OPINIONES DE LA EMEA SOBRE TODAS LAS MATERIAS RELACIONADAS CON MEDICAMENTOS DE USO VETERINARIO, DE CONFORMIDAD CON LO ESTABLECIDO EN EL REGLAMENTO (CE) Nº 726/2004 DEL PARLAMENTO EUROPEO Y DEL CONSEJO, Y SOBRE LÍMITES MÁXIMOS DE RESIDUOS (LMR), Y DE CONFORMIDAD CON LO ESTABLECIDO EN EL REGLAMENTO (CE) Nº 470/2009 DEL PARLAMENTO EUROPEO Y DEL CONSEJO.

ASISTENTES:

EL NÚMERO DE ASISTENTES AL CVMP FUE DE 33 CON PARTICIPACIÓN DE 15 PAÍSES DEL EEE. EL NÚMERO DE ASISTENTES AL CMD-V FUE DE 28 CON PARTICIPACIÓN DE 18 PAÍSES DEL EEE. EN AMBAS REUNIONES PARTICIPARON REPRESENTANTES DE LA AGENCIA EUROPEA DE MEDICAMENTOS Y DE LA COMISIÓN EUROPEA.

PROGRAMA:

27 DE MAYO

8:30-9:00 REGISTRO

9:00-9:20 APERTURA Y BIENVENIDA - INFORMACIÓN PRÁCTICA - CRISTINA AVENDAÑO: DIRECTORA DE LA AEMPS)

REUNIÓN INFORMAL DEL CVMP

9:30 - 10:30 ARBITRAJES

- **CONCLUSIONES DEL GRUPO DE TRABAJO DEL CVMP SOBRE LAS REMISIONES**
- **PERSPECTIVA DE LOS ESTADOS MIEMBROS SOBRE EL ENFOQUE DEL CMVP ACERCA DE LAS REMISIONES**

10:30 - 10:45 DEBATE

REUNIONES INFORMALES DE LOS COMITÉS CVMP DE LA AGENCIA EUROPEA DE MEDICAMENTOS Y CMDV DE LA RED DE AGENCIAS EUROPEAS DE MEDICAMENTOS (MADRID, 27-28 MAYO)

10:45 – 11:15 PAUSA CAFÉ

11:15 – 12:20 FARMACOVIGILANCIA

- **ACCESO A LA BASE DE DATOS EVVET**
- **DIRECTRICES PARA LA DETECCIÓN DE SEÑALES ¿DEBERÍAN LAS AUTORIDADES COMPETENTES DESARROLLAR/ MANTENER UNA BASE DE DATOS NACIONAL SOBRE FARMACOVIGILANCIA VETERINARIA?**
- **DEBATE**

12:20 – 12:45 MUMS/ MERCADO LIMITADO

- **INFORME DE ESTADO SOBRE LA APLICACIÓN DE LA NUEVA POLÍTICA DEL CVMP SOBRE CLASIFICACIÓN E INCENTIVOS**
- **REFLEXIONES SOBRE LOS CRITERIOS PARA LA CLASIFICACIÓN A LA LUZ DE LA EXPERIENCIA**
- **INTRODUCCIÓN A LAS SESIONES POR GRUPOS**

12:45 – 14:30 ALMUERZO

14:30 – 15:30 SESIONES POR GRUPOS SOBRE MUMS

- **DEBATES DE GRUPO: ¿NECESIDAD DE ACTUALIZACIÓN DE LOS CRITERIOS PARA LA CLASIFICACIÓN?/ ¿NECESIDAD DE ACTUALIZACIÓN DE LOS INCENTIVOS PARA MUMS?**
- **RESUMEN DE LOS DEBATES DE GRUPO**

15:30 – 16:00 PAUSA CAFÉ

REUNIÓN INFORMAL DEL CMD(V)

27 DE MAYO

9:30 - 10:15 REGLAMENTO SOBRE VARIACIONES

- **BREVE ANÁLISIS DEL REGLAMENTO SOBRE VARIACIONES**
- **DEBATE**

10:15 – 10:45 GRUPO DE TRABAJO DE LOS HMA/CMDH SOBRE DISPONIBILIDAD DE RECURSOS

- **GRUPO DE TRABAJO DE LOS HMA/CMDH SOBRE DISPONIBILIDAD DE RECURSOS DE LAS AUTORIDADES NACIONALES PARA EL PRM Y EL DCP**
- **ACTIVIDADES EN MARCHA Y ACTIVIDADES NUEVAS**
- **DEBATE**

10:45 - 11:15 PAUSA CAFÉ

11:15 – 12:00 ARMONIZACIÓN DEL RCP

- **ESTADO DEL PROCEDIMIENTO**
- **DEBATE**

12:00 – 12:45 FASE NACIONAL Y ETIQUETADO

- **IMPORTANCIA DE LA FASE NACIONAL**
- **DIFERENCIAS ENTRE LOS ESTADOS MIEMBROS**
- **REVISIÓN DEL TEXTO Y DE LOS EMBALAJES**
- **DEBATE**

12:45 – 14:30 ALMUERZO

14:30 – 15:30 CONCLUSIONES DE LA CONFERENCIA INTERSECTORIAL

- **PRESENTACIÓN**
- **GRUPOS DE TRABAJO:**
 - **EL CMD(V) EN LA MEJORA DE LA LEGISLACIÓN**
 - **¿CÓMO CONTRIBUIR A LA INNOVACIÓN Y A LA DISPONIBILIDAD?**
- **CONCLUSIONES DE LOS GRUPOS DE TRABAJO**

15:30 – 16:00 PAUSA CAFÉ

REUNIÓN INFORMAL CONJUNTA DEL CMVP/ CMD(V)

27 DE MAYO

16:00 - 16:45 REMISIÓN ELECTRÓNICA

- **REMISIÓN ELECTRÓNICA**
- **DEBATE**

16:45 – 16:50 INFORMACIÓN PRÁCTICA

REUNIONES INFORMALES DE LOS COMITÉS CVMP DE LA AGENCIA EUROPEA DE MEDICAMENTOS Y CMDV DE LA RED DE AGENCIAS EUROPEAS DE MEDICAMENTOS (MADRID, 27-28 MAYO)

18:30 – 23:00 EVENTO SOCIAL

28 DE MAYO

9:15 - 10:30 MUMS/ MERCADO LIMITADO

- **POLÍTICA DEL CVMP SOBRE MUMS – ACTUALIZACIÓN**
- **COMITÉ ESPAÑOL DE DISPONIBILIDAD DE MEDICAMENTOS VETERINARIOS**
- **DEBATE**

10:15-10:30 PAUSA CAFÉ

10:30 – 11:40 LA AGENCIA EUROPEA DE MEDICAMENTOS

- **PLAN DE TRABAJO DE LA AGENCIA EUROPEA DE MEDICAMENTOS HASTA 2015**
- **POLÍTICA DE TRANSPARENCIA**
- **DEBATE**

11:40 – 12:30 LEGISLACIÓN

- **GENÉRICOS**
- **DEBATE**

12:20-12:30 SESIÓN DE CLAUSURA

12:30 – 14:00 ALMUERZO

■ V CONFERENCIA INTERNACIONAL DE SEGURIDAD DEL PACIENTE: INFECCIÓN RELACIONADA CON LA ATENCIÓN SANITARIA Y RESISTENCIA ANTIMICROBIANA (MADRID, 3-4 JUNIO)

V Conferencia Internacional de Seguridad del Paciente: Infección Relacionada con la Atención Sanitaria y Resistencia Antimicrobiana (Madrid, 3-4 junio)

Lugar de celebración y fecha: Auditorio Ramón y Cajal, Facultad de Medicina, Universidad Complutense de Madrid. 3 y 4 de junio de 2010

Descripción del evento:

La Conferencia europea se hizo coincidir con la anual internacional de seguridad de pacientes, que tiene una trayectoria establecida ya de prestigio y a la que **acuden alrededor de 1000 personas de todo el mundo**. El tema elegido para la Vª conferencia **fue el de IRAS y la RAM** porque constituyen un tema prioritario de las políticas sanitarias a nivel europeo por el impacto que produce en los pacientes y el alto gasto que genera en las organizaciones sanitarias.

En Europa unos 4,1 millones de pacientes sufren **IRAS durante su hospitalización**, de ellos 37.000 mueren anualmente como consecuencia de las mismas. Según el estudio ENEAS, el 3% de los pacientes ingresados en hospitales españoles sufren algún tipo de IRAS, siendo el 57% de ellas evitables. Un **estudio de costes** realizado por la Agencia de Calidad muestra que los costes directos, evitables, asociados a la IRAS en los hospitales españoles durante el año 2005 oscilan, según el tipo, entre los 15 y los 417 millones de euros.

