

11.4.2018

A8-0103/1

**Amendement 1**

**Dennis de Jong, Paloma López Bermejo, Sofia Sakorafa, Javier Couso Permuy, Marina Albiol Guzmán, Luke Ming Flanagan**  
au nom du groupe GUE/NGL

**Rapport**

**A8-0103/2018**

**Bart Staes**

Décharge 2016: Agence européenne des médicaments (EMA)  
COM(2017)0365 – C8-0265/2017 – 2017/2154(DEC)

**Proposition de résolution**

**Paragraphe 18 bis (nouveau)**

*Proposition de résolution*

*Amendement*

*18 bis. relève, d'après les informations fournies par l'Agence, que des rencontres préalables à la soumission de demandes contribuent au développement de médicaments; observe, à la lumière de ces rencontres, que les experts du comité des médicaments à usage humain exercent à la fois le rôle de consultants et celui d'évaluateurs des demandes d'autorisation de mise sur le marché; demande que l'Agence accepte au moins de publier la liste des activités préalables à la soumission de la demande une fois que l'autorisation de mise sur le marché a été accordée;*

Or. en