

1 Santé publique

- Commission européenne : lutte contre le VIH/sida, l'hépatite virale B et C, et la tuberculose
- Commission européenne : mise en place d'un groupe de pilotage sur la promotion de la santé, la prévention des maladies et la gestion des maladies non transmissibles
- Commission européenne : rapport d'audit sur la politique relative à la résistance antimicrobienne en Belgique
- ECDC : baisse du nombre de cas de rougeole dans l'UE/EEE
- EXPH : projet d'avis sur les programmes de vaccination et les systèmes de santé en Europe
- Action commune européenne sur la vaccination

2 Médicaments et dispositifs médicaux

- Commission européenne : conférence sur la future collaboration en matière d'évaluation des technologies de la santé (HTA)
- Commission européenne : étude de l'impact économique des certificats complémentaires de protection, de la rémunération et des mesures d'incitation pharmaceutiques
- Commission européenne : bonnes pratiques pour les essais cliniques au moyen de cellules humaines génétiquement modifiées
- Commission européenne : le Comité des médicaments à usage humain examine les pénuries de médicaments
- Renforcement de la collaboration entre l'UE et les États-Unis sur les médicaments
- STAMP : débat sur le cadre de repositionnement des médicaments et de l'usage des *real-world evidence*
- Commission européenne : utilisation du site internet sur le logo des pharmacies en ligne et les médicaments falsifiés
- Commission européenne : affinement des règles en matière de propriété intellectuelle
- EMA : centième réunion du conseil d'administration
- EMA : programme de travail relatif à l'optimisation de la disponibilité des médicaments dans l'UE
- Commission européenne : consultation relative au projet de lignes directrices sur les bonnes pratiques cliniques pour les médicaments de thérapies innovantes
- Commission européenne : consultation sur l'octroi de doubles autorisations de mise sur le marché de médicaments biologiques
- Conseil EPSCO : évaluation des technologies de la santé (HTA)

3 Services de soins de santé dans le marché intérieur

- Commission européenne : étude sur les services de santé transfrontaliers et l'accès des patients aux informations
- Commission européenne : services de santé transfrontaliers : faits et chiffres
- Commission européenne : rapport sur l'utilisation de la carte professionnelle européenne et sur le mécanisme d'alerte

- Commission européenne : note relative au Brexit et aux règles européennes en matière de qualifications professionnelles
- Parlement européen : pétition relative à l'instauration d'un examen linguistique européen uniforme pour les professions spécialisées
- Commission européenne : communication sur le commerce de détail
- Commission européenne : proposition de création d'un mécanisme visant à lever les obstacles juridiques et administratifs dans un contexte transfrontalier

4 Santé en ligne

- Commission européenne : rapports des pays de l'UE sur les mégadonnées, le règlement général sur la protection des données et la santé
- Parlement européen : pétition sur la présomption de non-respect de la vie privée relative à des données confidentielles sur la santé des citoyens
- Commission européenne : recommandation relative à un dossier médical européen électronique
- Parlement européen : cadre applicable à la libre circulation des données à caractère non personnel dans l'Union européenne
- Commission européenne : projet d'infrastructure TIC pour la coordination des soins
- Initiative sur les médicaments innovants : nouvel appel à projets
- Commission européenne : 9,2 milliards d'euros pour le programme numérique

5 Politique sociale

- Conseil EPSCO : révision des règlements relatifs à la coordination des systèmes de sécurité sociale
- Commission européenne : rapport sur l'emploi et la situation sociale en Europe - 2018

6 Politique économique

- Conseil ECOFIN : approbation de recommandations par pays
- Commission européenne : rapport de surveillance post-programme à Chypre

7 Concurrence

- Grèce : amende pour GSK en raison de la diminution des quantités de médicaments livrées aux grossistes

