

programa arautzen duena). Xedapen horren idatzketa berria honako hau da:

«XEDAPEN IRAGANKORRA

1.– Agindu honen xedapen indargabetzailean xedatutakoa gorabehera, indargabetu den arauari jarriki emandako laguntzak arau horri jarrai-ki arautuko dira behin betiko amaitu arte, enpresaren baliabide propioei buruzko betekizuna izan ezik. Betekizun horri dagokionez, Agindu honen 7. artikuluan ezarritakoa aplikatuko da.

2.– Adierazitako 7. artikuluan xedatutakoa gorabehera, itzuli beharreko aurrerakinaren mu-ga 1.500.000 euro izan ahalko da, eskabidea 2006 ekitaldian egin bazen, eta, laguntzak lortzeko arauan ezarritako betekizun guztiak beteta izanik ere laguntza horiek jaso ez baziren, nahiakoa kreditu ez zegoelako.»

AZKEN XEDAPENAK

Lebenengoa.– Teknologiako eta Industria Garapeneko sailburuordeari eskumena ematen zaio agindu hau aplikatzeko beharrezko ebazenak eman ditzan, baita agindu horri dagokionez sortuko diren zalantza zehatzak erabaki ditzan ere.

Bigarrena.– Agindu hau Euskal Herriko Agintari-zaren Aldizkarian argitaratu eta biharamunean hasiko da indarrean.

Vitoria-Gasteiz, 2007ko ekainaren 1a.

Industria, Merkataritza eta Turismo sailburua,
ANA AGUIRRE ZURUTUZA.

OSASUN SAILA

3341

88/2007 DEKRETUA, maiatzaren 22koa, Sendagaien Informazio- eta Ebaluazio-Batzordeen Sarea sortzen duena.

Patologiak tratatu edo arintzeko botika-kopuru ika-ragarria erabiltzen da gaur egun; eta printzipio eragin-kor berriak eta aldaketak farmakoterapiaren zein azkar sartzen diren ikusita, beharrezkoa da informazio eguneratua, beregaina eta ebaluatu edukitzea, zeina ebi-dentzia zientifikoaren gomendioei egokituko zaien eta sendagaiaik zuzen aukeratzeko eta medikuntzako profesionalek jarduera terapeutikoa garatzeko bidea erakus-teko baliagarriak izango den.

sas vascas en el exterior, quedando redactada en los siguientes términos:

«DISPOSICIÓN TRANSITORIA

1.– No obstante lo dispuesto en la Disposición Derogatoria de la presente Orden, las ayudas que se concedieron conforme a la norma que se deroga, se seguirán rigiendo por ella hasta su conclusión definitiva, con excepción del requisito relativo a los recursos propios de la empresa en cuanto que será de aplicación lo establecido en el artículo 7 de la presente Orden.

2.– No obstante lo dispuesto en el citado artículo 7, el límite del anticipo reintegrable podrá alcanzar hasta 1.500.000 euros, si la solicitud se realizó durante el ejercicio 2006, y cumpliendo con todos los requisitos establecidos en la norma para la obtención de ayudas, no fueron beneficiarias de las mismas por falta de crédito suficiente.»

DISPOSICIONES FINALES

Primera.– Se faculta al Viceconsejero de Tecnología y Desarrollo Industrial para dictar las resoluciones necesarias para la aplicación de esta Orden, así como para resolver las dudas concretas que con relación a la misma se susciten.

Segunda.– La presente Orden entrará en vigor al día siguiente al de su publicación en el Boletín Oficial del País Vasco.

En Vitoria-Gasteiz, a 1 de junio 2007.

La Consejera de Industria, Comercio y Turismo,
ANA AGUIRRE ZURUTUZA.

DEPARTAMENTO DE SANIDAD

3341

DECRETO 88/2007, de 22 de mayo, por el que se crea la Red de Comités de Información y Evaluación de Medicamentos.

