



Документ за разглеждане в заседание

B9-0242/2020

9.9.2020

ПРЕДЛОЖЕНИЕ ЗА РЕЗОЛЮЦИЯ

внесено вследствие на въпроси с искане за устен отговор B9-0015/2020 и B9-0016/2020

внесен съгласно член 136, параграф 5 от Правилника за дейността

относно стратегически подход към фармацевтичните продукти в околната среда
(2019/2816(RSP))

Кристиан Силвиу Бушой, Гюнтер Зидл, Ян Хойтема, Мишел Ривази, Симона Балдасаре, Йоана Колчинска, Катержина Конечна
от името на комисията по околна среда, обществено здраве и безопасност на храните

Резолюция на Европейския парламент относно стратегически подход към фармацевтичните продукти в околната среда (2019/2816(RSP))

Европейският парламент,

- като взе предвид Договора за функционирането на Европейския съюз (ДФЕС), и по-специално член 11, член 168 и член 191, параграф 2 от него,
- като взе предвид Регламент (ЕС) № 2019/6 на Европейския парламент и на Съвета от 11 декември 2018 г. относно ветеринарните лекарствени продукти¹,
- като взе предвид Регламент (ЕС) 2019/4 на Европейския парламент и на Съвета от 11 декември 2018 година относно производството, пускането на пазара и употребата на медикаментозни фуражи²,
- като взе предвид Директива 2014/24/ЕС на Европейския парламент и на Съвета от 26 февруари 2014 г. за обществените поръчки³,
- като взе предвид Директива 2013/39/ЕО на Европейския парламент и на Съвета по отношение на приоритетните вещества в областта на политиката за водите⁴,
- като взе предвид Директива 2001/83/ЕО на Европейския парламент и на Съвета от 6 ноември 2001 г. за утвърждаване на кодекс на Общността относно лекарствени продукти за хуманна употреба⁵,
- като взе предвид Директива 2000/60/ЕО от 23 октомври 2000 година за установяване на рамка за действията на Общността в областта на политиката за водите⁶,
- като взе предвид Директива 2008/56/ЕО на Европейския парламент и на Съвета от 17 юни 2008 г. за създаване на рамка за действие на Общността в областта на политиката за морска среда (Рамкова директива за морска стратегия)⁷,
- като взе предвид Регламент (ЕО) № 1907/2006 на Европейския парламент и на Съвета от 18 декември 2006 г. относно регистрацията, оценката, разрешаването и ограничаването на химикали (REACH), за създаване на Европейска агенция по химикали, за изменение на Директива 1999/45/ЕО и за отмяна на Регламент (ЕИО) № 793/93 на Съвета и Регламент (ЕО) № 1488/94 на Комисията, както и на

¹ ОВ L 4, 7.1.2019 г., стр. 43.

² ОВ L 4, 7.1.2019 г., стр. 1.

³ ОВ L 94, 28.3.2014 г., стр. 65.

⁴ ОВ L 226, 24.8.2013 г., стр. 1.

⁵ ОВ L 311, 28.11.2001 г., стр. 67.

⁶ ОВ L 327, 22.12.2000 г., стр. 1.

⁷ ОВ L 164, 25.6.2008 г., стр. 19.

Директива 76/769/ЕИО на Съвета и директиви 91/155/ЕИО, 93/67/ЕИО, 93/105/ЕО и 2000/21/ЕО на Комисията, („Регламент REACH“)⁸,