Prevenir estas infecciones y las resistencias son, por tanto, objetivos compartidos por nuestro Ministerio con la CE

V Conferencia Internacional de Seguridad del Paciente: Infección Relacionada con la Atención Sanitaria y Resistencia Antimicrobiana (Madrid, 3-4 junio)

y la OMS, que participaron activamente en la Conferencia con el objetivo de compartir experiencias a nivel nacional e internacional con clínicos, investigadores, gestores y pacientes con el fin de aunar esfuerzos en la prevención de la IRAS y la RAM.. Se abordaron temas como las **estrategias para prevenir la RAM** en los hospitales de Europa, la **Campaña de Higiene de Manos** y el **papel de profesionales y de ciudadanos y ciudadanas** en la prevención de las IRAS y la RAM

Asistentes:

Número total de asistentes (delegados y ponentes): 1056 personas

- 955 inscritos a través de la plataforma.
- 55 personas del ECDC
- 37 ponentes/moderadores
- 8 Organización MSPS

Nivel de los asistentes (Ministros, Secretarios de Estado, expertos...):

- Zsuzanna Jakab – Directora Regional de la OMS para Europa
- Directores Generales
- Técnicos

Nombre y apellidos de los asistentes destacados:

- Serafín Romero - Secretario General. Consejo General De Colegios De Médicos
- Sr. D. Alberto Fidalgo Francisco - Portavoz de la Comisión de Sanidad y Consumo. Congreso de los Diputados
- Zsuzanna Jakab – Directora Regional de la OMS para Europa
- Pablo Rivero Corte, Director General de la Agencia de Calidad del SNS
- Alberto Infante Campos, Director General de Ordenación Profesional, Cohesión del SNS y Alta Inspección.
- Idefonso Hernández Aguado, Director General de Salud Pública y Sanidad Exterior

Programa:

3 de junio

8:00 - 10:00 **Bienvenida** e inscripción

10:00 - 10:30 **Sesión Inaugural**

El papel del Ministerio de Sanidad y Política Social en la lucha contra la infección relacionada con la asistencia sanitaria (IRAS) y la resistencia antimicrobiana (RAM)

- José Martínez Olmos, Secretario General de Sanidad, MSPS
- Concha Colomer Revuelta, Subdirectora de la Oficina de Planificación Sanitaria y Calidad. Agencia de Calidad del Sistema Nacional de Salud, MSPS

10:30 - 11:00 **Conferencia Inaugural**

El papel de la OMS en Europa en la prevención de las infecciones relacionadas con la atención sanitaria - Zsuzanna Jakab, Directora Regional de la OMS para Europa. Copenhague. Dinamarca.

11:00 - 11:30 Pausa Café

11:30 - 13:30 **Mesa 1 - Estrategias Internacionales para Prevenir la Resistencia Antimicrobiana**

- Moderador: *José Campos*. Laboratorio de Antibióticos, Bacteriología. Centro Nacional de Microbiología. Instituto de Salud Carlos III. Majadahonda, Madrid. España
- Vigilancia para determinar la **ocurrencia y extensión de la RAM** en los sistemas de salud de Europa. - *Hajo Grundmann*. Professor for the Epidemiology of Infectious Diseases. University Medical Centre Groningen. Holanda.
- Perspectiva científica sobre la **amenaza microbiana** para la seguridad del paciente en Europa - *Dominique L. Monnet*. Senior Expert, Antimicrobial Resistance & Healthcare- Associated-Infections Scientific Advice Unit, European Centre for Disease Prevention and Control (ECDC). Estocolmo. Suecia.

V Conferencia Internacional de Seguridad del Paciente: Infección Relacionada con la Atención Sanitaria y Resistencia Antimicrobiana (Madrid, 3-4 junio)

- Campaña de los Centers for Disease Control and Prevention (CDC) contra la RAM: **"Get Smart for Healthcare Campaign"**. - *Edina Avdic*. Pharmacy Director, Get Smart for Healthcare Campaign-CDC. Associate Director, Antibiotic Management Program-The Johns Hopkins Hospital. Baltimore. Estados Unidos.

13:30 - 14:30 Comida

14:30 -17:00 Mesa 2 - Estrategias para la Prevención de la Resistencia Antimicrobiana en los Hospitales. Un Reto para la Unión Europea

- Moderador: *Enrique Terol*. Consejero de Sanidad y Consumo. Representación Permanente de España ante la Unión Europea. Bruselas. Bélgica.
- Estrategias para **prevenir la RAM en los hospitales suecos** - *Johan Struwe*. Professor. Department of Epidemiology. Swedish Institute for Infectious Disease Control. Solna. Suecia
- **La lucha contra la RAM en Bélgica** - *Herman Goossens*. Professor of Microbiology at the University of Antwerp. Co-ordinating microbiologist for Belgium of the European Antimicrobial Resistance Surveillance System (EARSS). Bélgica.
- Experiencias en la **prevención de la RAM en los hospitales de Francia**. *Jean-Michel Azanowsky*. Conseiller technique chargé du programme national antibiorésistance. Point focal français sur l'antibiorésistance. Bureau Infections et autres risques liés aux soins. Direction Générale de la Santé. Ministère de la Santé et des Sports. Francia.
- República Checa: **Conclusiones de su Presidencia y siguientes pasos** - *Vlastimil Jindrák*. Head of Clinical Microbiology. Na Homolce Hospital. República Checa
- Actividades en **Hungría** para la prevención de la **RAM** y el **control de las IRAS** - *Emese Szilágyi*. Senior expert. Department of Hospital Epidemiology and Hygiene. National Center for Epidemiology. Budapest. Hungría.
- **La experiencia española en la lucha contra la RAM.**- *José Campos*. Laboratorio de Antibióticos, Bacteriología. Centro Nacional de Microbiología Instituto de Salud Carlos III. Majadahonda, Madrid. España

17:00 – 17:30 **Conferencia Introductoria**. Primer reto mundial de la OMS por la seguridad del paciente: convertir el control de la infección, con la higiene de manos como fundamento, en una prioridad de la atención sanitaria en todas partes - *Benedetta Allegranzi*. Co-líder del proyecto "1st Global Patient Safety Challenge". Programa de Seguridad del Paciente de la OMS. Ginebra. Suiza

17:30-18:30 Mesa 3 - Promoviendo la Higiene de Manos. Experiencias en el Sistema Nacional de Salud Español

- Moderador: *Ildefonso Hernández Aguado*. Director General de Salud Pública y Sanidad Exterior. Ministerio de Sanidad y Política Social. España.
- Desarrollo y evaluación del **Programa de Higiene de Manos** del Sistema Nacional de Salud español - *Teresa-Pi Sunyer*. Coordinadora del Programa Nacional. España
- Evaluación del **Plan de promoción de la higiene de manos en Canarias** en el año 2009 - *Jesús Molina Cabrillana*. Jefe del Servicio de Medicina Preventiva. Complejo Hospitalario Universitario Insular Materno Infantil. Las Palmas de Gran Canaria. España
- Despliegue en la **estrategia de higiene de manos** en Cantabria - *Ma Felisa Lois Cámara*. Subdirectora de Desarrollo y Calidad Asistencial. Servicio Cántabro de Salud. España.
- Estrategia de **implementación de la práctica segura** higiene de manos en Atención Primaria en Andalucía - *Eloisa Fernández Santiago*. Subdirectora de Organización y Cooperación Asistencial. Dirección General de Asistencia Sanitaria. Servicio Andaluz de Salud. España.

4 de junio

9:00 – 9:30 **Conferencia Introductoria**: Implementación de estrategias nacionales para reducir la bacteriemia relacionada con catéteres venosos centrales - *Itziar Larizgoitia*. Coordinadora de Investigación y Gestión del Conocimiento. Programa de Seguridad del Paciente de la OMS. Ginebra. Suiza.