El gran arsenal de fármacos de que se dispone en la actualidad para el tratamiento o alivio de las patologías y la frecuencia con que se introducen nuevos principios activos y cambios en farmacoterapia hacen necesario disponer de una información actualizada, independiente y evaluada que se ajuste a las recomendaciones de la evidencia científica, que guíen la correcta selección de medicamentos y el desarrollo de la actividad terapéutica por parte de los profesionales de la medicina.

Sendagaiei buruzko informazio objektiboa sanitateko profesionalei emateko eginkizunean bat egiten du te sendagaien informazio zentroek, ospitaleko botikariek eta lehen atentzioko botikariek. Horrek dakinrena da diziportua anitzeko batzordeetan txertatu beharko dutela, non aukera izango baitute talde-lana garatzeko eta kalitateko hobeko produktuak era koordinatuan eta adostuan eskuratzeko.

Dekretu honen bidez hiru batzorde osatzen dira: Lehen Atentzioko Sendagai Berrien Ebaluazio Batzordea, Ospitaleen Eremuan Erabiltzeko Sendagai Berrien Ebaluazio Batzordea eta Informazio Farmakoterapeutikorako Batzordea. Diziportua anitzekoak eta beregainak izango dira batzordeak, non txertatuko baitira, aztergai dagoen arlo berezien arabera, eragindako profesionales ordezkarriak. Medikuek euren lanbidean duten informazio eguneratuaren premia asetzea lortu nahi da Batzordeen jardunaren bidez, betiere sendagai eta produktu sanitarioen bermeei eta erabilpen arrazionalari buruzko uztailaren 26ko 29/2006 Legeak eta Euskal Autonomia Erkidegoko Ordenazio Farmaceutikoari buruzko 11/1994 Legeak lehen atentzioko eta atentzioko espezializatuko egitura sanitarioetako farmazia zerbitzuei egozten dizkien eginkizunen baitan.

Batzordeek sarea jardungo dute informazioa elkarri emateko. Saihestu egingo da sanitateko profesionalei informazio erreparatua edo kontraesankorra bidaltea. Horrela Administrazio sanitarioak emandako informazioaren koherenzia eutsiko zaio.

Hori guztia dela-eta, Osasun sailburuaren proposamenez, eta Jaurlaritzaren Kontseiluak 2007ko maiatzaren 22an egindako bilkuran aztertu eta onartu ondoren, hauxe

XEDATU DUT:

I. KAPITULUA XEDAPEN OROKORRAK

1. artikulua.— Xedea.

1.— Euskal Autonomia Erkidegoko Sendagaien Informazio- eta Ebaluazio-Batzordeen Sarea osatzea da Dekretu honen xedea. Honako batzorde hauek osatuko dute:

a) Lehen Atentzioko Sendagai Berrien Ebaluazio Batzordea.

b) Ospitaleen eremuan erabiltzeko sendagai berrien Ebaluazio Batzordea.

c) Informazio Farmakoterapeutikorako Batzordea.

2. artikulua.— Izaera.

Sendagaien informazio- eta ebaluazio-batzordeak Osasun Saileko organo kolegiatuak dira. Farmazia Zuzendaritzari atxikita daude, bere egitura hierarkikoan txertatu barik.

La función de suministrar información objetiva sobre medicamentos a los profesionales sanitarios, es compartida entre los centros de información de medicamentos, los farmacéuticos de hospital y los farmacéuticos de atención primaria, lo que hace necesaria su integración en comités multidisciplinares que faciliten el trabajo en equipo y la adopción coordinada y consensuada de productos de mayor calidad.

El presente Decreto crea el Comité de Evaluación de Nuevos Medicamentos en Atención Primaria, el Comité de Evaluación de Nuevos Medicamentos de uso en el ámbito Hospitalario y el Comité de Información Farmacoterapéutica, que tendrán un carácter multidisciplinar e independiente, y en los que estarán integrados representantes de los profesionales implicados por razón del área específica a tratar. Mediante el funcionamiento de estos Comités se pretende dar respuesta a la necesidad de información actualizada que requiere el ejercicio de la profesión médica, dentro de las funciones que la Ley 29/2006, de 26 de julio, de garantías y uso racional de los medicamentos y productos sanitarios y la Ley 11/1994, de Ordenación Farmacéutica de la Comunidad Autónoma del País Vasco, encomiendan a los servicios de farmacia de las estructuras sanitarias de atención primaria y especializada.

