

Comment renforcer l'expertise de l'UE dans le domaine de la santé ?

Les conditions d'une expertise juste, efficace et crédible ?

Themes

- **Construire, Conduire, Financer et Evaluer l'expertise**
- **DG SANCO, EMA and ECDC Procedures**
- **Conflit d'intérêts**
- **Bonnes pratiques**
- **Points de vue ONG et parties prenantes**

26 Octobre 2010, 10:00 – 12:00

Salle A5E1, Parlement Européen, Bruxelles

Hosts

Michele Rivasi MEP, Verts/ALE

Corinne Lepage MEP, ALDE

**Atelier d'Expertise organisé dans le cadre du Rapport d'Initiative sur
l'Evaluation de la gestion de la grippe H1N1 en 2009 et 2010 au sein de l'UE**

Présentation

La gestion de l'alerte à la grippe H1N1 au sein de l'Union Européenne a suscité une grave crise de confiance à l'encontre de nos institutions sanitaires. L'expertise en particulier a fait l'objet de nombreuses critiques, tant sur l'évaluation critique du risque réel ou supposé que sur les recommandations formulées.

Informé la Commission, cela suppose une analyse critique, nourrie par de l'expertise efficace, éclairant une prise de décision dans les temps. Le bilan de la gestion de la crise pandémique H1N1 par les institutions européennes montre le besoin de réviser les règles de l'expertise, notamment au sein d'une agence réseau comme l'EMA, dont l'expertise repose sur la délégation d'une expertise nationale, concentrée au sein de quatre Etats Membres.

Cet atelier sur l'expertise organisé dans le cadre du rapport parlementaire sur la gestion de la grippe H1N1 en 2009 et 2010 au sein de l'UE associant agences européennes et parties prenantes du monde industriel et de la société civile visera à faire émerger les conditions d'une expertise juste, efficace et crédible.

PROGRAMME

10.00: Ouverture : *Corinne Lepage MEP*

10.05: Introduction : Pourquoi cet atelier ? : *Michele Rivasi MEP*

10:10: DISCUSSION 1 - LES CONDITIONS POUR "ETRE" UN EXPERT ?

Modération : *Corinne Lepage MEP*

Comment recruter les experts ? Sur quels critères de sélection ? Quelles relations avec le secteur pharmaceutique ?

Participants : DG SANCO, EMA, ECDC, Marc Girard, Philip Carter

10.40: Questions avec la salle

11:05: DISCUSSION 2 - LES CONDITIONS POUR "FAIRE" DE L'EXPERTISE ?

Modération : *Michele Rivasi MEP*

Quel champ de l'expertise ? Quel est l'objet de l'expertise ? Les données qui en résultent ? Quelle méthodologie ? Quelle transparence ? Quel contrôle ?

Participants : DG SANCO, EMA, ECDC, Marc Girard, Philip Carter

11:30: Questions avec la salle

11:50: Enseignements pour améliorer l'expertise sanitaire de l'UE ? : *Corinne Lepage MEP*

11:55: Conclusion, Calendrier et prochains événements : *Michele Rivasi MEP*

PARTICIPANTS

DG SANCO_: John F. Ryan, Head of Unit (Health Threats Unit)

DG SANCO : Dr Robert Vanhoorde. Head of Unit (Science and Stakeholder Relations)

ECDC : Dr Marc Sprenger, Director of the ECDC

EMA : Dr Patrick Le Courtois, Head of Unit (Human Medicines Development and Evaluation)

EMA : Dr Noel Wathion, Head of Unit (Patient Health Protection)

Dr Marc Girard, French Expert on Pharmacovigilance, Author of "Alertes grippales" (2009)

Philip Carter (UK), Bureau of Investigative Journalism, on the Tamiflu evaluation case (*tbc*)

