



---

*Õiguskomisjon*

---

**2021/2013(INI)**

14.7.2021

# **ARVAMUS**

Esitaja: õiguskomisjon

Saaja: keskkonna-, rahvatervise ja toiduohutuse komisjon

Euroopa ravimistrateegia kohta  
(2021/2013(INI))

Arvamuse koostaja: Luisa Regimenti

PA\_NonLeg

## ETTEPANEKUD

Õiguskomisjon palub vastutaval keskkonna-, rahvatervise ja toiduohutuse komisjonil lisada oma resolutsiooni ettepanekusse järgmised ettepanekud:

1. rõhutab, kui vajalik ja oluline on kehtestada uus ELi ravimistrateegia, mis on kooskõlas aluslepingutest tulenevate liidu pädevustega ning proportsionaalsuse ja subsidiaarsuse põhimõtetega, et stimuleerida ELi ettevõtete arengut ja muuta nad ülemaailmsel tasandil konkurentsivõimeliseks ning teadusarengu juhtijateks, samuti tagada parem ennetamine ja valmisolek ning tõhusam ja kiirem reageerimine tulevastele tervisealastele hädaolukordadele; nõuab otsuste ja poliitikate vastuvõtmist, et leida lahendused, mis võimaldaksid sellise tööstusliku ökosüsteemi väljatöötamist ravimisektoris, kus võetakse nõuetekohaselt arvesse eri huvide vahelist tasakaalu, kutsub Euroopa Komisjoni üles ravimistrateegia eesmärgil hoolikalt analüüsima, mida tuleks COVID-19 pandeemiast tingitud probleemidest õppida;
2. tuletab meelde, et Euroopa Liidu eesmärk on tagada ELi kodanike heaolu, edendades tervislikke eluviise, õiglast ja võrdset juurdepääsu tervishoiuteenustele ning ohutute, tõhusate ja taskukohaste ravimite turustamist ühtsel turul; rõhutab vajadust koostada tulevane ELi raamistik ravimite reguleeritud heakskiitmise ja nende juurdepääsu ning innovatsiooni stiimulite kohta koos jõulise tööstuspoliitikaga, pidades silmas, et atraktiivsus ja prognoositavad reeglid on innovatsiooni jaoks keskse tähtsusega tegurid, samuti vajadust hõlbustada ravimite kättesaadavust patsientide jaoks; kiidab heaks Euroopa Komisjoni kavatsuse hinnata praegust stiimulite raamistikku ja see läbi vaadata; on veendunud, et ELi ravimistrateegia ja seadusandlikud meetmed peavad toetama ELi arendajaid ja tootjaid teadusarengus juhtpositsiooni saavutamisel ja ülemaailmse konkurentsivõime säilitamisel; tuletab meelde vajadust arendada ELi-siseseid tootmisahelaid, arendades liikmesriikide vahelist ratsionaalset ja ühilduvat õigusraamistikku eesmärgiga luua kogu tootmisahelat hõlmav ravimitarnesüsteem; kutsub komisjoni üles ergutama konkurentsi asjakohase õigusraamistiku loomise teel;
3. rõhutab, et COVID-19 pandeemia on ELi ravimitööstust rängalt mõjutanud; rõhutab ravimitööstuse suurt sõltuvust tarnetest; nõuab pikaajaliste meetmete võtmist, et konsolideerida Euroopa tööstuslikku sõltumatust, muutes tööstuse tugevamaks, integreeritumaks, kohalikumaks ja stabiilsemaks, et vältida katkestusi tarneahelates;
4. rõhutab, et ELi välistarnijatest sõltumise vähendamiseks, ravimite ohutuse kindlustamiseks ja ELis tootmise konkurentsivõimeliseks muutmiseks näib olevat vajalik luua tööstusharule sobivad tingimused ja rahalised stiimulid, millest saab ravimite toimeainete, vaheühendite ja valmisravimite tootmise valdkonnas investeerimisotsuste tegemisel peamine argument;
5. arvestades, et Euroopa Parlamendi 10. juuli 2020. aasta resolutsioonis ELi rahvatervise strateegia kohta pärast COVID-19 kriisi<sup>1</sup> kutsub parlament komisjoni üles kutsub komisjoni hindama intellektuaalomandiga seotud stiimulite mõju biomeditsiinalasele innovatsioonile ning leidma meditsiini valdkonna teadus- ja arendustegevuse rahastamisel ainuõiguslikule kaitsele usaldusväärseid ja tõhusaid alternatiive, nagu