Estos Comités funcionarán en red, de forma que sus informaciones sean compartidas, evitándose el envío de informaciones recurrentes o contradictorias a los profesionales sanitarios, manteniendo de esta manera la coherencia de la información suministrada por la Administración Sanitaria.

Por todo lo cual, a propuesta del Consejero de Sanidad, previa deliberación y aprobación por el Consejo de Gobierno, en su sesión del día 22 de mayo de 2007

DISPONGO:

CAPÍTULO I DISPOSICIONES GENERALES

Artículo 1.— Objeto.

1.— Es objeto del presente Decreto crear la Red de Comités de información y evaluación de medicamentos de la Comunidad Autónoma del País Vasco que estará integrada por los siguientes Comités:

a) Comité de evaluación de nuevos medicamentos en atención primaria.

b) Comité de evaluación de nuevos medicamentos de uso en el ámbito hospitalario.

c) Comité de información farmacoterapéutica.

Artículo 2.— Naturaleza.

Los Comités de información y evaluación de medicamentos son órganos colegiados del Departamento de Sanidad, adscritos a la Dirección de Farmacia, sin integrarse en su estructura jerárquica.

3. artikulua.— Araubide juridikoa.

Sendagaien informazio- eta ebaluazio-batzordeak, aurrerantzean, dekretu honetan xedatu ez diren arloei dagokienez, Herri Administrazioen Araubide Juridiko eta Administrazio Procedura Erkidearen 30/1992 Legean agindutakoaren arabera arautuko dira.

4. artikulua. Kalte-ordainak.

Batzorde batekoa izateak ez dakar ezelango ordainketarik, nahiz eta eskura daitezkeen zenbait kalte-ordin; hain zuzen ere, betetako zerbitzua dela-eta, indarreko araudian jasota daudenak.

5. artikulua.— Izendapenak.

Sendagaien informazio- eta ebaluazio-batzordeetako kideak, honen ondorengo kapituluetan ezarritakoaren arabera, Osasun sailburuordearen ebazpenez izendatu eta Euskal Herriko Agintaritzaren Aldizkarian argitaratuko dira.

6. artikulua.— Sarearen koordinazioa.

1.— Batzordeak sare-funtzionamendua izateak honako helburu hauek ditu:

a) Batzordeen elkar-lotura bermatzea.

b) Informazioa eta eskuratutako emaitzak partekatzea.

c) Administrazio sanitarioak sanitateko profesionalei eskainitako informazioa kohesionatzea.

2.— Sarearen jarduna Farmazia Zuzendaritzak koordinatuko du, zeinak behar diren neurriak hartuko baititu aipatu xeden konplimendua bermatzeko.

3.— Batzordeei eta, oro har, EAEko Sistema Sanitario agenteei informazioa Osasun Saileko sanitate atariaren (www.osanet.net) bidez emateari lehentasuna emango zaio; eta parte hartzea ere helbide horren bidez egitea lehenetsiko da.

II. KAPITULUA LEHEN ATENTZIOKO SENDAGAI BERRIEN EBALUAZIO BATZORDEA

7. artikulua.— Jarduera eremua

Lehen Atentzioko Sendagai Berrien Ebaluazio Batzordeari dagokiona:

a) Unean-unean lehen atentzioko arloan erabilgarri dagoen eskaintza farmaceutikoari sendagai berriek eginen dioten ekarpen terapeutikoa aztertu eta ebaluatzea, ebidentzia zientifikoaren arabera;

b) Euskal Autonomia Erkidegoko profesional sanitarioei berariazko gomendioak egitea; erabil ditzaten, on baderitzete.

8. artikulua.— Eginkizunak.