9:30 – 11:00 **Mesa 4 - El Papel de los Profesionales del Sistema Nacional de Salud Español en la Prevención de Las Iras.**

V Conferencia Internacional de Seguridad del Paciente: Infección Relacionada con la Atención Sanitaria y Resistencia Antimicrobiana (Madrid, 3-4 junio)

- **Moderadora:** *Yolanda Agra*. Consejera Técnica de la Agencia de Calidad del Sistema Nacional de Salud. Ministerio de Sanidad y Política Social. España.
- **Proyecto Bacteriemia Zero:** resultados preliminares en el Sistema Nacional de Salud español- *Mercedes Palomar*. Jefe de Sección del Servicio de Medicina Intensiva del Hospital Vall D´Hebrón. Barcelona. Sociedad Española de Medicina Intensiva, Crítica y Unidades Coronarias (SEMICYUC). España.
- La experiencia de los **profesionales de enfermería** en el cambio de cultura del proyecto Bacteriemia Zero - *Celia Díaz Tobajas*. Supervisora del Servicio de Medicina Intensiva del Hospital Yagüe de Burgos. Sociedad Española de Enfermería Intensiva y Unidades Coronarias (SEEIUC). España.
- Programa de **Preaislamiento de Microorganismos Multirresistentes (MOMR)**.- *Jesús Aranz*. Profesor del Departamento de Salud Pública, Historia de la Ciencia y Ginecología. Universidad Miguel Hernández de Alicante. Sociedad Española de Medicina Preventiva, Salud Pública e Higiene (SEMPSPH). España.
- Red de **Vigilancia Microbiológica de la Comunidad Valenciana (RedMIVA)** - *Gregorio Gómez Soriano* Director de Asistencia Sanitaria de Zona. Agencia Valenciana de Salud. Consellería de Sanitat. Generalitat Valenciana. España.

11:00 – 11:30 Café

11:30 – 12:30 Conferencias Introductorias

- La Agencia Europea del Medicamento: **un modelo de interacción de pacientes y consumidores**, *Juan García Burgos*. Head of Public Information and Stakeholder Networking - Medical Information. Agencia Europea del Medicamento (EMA). Londres. Reino Unido.
- **Consumo y utilización de antibióticos en España** - *Edurne Lázaro Bengoa*. División de Farmacoepidemiología y Farmacovigilancia. Agencia española de Medicamentos y Productos Sanitarios. Ministerio de Sanidad y Política Social. España.

12:30 – 14:00 Mesa 5 - El Papel de los Pacientes y los Ciudadanos en la Seguridad del Paciente y la Prevención de Las Iras y la Ram

- **Moderador:** *Alberto Infante Campos*. Director General de Ordenación Profesional, Cohesión del Sistema Nacional de Salud y Alta Inspección. Ministerio de Sanidad y Política Social. España.
- Promoviendo la **cultura de la seguridad del paciente y el asociacionismo**: el papel del Foro Europeo de Pacientes. *Nicola Bedlington*. Directora del Foro Europeo de Pacientes. Bélgica. Red Ciudadana de Formadores en Seguridad del Paciente. y *Joan Carles March Cerdá*. Profesor - Investigador y Consultor de la Escuela Andaluza de Salud Pública (EASP). Granada. España.
- **Experiencia de los pacientes y ciudadanos**.- *Sabinne Paz Vergara* Miembro de la Red Ciudadana de Formadores en Seguridad del Paciente. España y *Miguel García Pérez* Miembro de la Red Ciudadana de Formadores en Seguridad del Paciente. España.

14:00 – 15:00 Comida

15:00 – 15:30 **Conferencia Introductoria:** Seguridad del paciente y calidad asistencial a nivel europeo - *Katja Neubauer*. Principal administrator. Section leader patients and healthcare. Directorate- General Health and Consumers. European Commission. Bruselas. Bélgica

15:30 – 17:30 Mesa 6 - Investigación y Redes del Conocimiento en Seguridad del Paciente: Proyectos Europeos.

- **Moderador:** *Pablo Rivero Corte*. Director General de la Agencia de Calidad del Sistema Nacional de Salud. Ministerio de Sanidad y Política Social. España.
- **EUNetPaS**. Desarrollo del proyecto y resultados preliminares - *Jean Bacou*. EUNetPaS coordinator. Head, International Affairs National Authority for Health (HAS). Francia.
- Seguridad del paciente en Europa: **resultados del proyecto MARQUIS** y perspectivas de futuro - *Rosa Suñol*. Directora del Instituto Universitario Avedis Donabedian-UAB. Barcelona. España.
- **Seguridad del paciente en Atención Primaria**. Proyecto Linneaus - *Aneez Esmail*. Associate Vice-President & Professor of General Practice. University of Manchester. Faculty of Medical and Human Sciences. School of Communitybased Medicine. Reino Unido.

17:30 **Conclusiones y Clausura** *Pablo Rivero Corte*. Director General de la Agencia de Calidad del Sistema Nacional de Salud. Ministerio de Sanidad y Política Social. España.

■ **REUNIÓN DEL GRUPO DE TRABAJO DE RESPONSABLES DE CALIDAD (WGQM) DE LA RED DE AGENCIAS EUROPEAS DE MEDICAMENTOS (MADRID, 7 JUNIO)**

Reunión del Grupo de Trabajo de Responsables de Calidad (WGQM) de la Red de Agencias Europeas de Medicamentos (Madrid, 7 de junio)

Lugar de celebración y fecha: Ministerio de Sanidad y Política Social, Madrid 7 de junio

Descripción del evento:

El WGQM está integrado por un representante de cada Agencia Nacional de Medicamentos, la EMEA y la Comisión Europea. El WGQM **proporciona orientaciones relativas a la gestión de la calidad y a las mejores prácticas** de evaluación comparativa, todo ello en apoyo a los esfuerzos de la Red Europea de Regulación de Medicamentos en relación a la salud pública y animal.

Asistentes:

Acudieron aproximadamente 35 participantes de 18 países del EEE, así como representantes de la Agencia Europea de Medicamentos.

Programa:

8:30 - 9:00 Registro
9:00 - 9:15 **Bienvenida** por parte de la Directora de la AEMPS, Cristina Avendaño
9:15 - 9:20 Adopción del orden del día y del acta de la reunión anterior
9:20 - 10:00 **Actualizaciones BEMA**
10:00 - 10:30 Elección del nuevo **jefe de grupo**: presentación de candidatos y votación
10:30 - 11:00 Pausa para el café

11:00 - 11:10 Resultados de la votación
11:10 - 11:50 Normas para la **gestión de riesgos**: Actualización de la metodología MARCI
11:50 - 12:30 La **promoción y el manejo de incumplimientos** que no se deriven de las auditorías
12:30 - 14:00 Comida

14:00 - 15:00 Análisis del WGQM de la **encuesta de las auditorías**
15:00 - 15:35 **Encuesta de satisfacción**
15:35 - 16:00 Próximos pasos
16:00 Clausura

■ REUNIÓN DEL GRUPO DE TRABAJO DE PRODUCTOS HOMEOPÁTICOS (HMPWG) DE LA RED DE AGENCIAS EUROPEAS DE MEDICAMENTOS (MADRID, 8-9 JUNIO)

Reunión del Grupo de Trabajo de Productos Homeopáticos (HMPWG) de la Red de Agencias Europeas de Medicamentos (Madrid, 8-9 junio)

Lugar de celebración y fecha: Agencia española de Medicamentos y Productos Sanitarios (8 junio) y sede del Ministerio de Sanidad y Política Social (9 de junio).

Descripción del evento:

La Reunión del Grupo de Trabajo de Medicamentos Homeopáticos implicó la participación de expertos en **temas regulatorios y científicos de medicamentos homeopáticos** de las Agencias Nacionales de Medicamentos de los países del Espacio Económico Europeo – EEA (Estados Miembros, Islandia, Liechtenstein y Noruega), bajo el mandato de Jefes de Agencia. Su principal objetivo **es facilitar el intercambio de experiencias a nivel regulatorio y científico** entre los Estados Miembros, con el fin de alcanzar criterios armonizados sobre medicamentos homeopáticos.

Asistentes:

La reunión contó con un total de 45 asistentes con la participación de 22 países del EEE, la Agencia Europea de Medicamentos, la Comisión Europea y un representante de la FDA (Estados Unidos).

Programa:

8 y 9 de junio

Bienvenida y presentación de los nuevos participantes

Adopción del orden del día y Adopción del Acta de la reunión en Upsala (diciembre de 2009)

Mejora de la **comunicación entre reuniones y procedimiento escrito**

Renovaciones de medicamentos homeopáticos

Glosario de términos sobre procedimientos regulatorios relativos a medicamentos homeopáticos

Aspectos a considerar en la **Declaración de sustancias activas** en los Medicamentos Homeopáticos

Catálogo de CTS

Seguimiento de las **"First Safe Dilutions"**

Seguimiento de la justificación del uso de homeopáticos

Debate sobre otros criterios

"Crossing borders": avances relevantes en otras áreas.

