

1 Santé publique

- Commission européenne : banque de données relative à des projets de santé
- Commission européenne : nouveau plan d'action visant à lutter contre la résistance aux antimicrobiens
- EXPH : trois avis demandés par la Commission
- Parlement européen : conformité de la législation irlandaise à la directive 2011/24/UE relative aux soins de santé transfrontaliers
- Parlement européen : briefing sur les réseaux de référence européens pour les maladies rares
- Des groupements d'intérêt insistent pour un renforcement de l'action européenne dans le domaine de la santé
- Conseil : socle européen des droits sociaux

2 Services de soins de santé dans le marché intérieur

- Parlement européen : projet de rapport sur la proposition de directive sur le contrôle de proportionnalité avant l'adoption d'une nouvelle réglementation de professions
- Parlement européen : projet d'avis de la Commission ENVI concernant la proposition de directive sur le contrôle de proportionnalité
- Parlement européen : propositions d'amendements concernant la proposition de directive sur le contrôle de proportionnalité
- Conseil : orientations générales adoptées concernant la proposition de directive sur le contrôle de proportionnalité
- Fedcar : position concernant la proposition de directive sur le contrôle de proportionnalité
- Commission européenne : étude relative aux obstacles pour les prestataires de soins qui dispensent des soins de santé transfrontaliers
- Parlement européen : étude relative au tourisme de santé dans l'UE

3 Médicaments et dispositifs médicaux

- Commission européenne : enquête publique concernant la législation UE relative au sang, aux tissus et aux cellules
- Conseil : conclusions concernant la coopération volontaire entre les régimes de soins de santé pilotée par les États membres
- Commission européenne : réponses à l'enquête publique concernant le règlement relatif aux médicaments pédiatriques
- Eurostat : l'UE est le plus grand exportateur de médicaments à l'échelle mondiale
- EMA : nouveau système EudraVigilance pour le contrôle des effets indésirables des médicaments
- EMA et EUnetHTA : coordination des normes concernant les données des concepteurs de médicaments
- Commission européenne : rapport d'activité du groupe d'experts sur l'accès sécurisé et opportun aux médicaments (STAMP)

- Commission européenne et EMA : impact du Brexit sur les médicaments avec autorisation de mise sur le marché sous procédure centralisée
- L'EMA se prépare au Brexit
- EMA : consultation publique concernant les médicaments personnalisés et l'appareillage diagnostique y afférent
- Ombudsman européen : étude stratégique des réglementations de l'EMA en matière d'activités dites de "pré-soumission".

4 Santé en ligne

- Présidence estonienne : consultation concernant la déclaration "Digital Health Society"
- Parlement européen : étude relative aux avantages de l'e-Health
- Commission européenne : consultation publique relative à la santé et aux soins sur le marché unique numérique
- Présidence estonienne : rapport sur les obstacles à la libre circulation des documents de santé électroniques
- Commission européenne : rapport du groupe de travail mHealth
- Parlement européen : possibilité d'utilisation de "big data" en matière de soins de santé
- Conseil informel : solutions numériques dans le secteur des soins de santé

5 Politique sociale

- Commission européenne : système d'information pour l'échange électronique en matière de sécurité sociale
- Commission européenne : concertation concernant l'accès à la protection sociale pour les travailleurs exerçant des professions atypiques
- Commission européenne : Emploi et développements sociaux en Europe en 2017
- Eurostat : Monitoring de l'inclusion sociale en Europe
- Parlement européen : pétitions concernant une prétendue discrimination sur base du sexe

6 Politique économique

- Parlement européen : question concernant l'indemnisation de médicaments anticancéreux en Grèce

7 Cour de justice de l'Union européenne

- Arrêt : lien de causalité entre l'administration d'un vaccin et la survenance d'une pathologie
- Arrêt : la condition selon laquelle des médicaments produits à partir de plasma doivent être fabriqués à base de plasma national n'est pas fondée
- Conclusion de l'AG : le refus d'accorder aux techniciens dentaires l'accès partiel à la profession de dentistes est fondé
- Conclusion de l'AG : le logiciel d'aide à la prescription de médicaments est un dispositif médical

8 Concurrence

- Commission européenne : examen de l'accord conclu entre Teva et Cephalon concernant la version générique d'un médicament
- CESE : avis relatif à l'application des règles relatives aux aides d'État pour les compensations des prestations de services d'intérêt économique général
- Hongrie : cinq fournisseurs de produits de suture médicale condamnés à payer une amende pour offre falsifiée
- Commission européenne : communication de griefs à Merck et Sigma-Aldrich pour violation des règles en matière de concentrations
- Commission européenne : approbation de l'acquisition d'Actelion Pharmaceuticals par Johnson & Johnson

