

Expertní oblast	plný název	Odpovědný útvar	Charakteristika činností skupiny	Web kontakt
<b>EMA</b>				
MB	Management Board	MEZ	MB je dozorčí orgán Evropské lékové agentury a dohlíží na rozpočtové záležitosti a plánování aktivit agentury. Současně monitoruje působení agentury. Škála úkolů MB je velice široká přijímáním právně závazných zaváděcích pravidel počínaje přes stanovování cílů odborných sítí až po reportování.	<a href="http://www.emea.europa.eu/htms/general/manage/MB/MB_overview.html">http://www.emea.europa.eu/htms/general/manage/MB/MB_overview.html</a>
CHMP	Committee for Human Medicinal Products	REG-PPK	Výbor pro humánní léčivé přípravky zodpovídá za přípravu stanovisek agentury týkající se humánních léčivých přípravků v souladu se Směrnicí (EC) No 726/2004. CHMP vede v rámci centralizovaných procedur počáteční hodnocení léčivých přípravků, jejichž výrobci žádají o registraci v rámci EU. CHMP aktivity se vztahují i na činnost po obdržení registrace přípravku tj. jakékoli změny, prodloužení apod.	<a href="http://www.emea.europa.eu/htms/general/contacts/CHMP/CHMP.html">http://www.emea.europa.eu/htms/general/contacts/CHMP/CHMP.html</a>
<b>CHMP Working Parties</b>				
BWP	Biologics Working Party	REG-PF	The Biologics Working Party (BWP) byla založena za účelem poskytování doporučení odborným výborům EMA ohledně kvality a bezpečnosti biologických a biotechnologických léčivých přípravků.	<a href="http://www.emea.europa.eu/htms/general/contacts/CHMP/CHMP_BWP.html">http://www.emea.europa.eu/htms/general/contacts/CHMP/CHMP_BWP.html</a>
EWP	Efficacy Working Party	REG-PPK	The Efficacy Working Party (EWP) poskytuje CHMP doporučení na veškeré záležitosti, které přímo či nepřímo souvisí s klinickou částí vývoje léčiva.	<a href="http://www.emea.europa.eu/htms/general/contacts/CHMP/CHMP_EWP.html">http://www.emea.europa.eu/htms/general/contacts/CHMP/CHMP_EWP.html</a>
QWP	Joint CHMP/CVMP Quality Working Party	REG-PF	Quality Working Party (QWP) poskytuje výborům doporučení vztahující se ke kvalitě humánních a veterinárních léčivých přípravků. Na žádost výborů, se QWP zabývá přípravou, revizí a úpravou směrnic týkajících se kvality, poskytováním odborných stanovisek, součinností se zainteresovanými stranami a mezinárodní spoluprací.	<a href="http://www.emea.europa.eu/htms/general/contacts/CHMP/CHMP_QWP.html">http://www.emea.europa.eu/htms/general/contacts/CHMP/CHMP_QWP.html</a>
QWP	Quality Working Party - oblast radiofarmak	LAB	QWP poskytuje výborům doporučení ve všech záležitostech vztahujících se k přímo či nepřímo k jakosti humánních a veterinárních léčivých přípravků. QWP připravuje a upravuje směrnice jakosti, poskytuje odborné rady z jakostního hlediska, rozhodnutí na národní úrovni týkající se vzájemného nesouladu v hodnocení jakosti, kontakt se zainteresovanými stranami, mezinárodní spolupráce v oblasti kvality, apod. v oblasti radiofarmak.	<a href="http://www.emea.europa.eu/htms/general/contacts/CHMP/CHMP_QWP.html">http://www.emea.europa.eu/htms/general/contacts/CHMP/CHMP_QWP.html</a>
PhVWP	Pharmacovigilance Working Party	KHF-PhV	Posláním PhVWP je poskytovat doporučení pro CHMP týkající se všech záležitostí souvisejících s farmakovigilancí - průběžné sledování léčivých přípravků na trhu. To zahrnuje poskytování stanovisek týkající se bezpečnosti léčivých přípravků a zkoumání nežádoucích účinků léčiv registrovaných v rámci EU, které umožňují CHMP efektivně identifikovat, zhodnotit a zvládnout krizovou situaci v jakékoli fázi léčivého přípravku.	<a href="http://www.emea.europa.eu/htms/general/contacts/CHMP/CHMP_PhVWP.html">http://www.emea.europa.eu/htms/general/contacts/CHMP/CHMP_PhVWP.html</a>