- като взе предвид Решение № 1386/2013/ЕС на Европейския парламент и на Съвета от 20 ноември 2013 г. относно Обща програма на Европейския съюз за действие за околната среда до 2020 г. „Да живеем добре в пределите на нашата планета“ („Седмата ПДОС“)⁹,
- като взе предвид предложението на Комисията за директива на Европейския парламент и на Съвета относно качеството на водите, предназначени за консумация от човека (преработена) (СОМ(2017)0753),
- като взе предвид предложението на Комисията за регламент относно минималните изисквания за повторното използване на водата (СОМ(2018)0337),
- като взе предвид заключенията на Съвета от 25 юни 2019 г. относно следващите стъпки към превръщането на ЕС в регион с най-добри практики, що се отнася до борбата с антимикробната резистентност,
- като взе предвид заключенията на Съвета от 26 юни 2019 г., озаглавени „Към стратегия на Съюза за устойчива политика в областта на химикалите“,
- като взе предвид съобщението на Комисията от 11 март 2019 г., озаглавено „Стратегически подход на Европейския съюз към фармацевтичните продукти в околната среда“ (СОМ(2019)0128),
- като взе предвид съобщението на Комисията от 7 ноември 2018 г., озаглавено „Към всеобхватна рамка на Европейския съюз относно ендокринните нарушители“ (СОМ(2018)0734),
- като взе предвид съобщението на Комисията от 29 юни 2017 г., озаглавено „Европейски план за действие „Едно здраве“ срещу антимикробната резистентност“ (СОМ(2017)0339),
- като взе предвид съобщението на Комисията от 15 ноември 2011 г., озаглавено „План за действие срещу нарастващите опасности от антимикробна резистентност“ (СОМ(2011)0748),
- като взе предвид съобщението на Комисията от 10 декември 2008 г., озаглавено „Безопасни, иновативни и достъпни лекарства: обновена визия за фармацевтичния сектор“ (СОМ(2008)0666),
- като взе предвид съобщението на Комисията от 11 декември 2019 г., озаглавено „Европейският зелен пакт“ (СОМ(2019)0640),
- като взе предвид своята резолюция от 13 септември 2018 г. относно Европейски

⁸ОВ L 396, 30.12.2006 г., стр. 1.

⁹ОВ L 354, 28.12.2013 г., стр. 171.

- план за действие „Едно здраве“ срещу антимикробната резистентност (АМР)¹⁰,
- като взе предвид своята резолюция от 15 януари 2020 г. относно Европейския зелен пакт¹¹,
 - като взе предвид програмите на няколко държави членки за намаляване на фармацевтичните остатъци във водата,
 - като взе предвид съвместното научно становище на Европейската агенция по лекарствата (ЕМА) и Европейския орган за безопасност на храните (ЕОБХ) от 1 декември 2016 г. относно мерките за намаляване на необходимостта от използване на антимикробни средства в животновъдството в Европейския съюз и произтичащото от това въздействие върху безопасността на храните (т.нар. становище „RONAFA“),
 - като взе предвид поредицата годишни доклади на Европейското наблюдение на употребата на антимикробни средства във ветеринарната медицина (ESVAC) (от 2011 г. насам),
 - като взе предвид изданието на Комисията от май 2015 г. (брой 11) Наука за политиката в областта на околната среда – бъдещи указания, озаглавено „Устойчива аквакултура“,
 - като взе предвид документа за размисъл на Комисията от 30 януари 2019 г., озаглавен „Към устойчива Европа до 2030 г.“ (COM(2019)0022),
 - като взе предвид проучването на Организацията за икономическо сътрудничество и развитие (ОИСР) от 13 ноември 2019 г., озаглавено „Фармацевтични остатъци в сладката вода — опасности и отговори на политиката“,
 - като взе предвид политическата декларация на срещата на високо равнище на Общото събрание на ООН от 22 септември 2016 г. относно антимикробната резистентност,
 - като взе предвид Проекта на ООН за сътрудничество в областта на параметрите за питейната вода,
 - като взе предвид доклада на Световната банка от март 2017 г., озаглавен „Резистентни към лекарствените средства инфекции: заплахата за нашето икономическо бъдеще“,
 - като взе предвид доклада на Комисията от юли 2018 г. относно вариантите за стратегически подход към фармацевтичните продукти в околната среда,
 - като взе предвид доклада на Изпълнителната агенция за здравеопазване и въпроси, свързани с потребителите, от 12 декември 2013 г. относно екологичните

¹⁰ОВ С 433, 23.12.2019 г., стр. 153.

