

SCHRIFTELIJKE VRAAG E-4689/07  
van Mogens N.J. Camre (UEN)  
aan de Commissie

Betreft: Streepjescode voor geneesmiddelen

Als de directe verpakkingen van geneesmiddelen van een streepjescode voorzien waren zou de kans op verkeerde toediening van medicijnen aan ziekenhuispatiënten aanmerkelijk verkleind worden.

Op die manier kan worden voorkomen dat ziekenhuispersoneel fouten maakt bij de toediening van medicijnen omdat een streepjescode een ondubbelzinnige definitie van het preparaat bevat. Om die reden hadden de Deense ziekenhuisapotheken en het inkoopbureau voor de Deense provincies Amgros besloten een streepjescode voor alle geneesmiddelen in te voeren.

De EU gaf daar echter geen toestemming voor. Volgens de bizarre opvatting van het geneesmiddelenbureau EMEA dat economische mededinging vóór de veiligheid van de patiënt gaat, zijn nationale voorschriften niet toegestaan omdat er dan geen gelijke uitgangspositie voor alle ondernemingen zou zijn, terwijl alle bedrijven die geneesmiddelen aan Denemarken leveren hun producten zonder veel problemen van een streepjescode zouden kunnen voorzien.

Het is een bedenkelijke zaak dat in het EU-systeem de opvatting heerst dat zoiets simpels als een verplichte streepjescode tot concurrentievervalsing kan leiden. Het is ongewenst dat EMEA op deze manier verhindert dat de veiligheid van de patiënt vergroot wordt. Het lijkt erop of consideratie met minder ver voortgeschreden ondernemingen, die geen medicijnen met streepjescode kunnen leveren, prioriteit heeft.

Is de Commissie bereid stappen te ondernemen om deze benadering te veranderen op grond van het argument dat een verplichte streepjescode op medicijnverpakkingen omwille van de veiligheid van de patiënt feitelijk niet als technische handelsbelemmering kan worden beschouwd?