SWP	Safety Working Party	REG-PPK	The Safety Working Party (SWP) poskytuje pro CHMP doporučení v záležitostech souvisejících s neklinickými bezpečnostními aspekty.	<a href="http://www.emea.europa.eu/htms/general/contacts/CHMP/CHMP_SWP.html">http://www.emea.europa.eu/htms/general/contacts/CHMP/CHMP_SWP.html</a>
SAWP	Scientific Advice Working Party	REG-PPK	SAWP je pracovní skupina CHMP, která má na starosti odborné poradenství v oblasti léčiv pro vzácná onemocnění.	<a href="http://www.emea.europa.eu/htms/general/contacts/CHMP/CHMP_SAWP.html">http://www.emea.europa.eu/htms/general/contacts/CHMP/CHMP_SAWP.html</a>
<b>Other CHMP associated Groups</b>				

NRG	Name Review Group	REG-ORA	NRG je pracovní skupina zabývající se hodnocením názvů léčivých přípravků a jejich dopadem na bezpečí veřejného zdraví.	<a href="http://www.emea.europa.eu/htms/general/contacts/CHMP/CHMP_INRG.html">http://www.emea.europa.eu/htms/general/contacts/CHMP/CHMP_INRG.html</a>
QRD	Working Group of Quality Review of Documents	REG-KOR	Pracovní skupina QRD asistuje odborným výborům EMEA a společně s lingvistického hlediska tj.kontrolování správnosti SPC, příbalové letáky a popisy na obalech.	<a href="http://www.emea.europa.eu/htms/general/contacts/CHMP/CHMP_QRD.html">http://www.emea.europa.eu/htms/general/contacts/CHMP/CHMP_QRD.html</a>
COMP	Committee for Orphan Medicinal Products	REG-PPK	Výbor pro léčiva pro vzácná onemocnění reviduje žádosti společností, vyvíjející léčivé přípravky na diagnostiku, prevenci a léčbu život ohrožujících či velmi vážných onemocnění, která postihují 5 z 10 000 obyvatel EU.	<a href="http://www.emea.europa.eu/htms/general/contacts/COMP/COMP.html">http://www.emea.europa.eu/htms/general/contacts/COMP/COMP.html</a>
HMPC	Committee on herbal Medicinal Products	REG-PF	Ústřední činnost HMPC spočívá v harmonizaci procedur a opatření zavedených v rámci EU týkající se rostlinných léčivých přípravků a udělování registrací.	<a href="http://www.emea.europa.eu/htms/general/contacts/HMPC/HMPC.html">http://www.emea.europa.eu/htms/general/contacts/HMPC/HMPC.html</a>
<b>HMPC working parties</b>				
MLWP	Working Party on Community Monographs and Community list	REG-PF	Hlavním úkolem MLWP je hodnotit činnost v souvislosti s vytvářením herbálních monografií a seznamů rostlinných látek, rostlinných přípravků a jejich kombinací, které se užívají pro účely rostlinných léčivých přípravků.	<a href="http://www.emea.europa.eu/htms/general/contacts/HMPC/HMPC_MLWP.html">http://www.emea.europa.eu/htms/general/contacts/HMPC/HMPC_MLWP.html</a>
PDCO	Paediatric Committee	REG-PPK	Hlavním posláním PDCO je hodnotit obsah pediatrických plánů a přijímat stanoviska v souladu se směrnicí EC 1901/2006. PDCO na žádost CHMP zpracovává studie z hlediska kvality, bezpečnosti a účinnosti užití přípravků u dětí.	<a href="http://www.emea.europa.eu/htms/general/contacts/PDCO/PDCO.html">http://www.emea.europa.eu/htms/general/contacts/PDCO/PDCO.html</a>
CAT	Committee for Advanced Therapies	REG-PPK	Hlavním úkolem CAT je připravovat hodnocení žádosti o každý léčivý přípravek moderní terapie před tím, než CHMP přijme finální stanovisko vůči udělení, změně či stažení registrace.	<a href="http://www.emea.europa.eu/htms/general/contacts/CAT/CAT.html">http://www.emea.europa.eu/htms/general/contacts/CAT/CAT.html</a>