¹¹Приети текстове, P9_TA(2020)0005.

- рискове, свързани с лекарствените продукти,
- като взе предвид въпросите към Съвета и Комисията относно стратегическия подход към фармацевтичните продукти в околната среда (О-000040/2020 – В9-0015/2020 и О-000041/2020 – В9-0016/2020),
 - като взе предвид член 136, параграф 5 и член 132, параграф 2 от своя Правилник за дейността,
 - като взе предвид предложението за резолюция на комисията по околна среда, обществено здраве и безопасност на храните,
- А. като има предвид, че фармацевтичните продукти играят съществена роля за осигуряването на високо равнище на здраве за хората и животните; като има предвид, че понастоящем на европейския пазар има повече от 3 000 активни фармацевтични съставки;
- Б. като има предвид, че през последните 20 години широкото използване на фармацевтични продукти в лекарствени продукти за хуманна и ветеринарна употреба, включително антимикубни агенти, увеличи тяхната концентрация в много резервоари на околната среда, като почви, утайки и водни тела; като има предвид, че е вероятно концентрациите в околната среда да продължат да се увеличават с нарастването и застаряването на населението; като има предвид, че изменението на климата ще засегне както количеството, така и качеството на водните ресурси, тъй като по време на сушата концентрациите ще бъдат по-високи, което също така има верижен ефект върху пречистването на водите; като има предвид, че е необходимо всеобхватно събиране на данни, за да се измери този проблем в целия свят; като има предвид, че най-големият източник на фармацевтични продукти, които навлизат в околната среда, е тяхната употреба и обезвреждане;
- В. като има предвид, че фармацевтичните продукти достигат до околната среда чрез изхвърлянето на отпадъчни води от градските пречиствателни станции за отпадъчни води, чрез разпръскването на животински тор и аквакултури, изхвърлянето на отпадъчни води от производствени инсталации, разпръскването на утайки от отпадъчни води, тревопасни животни, третиране на домашни любимци, неправилно обезвреждане на неизползвани фармацевтични продукти и замърсени отпадъци в депа за отпадъци;
- Г. като има предвид, че неподходящата употреба на антибиотици, особено в животновъдството, и по-общо лошите практики както в хуманната, така и във ветеринарната медицина, постепенно превърнаха антимикубната резистентност в огромна заплаха за здравето на хората и животните;
- Д. като има предвид, че в последния си доклад относно фармацевтичните остатъци в сладката вода ОИСР констатира, че „настоящите политически подходи за управление на фармацевтичните остатъци са неподходящи за опазване на качеството на водите и сладководните екосистеми, от които зависи здравословният живот на хората“;