9 Procédures d'infraction

- Hongrie : clôture de la procédure d'infraction pour cause de restrictions imposées sur l'établissement de pharmacies

10 Publications

- Commission européenne et OBS : application au sein de l'UE du droit aux soins de santé dans le cadre de la Convention des Nations unies sur les droits de l'enfant
- Projet "Vulnérable" : "Aperçu de la littérature relative aux besoins médicaux non rencontrés au sein de l'UE"
- OCDE : "Variations des durées de séjour et des coûts en matière d'hospitalisation"
- Article : "Le rôle des fonds structurels et d'investissement européens (ESIF) dans le financement du système de santé en Lituanie"
- Rapport : "L'impact de la concurrence biosimilaire en Europe"
- Eurohealth : article sur la proposition de directive sur le contrôle de proportionnalité avant l'adoption d'une nouvelle réglementation de professions
- Observatoire de la mobilité des patients : rapport annuel 2015
- Livre : manuel d'étude sur la politique et le droit de l'UE en matière de santé

11 Divers

- Question parlementaire sur l'utilisation des moyens financiers européens en Hongrie dans le cadre du projet de consommation énergétique rationnelle dans les hôpitaux
- Prêt européen pour le développement d'un appareil d'identification d'agents pathogènes infectieux
- BEI : prêt pour l'hôpital ETZ aux Pays-Bas
- BEI : prêt pour l'hôpital Amphia aux Pays-Bas
- BEI : prêt pour un hôpital dans la région du Veneto en Italie
- BEI : prêt pour un traitement contre le cancer du cerveau
- BEI : prêt pour l'extension d'un réseau de soins de santé particuliers en Roumanie
- Brexit Health Alliance : priorités de négociations
- Royaume-Uni : plans visant à faire payer des soins médicaux non urgents par des patients étrangers
- Brexit : proposition de négociation concernant les citoyens de l'UE qui vivent au Royaume-Uni et les sujets britanniques qui vivent dans l'UE

1 Santé publique

Commission européenne : banque de données relative à des projets de santé

Jusqu'à présent, quelques 820 projets et actions ont bénéficié du soutien financier de l'Union européenne par le biais des trois programmes annuels pour la santé. La Commission européenne a constitué une banque de données contenant des informations à propos de ces projets.

DOC [EN](#) HTML

Commission européenne : nouveau plan d'action visant à lutter contre la résistance aux antimicrobiens

La Commission a développé un nouveau plan d'action visant à lutter contre la résistance aux antimicrobiens (RAM). Le plan d'action est basé sur le principe "Une seule santé" qui vise à appréhender la problématique de la résistance tant chez l'homme que chez l'animal. Dans ce cadre, la Commission a adopté des lignes directrices pour une utilisation prudente des antimicrobiens en santé humaine.

DOC 1 [EN/FR/NL](#) HTML | DOC 2 [EN/FR/NL](#) HTML | DOC 3 [EN](#) PDF

EXPH : trois avis demandés par la Commission

Le panel d'experts chargés d'étudier des méthodes efficaces d'investissement en soins de santé (EXPH) prépare trois avis concernant (1) des systèmes de paiement innovants pour des médicaments onéreux, (2) le benchmarking de l'accès aux soins de santé et, (3) des modèles destinés à évaluer la prestation des soins de première ligne. Les avis appuieront les initiatives stratégiques de la Commission.

DOC [EN](#) HTML

Parlement européen : conformité de la législation irlandaise à la directive 2011/24/UE relative aux soins de santé transfrontaliers

En réponse à une question parlementaire, la Commission fournit des éclaircissements quant à la conformité de la législation irlandaise à la directive 2011/24/UE relative aux soins transfrontaliers.

DOC [EN](#) HTML

Parlement européen : briefing sur les réseaux de référence européens pour les maladies rares

Le service de recherche du Parlement européen a publié un briefing sur les réseaux de référence européens.

DOC [EN](#) HTML

Des groupements d'intérêt insistent pour un renforcement de l'action européenne dans le domaine de la santé

Plus de 100 organisations défendant les intérêts du secteur de la santé ont exprimé, dans une lettre adressée au Président de la Commission Juncker, leur grande inquiétude concernant l'avenir de la santé dans la politique européenne et les programmes européens, suite à la publication du Livre blanc sur l'avenir de l'Europe.