8 Cour de justice de l'Union européenne

- Arrêt : certificat complémentaire de protection pour les médicaments
- Conclusion de l'Avocat général : utilisation hors AMM de l'Avastin
- Arrêt : applicabilité du droit des brevets aux importations parallèles d'un médicament depuis un nouvel État membre
- Arrêt : exonération de la TVA pour les services financiers aux dentistes

9 Procédures d'infraction

- La Commission demande à 27 États membres de se conformer aux règles de l'UE sur la reconnaissance des qualifications professionnelles

10 Publications

- Article : la mise en œuvre des règles de l'Union européenne applicables aux soins transfrontaliers : cap sur la convergence ?
- OCDE : évaluation du système de santé lithuanien
- OMS : politique européenne de remboursement des médicaments
- OCDE : la disponibilité de services de santé de haute qualité, un impératif mondial
- OCDE : statistiques sur la santé 2018
- OMS : rapports par pays sur la protection et l'accessibilité financière des soins de santé
- Commission européenne : soins de proximité en Europe: formalisation, disponibilité et qualité
- Bruegel : les implications macroéconomiques des soins de santé
- OMS: analyse des systèmes de santé estonien, grec et espagnol
- Commission européenne : davantage d'investissements dans les infrastructures sociales en Europe

11 Divers

- Conférence OMS : systèmes de santé pour la prospérité et la solidarité
- Commission européenne : soutien financier aux soins de santé pour les demandeurs d'asile en Italie
- Commission européenne : soutien financier à la Grèce pour améliorer l'accueil des demandeurs d'asile
- Aide européenne à la production de vaccins dans les pays nordiques

1 Santé publique

Commission européenne : lutte contre le VIH/sida, l'hépatite virale B et C, et la tuberculose

Le document de travail de la Commission donne un aperçu des initiatives et des activités publiques européennes visant à aider les États membres à enrayer les épidémies de sida et de tuberculose à l'horizon 2030, ainsi qu'à lutter contre l'hépatite et les autres maladies transmissibles.

DOC [EN](#) HTML

Commission européenne : mise en place d'un groupe de pilotage sur la promotion de la santé, la prévention des maladies et la gestion des maladies non transmissibles

La mission de ce groupe de pilotage consiste à aider les États membres à atteindre leurs objectifs de développement durable en matière de santé et à lutter contre les décès prématurés en raison de maladies non transmissibles.

DOC [EN](#) HTML

Commission européenne : rapport d'audit sur la politique relative à la résistance antimicrobienne en Belgique

La Commission européenne a publié le rapport d'audit de sa visite en Belgique, conjointement avec le Centre européen de prévention et de contrôle des maladies (ECDC), dont le but était de débattre de la résistance antimicrobienne.

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

ECDC : baisse du nombre de cas de rougeole dans l'UE/EEE

Selon l'ECDC, le nombre de cas de rougeole est en recul dans l'UE/EEE en général, mais reste élevé dans certains pays.

DOC [EN](#) HTML

EXPH : projet d'avis sur les programmes de vaccination et les systèmes de santé en Europe

Le groupe d'experts sur les moyens efficaces d'investir dans la santé (EXPH) a publié un projet d'avis sur les programmes de vaccination et les systèmes de santé en Europe.

DOC [EN](#) PDF

Action commune européenne sur la vaccination

L'action commune européenne sur la vaccination rassemble 21 pays européens, ainsi que des institutions internationales, des universités et de nombreux autres intervenants. Elle a pour but de promouvoir une collaboration européenne durable dans la lutte contre les maladies évitables par la vaccination.

DOC [FR](#) HTML

2 Médicaments et dispositifs médicaux

Commission européenne : conférence sur la future collaboration en matière d'évaluation des technologies de la santé (HTA)

À l'occasion d'une conférence tenue en juillet, plus de 300 décideurs politiques, soignants, représentants de patients et autres experts ont débattu de la future collaboration en matière d'évaluation des technologies de la santé (HTA).