- Е. като има предвид, че химичната и/или метаболитната стабилност на някои фармацевтични продукти означава, че до 90% от техните активни вещества се освобождават в околната среда в първоначалната им форма след употреба;
- Ж. като има предвид, че фармацевтичните продукти, разрешени за хуманна употреба и пуснати на пазара преди 2006 г., не са били обект на оценка на риска за околната среда като част от процеса на издаване на разрешение и поради това все още може да нямат такава оценка;
- З. като има предвид, че оценката на риска за околната среда е взета предвид при оценката на съотношението между ползите и рисковете за ветеринарните лекарствени продукти, но не и за лекарствените продукти за хуманна употреба;
- И. като има предвид, че в своето съобщение от 11 март 2019 г. самата Комисия признава пропуските в знанията по отношение на концентрациите на определени фармацевтични продукти в околната среда и произтичащите от това нива на риск;
- Й, като има предвид, че има достатъчно доказателства, че следва да се предприемат действия за намаляване на екологичното въздействие от фармацевтични продукти, което може да бъде риск за околната среда, по-специално за опазването на водите, използвани за извличане на питейна вода;
- К. като има предвид, че въздействието на фармацевтичните продукти върху околната среда е признато за повод за загриженост от голям брой международни организации, трети държави, европейски институции, браншови сдружения и неправителствени организации; като има предвид, че някои държави — членки на ЕС, например Нидерландия, Германия и Швеция, вече са предприели действия за справяне с нарастващото наличие на фармацевтични продукти в околната среда;
- Л. като има предвид, че през 2008 г. Комисията пое ангажимент да предложи мерки за намаляване на потенциалното вредно въздействие на фармацевтичните продукти върху околната среда¹²;
- М. като има предвид, че в съответствие с член 8в от Директива 2013/39 до 13 септември 2015 г. Комисията беше длъжна да разработи стратегически подход към замърсяването на водите с фармацевтични вещества и да предложи мерки до 14 септември 2017 г.;
- Н. като има предвид, че в заключенията си от юни 2019 г. Съветът призова Комисията да „оцени и определи най-ефективните мерки, включително законодателни, за смекчаване на въздействието на фармацевтичните продукти върху околната среда и за борба с развитието на антимикробна резистентност, както и за укрепване на връзката със сектора на здравеопазването в това отношение“; като има предвид, че Съветът призна, че са необходими допълнителни изследвания, за да се разбере по-добре мащабът на нововъзникващото въздействие на фармацевтичните продукти и остатъчните

¹² Съобщение на Комисията от 10 декември 2008 г., озаглавено „Безопасни, иновативни и достъпни лекарства: обновена визия за фармацевтичния сектор“ (СОМ(2008)0666),

вещества от тях върху човешкото здраве и околната среда;

- О. като има предвид, че алиансът на промишлеността в областта на антимикуробната резистентност е разработил направлявани от промишлеността принципи в рамките на общата рамка за производство на антибиотици и е определил цели за концентрацията на антибиотични отпадъци, за да защити екологичните ресурси и да намали потенциалния риск от развитие на антимикуробна резистентност в околната среда;
- П. като има предвид, че участниците и специалистите в областта на здравето на хората и животните, пациентите, промишлеността, операторите в областта на управлението на отпадъци и пречистването на водите, както и други участници, играят роля за намаляване на въздействието на фармацевтичните продукти върху околната среда;
- Р. като има предвид, че ОИСР се застъпва за четири проактивни стратегии с акцент върху начините за превенция на ранен етап от жизнения цикъл на фармацевтичните продукти, за да се управляват икономически ефективно фармацевтичните продукти в околната среда и за да се постигнат възможно най-дългосрочни и широкомащабни ползи за околната среда;
- С. като има предвид, че като част от инициативата #MedsDisposal няколко заинтересовани страни стартираха кампания за повишаване на осведомеността относно начините за подходящо обезвреждане на неизползвани лекарствени продукти или такива с изтекъл срок в Европа;
- Т. като има предвид, че правото на пациентите на бърз достъп до лекарства, считани за безопасни и ефективни съгласно валидните към момента критерии за оценка на съотношението полза/риск, трябва да е водещ принцип за всяка мярка, свързана с въздействието на лекарствата върху околната среда;

Общи съображения

- 1. приветства факта, че Комисията най-накрая прие своето съобщение от 11 март 2019 г.; изразява съжаление, че е налице сериозно забавяне при представянето на стратегическия подход и предложените действия;
- 2. изразява съгласие с четирите основни цели на стратегическия подход, представени от Комисията;
- 3. отбелязва обаче със загриженост смекчения характер на мерките, включени в съобщението; счита, че са необходими ефективни мерки за смекчаване на отрицателното въздействие на фармацевтичните продукти върху околната среда;
- 4. припомня, че всички бъдещи инициативи в областта на въздействието на фармацевтичните продукти върху околната среда следва да бъдат научно обосновани и целенасочени, както и технологично неутрални, като се гарантира, че безопасността и ефикасността продължават да бъдат основни приоритети за достъпа на пациентите до фармацевтично лечение;