DOC [EN](#) HTML

Conseil : socle européen des droits sociaux

Les ministres européens de la santé publique se sont félicités de la proposition de la Commission concernant le socle européen des droits sociaux. Ils ont approuvé l'objectif consistant à fournir un accès en temps utile à des soins de santé préventifs et curatifs abordables et de qualité, à condition que les compétences des États membres en matière de politique de santé soient respectées.

DOC 1 [EN](#) - [FR](#) PDF | DOC 2 [EN/FR/NL](#) HTML

2 Services de soins de santé dans le marché intérieur

Parlement européen : projet de rapport sur la proposition de directive sur le contrôle de proportionnalité avant l'adoption d'une nouvelle réglementation de professions

Dans son projet de rapport sur la proposition de directive sur le contrôle de proportionnalité avant l'adoption d'une nouvelle réglementation de professions, le rapporteur propose d'exclure du champ d'application les professions de la santé. Il a déposé ce projet de rapport à la Commission du marché intérieur et de la protection des consommateurs (IMCO) qui est compétente pour cette proposition.

DOC [EN/FR/NL](#) HTML

Parlement européen : projet d'avis de la Commission ENVI concernant la proposition de directive sur le contrôle de proportionnalité

Le rapporteur de l'avis de la Commission ENVI (environnement, santé publique et sécurité alimentaire) à la Commission IMCO propose dans son projet d'avis d'exclure du champ d'application les professions de la santé.

DOC [EN](#) PDF

Parlement européen : propositions d'amendements concernant la proposition de directive sur le contrôle de proportionnalité

Des amendements ont été soumis à la Commission ENVI en vue de la préparation de l'avis de cette Commission. Plusieurs amendements proposent d'exclure du champ d'application les professions de la santé.

DOC [EN](#) PDF

Conseil : orientations générales adoptées concernant la proposition de directive sur le contrôle de proportionnalité

Le Conseil "compétitivité" (COMPET) a marqué son accord concernant la proposition de directive sur le contrôle de proportionnalité. Ce texte constitue la base des négociations avec le parlement européen concernant la proposition.

DOC 1 [EN](#) PDF | DOC 2 [EN](#) - [FR](#) - [NL](#) HTML

Fedcar : position concernant la proposition de directive sur le contrôle de proportionnalité

FEDCAR, la Fédération des Autorités Compétentes et Régulateurs Dentaires Européens propose l'exclusion des travailleurs de la santé du champ d'application de la directive, ou, comme alternative, une approche beaucoup plus équilibrée dans les critères pour le test de proportionnalité, conformément à la jurisprudence de la Cour de Justice et à l'acquis communautaire.

DOC [EN](#) HTML

Commission européenne : étude relative aux obstacles pour les prestataires de soins qui dispensent des soins de santé transfrontaliers

La Commission (DG SANTÉ) a publié une étude sur les soins de santé transfrontaliers intitulée "Obstacles possibles pour les dispensateurs de soins". Cette étude a été réalisée par un consortium regroupant Ecorys, Erasmus Universiteit Rotterdam, Spark Legal Network en Consultancy Ltd.

DOC [EN](#) HTML

Parlement européen : étude relative au tourisme de santé dans l'UE

L'étude définit et analyse trois composantes du tourisme de santé : le tourisme médical, le tourisme de bien-être et le tourisme thermal. Selon l'étude, le tourisme de santé représente environ 5 % du tourisme général dans l'UE et contribue pour environ 0,3 % à l'économie européenne.

DOC [EN](#) HTML

3 Médicaments et dispositifs médicaux

Commission européenne : enquête publique concernant la législation UE relative au sang, aux tissus et aux cellules

L'enquête a pour objectif de rassembler diverses opinions pour savoir dans quelle mesure la directive de 2002 établissant des normes de qualité et de sécurité pour la collecte, le contrôle, la transformation, la conservation et la distribution du sang humain, et des composants sanguins et la directive de 2004 relative à l'établissement de normes de qualité et de sécurité pour le don, l'obtention, le contrôle, la transformation, la conservation, le stockage et la distribution des tissus et cellules humains ont atteint leurs objectifs initiaux et si elles sont toujours valables.