- **OMS**

Certificado de Producto Farmacéutico de la OMS para los medicamentos homeopáticos

Directrices de la OMS sobre aspectos de seguridad en la preparación de medicamentos homeopáticos

- **HMPC**

Actualización de los avances destacables del Comité de Medicamentos a Base de Plantas (HMPC)

Análisis del trabajo de evaluación del HMPC

Límites de detección de los ácidos aristolóquicos en los medicamentos a base de plantas

- **EFSA**

Compendio de la EFSA sobre plantas de las que se ha advertido su contenido en sustancias tóxicas, adictivas, psicotrópicas, etc. – Autoridad Europea para la Seguridad Alimentaria (2009)

Asesoramiento sobre el documento orientativo de la EFSA para la evaluación de la seguridad de las plantas y las preparaciones botánicas para suplementos alimenticios – Autoridad Europea para la Seguridad Alimentaria (2009)

Regulación de medicamentos homeopáticos en los Estados Unidos de América

Informe sobre medicamentos homeopáticos en la **reunión de EMACOLEX**

Temas legales

Farmacopea Europea

Reunión del Grupo de Trabajo de Productos Homeopáticos (HMPWG) de la Red de Agencias Europeas de Medicamentos (Madrid, 8-9 junio)

- Avances en los grupos de trabajo del EDQM
- Métodos de fabricación de los medicamentos homeopáticos
- Materias primas y reserva de homeopáticos
- Perspectiva del contenido de la Farmacopea Homeopática Británica

Asuntos relacionados con HMA

- Mejora de la transparencia: Propuesta de Declaración Pública por parte del HMA
- Información del HMPWG sobre un Manual de Buenas Prácticas
- Decisión del HMA de actualizar los Puntos de contacto para los asuntos relativos a los medicamentos homeopáticos

Otros asuntos

Anuncio de la próxima reunión y clausura

■ SEMINARIO SOBRE SEGURIDAD DE LOS PRODUCTOS Y CONSUMIDORES (MALLORCA, 10-11 JUNIO)

Seminario sobre Seguridad de los Productos y Consumidores (Mallorca, 10-11 junio)

Lugar de celebración y fecha: Complejo museístico ES BALUARD, Mallorca., 10 y 11 de junio

Descripción del evento:

El Instituto Nacional del Consumo (INC) celebró en Palma de Mallorca un Seminario sobre Seguridad de los consumidores, en el marco del programa de actividades y reuniones que se llevarán a cabo, durante la semana del 7 al 11 de junio, con motivo de la Presidencia Española de la Unión Europea.

El objetivo de este Seminario fue **analizar los requisitos para la seguridad de los consumidores en un entorno globalizado**, con una oferta diversificada tanto en las formas de distribución como en la procedencia. Conseguir un entorno seguro, adecuado al nivel de **percepción del consumidor** en el mercado del siglo XXI, obliga a revisar tanto las necesidades regulatorias como el marco de colaboración de las **Autoridades y Organismos de control** tanto en el Mercado interior como en las relaciones con terceros países.

Asistentes:

Cabe destacar, además del éxito de convocatoria, la presencia de la Ministra de sanidad y Política Social al acto de inauguración así como la participación del Secretario de Política Social.

Programa:

10 de junio

9:00 – 10:00 Recepción y registro de los participantes

10:00 - 10:40 Inauguración

- Aina CALVO, Alcaldesa de Palma de Mallorca.
- Jacqueline MINOR, Director de Política de consumo, Comisión Europea (presenta un video con el mensaje del Comisario Europeo de Salud y Consumidores, John Dalli) .
- Inez TENENBAUM, Presidente de la Comisión de Seguridad de los Productos y del consumidor, Estados Unidos.
- Trinidad JIMÉNEZ, Ministra de Sanidad y Política Social de España.
- Francesc ANTICH, Presidente del Gobierno Balear.

10:45 - 11:00 **La seguridad del consumidor en un mundo global** - Honorable Inez TENENBAUM, Presidente de la Comisión de Seguridad de los Productos y del consumidor, Estados Unidos

11:00 - 11:30 Café

11:30 - 13:00 **Nuevo marco de comercialización de productos en la UE y cumplimiento de la seguridad de los productos de consumo**

Moderadora: Chiara Givannini Gestora de Innovación e Investigación, ANEC

Ponentes:

- Natalie Homobono Directora General de Política de Competencia, Consumo y Control de Fraude, Francia.
- Rita L'Abbate Unidad del Enfoque normativo sobre la libre circulación de bienes y la vigilancia del mercado, DG Empresa e Industria, Comisión Europea.
- Catherine Vabin Reeth, Directora General Industrias de Juguete de Europa, Comisión Europea.
- Jan Deconinck Presidente de PROSAFE

13:00 - 13:20 **RAPEX informe 2009 y exhibición de productos peligrosos** Etelvina Andreu Directora General del Instituto Nacional de Protección del Consumidor, Ministerio de Sanidad y Política Social, España.

13:20 - 15:00 Comida

Seminario sobre Seguridad de los Productos y Consumidores (Mallorca, 10-11 junio)

15:00 - 16:00 **La seguridad del consumidor y las falsificaciones en la era de Internet**

Moderador: Philip Sheppard, Asociación AIM-European Brands

Ponentes:

- Stefano Soro, Jefe de Unidad, Seguridad de los Productos y Servicios, Dirección General de la Salud y Consumidores, Comisión Europea.
- Jorge Morgado, Consejo Económico del Consumidor, Asociación de Consumidores DECO, Portugal.
- Pere Rosell, Director de Estándares y Tecnología de AECOC/GS1.

16:00-17:20 **La seguridad de los servicios prestados a los consumidores en la UE**

Moderadora: Ana María Romero, Directora General de Asuntos de Consumo, Junta de Andalucía, España.

- Malcolm Harbour, MEP, Presidente IMCO, Comité del Mercado Interior y Protección del Consumidor.
- Jacqueline Minor, Directora General de Sanidad y Consumidores, Comisión Europea.
- Monique Goyens, Directora General de BEUC.

Posteriormente, visita a la Catedral. Recepción y cóctel ofrecido por las autoridades españolas.

11 de junio

10:00 - 10:15 **Percepción de la seguridad por el consumidor**

- Francisca Sauquillo, Presidente del Consejo de Consumidores y Usuarios. España.
- Conchi Martín Delegada de España en el Grupo Europeo de Consulta sobre Consumo (ECCG)

10:15 - 11:00 **Control aduanero de los productos importados: mejores prácticas**

Moderadora Etelvina Andreu Directora General del Instituto Nacional de Protección del Consumidor, Ministerio de Sanidad y Política Social, España.

Ponentes:

- Nicolas Bonilla: Director del Departamento de Aduanas e Impuestos Especiales, España.
- André Berends, Director General de Imposición y Protección de la Unión Aduanera Europea y de sus ciudadanos (TAXUD), Comisión Europea.
- Antti Riivari Jefe de división, Mercado Interior y Política del Consumidor, Ministerio del Empleo y de la Economía, Finlandia.

11:00 - 11:30 Café

11:30 - 12:30 **El papel de las entidades regionales en la protección de la seguridad del consumidor.**

Moderadora: Teresa Moreira, Directora General de Consumo (Portugal)

Ponentes:

- Rainer Metz Subdirector, Ministerio Federal de Alimentación, Agricultura y Protección del Consumidor, Alemania.
- Carlos Arnaiz Subdirector general de Calidad en el Consumo, Instituto Nacional de Protección del Consumidor, España.
- Conxa Obrador, Directora General de Asuntos del consumidor, Gobierno Balear, España.

12:30-13:15 **Cooperación internacional en materia de seguridad de productos: una dimensión global.**

Moderador: Dirk Meijer Presidente del ICPSC.