5. счита, че е необходим цялостен подход, при който са включени всички заинтересовани страни, за справяне с фармацевтичното замърсяване, като се взима предвид целият жизнен цикъл на лекарствата; подчертава, че за да се гарантира ефективност на регулаторните действия, е от съществено значение те да се предприемат в съответствие с принципа на предпазливост и с принципа, че екологичните щети следва приоритетно да се отстраняват при източника; подчертава, че следва да се прилага принципът „замърсителят плаща“, като се обхваща преди всичко производственият процес, но също така и като се стимулират по-добри практики при предписването и във връзка с отговорното поведение на потребителите; отбелязва със загриженост ролята на фармацевтичните продукти за развитието на антимикробна резистентност при попадането им в околната среда чрез животинската тор, замърсяването на водите или неправилното обезвреждане; призовава Комисията да обмисли използването на разширена отговорност на производителя с цел намаляване на отрицателното въздействие на фармацевтичните продукти върху околната среда;
6. счита, че е необходимо да се организират кампании за информиране и образование на обществеността относно опасността от свръхпотребление на непредписани лекарства в сътрудничество с държавите членки; обръща внимание на увеличаването на броя на продажбите на лекарствени продукти в супермаркетите и онлайн, без медицински препоръки, както и на риска от реклама в медиите за такива места за продажба извън аптеките или подходящо акредитираните обекти;
7. подчертава факта, че изхвърлянето на фармацевтични продукти в околната среда не само могат да навредят на екосистемите и дивата природа, но също така могат да подронят ефективността на същите фармацевтични продукти, особено що се отнася до антибиотиците, тъй като те могат да предизвикат появата на антибиотична резистентност;
8. припомня, че фармацевтичните продукти оказват различно въздействие върху водните и морските екосистеми, но също така и върху дивата флора и фауна, включително промени в поведението, намаляване на плодовитостта, промяна на размера или развитие на сексуални и репродуктивни аномалии; поради това призовава Комисията да включи конкретни мерки, като вземе предвид кумулативните ефекти върху водните и морските видове от замърсяването с фармацевтични продукти;
9. припомня, че проучванията са показали, че фармацевтичните продукти и остатъци се срещат особено във водните тела и че те невинаги се премахват напълно от традиционните пречиствателни станции за отпадъчни води, които понастоящем не могат ефективно да филтрират всички фармацевтични продукти; подчертава, че замърсяването на сладководните и речните басейни води до замърсяване на океаните;
10. отбелязва, че поради обикновено ниските концентрации рисковете за човешкото здраве са свързани в по-голяма степен с възможните кумулативни ефекти от дългосрочна експозиция на ниски дози, отколкото с остри или непосредствени последици за здравето; изразява особена загриженост във връзка със свойствата, нарушаващи функциите на ендокринната система, на някои фармацевтични

продукти, които се озовават в околната среда;

11. посочва необходимостта от регулиране на нивото на фармацевтичните остатъци в рамките на законодателството в областта на водите;
12. призовава за поставяне на специален акцент върху горещите точки на изхвърляне, като заводи за производство на фармацевтични продукти, болници и пречиствателни станции за отпадъчни води;
13. призовава Комисията също така да вземе предвид въздействието на фармацевтичните продукти в контекста на плана за действие за нулево замърсяване на въздуха, водата и почвата, обявен от Комисията за 2021 г.;
14. призовава Комисията да улеснява обмена на съществуващите най-добри практики между държавите членки и заинтересованите страни с цел намаляване на въздействието върху околната среда от производството, използването и изхвърлянето на фармацевтични продукти;
15. счита, че съществуващите и саморегулиращи се инициативи следва да бъдат анализирани и когато е целесъобразно, да бъдат считани за модели в бъдещите инициативи на ЕС относно фармацевтичните продукти в околната среда;

Повишаване на осведомеността и насърчаване на превантивните мерки и разумната употреба на фармацевтични продукти