DOC [EN](#) HTML

➤ **Commission européenne : étude sur l'impact économique des certificats complémentaires de protection, de rémunération et de mesures d'incitation pharmaceutiques**

Cette étude répond aux conclusions du Conseil du 17 juin 2016, qui invitent la Commission à préparer une analyse des conséquences de la rémunération et des mesures d'incitation pharmaceutiques pour l'innovation, la disponibilité et l'accessibilité des médicaments.

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

➤ **Commission européenne : bonnes pratiques sur les essais cliniques au moyen de cellules humaines génétiquement modifiées**

Un document inventoriant les bonnes pratiques relatives à l'évaluation des aspects liés aux OGM dans le cadre des essais cliniques au moyen de cellules humaines génétiquement modifiées a été élaboré par les autorités nationales compétentes et par les services de la Commission.

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

➤ **Commission européenne : le Comité des médicaments à usage humain examine les pénuries de médicaments**

Cette réunion d'experts européens a été organisée en réaction aux appels lancés à la Commission par le Conseil et le Parlement européen, afin de veiller au respect par les producteurs de médicaments de leur obligation d'approvisionnement continu. Deux documents ont été adoptés : un tour d'horizon des mesures nationales visant à garantir un approvisionnement continu, ainsi qu'une note sur les obligations des titulaires de l'autorisation.

DOC [EN](#) HTML

➤ **Renforcement de la collaboration entre l'UE et les États-Unis sur les médicaments**

Les hauts fonctionnaires de la Commission européenne, de l'Agence européenne des Médicaments (EMA) et de l'Agence américaine des produits alimentaires et médicamenteux (FDA) ont notamment convenu d'encourager rapidement des avis scientifiques parallèles pour les thérapies avancées et les médicaments génériques. Les intervenants collaborent également à la mise au point de technologies visant à optimiser le recours aux *real-world evidence* (RWE) (données empiriques) durant l'ensemble du cycle de vie du produit, afin de favoriser la prise de décision par les instances réglementaires.

DOC [EN](#) HTML

➤ **STAMP : débat du cadre de repositionnement des médicaments et de l'usage des *real-world evidence***

Le groupe d'experts de la Commission sur l'accès rapide et sûr aux médicaments pour les patients (STAMP) a débattu du cadre de repositionnement des médicaments et de l'usage des *real world-evidence* et des mégadonnées.

DOC [EN](#) HTML

➤ **Commission européenne : utilisation du site internet sur le logo des pharmacies en ligne et les médicaments falsifiés**

Le site internet de la Commission consacré au logo des pharmacies en ligne et aux médicaments falsifiés a pour vocation de permettre au citoyen d'identifier les pharmacies réglementaires et d'obtenir des informations sur les dangers potentiels liés au recours aux pharmacies en ligne. En réponse à une question parlementaire, le Commissaire européen Andriukaitis a fait savoir que le site a été consulté à 573.294 reprises entre 2016 et 2018.

DOC [EN](#) HTML

Commission européenne : affinement des règles en matière de propriété intellectuelle

La Commission propose un ajustement ciblé des règles en matière de propriété intellectuelle, en vue d'aider les entreprises pharmaceutiques à tirer profit de la croissance rapide des marchés mondiaux : une dérogation pour les produits protégés par des certificats complémentaires de protection et destinés à l'exportation.

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

EMA : centième réunion du conseil d'administration

Le conseil d'administration de l'EMA lance une mise en garde : si l'agence ne dispose pas d'un personnel suffisant, dans la perspective des préparatifs du Brexit et de la charge de travail accrue qu'ils entraîneront, sa capacité à mettre en œuvre la législation actuelle et future pourrait être mise en danger.

DOC [EN](#) HTML

EMA : programme de travail relatif à l'optimisation de la disponibilité des médicaments dans l'UE

Une taskforce pan-UE publie le programme 2019/2020 et prépare, en collaboration avec les parties prenantes, l'optimisation de la disponibilité des médicaments dans l'Union européenne.