CMD(h)	Co-ordination Group for Mutual Recognition and Decentralised Procedures - Human	PRO/REG-PPK	CMDh přezkoumává veškeré dotazy týkající se registrací ve dvou či více členských státech v souladu s procedurou vzájemného uznávání či decentralizovanou procedurou.	<a href="http://www.emea.europa.eu/cmdh.htm">http://www.emea.europa.eu/cmdh.htm</a>
EV-EWG	Eudravigilance Expert Working Group	KHF	Úkolem skupiny je definovat politiku všech aspektů praktického zavedení, chodu a přístupu k Eudravigilanci ve fázi před a po obdržení registrace v souladu s legislativou EU.	<a href="http://eudravigilance.emea.europa.eu/human/evEWGroup.asp">http://eudravigilance.emea.europa.eu/human/evEWGroup.asp</a>
PIM	Product Information Management	REG-PF, PPK	PIM představuje standard elektronické výměny informací o produktu v žádostech o registraci. Popisuje jak by požadované informace měly být vytvářeny a validovány, tak aby mohlo dojít k výměně mezi žadatelem a kompetentní autoritou. Koncept standardu usiluje o minimalizaci opakovaného upravování informací, které mohou probíhat v různých lokalitách v rámci dokumentů, které slouží jako podklad současných procesů.	<a href="http://pim.emea.europa.eu/">http://pim.emea.europa.eu/</a>
EUTCT	EU Telematics Controlled Terms	INF	EUTCT je systém sloužící jako úložiště a poskytovatel kontrolovaných pojmů v mnohých jazycích, které se užívají při výměně dat mezi informačními systémy a žádostmi v rámci regulační sítě pro evropská léčiva.	<a href="http://eutct.eudra.org/eutct/">http://eutct.eudra.org/eutct/</a>
<b>TIGes</b>				
eCTD	eCTD Implementation Group - TIGes/NtA	ADM	Skupina zabývající se zaváděním projektu elektronických žádostí o registraci.	
EudraPHARM database	EudraPHARM database	INF	EudraPharm je databáze obsahující informace o léčivých přípravcích pro humánní a veterinární užití, které byly registrovány v Evropské Unii.	<a href="http://euteleproj.eudra.org/eudrapharm/library.htm">http://euteleproj.eudra.org/eudrapharm/library.htm</a>
EudraNet TIG	EudraNet	INF	Skupina zabývající se technickým propojením jednotlivých lékových agentur.	

EV TIG	Eudravigilance TIG	KHF	Setkná zástupců kompetentních autorit řeší fungování a používání systému EudraVigilance v rámci EEA. Na EV TIG se řeší otázky kolem fungování EV databáze - softwarové aktualizace, Access Policy, otázky ochrany osobních údajů, business rules. Zároveň jsou členové informováni o průběhu jednotlivých IT projektů, o jejich přínosu pro ně, o tom, jak se k nim dostat.	
EudraCT	EudraCT + EudraCt Task Force- Joint Operations Group, Eudra CT TIG	KHF	EudraCT je databáze všech klinických hodnocení, které začaly po 1. květnu 2004.	<a href="https://eudract.emea.europa.eu/">https://eudract.emea.europa.eu/</a>
PMF IS	Expert concerning Plasma Master Files	REG-PF	PMF představuje souhrn všech vědeckých dat týkající se kvality a bezpečnosti humánních léčiv, zdravotních prostředků a hodnocených léčivých prostředků při jejichž výrobě se užívá plasma.	<a href="http://pim.emea.europa.eu/">http://pim.emea.europa.eu/</a>
<b>EMA ad hoc skupiny</b>				
GMP IS	Ad hoc meeting of GMP	INS	Pracovní skupina GMP zabývající se dopadem legislativy na GMP inspekce a harmonizaci GMP inspekcí.	
GCP IS	Ad hoc meeting of GCP	INS	Pracovní skupina GCP se zaměřuje na harmonizaci a koordinaci aktivit souvisejících s GCP v rámci EU.	
