

3.4.2024

A9-0133/1

Emendamento 1

Ryszard Czarnecki, Cristian Terheş
a nome del gruppo ECR

Relazione

Petri Sarvamaa

Discarico 2022: Agenzia europea per i medicinali
2023/2156(DEC)

A9-0133/2024

Proposta di risoluzione
Paragrafo 2 bis (nuovo)

Proposta di risoluzione

Emendamento

2 bis. osserva con preoccupazione che nel 2021 e nel 2022 circa l'86 % del bilancio dell'EMA è stato finanziato da aziende farmaceutiche private; sottolinea che tale percentuale può sembrare incompatibile con un processo decisionale indipendente e che l'azione dell'EMA non può essere qualificata come guidata unicamente dall'interesse pubblico^{1 bis};

^{1 bis} <https://www.ema.europa.eu/en/about-us/how-we-work/governance-reporting/funding>

Or. en

3.4.2024

A9-0133/2

Emendamento 2

Ryszard Czarnecki, Cristian Terheş

a nome del gruppo ECR

Relazione

A9-0133/2024

Petri Sarvamaa

Discarico 2022: Agenzia europea per i medicinali
2023/2156(DEC)

Proposta di risoluzione

Paragrafo 5 bis (nuovo)

Proposta di risoluzione

Emendamento

5 bis. osserva con preoccupazione che nel 2022 due nuovi vaccini contro la COVID-19 sono stati approvati per l'uso in tutta l'Unione e che in totale sono stati autorizzati sette vaccini contro la COVID-19;

Or. en

3.4.2024

A9-0133/3

Emendamento 3

Ryszard Czarnecki, Cristian Terheş

a nome del gruppo ECR

Relazione

A9-0133/2024

Petri Sarvamaa

Discarico 2022: Agenzia europea per i medicinali
2023/2156(DEC)

Proposta di risoluzione

Paragrafo 7 bis (nuovo)

Proposta di risoluzione

Emendamento

7 bis. rileva con preoccupazione che, durante la pandemia di COVID-19, tutti i vaccini disponibili negli Stati membri erano in fase 3 di sperimentazione clinica (fase sperimentale sull'essere umano);

Or. en

3.4.2024

A9-0133/4

Emendamento 4

Ryszard Czarnecki, Cristian Terheş

a nome del gruppo ECR

Relazione

A9-0133/2024

Petri Sarvamaa

Discarico 2022: Agenzia europea per i medicinali
2023/2156(DEC)

Proposta di risoluzione

Paragrafo 7 ter (nuovo)

Proposta di risoluzione

Emendamento

7 ter. si rammarica che la valutazione dell'EMA degli effetti collaterali dei vaccini contro la COVID-19 manchi di trasparenza e sia stata tardiva ed eccessivamente indulgente per quanto riguarda le decisioni adottate o le segnalazioni emesse dalle autorità nazionali;

Or. en