DOC [EN](#) HTML

Commission européenne : consultation relative au projet de lignes directrices sur les bonnes pratiques cliniques pour les médicaments de thérapies innovantes

La Commission européenne organise une consultation ciblée des parties prenantes relative au projet de lignes directrices sur les bonnes pratiques cliniques pour les médicaments de thérapies innovantes.

DOC [EN](#) HTML

Commission européenne : consultation sur l'octroi de doubles autorisations de mise sur le marché de médicaments biologiques

La Commission européenne organise une consultation ciblée des parties prenantes relative à l'octroi de doubles autorisations de mise sur le marché de médicaments biologiques.

DOC [EN](#) HTML

Conseil EPSCO : évaluation des technologies de la santé (HTA)

Lors du Conseil Emploi, politique sociale, santé et consommateurs (EPSCO) des 21 et 22 juin 2018, les ministres ont débattu d'une proposition de règlement portant sur l'évaluation des technologies de la santé. Les débats ont porté sur le choix entre une approche contraignante et une approche plus volontaire. La présidence a conclu que le débat faisait apparaître une préférence pour une approche volontaire.

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

3 Services de soins de santé dans le marché intérieur

Commission européenne : étude sur les services de santé transfrontaliers et l'accès des patients aux informations

D'après cette étude, les patients européens ne sont généralement pas au fait des possibilités qui leur sont offertes de bénéficier de services de santé dans d'autres États membres. Cette situation est toutefois en cours d'amélioration.

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

➤ **Commission européenne : services de santé transfrontaliers : faits et chiffres**

La Commission a publié des chiffres relatifs à la mobilité transfrontalière des patients, sur la base de données de 2016 fournies par les États membres.

DOC [EN](#) PDF

➤ **Commission européenne : rapport sur l'utilisation de la carte professionnelle européenne et sur le mécanisme d'alerte**

Selon ce rapport, quelques 1.529 physiothérapeutes, 1.037 infirmiers de soins généraux et 396 pharmaciens ont introduit une demande de carte professionnelle européenne (EPC) durant la période 2016-2017. Durant cette période, 13.597 alertes ont été lancées par les autorités, essentiellement à propos de professionnels frappés d'une restriction ou d'une interdiction d'exercer leur profession.

DOC [EN](#) PDF

➤ **Commission européenne : note relative au Brexit et aux règles européennes en matière de qualifications professionnelles**

La Commission a publié une notification aux parties prenantes relatives à la sortie du Royaume-Uni et aux règles européennes en matière de professions réglementées et de reconnaissance des qualifications professionnelles.

DOC [EN](#) HTML

➤ **Parlement européen : pétition relative à l'instauration d'un examen linguistique européen uniforme pour les professions spécialisées**

Le soumissionnaire estime que certains États membres instaurent de plus en plus souvent de nouvelles exigences linguistiques, dans le but de protéger leur marché du travail. Il propose de définir des exigences linguistiques uniformes pour certaines professions, dans le cadre d'un système pan-UE.

DOC [EN](#) PDF

➤ **Commission européenne : communication sur le commerce de détail**

La Commission a publié une série de bonnes pratiques visant à offrir un surcroît d'ouverture, d'intégration et de compétitivité au commerce de détail, en indiquant les domaines dans lesquels des ajustements pourraient être nécessaires. Les instances publiques sont notamment encouragées à instaurer des règles du jeu équitables avec l'e-commerce, par exemple en vendant des médicaments non soumis à prescription ailleurs qu'en pharmacie.

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

➤ **Commission européenne : proposition de création d'un mécanisme visant à lever les obstacles juridiques et administratifs dans un contexte transfrontalier**

La finalité de cette proposition est de mettre en place un mécanisme permettant d'appliquer dans un État membre, par rapport à une région transfrontalière commune, les dispositions légales d'un autre État membre, et ce lorsque l'application de sa propre législation pourrait constituer une entrave juridique à la mise en œuvre d'un projet commun. Cette disposition s'applique également aux services de santé.