16. призовава държавите членки да споделят най-добри практики в областта на профилактичната употреба на антибиотици и да изпълнят изцяло и ако е необходимо, да укрепят плана за действие „Едно здраве“ срещу антимикробната резистентност; отново потвърждава позициите, изразени в своята резолюция от 13 септември 2018 г. относно Европейския план за действие „Едно здраве“ срещу антимикробната резистентност,
17. призовава държавите членки и Комисията да подкрепят обучението за медицински специалисти, включително ветеринари, лекари и фармацевти, и кампании за повишаване на осведомеността на пациенти относно разумната употреба на фармацевтични продукти, например антимикробни средства, антидепресанти и контрастни течности; призовава участниците във веригата на доставки на фармацевтични продукти да допринесат за предоставянето на пациентите и животновъдите на ясна и достатъчна информация за това как лекарствените продукти, когато са неправилно обезвредени, могат да окажат отрицателно въздействие върху околната среда; призовава за етикетиране върху опаковката под формата на подходяща пиктограма, която да дава информация на потребителите как да обезвреждат правилно неизползваните лекарствени продукти;
18. подчертава, че що се отнася до предотвратяване на разпространението на антимикробната резистентност, медицинските специалисти трябва постоянно да са информирани по отношение на най-новите развития в научните изследвания и добрите практики;

19. призовава държавите членки да включат въпроса за фармацевтичните продукти в околната среда в своето трансгранично сътрудничество по отношение на речните басейни, както и да координират мерки, когато те бъдат сметени за полезни;
20. призовава Комисията и държавите членки да насърчават ваксинирането като мярка за профилактика на заболяванията, за да се сведе до минимум необходимостта от фармацевтични продукти;

Подкрепа за разработването на фармацевтични продукти, които са съществено по-безвредни за околната среда, и насърчаване на по-екологично производство

21. подчертава, че е важно да се предприемат по-бързи, по-амбициозни и целенасочени действия за намаляване на рисковете за околната среда, породени от фармацевтичните продукти, като същевременно признава необходимостта от допълнителни изследвания за по-добро разбиране на обхвата на настоящото въздействие на фармацевтичните продукти върху човешкото здраве и околната среда, както и че в резултат на това цената на фармацевтичните продукти не следва да се повишава;
22. отбелязва, че по отношение на сектора на здравеопазването справянето с прекомерния натиск върху персонала на лекарите е необходимо условие, за да гарантират медицинските специалисти, че антимикробните средства се предписват правилно; освен това отбелязва, че медицинските специалисти могат да бъдат допълнително подпомагани чрез предоставянето на ясни, основани на доказателства насоки за предписване, които предоставят съгласувани съвети за различните клинични показания;
23. призовава държавите членки и Комисията да подкрепят научните изследвания, развитието и иновациите в областта на фармацевтичните продукти, които са еднакво ефективни за пациентите и съществено по-безвредни за околната среда, като се има предвид, че по-екологосъобразните фармацевтични продукти не са токсични за околната среда, не се натрупват в живите организми и се разграждат по-лесно в безопасни вещества в пречиствателни станции за отпадъчни води и в околната среда, като същевременно се отчита, че по-голямата биоразградимост би могла да намали ефикасността;
24. призовава държавите членки и всички засегнати участници да използват програмите на ЕС, за да инвестират в технологии, които подобряват ефективността на обезвреждането на фармацевтични продукти и резистентни на антимикробни средства гени, като същевременно гарантират, че продуктите удовлетворяват потребностите на пациентите също толкова ефективно;
25. счита, че въздействието на фармацевтичните продукти върху околната среда следва да бъде включено в оценката на съотношението между ползите и рисковете за лекарствата за хуманна употреба, при условие че разрешенията за търговия не се бавят или отказват единствено на основание за вредно въздействие върху околната среда;
26. счита, че екологичната оценка на фармацевтичните продукти следва да обхваща продуктите от тяхното разграждане и метаболитите им;