DOC [EN](#) HTML

Conseil : conclusions concernant la coopération volontaire entre les régimes de soins de santé pilotée par les États membres

Ces conclusions, adoptées par les ministres de la santé publique réunis au Conseil EPSCO, se focalisent sur la coopération visant une meilleure accessibilité financière des soins de santé et l'accès aux technologies de la santé, sur la fixation des prix et le remboursement des médicaments, sur les soins de santé hautement spécialisés et sur le renforcement de l'expertise du personnel de santé.

DOC [EN](#) - [FR](#) - [NL](#) PDF

Commission européenne : réponses à l'enquête publique concernant le règlement relatif aux médicaments pédiatriques

La Commission a publié un résumé des réponses des groupes d'intérêt concernant la réglementation relative aux médicaments pédiatriques.

DOC 1 [EN](#) PDF | DOC 2 [EN](#) HTML

Eurostat : l'UE est le plus grand exportateur de médicaments à l'échelle mondiale

Selon un article d'Eurostat, l'office de statistique de l'Union européenne, consacré au commerce international des médicaments, l'UE était en 2016 de loin le plus grand vendeur mondial de médicaments.

DOC 1 [EN](#) HTML | DOC 2 [EN](#) HTML

EMA : nouveau système EudraVigilance pour le contrôle des effets indésirables des médicaments

EMA, l'Agence européenne des médicaments, lance une nouvelle version améliorée de l'EudraVigilance, le système informatique européen pour les effets indésirables des médicaments autorisés ou analysés dans des études cliniques au sein de l'Espace économique européen (EEE).

DOC [EN](#) HTML

EMA et EUnetHTA: coordination des normes concernant les données des concepteurs de médicaments

EMA et le Réseau européen du Health technology Assessment (EUnetHTA) renforcent leurs efforts afin de fournir aux concepteurs de médicaments des avis parallèles et coordonnés concernant leurs plans de développement et d'harmoniser mutuellement leurs besoins en données.

DOC [EN](#) HTML

Commission européenne : rapport d'activité du groupe d'experts sur l'accès sécurisé et opportun aux médicaments (STAMP)

Le rapport présente les activités du groupe d'experts STAMP. Les discussions de ce groupe portent sur :

- la réaffectation de médicaments agréés;
- l'utilisation de médicaments hors étiquette;
- des instruments d'accès précoce aux médicaments, en ce compris des schémas d'usage compassionnel (compassionate use).

DOC [EN](#) PDF

Commission européenne et EMA : impact du Brexit sur les médicaments avec autorisation de mise sur le marché sous procédure centralisée

La Commission européenne et EMA ont publié un document reprenant des questions et réponses concernant l'impact du Brexit sur les médicaments qui ont obtenu une autorisation de mise sur le marché via une procédure centralisée.

OC [EN](#) PDF

L'EMA se prépare au Brexit

L'EMA a développé un plan de continuité d'entreprise en vue de se préparer aux implications du retrait du Royaume-Uni de l'UE et du déménagement de l'Agence. 43 membres de staff sont affectés à ces travaux, si bien que d'autres activités telles que le développement d'un portail web d'informations sur les médicaments accessible au public et le développement d'un plan en étapes pour la politique de transparence de l'EMA sont suspendues.

DOC [EN](#) HTML

EMA : consultation publique concernant les médicaments personnalisés et l'appareillage diagnostique y afférent

L'EMA a proposé à la consultation publique un document conceptuel sur le développement et le cycle de vie de médicaments personnalisés ainsi que sur l'appareillage diagnostique y afférent.

DOC [EN](#) HTML

Ombudsman européen : étude stratégique des réglementations de l'EMA en matière d'activités dites de "pré-soumission"

L'Ombudsman européen organise une étude stratégique des réglementations de l'EMA afin de se concerter avec les concepteurs de médicaments individuels avant que l'Agence n'ait reçu de leur part des demandes d'autorisations ("pre-submission activities"). Selon l'Ombudsman, ces activités peuvent influencer les décisions finales de l'EMA.

DOC [EN](#) HTML

4 Santé en ligne

Présidence estonienne : consultation concernant la déclaration "Digital Health Society"

La présidence estonienne du Conseil de l'UE et l'ECHAlliance invitent quiconque est intéressé par le développement de la santé numérique à participer à une consultation sur la déclaration "Digital Health Society".

DOC 1 [EN](#) HTML | DOC 2 [EN](#) HTML

Parlement européen : étude relative aux avantages de l'eHealth

L'étude intitulée "Transforming eHealth into a political and economic advantage" a été réalisée à la demande du parlementaire européen Michal Boni. Elle analyse le développement de l'eHealth dans les pays européens et la contribution des applications eHealth et mHealth à des systèmes de soins de santé plus efficaces en matière de coûts.