GCP IWG	GCP Inspectors Working Group	INS	Pracovní skupina GCP zaměřuje svoji činnost na harmonizaci a koordinaci aktivit souvisejících s GCP v rámci EU. Připravuje nové pokyny týkající se GCP a procedur vztahujících se k inspekcím.	<a href="http://www.emea.europa.eu/Inspections/GCPInsomtg.html">http://www.emea.europa.eu/Inspections/GCPInsomtg.html</a>
<b>HMA a podskupiny</b>				
HMA	Heads of Medicines Agencies		Ředitelé lékových agentur z členských států Evropské unie a Evropského hospodářského prostoru zodpovídající za oblast regulace humánních a veterinárních léčiv a projednávají strategické, technické i organizační aspekty týkající se problematiky bezpečnosti, efektivnosti a kvality humánních a veterinárních léčiv v Evropě. Cílem jejich setkání je také harmonizace činností směřujících ke zlepšení působnosti a efektivity evropské lékové sítě.	<a href="http://www.hma.eu/">http://www.hma.eu/</a>
HMPWG	Homeopathic Medicinal Products Working Party	REG-PF	Pracovní skupina pro homeopatické léčivé přípravky slouží k výměně regulační a odborné expertizy týkající se hodnocení kvality a bezpečnosti homeopatických léčivých přípravků.	<a href="http://www.hma.eu/79.html">http://www.hma.eu/79.html</a>
EMACOLEX	Emacolex	PRO	Právní spolupráce evropských lékových agentur představuje uskupení právníků lékových agentur členských zemí EU a Evropského hospodářského prostoru. Hlavním cílem skupiny je posílit a usnadnit dialog a vzájemnou spolupráci zástupců jednotlivých členských států ohledně implementace Evropské legislativy v oblasti léčivých přípravků, interpretace případů Evropského Soudního dvora a aktuálních otázek týkajících se trhu s léčivými přípravky.	
HMA WGEO	Working group of enforcement officers	EDR	Pracovní skupina inspektorů lékových agentur a představitelů kompetentních institucí ze zemí EU a Evropského hospodářského prostoru má za úkol zajistit dodržování předpisů regulujících výrobní a distribuční řetězce léčivých přípravků, také ale sleduje účel definovat strategii a postupy pro boj s jejich padělkami. Tím má přispívat k ochraně veřejného zdraví osob i zvířat.	

HMA WGQM	Working Group of Quality Managers	QM	Pracovní skupina sdružuje manažery jakosti ze všech lékových agentur zemí EU a Evropského hospodářského prostoru, zástupce European Medicines Agency a Evropské komise. Jejím cílem je poskytovat poradenství v oblasti řízení jakosti, navrhnout a pomáhat implementovat metodiky pro zvyšování efektivity procesů v rámci lékových agentur.	
HMA WGCP	Working Group of communication professionals	TIO	Cílem pracovní skupiny je vznik jednotné komunikační strategie lékových agentur některých z členských států EU. Řeší se zejména problematika podávání informací široké laické i odborné veřejnosti.	
CTFG	Clinical Trials Facilitation Group	KHF	CTFG působí jako fórum pro diskusi schvalující základní principy a procesy aplikované v rámci evropské regulační sítě. Usiluje o harmonizaci při hodnocení klinických hodnocení a s nimi spojených rozhodnutí a administrativních procesů v rámci národních kompetentních autorit.	<a href="http://www.hma.eu/78.html">http://www.hma.eu/78.html</a>
<b>Evropská komise</b>				
SC for human medicinal products	Standing Committee for human medicinal products	PRO	Stálý výbor pro humánní léčivé přípravky se zabývá schvalováním předpisů a legislativy vztahující se k provozování lékových agentur v rámci EU.	
PC	Pharmaceutical Committee		Farmaceutická komise zprostředkovává poradenství a zkoumá otázky týkající se registrovaných léčivých přípravků a především přípravou návrhů směrnic.	<a href="http://ec.europa.eu/enterprise/pharmaceuticals/committees/pharm-com_en.htm">http://ec.europa.eu/enterprise/pharmaceuticals/committees/pharm-com_en.htm</a>
TC	Transparency committee	CAU	Výbor pro provádění transparentní směrnice (transp. komise) má za cíl informovat členy o aktuálních problémech souvisejících s implementací Transparentní směrnice (TS).	
MDEG- Vigilance	Medical Device Expert Group on Vigilance	NPP	MDEG je skupina sdružující členské státy, průmysl a ostatní zainteresované strany v oblasti zdravotnických prostředků a implementace souvisejících směrnic.	<a href="http://ec.europa.eu/enterprise/medical_devices/working_group.htm">http://ec.europa.eu/enterprise/medical_devices/working_group.htm</a>
Rada EU	Working Party on Pharmaceuticals and Medical Devices	PRO	Pracovní skupina posuzující legislativní návrhy.	
