



---

*Istungidokument*

---

**B8-1407/2016**

21.12.2016

# **RESOLUTSIOONI ETTEPANEK**

vastavalt kodukorra artiklile 133

steriliseerimisimplantaatide Essure kasutamisega seotud riskide kohta

**Mireille D'Ornano**

**Euroopa Parlamendi resolutsiooni ettepanek steriliseerimisimplantaatide Essure kasutamisega seotud riskide kohta**

*Euroopa Parlament,*

- võttes arvesse Euroopa Liidu toimimise lepingu artikleid 4, 6 ja 9,
- võttes arvesse määrust (EÜ) nr 726/2004, milles sätestatakse ühenduse kord inim- ja veterinaarravimite lubade andmise ja järelevalve kohta ning millega asutatakse Euroopa ravimiamet,
- võttes arvesse kodukorra artiklit 133,
- A. arvestades, et Euroopa Ravimiameti (EMA) eesmärk on kaitsta rahvatervist ravimite hindamise kaudu, eelkõige soovimatute kõrvaltoimete ilmnemise korral;
- B. arvestades, et Bayeri toodetud steriliseerimisimplantaatide Essure puhul on tekkinud kahtlused, et see põhjustab verevarustuse, närvisüsteemi või lihaste häireid, mille tõttu on USAs tootja vastu kaebuse esitanud juba tuhat naist;
- C. arvestades, et tootja andmeil on 2001. aastast saadik müüdud neid meditsiinitooteid kogu maailmas ligikaudu miljon tükki, neist 240 000 Prantsusmaal;
- 1. palub komisjonil
  - nõuda, et EMA viiks läbi uuringu, mille abil oleks võimalik võimalikult kiiresti veenduda nende toodete ohutuses;
  - võtta asjakohaseid meetmeid, kui selgub, et need tooted kujutavad endast neid kasutavate naiste tervisele suurt ohtu.