Ponentes:

- Stefano Soro, Jefe de Unidad, Seguridad de los Productos y Servicios, Dirección General de la Salud y Consumidores, Comisión Europea
- Richard O'Brien, Director de Programas Internacionales y de Asuntos Intergubernamentales en la Comisión de la Seguridad de los Productos y del Consumidor (CPSC), Estados- Unidos
- Delegados Internacionales de AQSIQ, China

13:00 - 14:00 **Sesión de Clausura**

■ REUNIÓN INFORMAL DEL COMITÉ DE MEDICAMENTOS DE PLANTAS MEDICINALES (HMPC) DE LA AGENCIA EUROPEA DE MEDICAMENTOS (MADRID, 10-11 JUNIO)

Reunión Informal del Comité de Medicamentos de Plantas Medicinales de la Agencia Europea de Medicamentos (HMPC) (Madrid, 10-11 junio)

Lugar de celebración y fecha: Ministerio de Sanidad y Política Social, sala Europa, Madrid 10 y 11 de junio

Descripción del evento:

La reunión informal del **Comité de Medicamentos a base de Plantas** implicó la participación de expertos nacionales y representantes de las Autoridades competentes de los países del Espacio Económico Europeo - EEE (Estados Miembros, Islandia, Liechtenstein y Noruega).

Su principal misión es ayudar a la **armonización de los procedimientos y las disposiciones** relativas a medicamentos a base de plantas de los Estados Miembros de la UE, y favorecer la integración de estos medicamentos en el marco normativo europeo. Para facilitar este objetivo de armonización, el HMPC establece la **propuesta de una «Lista europea de sustancias y preparados vegetales**, y las combinaciones de éstos, para uso en medicamentos medicinales a base de plantas», así como las monografías comunitarias sobre plantas medicinales.

Asistentes:

La reunión contó con un total de **38 asistentes de 18 países del EEE**, y representantes de la Agencia Europea de Medicamentos y de la Comisión Europea.

Programa:

10 de junio

8:30 – 9:30 Registro
9:00 – 9:25 Bienvenida - Cristina Avendaño, Directora AEMPS
9:25 – 10:10 **Investigación clínica sobre Medicamentos** a Base de Plantas en la Población Pediátrica
10:10 – 10:45 ¿Qué métodos y criterios pueden ser razonables para demostrar el beneficio de los THMP/ HMP?
Reflexiones sobre un simposio de diciembre de 2009
10:45 – 11:15 Pausa café
11:15 – 11:45 **Metabólica**
11:45 – 12:45 Plantas de América latina como fuente para los **Medicamentos a Base de Plantas**
12:45 – 14:25 Almuerzo
14:25 – 15:00 Preparados tradicionales de **Cannabis**, aspectos de calidad y estandarización
15:00 – 15:30 Cannabis: **Puntos fuertes y puntos débiles** de la Evaluación en el Reino Unido
15:30 – 16:00 Pausa Café
Evento social

11 de junio

9:00- 9:30 Actividades de la DG Sanco sobre **Legislación Farmacéutica y Paquete Farmacéutico/**
9:30-10:50 **Paquete Farmacéutico:** Farmacovigilancia y Medicamentos Falsificados
10:50 – 11:30 Pausa café
11:30 – 12:00 Actualización de la información sobre registros tradicionales
12:00-12:30 **Venta de Medicamentos** en Internet
12:30 – 13:00 **¿El Propóleo en Europa?**
13:00 – 13:15 Conclusiones
13:30 Almuerzo



eu 2010.es

■ **REUNIÓN DEL GRUPO DE TRABAJO DE PROFESIONALES DE LA COMUNICACIÓN (WGCP) DE LA RED DE AGENCIAS EUROPEAS DE MEDICAMENTOS (MADRID, 15 JUNIO)**

Reunión del Grupo de Trabajo de Profesionales de la Comunicación (WGCP) de la Red de Agencias Europeas de Medicamentos (Madrid, 15 junio)

Lugar de celebración y fecha: Ministerio de Sanidad y Política Social, Sala Europa, 15 de junio

Descripción del evento:

El grupo de **Trabajo de Profesionales de la Comunicación**, bajo el mandato de Jefes de Agencia, reúne a expertos de las Agencias Nacionales de Medicamentos de Países del Espacio Económico Europeo (EEE) y de la Agencia Europea de Medicamentos (EMA).

En apoyo a los esfuerzos de la Red Europea de Regulación de Medicamentos en relación a la salud pública y animal, este grupo **promueve la comunicación entre la Red Europea de Regulación de Medicamentos**, las partes implicadas (por ejemplo pacientes, médicos, veterinarios, industria farmacéutica) y el público en general (incluidos los medios de comunicación).

Para conseguir este fin, este grupo de trabajo **establece y mejora los canales de comunicación** dentro de la Red Europea de Regulación de Medicamentos.

Asistentes:

Participaron aproximadamente 30 participantes de 18 países del EEE, y la Agencia Europea de Medicamentos

Programa:

14 de junio

18:00 – 23:30 Celebración del evento social

15 de junio

8:30 - 9:00 Registro

9:00 - 9:10 **Bienvenida** por parte de la Directora de la AEMPS, Cristina Avendaño

9:10 - 9:20 Adopción del orden del día

9:20 - 9:35 Adopción de las actas de la última reunión celebrada en Uppsala en diciembre 2009

9:35 - 10:35 **Puesta en marcha de una Unidad de Comunicación:** La experiencia española

10:35 - 10:55 Pausa para el café

10:55 - 11:40 Informe para el grupo de HMA – **Management Group**

11:40 - 12:20 **Actualización de la página web de HMA**

12:20 - 14:00 Comida

14:00 - 15:00 Presentación en los **medios de comunicación**

15:00 - 15:45 Sesión **buenas prácticas** de comunicación

15:45 - 16:00 **Clausura** y discusión final

■ 9ª REUNIÓN DEL GRUPO DE ALTO NIVEL DE NUTRICIÓN Y ACTIVIDAD FÍSICA. (MADRID, 16 DE JUNIO)

9ª Reunión del Grupo de Alto Nivel de Nutrición y Actividad Física. (Madrid, 16 de junio)

Lugar de celebración y fecha: IFEMA. Módulo de Presidencia, Madrid, 16 de junio.

Descripción del evento:

La promoción de **hábitos saludables en la población**, y en especial entre los niños y jóvenes, constituye uno de los objetivos fundamentales del Ministerio de Sanidad y Política Social, como medio para garantizar una vida más saludable y prevenir las enfermedades derivadas de la obesidad.

Con este fin, se puso en funcionamiento en el 2005 **la Estrategia NAOS**, la cual engloba un numeroso y variado abanico de programas, intervenciones, campañas, publicaciones y actuaciones en todos los ámbitos de la sociedad, en colaboración con instituciones públicas y privadas de todo tipo. A nivel de la Unión Europea estos temas se trabajan en un grupo de alto nivel que coordina las estrategias europeas en este sentido y que preside la Comisión.

Este grupo nació, a iniciativa de la Comisión, **debido al aumento de las tendencias de la obesidad y las enfermedades crónicas en países desarrollados**, que pusieron en alerta a las autoridades públicas sobre la necesidad de un plan de acción. En este contexto, en 2006, los ministros europeos, junto con la Organización Mundial de la Salud, firmaron una "Carta Europea contra la Obesidad" (Charter on Counteracting Obesity). Entre las iniciativas, destacó la creación del High Level Group.

En este marco se celebró en Madrid la Novena Reunión del **High Level Group on Nutrition and Physical Activity - Grupo de Alto Nivel para la Nutrición y la Actividad Física-** de la DG-SANCO de la Comisión Europea, cuya apertura corrió a cargo de Roberto Sabrido, presidente de la AESAN.

En la agenda de esta reunión, a la que asistió también la directora ejecutiva de la AESAN, Ana Troncoso, se trataron temas como las iniciativas contra la obesidad en España, enmarcadas en **la Estrategia NAOS**, la reformulación de productos, o la iniciativa española de "reducción de la ingesta de sal para una mejor salud".

Asistentes:

Han participado a la reunión representantes de los países miembros de la Unión Europea.