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

Commission européenne : rapports des pays de l'UE sur les mégadonnées, le règlement général sur la protection des données et la santé

Le projet AEGLE, financé par l'UE, a répertorié dans chaque pays les modalités du traitement de données médicales pour la recherche scientifique depuis l'entrée en vigueur du règlement général sur la protection des données (RGPD). Il a aussi publié quelques enseignements tirés de l'utilisation des *big data analytics* pour le diabète.

DOC [EN](#) HTML

Parlement européen : pétition sur la présomption de non-respect de la vie privée relative à des données confidentielles sur la santé des citoyens

Le soumissionnaire condamne une infraction supposée de la législation européenne par l'Italie qui, en novembre 2017, aurait autorisé certaines entreprises à utiliser les données de santé de particuliers sans leur autorisation préalable.

DOC [EN](#) PDF

Commission européenne : recommandation relative à un dossier médical européen électronique

Dans une interview, Roberto Viola, directeur général de la DG CNECT (Communication) a indiqué que la Commission prépare une recommandation relative à l'harmonisation au niveau européen du dossier médical électronique, couplé à la carte d'identité électronique. La recommandation portera aussi sur des normes de contenu pour les documents, les illustrations, les ensembles de données complexes et les enregistrements multimédias.

DOC [EN](#) HTML

Parlement européen : cadre applicable à la libre circulation des données à caractère non personnel dans l'Union européenne

Le Parlement s'est prononcé sur la proposition de règlement concernant un cadre applicable à la libre circulation des données à caractère non personnel dans l'Union européenne. Ce règlement porterait également sur les données de santé anonymisées pour la recherche.

DOC 1 [EN](#) HTML | DOC 2 [EN](#) HTML | DOC 3 [EN](#) HTML | DOC 4 [EN](#) - [NL](#) - [FR](#) PDF

Commission européenne : projet d'infrastructure TIC pour la coordination des soins

Avec un budget de près de 5 millions d'euros, le projet C3-Cloud, qui est financé par l'Union européenne, mettra en place une infrastructure TIC 'care & cure cloud' collaborative, afin de favoriser la coordination permanente d'activités de soins axées sur le patient, par une équipe pluridisciplinaire de soignants.

DOC [EN](#) HTML

Initiative pour les médicaments : nouvel appel à projets

Les nouveaux thèmes de l'Initiative pour les médicaments innovants (IMI) ont pour but de rendre les essais cliniques plus numériques et davantage axés sur le patient, de contribuer à la sécurité des médicaments et d'appliquer les technologies *blockchain* dans le secteur du développement des médicaments et des soins de santé.

DOC [EN](#) HTML

Commission européenne : 9,2 milliards d'euros pour le programme numérique

Dans le cadre de ce programme, les initiatives en matière de soins de santé figurent parmi les priorités.

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

5 Politique sociale

Conseil EPSCO : révision des règlements relatifs à la coordination des systèmes de sécurité sociale

Le Conseil a arrêté sa position de négociation (orientation générale) en ce qui concerne la coordination des systèmes de sécurité sociale (révision des règlements (CE) n° 883/2004 et (CE) n° 987/2009). La révision comporte des modifications dans cinq domaines, dont les prestations pour soins de longue durée.

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

Commission européenne : rapport sur l'emploi et la situation sociale en Europe - 2018

Le rapport « Évolution de l'Emploi et de la Situation sociale en Europe » aborde les tendances positives et les défis à relever, plus particulièrement en matière d'automatisation et de passage au numérique. Il évoque aussi les évolutions en matière de protection sociale et de soins de santé.

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

6 Politique économique

Conseil ECOFIN : approbation de recommandations par pays

Le Conseil a formellement approuvé les recommandations concernant les politiques économiques et budgétaires des États membres. Ces recommandations ont été formulées dans le cadre du Semestre européen. Plusieurs États membres ont reçu des recommandations relatives à leur politique de soins de santé.