<b>RADA EVROPY</b>				
EDQM - European Directorate for Quality of medicines and healthcare	Group of experts 15, European Pharmacopoeia- séra a vakcíny	LAB	Skupina zabývající se tvorbou a revizí lékopisných článků a statí v oblasti vakcín.	<a href="http://www.edqm.eu/en/Homepage-628.html">http://www.edqm.eu/en/Homepage-628.html</a>
EDQM - EPC	European Pharmacopoeia Commission	LAB	Evropská lékopisná komise si stanovila za cíl zvýšit počet evropských monografií, snížit dobu potřebnou k jejich zpracování a v případě potřeby vypracovat monografie k látkám, které podléhají patentové ochraně.	<a href="http://www.edqm.eu/en/Work-ProgrammeStatus-607.html">http://www.edqm.eu/en/Work-ProgrammeStatus-607.html</a>
CD-P-PH	Evr. Výbor pro farmaceutika a farm. Péči	LAB	Skupina přispívá ke zlepšování veřejné zdravotní péče harmonizací ustanovení a metod týkající se léčiv v Evropě. Minimalizuje nebezpečí způsobené padělkami a jinými formami kriminality v léčivech, poskytováním mezisektorové prevence. Dále podporuje novou legislativu na národní a nadnárodní úrovni.	<a href="http://www.edqm.eu/site/CD-P-PH-The-European-Committee-on-Pharmaceuticals-and-Pharmaceutical-Care-1327.html">http://www.edqm.eu/site/CD-P-PH-The-European-Committee-on-Pharmaceuticals-and-Pharmaceutical-Care-1327.html</a>
RE-EDQM-OMCL	Official Medicines Control Laboratories Network	LAB	OMCL jsou oficiální laboratoře, které podporují činnost registračních úřadů a institucí a provádějí inspekce, které kontrolují kvalitu léčivých přípravků na trhu na základě nezávislého testování.	<a href="http://www.edqm.eu/Quality-Assurance-Activities-19.html">http://www.edqm.eu/Quality-Assurance-Activities-19.html</a>

RE-EDQM-OCABR	Official Medicines Control Laboratories (OMCL)-Advisory Group	LAB	Působí jako fórum pro výměnu důvěrných informací týkající se kvality a technických aspektů výrobků a metod a zároveň propojuje registrační řetězec biologických léčivých přípravků.	<a href="http://www.edqm.eu/en/Human-Biologicals-OCABR-611.html">http://www.edqm.eu/en/Human-Biologicals-OCABR-611.html</a>
RE-EDQM-CAP	Centrally Authorised Product - Advisory group	LAB	Cílem programu je kontrolovat soulad GMP s certifikátem CEP při podávání žádosti v oblasti výroby/distribuce spadající pod CEP.	
RE-EDQM-GEON	Advisory Group GEON (OMCL)	LAB	Poradní skupina pro poradní síť OMCL, která se zabývá tvorbou dokumentů.	
RE-EDQM-OMCL-MRP/DCP	MRP/DCP meeting - MRP administrator	LAB	Cílem skupiny je koordinovat laboratorní činnost, která se týká MRP/DCP produktů, výměna zkušeností s metodami používanými k analýze, výběrem analyzovaných produktů - risk based sampling.	