DOC [EN](#) HTML

Commission européenne : consultation publique relative à la santé et aux soins sur le marché unique numérique

La consultation vise à recueillir des informations sur la nécessité et la portée des mesures politiques encourageant l'innovation numérique. Elle abordera les thèmes suivants : 1) l'échange transfrontalier de données de santé à caractère personnel; 2) le partage de données et de l'infrastructure encourageant la prévention et le traitement via des médicaments personnalisés dans trois domaines :

- les maladies rares et complexes ;
- l'anticipation de l'apparition d'éventuelles épidémies et de risques d'infection ;
- l'utilisation de données pour la pharmacovigilance et l'évaluation de l'efficacité de produits mis sur le marché et, 3) des mesures visant à promouvoir l'intégration des innovations numériques à grande échelle.

DOC 1 [EN](#) HTML | DOC 2 [EN/NL/FR](#) HTML

Présidence estonienne : rapport sur les obstacles à la libre circulation des documents de santé électroniques

Le rapport sur les obstacles à la libre circulation des documents de santé électroniques a été rédigé à la demande de l'État estonien et financé par l'UE. Ce rapport analyse la situation dans un certain nombre de pays et formule des recommandations pour l'élimination d'éventuels obstacles.

DOC [EN](#) PDF

Commission européenne : rapport du groupe de travail mHealth

Le groupe de travail consacré aux directives en matière de mHealth créé par la Commission en février 2016 a récemment clôturé ses travaux. Un rapport incluant quelques cas d'étude en matière de mHealth est à présent disponible.

DOC [EN](#) HTML

Parlement européen : possibilité d'utilisation de "big data" en matière de soins de santé

Cette publication de l'unité d'enquête du parlement européen analyse dans quelle mesure les "big data" ouvrent des opportunités en matière de soins de santé.

DOC [EN](#) HTML

Conseil informel : solutions numériques dans le secteur des soins de santé

Lors de la réunion informelle du 20 juillet à Tallinn, les ministres européens de la santé ont discuté de l'avenir des solutions numériques en matière de soins de santé. Les ministres ont identifié les zones de collaboration plus étroite entre les États membres et d'éventuelles actions au niveau européen en vue de relever les principaux défis que représente l'innovation numérique en matière de données de soins de santé.

DOC [EN](#) HTML

5 Politique sociale

Commission européenne : système d'information pour l'échange électronique en matière de sécurité sociale

La Commission a lancé l'EESSI (Electronic Exchange of Social Security Information System), une nouvelle plateforme IT qui se connecte électroniquement à quelques 15.000 institutions de sécurité sociale de l'UE mais aussi de l'Islande, du Liechtenstein, de la Norvège et de la Suisse. Cette plateforme doit simplifier l'échange de données pour le traitement de dossiers de sécurité sociale transfrontaliers.

DOC [EN](#) HTML

Commission européenne : consultation concernant l'accès à la protection sociale pour les travailleurs exerçant des professions atypiques

La Commission entame une consultation avec les partenaires sociaux concernant une éventuelle initiative permettant de relever les défis de l'accès à la protection sociale des personnes sous toutes les formes d'emploi, en particulier les personnes sous contrats de travail indépendants ou atypiques.

DOC 1 [EN](#) HTML | DOC 2 [EN](#) HTML | DOC 3 [EN](#) PDF

Commission européenne : Emploi et développements sociaux en Europe en 2017

La publication annuelle relative à l'évaluation de l'emploi et des développements sociaux en Europe en 2017 présente une analyse détaillée des principaux problèmes d'emploi et des problèmes sociaux au sein de l'UE.

DOC 1 [EN](#) HTML | DOC 2 [EN/NL/FR](#) HTML

Eurostat : Monitoring de l'inclusion sociale en Europe

Cette étude analyse les statistiques européennes des revenus et des conditions de vie (EU-SILC). Elle vise à mieux appréhender diverses questions-clés en matière de revenus, de déprivation matérielle et d'emploi. Des données de soins de santé y sont analysées dans le chapitre consacré aux services publics.

DOC 1 [EN](#) HTML | DOC 2 [EN](#) PDF

Parlement européen : pétitions concernant une prétendue discrimination sur base du sexe

En Allemagne, l'épouse d'un fonctionnaire a, à la pension, moins de droits en matière d'assurance maladie légale que les femmes qui ne sont pas mariées avec un fonctionnaire. Plusieurs femmes ont déposé une pétition pour une prétendue discrimination sur base du sexe. Selon la Commission les pétitions ne sont pas fondées du fait qu'il s'agit d'un traitement inégal entre femmes.