Lehen Atentzioko Sendagai Berrien Ebaluazio Batzordearen eginkizunak, berari dagokion jarduera eremuan, honako hauek dira:

Artículo 3.— Régimen Jurídico.

Los Comités de información y evaluación de medicamentos se regirán, en lo no previsto por el presente Decreto, por lo dispuesto en la Ley 30/1992, de Régimen Jurídico de las Administraciones Públicas y en el Procedimiento Administrativo Común.

Artículo 4.— Indemnizaciones.

La pertenencia a un Comité no dará lugar a retribución alguna, sin perjuicio del derecho a percibir las indemnizaciones que por razón del servicio estén previstas en la normativa vigente.

Artículo 5.— Nombramientos.

Los miembros de los Comités de información y evaluación de medicamentos serán nombrados, de conformidad con lo establecido en los capítulos siguientes, por Resolución del Viceconsejero de Sanidad que será objeto de publicación en el Boletín Oficial del País Vasco.

Artículo 6.— Coordinación de la red.

1.— El funcionamiento en red de los Comités tendrá las siguientes finalidades:

a) Garantizar la interconexión de los Comités.

b) Compartir la información y las conclusiones obtenidas.

c) Cohesionar la información proporcionada por la Administración sanitaria a los profesionales sanitarios.

2.— La Dirección de Farmacia coordinará el funcionamiento de la red, adoptando las medidas necesarias para garantizar el cumplimiento de dichas finalidades.

3.— De forma preferente, la participación y transmisión de información entre Comités y, en general, a los agentes del Sistema Sanitario de Euskadi, se realizará a través del portal sanitario del Departamento de Sanidad (www.osanet.net).

CAPÍTULO II COMITÉ DE EVALUACIÓN DE NUEVOS MEDICAMENTOS EN ATENCIÓN PRIMARIA

Artículo 7.— Ámbito de actuación.

Corresponde al Comité de evaluación de nuevos medicamentos en atención primaria:

a) Analizar y evaluar la aportación terapéutica de los nuevos medicamentos a la oferta farmacéutica disponible en cada momento en el ámbito de la atención primaria, de acuerdo con la evidencia científica;

b) Proporcionar a los profesionales sanitarios de la Comunidad Autónoma del País Vasco recomendaciones específicas para su correspondiente utilización.

Artículo 8.— Funciones.

En el ámbito de actuación que le corresponde, el Comité de evaluación de nuevos medicamentos en atención primaria desarrollará las siguientes funciones:

a) Sendagai berriak, baimendutako jarraibide berriak eta Estatu espanyarrean komertzializatu eta Osasun Sistema Nazionalak finantzatutako sendagai-asoziazio berriak ebaluatu. OSNk finantzatu ez eta aztertu behar den patologiaren garrantziagatik edo komertzializazioan izan dezaketen gizarte-eraginagatik interesekoak diren sendagaiak ere ebaluagarriak dira.

b) Ebaluazio txostenak prestatzea, zeinetan baloratuko baitira eraginkortasuna, segurtasuna, administrazio jarraibidea eta kostua, merkatuan dauden alternatiba terapeutikoekikoekin erkatuz.

c) Ebaluazio txostenen laburpen-fitxak prestatzea.

d) Prestatutako ebaluazio-txostenak eta –fitxak editatzea eta EAEko profesional sanitario guztiengos esku jartzea.

9. artikulua.– Osaera.

Lehen Atentzioko Sendagai Berrien Ebaluazio Batzordea gutxienez 10 kidek osatuko dute, zeinen artean honakoak egon beharko duten, behintzat:

a) Osakidetza-Euskal Osasun Zerbitzuko farmazialariak (lehen atentzia eta/edo atentzia espezializatua).

b) Osasun Saileko farmazialariak (Sendagaien Informazioan Euskal Zentroa).

c) Osakidetza-Euskal Osasun Zerbitzuko medikuak (lehen atentzia eta/edo atentzia espezializatua).

d) Osakidetza-Euskal Osasun Zerbitzuko mediku pediatrak.