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

Commission européenne : rapport de surveillance post-programme à Chypre

Ce rapport présente les observations de la quatrième mission de surveillance post-programme à Chypre et identifie les défis qui restent à relever pour l'économie chypriote. Les défis propres au système de soins de santé y sont également présentés.

DOC [EN](#) HTML

7 Concurrence

Grèce : amende pour GSK en raison de la diminution des quantités de médicaments livrées aux grossistes

L'autorité grecque de la concurrence impose une amende financière à un laboratoire pharmaceutique (GSK) en raison de la diminution des quantités de médicaments livrées aux grossistes.

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

8 Cour de justice de l'Union européenne

Arrêt : certificat complémentaire de protection pour les médicaments

Dans son arrêt relatif à l'affaire C-121/17, la Cour se prononce sur l'interprétation du règlement (CE) n°469/2009 relatif au certificat complémentaire de protection pour les médicaments pour un produit composé de plusieurs substances actives avec effet combiné.

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

Conclusion de l'Avocat général : utilisation hors AMM de l'Avastin

L'Avastin est autorisé pour le traitement de certaines formes de cancer. Il est également utilisé pour le traitement d'une maladie de la rétine, bien que son autorisation de mise sur le marché (AMM) ne mentionne pas cette indication thérapeutique. Selon l'Avocat général dans l'affaire C-29/17, des dispositions légales nationales peuvent autoriser le remboursement d'un médicament utilisé pour une indication thérapeutique qui n'est pas couverte par l'AMM.

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

Arrêt : applicabilité du droit des brevets aux importations parallèles d'un médicament depuis un nouvel État membre

Dans l'affaire C-681/16, la Cour considère que le titulaire d'un certificat complémentaire de protection d'un médicament peut s'opposer aux importations parallèles d'un médicament depuis un nouvel État membre à la condition que, à la date de dépôt de la demande initiale de brevet, le système judiciaire de cet État n'offre pas la possibilité d'obtenir une protection équivalente.

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

Arrêt : exonération de la TVA pour les services financiers aux dentistes

DPAS élabore, met en œuvre et gère des plans de soins dentaires au Royaume-Uni. Ces plans, proposés par DPAS à des dentistes, sont ensuite commercialisés par DPAS auprès des patients de ces dentistes. En vertu de l'arrêt rendu dans l'affaire C-5/17, l'exonération de la TVA sur la base de la directive 2006/112/CE ne s'applique pas aux services prestés par DPAS.

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

9 Procédures d'infraction

La Commission demande à 27 États membres de se conformer aux règles de l'UE sur la reconnaissance des qualifications professionnelles

La Commission a envoyé des lettres de mise en demeure à 27 États membres au sujet de la conformité de leur législation et de leurs pratiques nationales aux règles de l'UE sur la reconnaissance des qualifications professionnelles (directive 2005/36/CE). Cette mise en demeure porte plus particulièrement sur l'introduction de la carte professionnelle européenne, le mécanisme d'alerte, la possibilité d'avoir partiellement accès à une activité professionnelle, la proportionnalité des exigences linguistiques et la mise en place de centres d'assistance. La Commission soulève également des questions concernant la transparence et la proportionnalité des obstacles réglementaires aux services professionnels.

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

Article : la mise en œuvre des règles de l'Union européenne applicables aux soins transfrontaliers : cap sur la convergence?

L'article « The implementation of European Union (EU) rules on cross-border care: moving towards convergence? » se penche sur la mise en œuvre de la directive européenne relative aux droits des patients lors de soins transfrontaliers en Allemagne et en Norvège.

DOC [EN](#) HTML

OCDE : évaluation du système de santé lithuanien

Le rapport analyse la performance du système de santé lithuanien. Selon ce rapport, le plus grand défi à relever par ce système consiste à améliorer ses résultats, qui figurent dans la plage inférieure des pays de l'OCDE.