DOC [EN](#) PDF

6 Politique économique

Parlement européen : question concernant l'indemnisation de médicaments anticancéreux en Grèce

En réponse à la question d'un parlementaire grec, la Commission a indiqué que les institutions européennes ont convenu avec les autorités grecques, sur la base du Mémorandum d'entente, que les décisions de remboursement de médicaments innovants seront prises sur la base de la décision prise après évaluation HTA au sein de six États membres, et ce en attendant le développement d'une capacité HTA en Grèce.

DOC [EN](#) HTML

7 Cour de justice de l'Union européenne

Arrêt : lien de causalité entre l'administration d'un vaccin et la survenance d'une pathologie

L'affaire C-621/15 concerne une personne qui prétend être atteinte de différentes pathologies graves à la suite de l'administration d'un vaccin contre l'hépatite B. Dans son arrêt, la Cour stipule qu'en l'absence de consensus scientifique, le défaut d'un vaccin et le lien de causalité entre celui-ci et une maladie peuvent être prouvés par un faisceau d'indices graves, précis et concordants.

DOC 1 [EN/FR/NL](#) HTML | DOC 2 [EN](#) - [FR](#) - [NL](#) HTML

Arrêt : la condition selon laquelle des médicaments produits à partir de plasma doivent être fabriqués à base de plasma national n'est pas fondée

Dans l'affaire C-296/15, la Cour stipule qu'une clause dans le cahier des charges d'un marché public qui, conformément à la législation de l'État membre dont dépend le service adjudicateur, requiert que les médicaments produits à partir de plasma, faisant l'objet du marché public en question, soient fabriqués à base de plasma national, n'est pas conforme au droit européen.

DOC [EN/FR/NL](#) HTML

Conclusion de l'AG : le refus d'accorder aux techniciens dentaires l'accès partiel à la profession de dentistes est fondé

Selon l'avocat général dans l'affaire C-125/16, une réglementation nationale imposant aux prothésistes dentaires d'exercer leur profession sous la supervision des dentistes poursuit un objectif légitime de protection de la santé publique, est propre à garantir la réalisation de l'objectif poursuivi et ne va pas au-delà de ce qui est nécessaire pour l'atteindre.

DOC [EN/FR/NL](#) HTML

Conclusion de l'AG : le logiciel d'aide à la prescription de médicaments est un dispositif médical

Selon l'Avocat Général dans l'affaire C-329/16, le logiciel d'aide à la prescription médicale doit être qualifié de dispositif médical étant donné que ce logiciel fournit au médecin des informations importantes lui permettant de détecter les éventuelles contre-indications, les interactions entre les différents médicaments et les posologies excessives.

DOC [FR/NL](#) HTML

8 Concurrence

Commission européenne : examen de l'accord conclu entre Teva et Cephalon concernant la version générique d'un médicament

La Commission européenne a informé la firme pharmaceutique Teva de son avis préliminaire selon lequel un accord conclu avec Cephalon enfreignait les règles de l'UE en matière de pratiques anticoncurrentielles. Dans le cadre de cet accord, Teva s'est engagé à ne pas commercialiser une version générique moins chère du modafinil, le médicament de Cephalon contre les troubles du sommeil.

DOC [EN/FR](#) HTML

CESE : avis relatif à l'application des règles relatives aux aides d'État pour les compensations des prestations de services d'intérêt économique général

Le Comité économique et social européen (CESE) a émis un avis concernant l'application des règles relatives aux aides d'État pour les compensations des prestations de services d'intérêt économique général (décision 2012/21/UE et cadre communautaire). Cette réglementation s'applique également aux hôpitaux et aux soins de santé et de longue durée.

DOC [EN/FR/NL](#) HTML

➤ **Hongrie : cinq fournisseurs de produits de suture médicale condamnés à payer une amende pour offre falsifiée**

L'autorité de la concurrence hongroise a condamné cinq fournisseurs de produits de suture médicale au paiement d'une amende pour cause d'offre falsifiée. Un de ces fournisseurs bénéficie de la clémence.

DOC [EN](#) HTML

➤ **Commission européenne : communication de griefs à Merck et Sigma-Aldrich pour violation des règles en matière de concentrations**

La Commission a adressé une communication de griefs aux firmes Merck et Sigma-Aldrich les informant qu'elles avaient violé les règles de procédure de l'UE en matière de concentrations en fournissant des renseignements inexacts ou dénaturés.