III. KAPITULUA OSPITALEEN EREMUAN ERABILTZEKO SENDAGAI BERRIEN EBALUAZIO BATZORDEA

10. artikulua.– Jarduera eremua

Ospitaleen eremuan Erabiltzeko Sendagai Berrien Ebaluazio Batzordeari dagokion eginkizunak:

a) Unean-unean ospitale-eremuan erabilgarri dagoen eskaintza farmaceutikoari sendagai berriek egiten dioten ekarpen terapeutikoa ebidentzia zientifikoaren arabera aztertu eta ebaluatzea;

b) Ospitale-eremuan jarduten duten profesional sanitarioei berariazko gomendioak egitea, horietaz balia daitezen.

11. artikulua.– Eginkizunak.

Ospitaleen Eremuan Erabiltzeko Sendagai Berrien Ebaluazio Batzordearen eginkizunak:

a) Sendagai berriak, baimendutako jarraibide berriak eta komertzializatutako sendagaien asoziazio berriak, zeintzuk honela kalifikatzen baitira: «preskripzio me-

a) Evaluar los nuevos medicamentos, las nuevas indicaciones autorizadas, así como las nuevas asociaciones de medicamentos comercializados en el Estado español y financiados por el Sistema Nacional de Salud. También serán evaluables aquellos medicamentos no financiados por el SNS que se consideren de interés por la importancia de la patología a tratar, o por el impacto social que pueda tener su comercialización.

b) Elaborar informes de evaluación en los que se valorarán los aspectos de eficacia, seguridad, pauta de administración y coste con respecto a las alternativas terapéuticas existentes en el mercado.

c) Elaborar fichas-resumen de los informes de evaluación.

d) Editar y difundir los informes y las fichas de evaluación elaboradas a todos los profesionales sanitarios de la Comunidad Autónoma del País Vasco.

Artículo 9.– Composición.

El Comité de evaluación de nuevos medicamentos en atención primaria estará constituido por un mínimo de 10 miembros entre los que al menos figurarán:

a) Farmacéuticos de Osakidetza-Servicio vasco de salud (atención primaria y/o atención especializada).

b) Farmacéuticos del Departamento de Sanidad (Centro Vasco de Información de Medicamentos).

c) Médicos de atención primaria y/o atención especializada de Osakidetza-Servicio vasco de salud.

d) Médicos pediatras de Osakidetza/Servicio Vasco de Salud.

CAPÍTULO III COMITÉ DE EVALUACIÓN DE NUEVOS MEDICAMENTOS DE USO EN EL ÁMBITO HOSPITALARIO

Artículo 10.– Ámbito de actuación.

Corresponderá al Comité de evaluación de nuevos medicamentos de uso en el ámbito hospitalario:

a) Analizar y evaluar la aportación terapéutica de los nuevos medicamentos de uso en el ámbito hospitalario a la oferta farmacéutica disponible en cada momento de acuerdo con la evidencia científica;

b) Proporcionar a los profesionales sanitarios que desarrollan su actividad en el ámbito hospitalario recomendaciones específicas para su correspondiente utilización.

Artículo 11.– Funciones.

El Comité de evaluación de nuevos medicamentos de uso en el ámbito hospitalario desarrollará las siguientes funciones:

a) Evaluar los nuevos medicamentos, las nuevas indicaciones autorizadas, así como las nuevas asociaciones de medicamentos comercializados y calificados co-

diko mugatuz dispentsatzeko sendagaiak, zenbait inguru espezializatutan bakarrik erabiltzekoak».

b) Ebaluazio txostenak prestatzea, zeinetan baloratu baitira eraginkortasuna, segurtasuna, administrazio jarraibidea eta merkatuan dauden alternatiba terapeutikoko kostua; eta txostenok Osakidetza-Euskal Osasun Zerbitzuko ospitaletako farmazia batzordeen esku jartzea.

12. artikulua.— Osaera.

