

SCHRIFTELIJKE VRAAG E-1847/09
van Nikolaos Vakalis (PPE-DE)
aan de Commissie

Betreft: Handel in generieke medicijnen tussen derde landen

Onlangs hebben de Nederlandse douaneautoriteiten uit India afkomstige en voor Brazilië bestemde medicijnen in beslag genomen omdat de intellectuele-eigendomsrechten overeenkomstig Verordening (EG) nr. 1383/2003¹ zouden zijn geschonden. Het gaat hierbij om een bestanddeel van een medicijn, losartan potassium, dat wordt gebruikt tegen hoge bloeddruk en dat in Nederland is geregistreerd maar niet in India (land van productie) noch in Brazilië (land van bestemming).

Aangezien de toegang van ontwikkelingslanden tot medicijnen zeer belangrijk is met het oog op de bescherming van de volksgezondheid, en aangezien deze landen vaak niet de capaciteit hebben om zelf bepaalde farmaceutische producten te vervaardigen en daardoor afhankelijk zijn van invoer van relatief goedkope medicijnen om hun bevolking medische verzorging te kunnen bieden, wil ik de Commissie de volgende vragen stellen:

1. Hebben de douaneautoriteiten van een EU-lidstaat het recht om legale handel tussen derde landen, tussen producenten en kopers van werkzame bestanddelen van generieke medicijnen (generic drugs) tegen te houden? Strookt in het onderhavig geval de uitvoering van Verordening (EG) nr. 1383/2003 met de internationale verplichtingen die de EU op zich heeft genomen in het kader van de Wereldhandelsorganisatie (WTO)?
2. Zou het EU-beleid voor ontwikkelingshulp niet tot doel moeten hebben ervoor te zorgen dat in de ontwikkelingslanden farmaceutische producten, of ten minste de producten die absoluut noodzakelijk zijn voor de bestrijding van pandemieën en ernstige ziekten, in zo groot mogelijke mate en tegen betaalbare prijzen beschikbaar zijn?

¹ PB L 196 van 2 augustus 2003, blz. 7