27. призовава Комисията да вземе предвид, когато е целесъобразно, продължаващите усилия на заинтересованите страни за разработване на бъдещи инициативи за намаляване на рисковете за околната среда, насърчаване на екологично отговорни практики и подходящо използване и връщане на фармацевтични продукти;
28. призовава данните от Рамковата директива за водите да се използват за оценка след пускане на пазара;
29. призовава Комисията да гарантира, че изхвърлянето на фармацевтични продукти във водите се счита за възможен ключов екологичен въпрос при прегледа на референтните документи за най-добри налични техники съгласно Директивата относно емисиите от промишлеността за съответните сектори;
30. посочва важната роля на политиката за възлагане на обществени поръчки за насърчаване на по-екологосъобразни фармацевтични продукти; призовава Комисията да разработи ясни насоки по този въпрос;
31. призовава Комисията да предприеме всички необходими действия, за да гарантира, че производството на внасяните лекарствени продукти отговаря на същите високи екологични стандарти като приложимите за лекарствените продукти, произвеждани в Съюза;
32. призовава Европейската агенция по лекарствата (ЕМА) да улеснява съвместните инспекции на отпадъците от производството в отвъдморски фармацевтични фабрики, които снабдяват ЕС;

Подобряване на оценката на риска за околната среда и нейния преглед

33. счита, че е необходима ясна пътна карта за извършване на оценки на риска за околната среда, когато тези оценки не са на разположение;
34. призовава държавите членки и ЕМА да гарантират, че заявителите предоставят завършена оценка до момента на издаване на разрешението за пускане на пазара на лекарствени продукти за хуманна употреба, така че да бъдат създадени и публикувани подходящи мерки за управление на риска;
35. счита за целесъобразно фармацевтичните дружества да представят съвместна оценка на риска за околната среда за всяко активно вещество, така че да се разполага с последователна информация, да се избягва дублиране на работата и да се намаляват изпитванията върху животни;
36. посочва необходимостта от цялостно прилагане на регламента относно ветеринарномедицинските продукти и медикаментозните фуражи с цел да се намали употребата на антибиотици, включително чрез оценяване на възможността за създаване на система за преглед на активните вещества в целия ЕС до 28 януари 2022 г. и на други потенциални алтернативи за оценката на риска за околната среда;
37. призовава Комисията да подкрепя научните изследвания относно оценката на ефектите от смесването, дългосрочната експозиция на ниска доза и развитието на

антимикробна резистентност, особено що се отнася до уязвимите групи;

Намаляване на загубите и подобряване на управлението на отпадъците

38. подчертава, че мерките трябва да се основават на научни доказателства и призовава всички заинтересовани страни да гарантират, че предприетите действия не застрашават достъпа до безопасни и ефективни фармацевтични лечения за хората и животните; във връзка с това подкрепя намерението на Комисията да намали отпадъците, като даде възможност лекарствените продукти да бъдат предоставяни в количества, които по-добре отговарят на нуждите на пациентите, като същевременно се гарантира съответствие с действащото законодателство за проследимостта, включително чрез оптимизиране на размера на опаковките, както и да проучи възможността за удължаване на срока на годност на лекарствените продукти, за да не се изхвърлят ненужно лекарства, които все още могат да бъдат използвани безопасно;
39. призовава за актуализиране на изискванията по отношение на оценката на риска за околната среда, за да се гарантира правилна оценка на ефекта от смесването и да се вземе предвид рискът от развиване на антимикробна резистентност в околната среда;
40. счита, че общото потребление на лекарствени продукти на глава от населението следва да бъде намалено, без да се създават затруднения при достъпа до лекарствени продукти и без да се намалява ефективността на леченията; счита, че следва да се намали също и общата консумация на ветеринарномедицински продукти на отделно животно, без да се излагат на риск здравето на животните и хуманното отношение към тях, и че следва да се намерят по-добри алтернативи;
41. счита, че прегледът на Директива 86/278/ЕИО относно утайките от отпадъчни води отдавна трябваше да бъде направен; призовава Комисията да представи законодателно предложение за преглед и актуализиране на Директива 86/278/ЕИО не по-късно от края на 2021 г., за да се актуализират стандартите за качество в съответствие с най-новите научни данни и да се насърчи кръгова икономика, която не вреди на човешкото здраве и околната среда;
42. счита, че предприятията за производство на фармацевтични продукти следва предварително да пречистват своите отпадъчни води, като използват най-добрите налични техники;
43. призовава държавите членки да създадат, широко да популяризират и изцяло да прилагат разпоредбите за схемите за обратно приемане на неизползвани лекарствени продукти;
44. призовава Комисията да координира сътрудничеството в областта на схемите, целящи избягване на неправилното изхвърляне на фармацевтични продукти;
45. призовава Комисията и държавите членки да подкрепят научните изследвания, иновациите и разработването на по-напреднали технологии за пречистване на отпадъчни води, чрез които фармацевтичните остатъчни продукти да могат да се откриват и по-успешно да се отстраняват;