RE-AHG on CM	Ad Hoc group on Counterfeit Medicines	EDR	Rada Evropy založila Ad hoc Group on Counterfeit Medicines, který vytvořil model sítě úřadů, který se zabývá případy podezření z padělků či jiných typů kriminality v rámci farmaceutického průmyslu.	<a href="http://www.edqm.eu/site/Counterfeit-medicines-SPOCs-1178.html?PHPSES_SID=ccba42071b4678034335c85fec3c6ff">http://www.edqm.eu/site/Counterfeit-medicines-SPOCs-1178.html?PHPSES_SID=ccba42071b4678034335c85fec3c6ff</a>
CD-P-PH/CMED	Com. Of experts on minimising public health risks posed by counterfeiting of medicinal products	EDR	Skupina přispívá ke zlepšování veřejné zdravotní péče harmonizací ustanovení a metod týkajících se léčiv v Evropě. Dále se snaží minimalizovat ohrožení veřejného zdraví způsobené padělků a jinými formami farmaceutického zločinu prevencí na mezisektorové úrovni a tvorbou a zaváděním souvisejících právních dokumentů.	<a href="http://www.edqm.eu/en/Counterfeit-medicines-1189.html">http://www.edqm.eu/en/Counterfeit-medicines-1189.html</a>
CD-P-PH/PHO	Committee of Experts on the classification of medicines as regards their supply	REG	Rada Evropy se zabývá dodavatelskými podmínkami humánních léčivých přípravků a harmonizací právních ustanovení na národní úrovni. Právní klasifikace léčiv se vztahuje na bezpečnost pacientů, přístupnost léčiv a zodpovědný přístup k výdajům na zdravotní péči. Převažuje trend zpřístupnit léčiva jako OTC (volně prodejné).	<a href="http://www.edqm.eu/site/CD-P-PHO-Committee-of-Experts-on-the-classification-of-medicines-as-regard-their-supply-CD-P-PHPC-1328.html">http://www.edqm.eu/site/CD-P-PHO-Committee-of-Experts-on-the-classification-of-medicines-as-regard-their-supply-CD-P-PHPC-1328.html</a>
CD-P-PH/PC	quality and safety standards i pharmaceutical practices and pharmaceutical care	PRO	Výbor se zabývá zlepšováním lékařské péče a metodami v rámci ambulantní a nemocniční péče zaváděním programů a strategií, upřednostňující potřeby pacientů a společnosti s ohledem na sociální a etickou stránku. Skupina se zabývá tvorbou ustanovení a metodiky v oblasti hodnocení kvality ve farmaceutické praxi v Evropě pomocí indikátorů kvality. Dále se zabývá novými rolmi lékárníků v Evropě a mimo jiné zvyšuje povědomí o ne-evropských tradičních terapiích využívaných v rámci EU. Také se připravuje studie proveditelnosti projektu standardu kvality a bezpečnosti týkající se léčiv připravených na základě individuálních receptů.	<a href="http://www.edqm.eu/en/CD-P-PC-Committee-of-Experts-on-quality-and-safety-standards-in-pharmaceutical-practices-CD-P-PHPC-1329.html">http://www.edqm.eu/en/CD-P-PC-Committee-of-Experts-on-quality-and-safety-standards-in-pharmaceutical-practices-CD-P-PHPC-1329.html</a>
<b>OECD</b>				
GLP WG	GLP working group	INS	Pracovní skupina zabývající se problematikou správné laboratorní praxe a ustanovováním standardů.	<a href="http://www.oecd.org/document/56/0,3343,en_2649_34381_1935800_1_1_1_1,00.html">http://www.oecd.org/document/56/0,3343,en_2649_34381_1935800_1_1_1_1,00.html</a>
PIC/S	Pharmaceutical Inspection Cooperation Scheme Committee of Representatives	INS	Je uskupení inspektorů GMP. Funguje v souladu s Pharmaceutical Inspection Convention. Základní činnost spočívá ve vytváření sítě a důvěry mezi jednotlivými inspekčními úřady, vytváření systémů jakosti, školení inspektorů a dalších expertů a veškerou činností, která vede ke globální harmonizaci GMP.	<a href="http://www.picscheme.org/">http://www.picscheme.org/</a>

PIC/S State Pharmaceutical Inspection	Expert Circle on Hospital Pharmacy	LEK		<a href="http://www.picscheme.org/role.php">http://www.picscheme.org/role.php</a>
<b>WHO</b>				
EANM	European Association of Nuclear Medicine	LAB	EANM šíří výsledky na poli nukleární medicíny a souvisejících záležitostí.	<a href="https://www.eanm.org/">https://www.eanm.org/</a>
ISDB	International Society of Drug Bulletins, General Assembly 2005	PIR	Mezinárodní společnost lékařských věstníků (ISDB) je celosvětově rozšířená síť věstníků a zpravodajů týkající se léčiv a terapeutik, které jsou nezávislé na farmaceutickém průmyslu. Hlavním cílem ISDB je podpořit a pomoci rozvoji nezávislých věstníků ve všech zemích a usnadnit jejich vzájemnou spolupráci.	<a href="http://www.isdbweb.org/pag/publications.php">http://www.isdbweb.org/pag/publications.php</a>