Ospitaleen Eremuan Erabiltzeko Sendagai Berrien Ebaluazio Batzordea gutxienez 10 kidek osatuko dute, zeinen artean honakoak egon beharko duten, behintzat:

a) Osakidetza-Euskal Osasun Zerbitzuko farmazilariaiak (lehen atentzia eta/edo atentzia espezializatua).

b) Osasun Saileko farmazilariaiak (Sendagaien Informazioaren Euskal Zentroa).

c) Osakidetza-Euskal Osasun Zerbitzuko barne medikuntzako mediku espezialistak.

d) Osakidetza-Euskal Osasun Zerbitzuko mediku pediatrak.

Horietaz gain, ebaluatu behar den sendagaiaren arabera, sendagai berria zein patologiarako den, bada arlo horretan ospea duten kontsultariak ere atxikiko dira es-kubide osoko kide modura.

IV. KAPITULUA

INFORMAZIO FARMAKOTERAPEUTIKORAKO BATZORDEA

13. artikulua.— Jarduera eremuak

Informazio Farmakoterapeutikorako Batzordearen eginkizunak:

a) Sendagai edo talde terapeutiko bati eta egoera kliniko baten edo patología jakin baten trataerari buruzko informazio eguneratua aztertu eta berraztertzea lehen atentzioko arloan.

b) Euskal Autonomia Erkidegoko profesional sanitarioei gomendio farmakoterapeutikoak egitea, ebidentzia zientifikoaren arabera.

14. artikulua.— Eginkizunak.

Informazio Farmakoterapeutikorako Batzordeak, berari dagokion jarduera eremuan, honako eginkizun hauek izango ditu:

a) Euskal Autonomia Erkidegoko profesional sanitarioentzat interesa duten gaiak aukeratzea. Patologien eragina, osasun planen helburuak eta Osasun Sailaren eta Osakidetza-Euskal Osasun Zerbitzuaren arteko kontratu-programa lehenetsiko dira gai horiek aukeratze-rakoan.

b) Bibliografia bilatzea, gaiaren inguruko bibliogra-fia lortze aldera.

mo «medicamentos de dispensación bajo prescripción médica restringida, de utilización reservada a determinados medios especializados».

b) Elaborar informes de evaluación en los que se valorarán los aspectos de eficacia, seguridad, pauta de administración y coste con respecto a las alternativas terapéuticas existentes en el mercado, y su difusión a las comisiones de farmacia de los hospitales de Osakidetza-Servicio vasco de salud.

Artículo 12.— Composición.

El Comité de evaluación de nuevos medicamentos de uso en el ámbito hospitalario estará constituido por un mínimo de 10 miembros entre los que figurarán al menos:

a) Farmacéuticos de Osakidetza-Servicio vasco de salud (atención especializada y/o atención primaria).

b) Farmacéuticos del Departamento de Sanidad (Centro Vasco de Información de Medicamentos).

c) Médicos especialistas en medicina interna de Osakidetza-Servicio vasco de salud.

d) Médicos pediatras de Osakidetza/Servicio Vasco de Salud.

Además, dependiendo del medicamento a evaluar se incorporarán como miembros de pleno derecho consultores de prestigio en la patología a la que esté destinada el nuevo medicamento.

CAPÍTULO IV COMITÉ DE INFORMACIÓN FARMACOTERAPÉUTICA

Artículo 13.— Ámbito de actuación.

Corresponderá al Comité de información farmacoterapéutica:

a) Analizar y revisar la información actualizada sobre un medicamento o un grupo terapéutico, el tratamiento de una situación clínica o de una patología concreta, en el ámbito de la atención primaria.

b) Proporcionar a los profesionales sanitarios de la Comunidad Autónoma del País Vasco recomendaciones farmacoterapéuticas, de acuerdo con la evidencia científica.

Artículo 14.— Funciones.