Programa:

- Introducción a la reunión- Intervención de la **Comisión Europea y de la Presidencia Europea**.
- Resultados de la reunión anterior del grupo de alto nivel
- **Monitorización**
 - Avances en la implementación – Comisión Europea y OMS
 - Ejercicio de puntuación para los países miembros – Comisión Europea
 - Conferencia de la Presidencia
 - Discusión - Avances en los Estados Miembros:
 - La política de nutrición y actividad física en España
- Almuerzo
- **Reformulación nutricional**
 - Avances hacia el desarrollo de un marco de reformulación nutricional – Comisión Europea
 - Discusión
 - Iniciativa para la reducción de la sal
 - Conclusiones del Consejo sobre la "Acción para reducir el consumo de sal en la población para la mejora de su salud" – Presentación por el representante por la Presidencia Española.
 - Desarrollos recientes
 - Discusión

9ª Reunión del Grupo de Alto Nivel de Nutrición y Actividad Física. (Madrid, 16 de junio)

- **Otras iniciativas**
 - Presentación del proyecto enfocado a los adolescentes – Dr Carlijn Kamphuis
 - Presentación del proyecto de estudio Earlybird – Prof. Terence Wilkin Peninsula Medical School, Reino Unido.
 - Otros asuntos de interés

■ REUNIÓN INFORMAL DEL COMITÉ DE MEDICAMENTOS HUÉRFANOS (COMP) DE LA AGENCIA EUROPEA DE MEDICAMENTOS (BARCELONA, 17 JUNIO)

Reunión Informal del Comité de Medicamentos Huérfanos (COMP) de la Agencia Europea de Medicamentos (Barcelona, 17 junio)

Lugar de celebración y fecha: Hotel NH Podium, Barcelona 17 de junio

Descripción del evento:

El Comité de Medicamentos Huérfanos implica la **participación de expertos nacionales y representantes** de las Agencias Nacionales de Medicamentos de los países del Espacio Económico Europeo – EEE (Estados Miembros, Islandia, Liechtenstein y Noruega).

Su principal misión es examinar las **solicitudes relativas a la designación de un medicamento huérfano** destinado al diagnóstico, prevención o tratamiento de las enfermedades raras que suponen un riesgo para la vida de los pacientes, son crónicamente debilitantes y generan una alta discapacidad.

Asistentes:

Asistieron aproximadamente 33 participantes de 15 Agencias de Medicamentos del EEE, de la Agencia Europea de Medicamentos, y de la Comisión Europea, así como de Asociaciones de Pacientes de Enfermedades Raras (Eurordis).

Programa:

16 de junio

18:15 - 23:00 Celebración del evento social

17 de junio

8:30 - 9:00 Registro

9:00 - 9:30 **Bienvenida** por parte de la Directora de la AEMPS, Cristina Avendaño

9:30 - 10:30 **Sesión académica especial:** una nueva terapia génica para la enfermedad Sanfilippo (MPS III): construcción de un nuevo modelo preclínico.

10:30 - 11:00 Pausa para el café

11:00 - 13:30 **Enfoque sobre el beneficio significativo: ¿Cuál es el siguiente paso?**

- Revisión de los criterios más significativos tras 10 años de experiencia.
- Un estudio del caso de medicamentos huérfanos para el carcinoma de células renales.
- Discusión general y resumen de acciones recomendadas.

13:30 - 15:00 Comida

15:00 - 16:00 **Procedimientos de trabajo COMP**

16:00-16:15 Pausa para el café

16:15 - 17:00 Continuación de la discusión y **resumen de acciones** recomendadas

17:00 **Clausura**

Reunión Informal del Comité de Medicamentos Huérfanos (COMP) de la Agencia Europea de Medicamentos (Barcelona, 17 junio)

■ REUNIÓN DEL GRUPO DE CONTROL (WGEO) DE LA RED DE AGENCIAS EUROPEAS DE MEDICAMENTOS (MADRID, 21-23 JUNIO)

Reunión del Grupo de Control (WGEO) de la Red de Agencias Europeas de Medicamentos (Madrid, 21-23 junio)

Lugar de celebración y fecha: Hotel Meliá Castilla, Madrid 21-23 de junio. - **Esta reunión, inicialmente prevista para los días 19, 20 y 21 de abril, tuvo que posponerse al mes de junio por la nube de ceniza volcánica**

Descripción del evento:

La reunión de inspectores y autoridades competentes incidió en actuaciones sobre medicamentos ilegales de forma general así como de forma más concreta en la **adopción de medidas para prevenir y combatir la falsificación de medicamentos**, así como su fabricación y distribución, de los países del Espacio Económico Europeo-EEE (Estados miembros de la UE, Islandia, Liechtenstein, Noruega), y con la participación de representantes de las Autoridades Suizas.

En esta reunión del WGEO se han presentado y debatido **temas de gran interés**, como operaciones policiales, resultados y planificaciones de actuaciones contra la venta ilegal de medicamentos a través de Internet. También se han presentado las **actuaciones en marcha en el marco de la Estrategia española frente a medicamentos falsificados** cuyo desarrollo coordina la AEMPS, así como recientes operaciones de la Policía Nacional y Guardia Civil. Además se han desarrollado también actividades de formación, compartiendo metodologías y procedimientos, por parte de los expertos que han asistido, que permitan una actuación más eficaz a nivel europeo en estos ámbitos.

Asistentes:

Asistieron aproximadamente 50 participantes procedentes de 20 países del EEE, y de Agencias de Medicamentos del EEE, Consejo de Europa (EDQM), Agencia Europea de Medicamentos, Guardia Civil, Carabineri, INTERPOL, OMS.

Programa:

21 de junio

08:00 - 9:00 Registro

9:00 - 10:15 **Sesión 1: Apertura de la reunión** por la Directora de la AEMPS, Cristina Avendaño.

9:15 - 10:45 Actualización de la propuesta de normativa sobre medicamentos falsificados, conferencia de abril de 2010 de la Convención Medicrime del Consejo de Europa y términos y definiciones de medicamentos ilegales.

10:45 - 1:15 Pausa para el café

11:15 - 12:45 **Sesión 2: Actualización** España: estrategia en España en relación al control de las NCD y los medicamentos falsificados, operaciones más significativas de la Guardia Civil y la Policía Nacional.

12:45 - 13:45 Comida

13:45 - 15:15 **Sesión 3: Workstream:** distribución de medicamentos, Internet, medicamentos falsificados, sustancias activas farmacéuticas y formación y educación.

15:15 - 15:45 Pausa para el café

15:45 - 17:50 **Sesión 4: Iniciativas internacionales** (Pangea II, Pangea III, Tamiflu y sibutramina)

22 de junio

9:00 - 10:00 **Sesión 1: Tópicos europeos** (EDQM y Pangea II: acciones en Suecia)

10:00 - 10:30 Pausa para el café

10:30 - 13:00 **Sesión 2: Continuación Workstream**

13:00 - 14:00 Comida

14:00 - 15:30 **Sesión 3: Actualizaciones internacionales** (Kamagra, WHO Impact, Glivec y Seretide)

15:30 - 16:00 Pausa para el café

16:00 - 17:00 **Sesión 4: Sumario de la reunión**

17:00 - 18:00 Reunión del Comité Directivo

Reunión del Grupo de Control (WGEO) de la Red de Agencias Europeas de Medicamentos (Madrid, 21-23 junio)

23 de junio

9:00 - 12:45 **Ejercicio práctico**

12:45 - 13:00 Breve ejercicio práctico y discusión

13:00 - 14:00 Comida y **Clausura**

■ 9º ENCUENTRO DE PERSONAS EN SITUACIÓN DE POBREZA Y EXCLUSIÓN SOCIAL (BRUSELAS, 25-26 JUNIO)

9º Encuentro de Personas en Situación de Pobreza y Exclusión Social (Bruselas, 25-26 junio)

Lugar de celebración y fecha: Parlamento Europeo, 25 de junio. Comisión Europea, 26 de junio

Descripción del evento:

Se trata de una actividad anual impulsada por la Comisión Europea, que es apoyada y cofinanciada por la Presidencia de turno de la UE. **La EAPN-EU (European Anti-Poverty Network)**, es la entidad encargada todos los años de organizar este encuentro en Bruselas.

En el Comité Organizador del 9º encuentro participan representantes de EAPN-EU, la Comisión, la Dirección General de Política Social de las Familias y de la Infancia del Ministerio de Sanidad y Política Social y la Representación Permanente de España ante la Unión Europea.

El objetivo fundamental es **favorecer la participación de las personas en situación de pobreza y exclusión social en la formulación de propuestas y demandas** en relación con las políticas sociales y económicas y sobre el impacto que esas políticas tienen en su vida diaria, especialmente las incluidas en la Estrategia Europea de Protección Social e Inclusión Social. Se trata de ofrecer un foro donde las personas en situación de pobreza y exclusión social puedan plantear sus opiniones, expectativas y propuestas e intercambiar opiniones con representantes de las Instituciones europeas y representantes de los Estados miembros del ámbito de la inclusión social y la protección social.