DOC [EN](#) HTML

OMS : politique européenne de remboursement des médicaments

Le rapport « Medicines reimbursement policies in Europe » élaboré par l'Organisation mondiale de la santé (OMS) se penche sur les différentes mesures publiques de nature à optimiser l'accès du citoyen à des médicaments abordables. Différentes pratiques nationales sont examinées et les caractéristiques essentielles des systèmes publics prémunissant les groupes précaires contre un tiers payant trop élevé pour les médicaments sont répertoriées.

DOC [EN](#) HTML

OCDE : la disponibilité de services de santé de haute qualité: un impératif mondial

Ce rapport décrit la situation actuelle en matière de couverture santé universelle et de qualité globale des soins, et esquisse les mesures à prendre pour l'optimiser.

DOC [EN](#) HTML

OCDE : statistiques sur la santé 2018

La base de données en ligne de l'OCDE « Health Statistics 2018 » constitue la plus importante source de statistiques comparables sur les systèmes de santé dans les pays de l'Organisation de Coopération et de Développement économiques.

DOC [EN](#) HTML

OMS : rapports par pays sur la protection et l'accessibilité financière des soins de santé

Ces rapports évaluent l'accessibilité financière des soins de santé pour les patients dans les pays européens.

DOC [EN](#) HTML

Commission européenne : soins de proximité en Europe : formalisation, disponibilité et qualité

Le rapport « Informal care in Europe : Exploring Formalisation, Availability and Quality », rédigé par *LSE consulting* pour le compte de la Commission européenne, se penche sur une tendance actuelle des politiques des pays européens à la formalisation du rôle et du statut des soignants de proximité.

DOC [EN](#) HTML

Bruegel : les implications macroéconomiques des soins de santé

Dans l'étude « The macroeconomic implications of healthcare », publiée par le groupe de réflexion Bruegel, les auteurs décèlent d'importantes différences entre les pays en matière d'efficacité.

DOC [EN](#) HTML

OBS : analyse des systèmes de santé estonien, grec et espagnol

Ces études, publiées par l'*European Observatory on Health Systems and Policies* (OBS), évalue les évolutions récentes dans l'organisation, la gestion et le financement des soins de santé, ainsi que les réformes et performances de ces systèmes.

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

Commission européenne : davantage d'investissements dans les infrastructures sociales en Europe

Ce rapport publié par le groupe de travail de haut niveau pour l'investissement dans l'infrastructure sociale en Europe se penche sur les investissements en infrastructures sociales telles que les soins de santé, l'enseignement et le logement abordable.

DOC [EN](#) HTML

11 Divers

Conférence OMS : systèmes de santé pour la prospérité et la solidarité

La conférence régionale de haut niveau de l'OMS sur *Health Systems for Prosperity and Solidarity: leaving no one behind* s'est tenue dans le cadre du 10e anniversaire de la signature de la Charte de Tallinn. Les présentations et documents de référence sont disponibles en ligne.

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

Commission européenne : soutien financier aux soins de santé pour les demandeurs d'asile en Italie

La Commission a accordé 9 millions d'euros d'aide d'urgence à l'Italie afin de faciliter l'accès aux soins de santé, dans les infrastructures d'accueil, pour les demandeurs d'asile et les personnes bénéficiant d'une protection internationale.

DOC [EN](#) HTML

Commission européenne : soutien financier à la Grèce pour améliorer l'accueil des demandeurs d'asile

La Commission européenne a accordé 37,5 millions d'euros à la Grèce afin d'améliorer l'accueil des migrants, ainsi que leur accès à des soins de santé.

DOC [EN](#) HTML

Aide européenne à la production de vaccins dans les pays nordiques

L'Union européenne a accordé un prêt de 30 millions d'euros à la société de biotechnologie Bavarian Nordic, par l'entremise de la Banque européenne d'investissement (BEI), en vue du financement d'une infrastructure de production de vaccins.

DOC [EN](#) HTML

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/