

11.4.2018

A8-0103/1

### **Tarkistus 1**

**Dennis de Jong, Paloma López Bermejo, Sofia Sakorafa, Javier Couso Permuy, Marina Albiol Guzmán, Luke Ming Flanagan**

GUE/NGL-ryhmän puolesta

### **Mietintö**

**A8-0103/2018**

### **Bart Staes**

Vastuuvapaus 2016: Euroopan lääkevirasto

COM(2017)0365 – C8-0265/2017 – 2017/2154(DEC)

### **Päätöslauselmaesitys**

#### **18 a kohta (uusi)**

*Päätöslauselmaesitys*

*Tarkistus*

*18 a. panee viraston antamista tiedoista merkille, että hakemuksen toimittamista edeltävät kokoukset myötävaikuttavat lääkkeiden kehittämiseen; toteaa hakemuksen toimittamista edeltävien kokousten perusteella, että sen lisäksi, että ihmisille tarkoitettuja lääkkeitä käsittelevän komitean asiantuntijoita kuullaan, he myös arvioivat myyntilupahakemukset; kehottaa virastoa vähintäänkin julkaisemaan luettelon hakemuksen toimittamista edeltävistä toimista sen jälkeen, kun myyntilupa on myönnetty;*

Or. en