



Istungidokument

B8-1418/2016

3.1.2017

RESOLUTSIOONI ETTEPANEK

vastavalt kodukorra artiklile 133

I tüüpi diabeeti põdevatele inimestele mõeldud kunstliku kõhunäärme kohta

Mireille D'Ornano

Euroopa Parlamendi resolutsiooni ettepanek I tüüpi diabeeti põdevatele inimestele mõeldud kunstliku kõhunäärme kohta

Euroopa Parlament,

- võttes arvesse Euroopa Liidu toimimise lepingu artiklit 168,
- võttes arvesse kodukorra artiklit 133,
- A. arvestades, et 27 liikmesriigiga Euroopa Liidus põeb diabeeti 2010. aasta andmete kohaselt 33 miljonit inimest, kusjuures see arv peaks 2030. aastaks tõusma 38 miljonini, ning arvestades, et I tüüpi diabeeti põeb umbes 6% elanikkonnast;
- B. arvestades, et USA Föderaalne Ravimiamet lubas 28. septembril 2016. aastal turule tuua suletud ahelaga seadme MiniMed 670G, mida tuntakse kunstliku kõhunäärme nime all ja mille puhul on tegu nahaaluse sensoriga, mis võimaldab mõõta patsiendi veresuhkru taset, ning pumbaga, mis manustab automaatselt vajalikus koguses insuliini;
- C. arvestades, et ka teatavates Euroopa riikides on käimas teadusuuringud sarnaste seadmete väljatöötamiseks, eelkõige Prantsusmaal diabeedi ravi tõhustamise teadusuuringute keskuses, ning seadme turuleviimine on kavas 2017. aastal;
- 1. ergutab komisjoni toetama kunstliku kõhunäärme väljatöötamise ja turustamise eesmärgil läbiviidavaid teadusuuringuid ning tegema kõik vajaliku, et kiirendada vajaduse korral nimetatud seadmetele müügiloa andmise menetlusi.