

3.4.2024

A9-0133/1

**Poprawka 1**  
**Ryszard Czarnecki, Cristian Terheş**  
w imieniu grupy ECR

**Sprawozdanie**  
**Petri Sarvamaa**  
Absolutorium za rok 2022: Europejska Agencja Leków  
2023/2156(DEC)

**A9-0133/2024**

**Projekt rezolucji**  
**Ustęp 2 a (nowy)**

*Projekt rezolucji*

*Poprawka*

**2a. zauważa z zaniepokojeniem, że w 2021 i 2022 r. około 86 % budżetu EMA pochodziło od prywatnych firm farmaceutycznych; podkreśla, że taki odsetek może wydawać się nie do pogodzenia z niezależnym procesem decyzyjnym, a działań EMA nie można uznać za prowadzone wyłącznie w interesie publicznym;**

---

**<sup>1a</sup> <https://www.ema.europa.eu/en/about-us/how-we-work/governance-reporting/funding>**

Or. en

3.4.2024

A9-0133/2

**Poprawka 2**  
**Ryszard Czarnecki, Cristian Terheş**  
w imieniu grupy ECR

**Sprawozdanie**  
**Petri Sarvamaa**  
Absolutorium za rok 2022: Europejska Agencja Leków  
2023/2156(DEC)

**A9-0133/2024**

**Projekt rezolucji**  
**Ustęp 5 a (nowy)**

*Projekt rezolucji*

*Poprawka*

**5a. z zaniepokojeniem zauważa, że w 2022 r. zatwierdzono dwie nowe szczepionki przeciwko COVID-19 do stosowania w całej UE, a łącznie zatwierdzono siedem szczepionek przeciwko COVID-19;**

Or. en

3.4.2024

A9-0133/3

**Poprawka 3**  
**Ryszard Czarnecki, Cristian Terheş**  
w imieniu grupy ECR

**Sprawozdanie**  
**Petri Sarvamaa**  
Absolutorium za rok 2022: Europejska Agencja Leków  
2023/2156(DEC)

**A9-0133/2024**

**Projekt rezolucji**  
**Ustęp 7 a (nowy)**

*Projekt rezolucji*

*Poprawka*

*7a. z zaniepokojeniem odnotowuje, że podczas pandemii COVID-19 wszystkie szczepionki dostępne w państwach członkowskich były w III fazie badań klinicznych (faza testowania u ludzi);*

Or. en

3.4.2024

A9-0133/4

**Poprawka 4**  
**Ryszard Czarnecki, Cristian Terheş**  
w imieniu grupy ECR

**Sprawozdanie**  
**Petri Sarvamaa**  
Absolutorium za rok 2022: Europejska Agencja Leków  
2023/2156(DEC)

**A9-0133/2024**

**Projekt rezolucji**  
**Ustęp 7 b (nowy)**

*Projekt rezolucji*

*Poprawka*

***7b. ubolewa, że przeprowadzona przez EMA ocena skutków ubocznych szczepionek przeciwko COVID-19 była nieprzejrzysta i opóźniona oraz zbyt łagodnie traktowała decyzje podjęte lub ostrzeżenia wydane przez organy krajowe;***

Or. en