

**Vraag met verzoek om schriftelijk antwoord E-003742/2011**  
**aan de Commissie**  
Artikel 117 van het Reglement  
**Jan Zahradil (ECR)**

Betreft: Homeopathie en homeopathische preparaten in de EU

In de Europese Unie zijn momenteel richtlijnen van kracht die homeopathie en de verkoop van homeopathische preparaten ondersteunen. In de richtlijnen worden deze homeopathische preparaten als geneesmiddelen beschouwd, hoewel ze niet als geneesmiddelen getest hoeven te zijn. Deze richtlijnen zijn niet in overeenstemming met Richtlijn 2005/29/EG ter bescherming van de consument waarin oneerlijke handelspraktijken gedefinieerd en veroordeeld worden. Er is hier dan ook sprake van een wanverhouding tussen homeopathische middelen en geneesmiddelen. Deze kwestie is ontstaan doordat het Europees Parlement in 1992 heeft ingestemd met een uitzondering op de richtlijnen die de veiligheid van de burger moeten waarborgen.

Als homeopathische middelen als geneesmiddelen beschouwd worden, moeten op deze middelen dan dezelfde regels worden toegepast als op alle andere geneesmiddelen? Als homeopathische middelen als voedingsmiddelen of voedingssupplementen beschouwd worden, zullen op deze middelen dan alle regels worden toegepast die voor deze categorie gelden?