Este 9º encuentro pretendía servir para analizar los avances realizados hasta la fecha **en relación a las conclusiones y demandas surgidas de los anteriores encuentros y para realizar propuestas de futuro**. Constó de tres partes principales: en primer lugar se presentaron y debatieron los resultados de una investigación sobre el impacto de los anteriores Encuentros Europeos. En segundo lugar, hubo un intercambio entre los delegados y delegadas de las personas en situación de pobreza y los representantes de las Instituciones europeas. En tercer lugar, las delegaciones de personas en situación de pobreza debatieron y presentaron su Plan de Acción para 10 años para luchar contra la pobreza. Llevaron a cabo esta tarea a través de la reflexión sobre las propuestas surgidas de Encuentros anteriores.

Asistentes:

Participaron en el encuentro unas 250 personas, entre los delegados de los países y asociaciones, representantes de la Comisión Europea, Parlamento Europeo, Presidencia española y EAPN.

Programa:

25 de junio

08:30 – 09:00 Acreditación en el Parlamento Europeo

09:00 – 09:45 **Inauguración: Bienvenida y presentación:**

- José Manuel Fresno. Experto independiente y Presidente del Consejo para la Igualdad de Trato y No Discriminación de las Personas por el Origen Racial o Étnico.
- Jerzy Buzek. Presidente del Parlamento Europeo (invitado)
- László Andor. Comisión Europea. Comisario de Empleo, Asuntos Sociales e Inclusión
- Trinidad Jiménez. Ministra de Sanidad y Política Social. Presidencia Española de la UE.
- Adelia Carpanades. Representante del 8º Encuentro Europeo

09:45 – 10:15 **Seguimiento de las 10 demandas clave del 8º Encuentro Europeo 2009.**

- Antonia Carparelli, Comisión Europea. Jefa de Unidad de Inclusión, Aspectos de Política Social de las Migraciones y Dinamización de las Políticas Sociales.
- Estudio del Impacto de los Encuentros Europeos – Resultados iniciales. - Danielle Dierckx, OASeS – Centro para la Desigualdad, Pobreza, Exclusión Social y la Ciudad de la Universidad de Antwerp, Bélgica.

10:15 – 10:45 **Reacciones a la sesión inaugural** y a las dos intervenciones - Delegados. Pervenche Bères. Presidenta del Comité de Empleo y Asuntos Sociales del Parlamento Europeo.

9º Encuentro de Personas en Situación de Pobreza y Exclusión Social (Bruselas, 25-26 junio)

10:45 – 11:30 Pausa Café

11:30 – 12:30 **8 talleres JAN 2Q2 & SPINELLI A1E-3, A5E-1, A5G-1, A1H-1, A3H-1, A1G-1, A5E-3**

- Reacciones de los miembros del Parlamento Europeo a la sesión inaugural y a las dos intervenciones.
- Diálogo con los delegados

12:30 – 14:00 Comida en el Restaurante del Parlamento Europeo

14:00 – 16:00 **8 talleres paralelos** - Las delegaciones presentan y debaten el Plan de Acción para 10 años.

16:00 – 16:30 Pausa Café (en las salas de los Talleres)

16:30 – 18:00 **8 talleres paralelos:** Las delegaciones presentan y debaten el Plan de Acción para 10 años, 1 ó 2 prioridades elegidas en cada Taller.

20:30 Cena

26 de junio

08:30 – 09:00 Registro

09:00 – 10:00 Encuentro de las delegaciones nacionales

10:00 – 10:30 Pausa Café

10:30 – 11:00 **Conclusiones de los Talleres. Breve presentación** - Danielle Dierckx, OASeS. Universidad de Amberes. y Presentación de las 16 Prioridades para 10 años en los cubos

11:00 – 12:30 **Panel**

- Robert Verrue. Comisión Europea. Director General - DG EMPL
- Juan Carlos Mato. Director General de Política Social, de las Familias y de la Infancia. Ministerio de Sanidad y Política Social. España
- Aurelio Fernández López. Presidente del Comité de Protección Social.
- Ludo Horemans. Presidente de EAPN
- Reacciones del Panel. Debate abierto

12:30 – 13:00 **Clausura**

- Robert Verrue. Comisión Europea. Director General - DG EMPL
- Francisco Moza Zapatero. Secretario General de Política Social y Consumo, Presidencia Española de la UE.
- Philippe Courard. Secretario de Estado para la Integración Social y la Lucha contra la Pobreza. Presidencia Belga de la UE
- Representante de la Presidencia Húngara de la UE.

13.00 – 14.30 Comida

■ ENCUENTRO INVESTIGACIÓN Y TRANSFERENCIA DE CONOCIMIENTOS EN EL CAMPO DE LAS DROGAS Y DE LAS ADICCIONES (SANTANDER, 28 Y 29 DE JUNIO DE 2010)

Encuentro Investigación y Transferencia de Conocimientos en el Campo de las Drogas y de las Adicciones (Santander, 28 y 29 de junio de 2010)

Lugar de celebración y fecha: Universidad Internacional Menéndez Pelayo, Palacio de la Magdalena, Santander (UIMP), 28 y 29 de junio de 2010

Descripción del evento:

Se articuló en torno al tema "**Trasladando a la práctica los resultados de la investigación europea en el ámbito de las drogas**" por entender que su dimensión europea se adecuaba con el marco de la Presidencia Europea del Consejo de la Unión Europea.

Se trata de una actividad regular que se organiza conjuntamente con Universidad Internacional Menéndez y Pelayo para reflexionar sobre un punto específico de la política de drogas.

Organizado por el Ministerio de Sanidad y Política Social (Delegación del Gobierno para el Plan Nacional sobre Drogas) y la Consejería de Sanidad del Gobierno de Cantabria, los días 28 y 29 de junio se celebró en Santander el Encuentro arriba referenciado. En este año, **el citado Encuentro estaba enmarcado en los actos llevados a cabo con motivo de la Presidencia de España de la Unión Europea**, y dentro también de lo que viene siendo habitual, por parte de esta Delegación del Gobierno para el Plan Nacional sobre Drogas, de Encuentros en el marco de la Universidad Internacional Menéndez Pelayo que se vienen realizando todos los años, para tratar de diversos temas relacionados con las drogodependencias.

El programa se destinó a temas de investigación en drogodependencias, **tanto en el marco español, como en lo que atañe al ámbito internacional** (Unión Europea y National Institute on Drug Abuse norteamericano). El Encuentro se desarrolló de acuerdo con lo previsto, siendo inaugurado por el Consejero de Sanidad de Cantabria, el Secretario General de Política Social y Consumo del Ministerio de Sanidad y Política Social, y el Secretario General de la Universidad Internacional Menéndez Pelayo.

A continuación de los actos protocolarios dieron comienzo las actividades científicas propiamente dichas, que se llevaron a cabo de acuerdo con el programa establecido y **con un alto nivel científico y organizativo**. Se contó con un alto nivel de asistencia a todas las presentaciones y con unas discusiones posteriores a las intervenciones que denotaban el amplio conocimiento de los temas por parte de los asistentes al Encuentro.

Como acto final se entregaron los diplomas de asistencia y se procedió a la clausura del Encuentro, en la que intervinieron la Delegada del Gobierno para el Plan Nacional Sobre Drogas, el Director General de Salud Pública de Cantabria y el Secretario General de la Universidad Menéndez Pelayo.

Asistentes:

Asistieron los Coordinadores Nacionales de Drogas de la Unión Europea, los Comisionados Autonómicos de Drogas y los Responsables de Centros de Investigación.

Los ponentes y moderadores eran reconocidos especialistas en el campo de la investigación en drogas, y, en función de **sus conocimientos y experiencia** aportaron una visión del estado de situación de la cuestión, tanto desde el punto de vista de los avances en investigación, como de la coordinación entre las instancias implicadas y las distintas fuentes de financiación.

Por su parte, **los asistentes fueron invitados expresamente al Encuentro**, atendiendo a sus trabajos en el ámbito de la investigación en drogas, de la evaluación de programas, o bien por tener responsabilidades en la gestión y financiación de esa investigación. El número de participantes osciló en torno a los 60.

Programa:

28 de junio

9:30 - 10:00 **Inauguración**

10:00 - 11:30 **Conferencia Inaugural**

- "La investigación en la Unión Europea: Situación, prioridades, perspectivas."

