

**Întrebarea cu solicitare de răspuns scris E-001017/2018
adresată Comisiei**

Articolul 130 din Regulamentul de procedură

Nicola Caputo (S&D), Claudiu Ciprian Tănăsescu (S&D) și Momchil Nekov (S&D)

Subiect: Stimularea colectării de plasmă sanguină în UE

În prezent, în UE, din ce în ce mai mulți pacienți sunt diagnosticați cu boli rare legate de plasmă, ceea ce duce la o tot mai mare nevoie clinică de medicamente derivate din plasmă. Fabricarea de medicamente derivate din plasmă pentru aceste boli care pun viața în pericol depinde în totalitate de existența unor donații suficiente de sânge și plasmă din partea cetățenilor.

Cadrul actual al UE privind sângele și componentele sanguine nu a asigurat un volum al donațiilor care să țină pasul cu nevoia din ce în ce mai mare de medicamente derivate din plasmă, punând astfel în pericol accesul pacienților la îngrijiri care necesită astfel de terapii.

În 2017, Comisia a publicat o foaie de parcurs pentru evaluarea legislației UE privind sângele și componentele sanguine, care va fi finalizată până la sfârșitul anului 2018 și ar putea avea ca rezultat o revizuire a directivei UE privind sângele.

În cazul în care după procesul de evaluare urmează o astfel de revizuire, este Comisia de acord că cadrul juridic revizuit al UE ar trebui să includă o formulare care să permită statelor membre să introducă programe naționale pentru colectarea de plasmă prin plasmafereză, pentru a stimula colectarea de plasmă sanguină în UE și pentru a asigura certitudinea juridică pentru statele membre?