

SKRIFTLIG FRÅGA E-0213/04
från Sir Robert Atkins (PPE-DE)
till kommissionen

Angående: Avtal om tullfri behandling av farmaceutiska produkter

22 länder¹ enades om ett avtal om tullfri behandling av farmaceutiska produkter under förhandlingarna inom ramen för Uruguayrundan, och avtalet trädde i kraft den 1 januari 1995. Det har inneburit att tusentals läkemedelsprodukter fått tullfrihet. Det omfattar ett åtagande att tullhinder inte skall ersättas av icke-tariffära hinder, och det omfattar till och med produkter som importeras från stater som inte undertecknat avtalet. Samtliga färdiga farmaceutiska produkter² omfattas automatiskt av avtalet, men aktiva ingredienser och mellanprodukter (som används för att tillverka det färdiga läkemedlet) blir dock inte automatiskt befriade från tull och de måste formellt föras in på förteckningen över produkter som kommer i fråga.

Under Uruguayrundan åtog sig signatärerna till avtalet att se över förteckningen över de produkter som omfattas av avtalet minst vart tredje år, för att nya aktiva ingredienser och mellanprodukter som utvecklats sedan avtalets undertecknande skulle ingå i förteckningen. Den andra översynen trädde i kraft i juli 1999³, vilket innebär att den tredje översynen skulle varit slutförd för 18 månader sedan. Sedan aktualiseringen 1999 har tusentals nya produkter utvecklats, som väntar på att föras in på förteckningen över tullfria produkter.

Parallellt med detta skulle WTO:s förhandlare kunna förenkla förfarandet för att se till att kommande översyner inte längre behövs, och uppmuntra fler WTO-medlemsstater att ansluta sig till avtalet. Om ett sådant initiativ skulle behandlas i en ny förhandlingsrunda, vilket visserligen skulle vara välkommet, får det dock inte förhindra eller ytterligare försena att den sedan länge försenade översynen, som man är skyldig att genomföra enligt Uruguayrundan, snarast fullbordas.

Skulle kommissionen kunna redogöra för vilket skede EG befinner sig i när det gäller den tredje översynen av avtalet för tullfri behandling av farmaceutiska produkter, som skulle slutförts för 18 månader sedan enligt det tidsschema som man enades om under Uruguayrundan? Skulle kommissionen närmare kunna ange när aktualiseringen kommer att vara slutförd?

¹ Australien, Kanada, Republiken Tjeckien, Europeiska gemenskaperna, Japan, Norge, Republiken Slovakien, Sverige, Schweiz, Förenta staterna.

² Avtalet nämner poster som klassificeras i kapitel 30 i Harmoniserade systemet (som omfattar samtliga färdiga farmaceutiska produkter).

³ Med undantag för Japan, där den trädde i kraft i juni 2000.