Encuentro *Investigación y Transferencia de Conocimientos en el Campo de las Drogas y de las Adicciones* (Santander, 28 y 29 de junio de 2010)

▪ "El Nida y su colaboración con la investigación en Europa"
11:30 - 12:00 Café

12:00 - 14:00 **Mesa redonda:** La investigación sobre el control de la oferta y la reducción de la demanda: coordinación

14:00 - 16:00 Comida

16,00 **Mesa Redonda:** Transferencia de conocimientos: de la investigación a la ciudadanía

29 de junio

10:00 - 11:30 **Mesa Redonda** "La investigación en drogodependencias en prisiones"

11:30 - 12:00 Café

12:00 - 13:45 **Mesa Debate** "Reflexiones sobre la investigación en el ámbito de las drogas"

13:45 **Clausura**

■ **CONFERENCIA LA SALUD MENTAL Y EL BIENESTAR DE LAS PERSONAS MAYORES: HACERLO POSIBLE (MADRID, 28-29 JUNIO)**

Conferencia *La Salud Mental y el Bienestar de las Personas Mayores: hacerlo posible* (Madrid, 28-29 junio)

Lugar de celebración y fecha: Hotel Meliá Castilla, Madrid, 19 y 20 abril.

Esta conferencia inicialmente prevista el 19 y 20 de abril se pospuso al 28 y 29 de junio a causa de la nube de ceniza volcánica

Descripción del evento:

La española ha sido la tercera conferencia temática de las 5 que propone el Pacto Europeo por la Salud Mental y el Bienestar firmado en 2008.

Los objetivos principales de la conferencia fueron:

- Hacer visible la importancia de la promoción de la salud mental y de la prevención de los trastornos mentales en personas mayores y establecer medidas de apoyo para las personas que les cuidan.
- Facilitar el intercambio a nivel de la Unión Europea de políticas, buenas prácticas y proyectos de investigación.
- Apoyar el desarrollo de estos aspectos, especialmente en materia de envejecimiento en la implementación del Pacto Europeo por la Salud Mental y el Bienestar.
- Aportar un resumen de puntos críticos y acciones claves para una posible reunión de alto nivel de la CE en 2011

La Conferencia temática y los trabajos correspondientes se organizaron alrededor de estos 5 temas:

- La promoción de la salud mental en la vejez: Bienestar y envejecimiento activo.
- Prevención de los trastornos mentales y apoyo a los enfermos mentales.
- La dependencia y estructuras para su atención.
- Dimensión social y grupos vulnerables.
- La formación y las intervenciones para los cuidadores

La Estructura de la Conferencia, en línea con las anteriores conferencias temáticas del **Pacto Europeo de Salud Mental**, constó de:

- **Sesiones Plenarias:** salud mental y personas mayores hoy; actividades y políticas europeas sobre cambios demográficos; atención a la dependencia y medidas de intervención.
- **Sesiones paralelas:** promoción de la salud mental en personas mayores, prevención de los trastornos mentales; dimensión social y grupos vulnerables

Asistentes:

Los Asistentes a la Conferencia de Salud Mental y Mayores fueron técnicos especializados en la materia de los distintos países, y se puede destacar la participación de José Martínez-Olmos, Secretario General de Sanidad y de Pablo Rivero Corte, Director de la Agencia de Calidad del Sistema Nacional de Salud.

Programa:

19 de abril

12:00 - 12:30 Inscripción
10:30 - 13:00 Coctel de Bienvenida

13:00 - 13:30 Sesión Inaugural

- Trinidad Jiménez García-Herrera Ministra de Sanidad y Política Social
- Representantes de la Comisión Europea (Dirección General de Sanidad y Consumidores): Antoniya Parvanova y Halina Potocka

13:30 - 14:45 **Promoción de la salud mental y proporción de cuidados adecuados a las personas mayores**

Moderadores:

- Manuel Gomez Beneyto, Coordinador Científico. Estrategia de Salud Mental del Sistema Nacional de Salud,

Conferencia *La Salud Mental y el Bienestar de las Personas Mayores: hacerlo posible* (Madrid, 28-29 junio)

España

- José María Sánchez Monge Presidente, Confederación Española de Agrupaciones de Familiares y Personas con Enfermedad Mental (FEAFES)

Ponencias:

- Mensajes claves y actuaciones fundamentales de salud mental y bienestar de personas mayores en la Unión Europea - *Andrzej Rys / Michael Hübel*, Dirección General de Sanidad y Consumidores, Comisión Europea
- Situación de la salud mental de las personas mayores en Europa - *Antonio Lobo*, Universidad de Zaragoza, España
- Iniciativas que mejoran la salud mental de las personas mayores - *Eija Stengard*, THL, Finlandia
- Un atardecer radiante La promoción del bienestar en las personas mayores: por qué y cómo *Lennart Levi* Miembro del Parlamento Sueco

14:45 - 15:45 **Políticas de salud mental para la personas mayores**

Moderador: Alfonso José Cruz JENTOF, *Profesor de Gerontología-Geriatria. España*

Ponencias:

- Expectativas de las personas mayores en relación con las políticas - *Božidar Voljč*, Head of medical gerontology at Anton Trstenjak Institute, Former Health Minister of Slovenia
- Diseño y aplicación de las políticas públicas de Salud Mental - *Fernando Lamata Cotanda* Consejero de Sanidad, Comunidad Autónoma de Castilla- La Mancha. España
- Iniciativa francesa "*bien vieillir*": programa de envejecimiento saludable - *Francoise Forette* Directora, National Gerontology Foundation

15:50 - 17:20 **Sesión Paralela: Promoción de la Salud Mental de las personas mayores: envejecimiento saludable y bienestar**

Moderadores:

- Desmond O'neill, Presidente de Sociedad de Medicina Geriátrica de la Unión Europea (EUGMS)
- Teresa Di Fiandra Experta gubernamental. Italia

Presentación: Promoción de la salud mental en las personas mayores Mima Cattan Northumbria University, Reino Unido

Ponencias:

- Actividades principales para las personas mayores - *Manuel Gomez Beneyto* Coordinador Científico. Estrategia de Salud Mental del Sistema Nacional de Salud, España
- Ejemplos de promoción de la salud mental en Europa.- *Therese Räftegård*, Responsable de Planificación Sanitaria. Instituto Nacional de Salud Pública, Suecia.
- Salud mental y ampliación de la vida laboral - *Richard Wynne*, Director, Work Research Centre, Ireland

Debate

Relatoría de la Sesión: Gert Lang

15:50 - 17:20: **Personas mayores en situaciones de vulnerabilidad**

Moderadores:

- Gerhard Naegele, Alemania
- Ileana Botezat, Experta Gubernamental De Rumanía

Presentación: Formas de proteger a las personas mayores en situaciones vulnerables - *Louise Richardson*, Directora Ejecutiva, Red de Mujeres Mayores (OWN Irlanda)

Ponentes:

- Mujeres mayores en riesgo de pobreza - *Jennie Williams*, Directora de Inequality Agenda, Reino Unido
- Iniciativa Proyecto AAMEE de Rin-Westfalia del Norte (Alemania) sobre salud mental de migrantes mayores Claus EPPE
- Derechos humanos, prevención del abuso y salud mental de mayores Francisco Torres-Gonzalez, Universidad de Granada, España

Debate

Relatoría de la Sesión: Geoff HUGGINS

15:50 - 17:20 **Sesión Paralela: Prevención de los trastornos mentales**

Moderadores:

- Roland Van de Sande, Secretario General de Horatio
- Ivan Doci, Experto gubernamental de la República de Eslovaquia

Presentación: Prevención de las enfermedades mentales y ayuda a las personas que las padecen - *Bruno Vellas*, Presidente de la Asociación Internacional de Gerontología y Geriatria

Conferencia *La Salud Mental y el Bienestar de las Personas Mayores: hacerlo posible* (Madrid, 28-29 junio)

Ponentes:

- Utilidad de las políticas en el manejo de los factores de riesgo de los trastornos mentales y la dependencia - *Judy Triantifillou*
- Política de visitas domiciliarias obligatorias en Copenhague, detección temprana y prevención - *Mikkel Vas*, Dinamarca
- Buena práctica: Etapas progresivas de cuidado para la prevención de la ansiedad y la depresión en la última etapa de la vida - *Nelleke 'T Veer-Tazelaar*, Trimbos Institut, Países Bajos

Debate - Relatoría de la Sesión: Ray Xerri

17:20 – 17:50 Descanso y Café

17:50 – 18:50 **Resumen de las Sesiones Paralelas**

Moderadores:

- Dolores GAUCI, GAMIAN
- Kevin MCCARTHY, Dirección General de Investigación, Comisión Europea

Ponencias: Relatorías de las Sesiones

- Promoción de la Salud Mental: Gert LANG
- Situaciones vulnerables: Geoff HUGGINS
- Prevención de las enfermedades mentales: Ray XERRI

Debate

19:30 Visita al Museo del Prado y Cóctel.