Разширяване на мониторинга на околната среда

46. изразява загриженост, че мониторингът на фармацевтичните продукти в околната среда, включително в почвите, все още е много ограничен; подчертава необходимостта от укрепване на механизмите за наблюдение след пускането на пазара, включително по отношение на въздействието върху околната среда, с цел адекватно и систематично покриване на дефицита на данните за околната среда;
47. призовава Комисията да разгледа възможното въздействие на фармацевтичните продукти върху списъка за наблюдение в рамките на Рамковата директива за водите и да направи оценка на това дали списъкът следва да бъде актуализиран;
48. призовава Комисията да включи фармацевтичните продукти, които представляват значителен риск за околната среда, в списъка на приоритетните вещества съгласно Рамковата директива за водите, и да определи стандарти за качество на околната среда и ограничения за концентрацията съгласно Директивата относно стандартите за качество на околната среда;
49. подчертава факта, че е разработен цялостен мониторинг на антибиотиците в селското стопанство; призовава Комисията също така да разработи система за мониторинг за антибиотиците за хуманна употреба;

Попълване на други пропуски в знанията

50. подчертава необходимостта от подкрепа за допълнителни научни изследвания, по-специално в рамките на следващата многогодишна финансова рамка, относно прякото въздействие на излагането на фармацевтични продукти и техните остатъчни вещества в околната среда върху човешкото здраве и екологията, както и относно по-доброто разбиране на начина, по който фармацевтичните продукти навлизат и остават в околната среда, включително във водните и морските екосистеми;
51. счита, че следва да бъдат подобрени методите за анализ за количествено определяне на наличието на фармацевтични продукти в околната среда и тяхното разработване и че следва да се осигури публичен достъп до методите за аналитично откриване;

Увеличаване на прозрачността

52. припомня, че данните за фармацевтичните продукти в околната среда, например въздействието върху водите, екологичното поведение, разградимостта и вероятните „ефекти на коктейла“, изпълняват ключова роля при управлението на риска и че този вид информация следва да бъде прозрачен и да се предоставя на съответните заинтересовани страни; поради това призовава Комисията и компетентните органи да създадат сигурна, централизирана база данни, която да предоставя на всички заинтересовани страни достъп до резултатите от оценките на риска за околната среда на продуктите;
53. счита, че следва да се създаде силна законодателна рамка за увеличаване на прозрачността по цялата верига на доставка, тъй като това би позволило да се

упражнява подходящ контрол и да се гарантира, че дружествата са отговорни за отделянето на фармацевтични продукти в околната среда;

54. призовава фармацевтичната промишленост да осигури повече прозрачност във веригите за доставки, като оповестява произхода на лекарствата и активните фармацевтични съставки на етапа на производство на суровините, за да се гарантира пълна проследимост на всички фармацевтични продукти;

○

○ ○

55. възлага на своя председател да предаде настоящата резолюция на Съвета и на Комисията.