DOC [EN/FR](#) HTML

➤ **Commission européenne : approbation de l'acquisition d'Actelion Pharmaceuticals par Johnson & Johnson**

La Commission européenne a autorisé, en vertu du règlement de l'UE sur les concentrations, le projet d'acquisition d'Actelion Pharmaceuticals par Johnson & Johnson. La décision est soumise à des conditions garantissant que la concentration n'aura pas d'effets négatifs sur le développement clinique de leurs médicaments innovants contre l'insomnie.

DOC [EN/FR](#) HTML

9 Procédures d'infraction

➤ **Hongrie : clôture de la procédure d'infraction pour cause de restrictions imposées sur l'établissement de pharmacies**

En réponse à une question parlementaire sur la procédure d'infraction de la Commission à l'encontre de la Hongrie en raison de restrictions imposées sur l'établissement de pharmacies, la Commission signale que cette procédure d'infraction a été clôturée en juin 2017 après avoir constaté, en vertu du droit européen, l'absence d'arguments juridiques suffisamment solides pour poursuivre le traitement de l'affaire.

DOC [EN/FR/NL](#) HTML

10 Publications

➤ **Commission européenne et OBS : application au sein de l'UE du droit aux soins de santé dans le cadre de la Convention des Nations unies sur les droits de l'enfant**

La Commission européenne et l'Observatoire européen des systèmes et des politiques de santé (OBS) ont publié un rapport sur la mise en œuvre du droit aux soins de santé dans le cadre de la Convention des Nations unies sur les droits de l'enfant.

DOC [EN](#) HTML

➤ **Projet "Vulnérable" : "Aperçu de la littérature relative aux besoins médicaux non rencontrés au sein de l'UE"**

Cet aperçu de la littérature traite des besoins non rencontrés en matière de soins de santé de personnes se trouvant dans des situations vulnérables et isolées au sein de l'UE.

DOC [EN](#) HTML

OCDE : "Variations des durées de séjour et des coûts en matière d'hospitalisation"

Par voie de comparaison internationale, ce document permet aux décideurs politiques de comprendre l'ampleur et la nature des différences de durées de séjour et de coûts entre les hôpitaux des pays de l'OCDE. Ce document permet de vérifier également si des différences de caractéristiques entre hôpitaux ou systèmes de santé peuvent expliquer des différences d'efficacité.

DOC [EN](#) HTML

Article : "Le rôle des fonds structurels et d'investissement européens (ESIF) dans le financement du système de santé en Lituanie"

Cet article évalue dans quelle mesure l'ESIF a contribué à l'exécution de la réforme en cours et si cela a permis des améliorations des soins de santé.

DOC [EN](#) HTML

Rapport : "L'impact de la concurrence biosimilaire en Europe"

Ce document décrit les effets de la présence d'une concurrence biosimilaire au sein de l'Espace économique européen (EEE) sur les prix, volumes et parts de marché. Le rapport a été rédigé par QuintilesIMS à la demande de la Commission européenne.

DOC [EN](#) PDF

Eurohealth : article sur la proposition de directive sur le contrôle de proportionnalité avant l'adoption d'une nouvelle réglementation de professions

Cet article analyse la proposition de la Commission visant à introduire un test de proportionnalité avant l'adoption d'une nouvelle réglementation de professions ou la modification de la réglementation existante. Les professions de la santé constituent une part importante des groupes de professions réglementées.

DOC [EN](#) PDF

Observatoire de la mobilité des patients : rapport annuel 2015

Chaque année, les établissements hospitaliers belges soignent des patients étrangers. Dans son 4^e rapport annuel, l'Observatoire de la mobilité des patients, institué par l'INAMI et le SPF Santé publique, présente un aperçu des évolutions au cours de la période 2015-2016. Il ressort de ce rapport que le nombre d'hospitalisations de patients étrangers se faisant soigner en Belgique demeure stable depuis quelques années.

DOC [NL](#) - [FR](#) HTML

Livre : manuel d'étude sur la politique et le droit de l'UE en matière de santé

Ce livre intitulé "Research Handbook on EU Health Law and Policy", rédigé par T. K. Hervej, C. A. Jonge et L. E. Bishop, de l'Université van Sheffield, présente un aperçu analytique actuel des principaux thèmes de la législation européenne et de la politique de l'UE. Il indique dans quelle direction la politique évolue et propose un agenda de recherche pour l'avenir.

