

**Question avec demande de réponse écrite E-006512/2020
à la Commission**

Article 138 du règlement intérieur

Virginie Joron (ID)

Objet: Remdesivir (COVID-19): enquêter sur les conflits d'intérêts concernant le remdesivir à l'EMA et en Europe

La Commission a signé le 8 octobre 2020 un contrat avec le laboratoire Gilead pour 500 000 doses de remdesivir, à 2 000 euros la dose intraveineuse, soit 1,035 milliard d'euros¹. Or, à cette date, Gilead ne pouvait ignorer les preuves sérieuses de l'inefficacité de cette molécule sur la mortalité causée par la COVID-19. D'après le journal Science², Gilead a été informé le 23 septembre 2020 par l'OMS³ des résultats négatifs d'une étude réalisée dans 405 hôpitaux de 30 pays sur 11 000 malades de la COVID-19⁴. Le 9 octobre 2020, l'Union en est informée. Le 14 octobre 2020, le ministère français de la santé avertit les médecins hospitaliers français qu'ils peuvent utiliser le remdesivir gratuitement⁵. Le 26 novembre 2020, le remdesivir apparaît toujours comme autorisé sur le site de l'EMA⁶.

Le professeur Didier Raoult a dénoncé les activités de lobbying de Gilead⁷.

L'OLAF enquête sur les fraudes au détriment du budget de l'Union, les affaires de corruption et les fautes graves commises au sein des institutions européennes.

1. La Commission va-t-elle demander à l'OLAF d'ouvrir une enquête sur la falsification, la dissimulation et l'adultération de l'information par Gilead à l'encontre de la Commission?
2. La Commission va-t-elle demander à l'OLAF d'ouvrir une enquête sur les manquements⁸ ou conflits d'intérêts liés au remdesivir au sein des services et agences de l'Union européenne ou des autorités nationales concernées?

¹ <https://www.reuters.com/article/us-health-coronavirus-eu-remdesivir-idUSKBN26Y25K>
(<https://www.reuters.com/article/us-health-coronavirus-eu-remdesivir-idUSKBN26Y25K>)

² <https://science.sciencemag.org/content/370/6517/642.full>
(<https://science.sciencemag.org/content/370/6517/642.full>)

³ OMS : Organisation mondiale de la Santé

⁴ https://www.who.int/fr/news-room/feature-stories/detail/who-recommends-against-the-use-of-remdesivir-in-covid-19-patients?ICID=ref_fark&utm_content=link&utm_medium=website&utm_source=fark
(https://www.who.int/fr/news-room/feature-stories/detail/who-recommends-against-the-use-of-remdesivir-in-covid-19-patients?ICID=ref_fark&utm_content=link&utm_medium=website&utm_source=fark)

⁵ https://www.youtube.com/watch?v=GZDzAKj-_5A vers 8'27" (https://www.youtube.com/watch?v=GZDzAKj-_5A)

⁶ Agence européenne du médicament

⁷ <https://youtu.be/TqiPK4pts7Y> (<https://www.youtube.com/watch?v=TqiPK4pts7Y&feature=youtu.be>)

⁸ Absence de réaction de l'EMA pour suspendre l'autorisation conditionnelle du 3 juillet 2020, deux mois après que Gilead a été informé des résultats négatifs; aucune étude d'efficacité post-autorisation ne figurait dans le plan de gestion du risque; suivi insuffisant de l'industriel; pas de réunion dédiée du CHMP en octobre ou novembre 2020...