En el ámbito de actuación que le corresponde, el Comité de información farmacoterapéutica desarrollará las siguientes funciones:

a) Selección de temas de interés para los profesionales sanitarios de la Comunidad Autónoma del País Vasco. En la selección de los mismos se priorizará en base a la incidencia de las patologías y a los objetivos de los planes de salud y contrato programa entre el Departamento de Sanidad y Osakidetza-Servicio vasco de salud.

b) Realización de la búsqueda bibliográfica para obtener toda la bibliografía relevante sobre el tema.

c) Informazio farmakoterapeutikoko buletinak erre-daktatu eta zuzentzea, zertarako, eta Euskal Autonomia Erkidegoko profesional sanitario guztien esku jartzeko.

15. artikulua.- Osaera.

Informazio Farmakoterapeutikorako Batzordea gutxienez 15 kidek osatuko dute, zeinen artean honakoak egon beharko duten:

- a) Osakidetza-Euskal Osasun Zerbitzuko farmazialariak.
- b) Osasun Saileko farmazialariak (Sendagaien Informazioaren Euskal Zentroa).
- c) Osakidetza-Euskal Osasun Zerbitzuko medikuak (lehen atentzioa eta/edo atentzio espezializatua).
- d) Osakidetza-Euskal Osasun Zerbitzuko mediku pediatrak.

AZKEN XEDAPENA

Euskal Herriko Agintaritzaren Aldizkarian argitaratzen den egunaren bihamarunetik aurrera hartuko du indarra dekretu honek.

Vitoria-Gasteizen, 2007ko maiatzaren 22an.

Lehendakaria

JUAN JOSÉ IBARRETXE MARKUARTU.

Osasun sailburua,
GABRIEL M.^a INCLÁN IRIBAR.

c) Redacción y corrección de boletines de información farmacoterapéutica para su difusión a todos los profesionales sanitarios de la Comunidad Autónoma del País Vasco.

Artículo 15.- Composición.

El Comité estará constituido por un mínimo de 15 miembros entre los que figurarán:

- a) Farmacéuticos de Osakidetza-Servicio vasco de salud.
- b) Farmacéuticos del Departamento de Sanidad (Centro Vasco de Información de Medicamentos).
- c) Médicos de atención primaria y/o especializada de Osakidetza-Servicio vasco de salud.
- d) Médicos pediatras de Osakidetza/Servicio Vasco de Salud.

DISPOSICIÓN FINAL

El presente Decreto entrará en vigor el día siguiente al de su publicación en el Boletín Oficial del País Vasco.

Dado en Vitoria-Gasteiz, a 22 de mayo de 2007.

El Lehendakari,

JUAN JOSÉ IBARRETXE MARKUARTU.

El Consejero de Sanidad,
GABRIEL M.^a INCLÁN IRIBAR.

Agintariak eta Langileria

Oposaketak eta Lehiaketak

HEZKUNTZA, UNIBERTSITATE ETA IKERKETA SAILA

3342

AGINDUA, 2007ko ekainaren 8koa, Hezkuntza, Unibertsitate eta Ikerketa sailburuarena, Euskal Autonomia Erkidegoko Maisu-Maistren Kidegora sartzeko 2007ko martxoaren 16ko Hezkuntza, Unibertsitate eta Ikerketa sailburuaren Aginduaren bidez deitutako aukeratze-prozesuan jardun behar duten epaimahaien osaketa argitara ematen duen 2007ko maiatzaren 7ko Agindua aldatzen duena.

2007ko martxoaren 16ko Hezkuntza, Unibertsitate eta Ikerketa sailburuaren Aginduak, Euskal Autonomia

Autoridades y Personal

Oposiciones y Concursos

DEPARTAMENTO DE EDUCACIÓN, UNIVERSIDADES E INVESTIGACIÓN

3342

ORDEN de 8 de junio de 2007, del Consejero de Educación, Universidades e Investigación, que modifica la Orden de 7 de mayo de 2007, por la que se da publicidad a la composición de los tribunales que han de actuar en el procedimiento selectivo convocado por Orden de 16 de marzo de 2007 del Consejero de Educación, Universidades e Investigación, para el ingreso en el Cuerpo de Maestros de la Comunidad Autónoma del País Vasco.

De conformidad con lo determinado en la base 5 de la Orden de 16 de marzo de 2007 del Consejero de Edu-