DOC [EN](#) HTML

11 Divers

Question parlementaire sur l'utilisation des moyens financiers européens en Hongrie dans le cadre du projet de consommation énergétique rationnelle dans les hôpitaux

Selon le parlementaire européen Tibor Szanyi, il règne en Hongrie une importante controverse quant à l'utilisation des fonds structurels européens et il est prétendu que les contrats sont souvent accordés aux mêmes milieux commerciaux. Il a été demandé à la Commission si elle était au courant de ce type de pratiques et quelle action elle entendait entreprendre à ce sujet.

DOC [EN](#) HTML

➤ **Prêt européen pour le développement d'un appareil d'identification d'agents pathogènes infectieux**

Un prêt européen d'un montant de 20 millions d'euros soutient une start-up installée à Barcelone pour le développement et la commercialisation d'un appareil permettant l'identification d'agents pathogènes infectieux dans un délai d'une heure.

DOC [EN](#) HTML

➤ **BEI : prêt pour l'hôpital ETZ aux Pays-Bas**

La Banque européenne d'investissement (BEI) et l'hôpital ETZ (Elisabeth-TweeSteden) ont signé une convention d'emprunt de 43 millions d'euros en vue de soutenir la modernisation des sites de l'hôpital à Tilburg et Waalwijk (Pays-Bas).

DOC [EN](#) HTML

➤ **BEI : prêt pour l'hôpital Amphia aux Pays-Bas**

La Banque européenne d'investissement (BEI) a accordé un prêt de maximum 100 millions d'euros à l'hôpital Amphia à Breda (Pays-Bas).

DOC [EN](#) HTML

➤ **BEI : prêt pour un hôpital dans la région du Veneto en Italie**

La Banque européenne d'investissement (BEI) a, dans le cadre du plan Juncker, accordé un prêt de 29 millions d'euros en vue du soutien à la construction et au fonctionnement d'un établissement de soins à Trévise. Ospedal Grando fonctionnera sous concession de 21 ans conclue avec les autorités sanitaires locales.

DOC [EN](#) HTML

➤ **BEI : prêt pour un traitement contre le cancer du cerveau**

La BEI et la firme allemande de dispositifs médicaux MagForce ont signé un contrat de financement permettant à la firme d'emprunter jusqu'à 35 millions d'euros en trois ans. Le financement doit permettre l'implémentation d'un traitement contre le cancer du cerveau.

DOC [EN](#) HTML

➤ **BEI : prêt pour l'extension d'un réseau de soins de santé particuliers en Roumanie**

La Banque européenne d'investissement (BEI) a accordé un prêt de 15 millions d'euros pour l'extension d'un réseau de soins de santé particuliers en Roumanie. La convention est garantie par le Fonds européen pour les investissements stratégiques (FEIS).

DOC [EN](#) HTML

➤ **Brexit Health Alliance : priorités de négociations**

La Brexit Health Alliance a été créée par des responsables du National Health Service (NHS) britannique en vue de défendre collectivement leurs intérêts dans le débat sur le Brexit en se fondant sur des preuves scientifiques. Ils exposent dans un document les cinq priorités de négociation de l'alliance.

DOC [EN](#) HTML

➤ **Royaume-Uni : plans visant à faire payer des soins médicaux non urgents par des patients étrangers**

Le gouvernement britannique envisage d'obliger les hôpitaux NHS à imposer un paiement préalable des soins médicaux non urgents aux visiteurs étrangers et aux migrants. Ce système serait appliqué aux patients tant de l'Espace économique européen qu'aux patients provenant de l'extérieur de l'EEE.

DOC [EN](#) HTML

Brexit : proposition de négociation concernant les citoyens de l'UE qui vivent au Royaume-Uni et les sujets britanniques qui vivent dans l'UE

Selon cette proposition de négociation britannique, le Royaume-Uni a l'intention de garantir les régimes de soins de santé du règlement européen sur la coordination des systèmes de sécurité sociale pour les citoyens qui pouvaient y prétendre avant une date qui doit encore être définie.

DOC [EN](#) PDF

Brèves sur les soins de santé en Europe

Lettre d'information électronique de l'Observatoire social européen (OSE asbl),
éditée pour le compte de l'INAMI.

Rédaction : Rita Baeten et Dalila Ghailani
baeten@ose.be
www.ose.be

La lettre est disponible en anglais, français et néerlandais.

Pour s'abonner à la lettre :
www.ose.be/health_newsletter/