<sup>1</sup> Vastuvõetud tekstid, P9\_TA(2020)0205.

mitmesugused eraldi rahastamise mehhanismidel põhinevad vahendid;

6. rõhutab teadus- ja arendustegevusse tehtavate riiklike investeeringute olulist rolli ning kutsub komisjoni ja liikmesriike üles tagama riiklikest vahenditest rahastatava teadus- ja arendustegevuse tulemuste täieliku läbipaistvuse, nii et patentimise ja litsentsimise tingimused tagaksid avaliku sektori investeeringute tasuvuse tervishoiuvaldkonnas;
7. rõhutab, et ELi ravimitööstuse konkurentsi- ja innovatsioonivõime toetamine on äärmiselt tähtis; kutsub sellega seoses komisjoni ja liikmesriike üles võtma kasutusele maksusoodustusi ja rahalisi stiimuleid, et ergutada tootjaid ravimite toimeainete ja tervishoiu seisukohast strateegilise tähtsusega ravimite tootmist ELi ümber paigutama;
8. on seisukohal, et järgmiseks ülemaailmseks kriisiks valmistumisel on tungivalt vaja selliseid otsuseid ja poliitikat, mille tulemusel saab leida lahendused ühiskonna pikaajalise vastupanuvõime loomiseks, ja eelkõige on vaja ravimisektoris kujundada tööstuslik ökosüsteem, kus kõiki asjaolusid arvestades võetakse nõuetekohaselt arvesse eri huvide vahelist tasakaalu; on veendunud, et ravimipuudusega tegelemisel peab peamine eesmärk olema ELi strateegiline autonoomia, et patsientidel oleks ravimitele parem juurdepääs; tuletab meelde komisjoni 5. mai 2021. aasta teatist „2020. aasta uue tööstusstrateegia ajakohastamine: ehitame üles tugevama ühtse turu, et Euroopa saaks taastuda“ (COM(2021)0350), milles sedastatakse, et EL on ravimite toimeainete ja muude tervishoiutoodete osas strateegiliselt sõltuv kolmandatest riikidest, mis võib viia ELi haavatavuseni ja mõjutada ELi põhihuve, ning viidatakse nende probleemide lahendamiseks seoses ravimistrateegiale;
9. rõhutab intellektuaalomandi kaitse keskset tähtsust ELis, mis on hädavajalik selleks, et EL ei sõltuks kolmandatest riikidest ja suurendaks oma strateegilist sõltumatust ravimite valdkonnas; rõhutab, et intellektuaalomandi õigused soodustavad sektoris juurdepääsu, innovatsiooni ja konkurentsivõimet ning võimaldavad parandada ravimite ja patsientide ohutust; märgib, et intellektuaalomandi kaitse puhul tuleb leida selline tasakaal, mis soodustab uuendustegevust, tagab ravimitele juurdepääsu ja kaitseb rahva tervist; nõuab liikmesriikide rolli tugevdamist, parandades suhtlust ja koostööd ELi institutsioonide, riiklike ametiasutuste, tervishoiutöötajate, tööstusharu esindajate ja sidusrühmade vahel, et teha kindlaks ühised lähenemisviisid, eelkõige seoses COVID-19 pandeemiast tulenevate probleemidega;
10. rõhutab, et ELis ravimite innovatsiooni, kättesaadavust ja taskukohasust toetavate õiguslike stimuleerimismeetmete ja kohustuste süsteemi läbivaatamisel tõdeti seost intellektuaalomandi õigustega;
11. ergutab tugevdama koostöö ja heade tavade kujundamise abil liikmesriikide rolli, et teha kindlaks ELi turgudel ravimite puuduliku kättesaadavuse algpõhjused ning need kõrvaldada, eesmärgiga kaotada allesjäänud tõkked, mis takistavad patsientide õigeaegset ja tõhusat juurdepääsu ravimitele; juhib tähelepanu sellele, et ravimite taskukohasus on riiklikele tervishoiusüsteemidele jätkuvalt probleemiks; rõhutab, et tervishoiukriisides ja hädaolukordades ei piisa kiireloomuliste vajaduste rahuldamiseks intellektuaalomandi korda muudatuste tegemisest ning sundlitsentsimine peaks olema võimalik ainult erandjuhtudel, kui muid lahendusi ei ole võimalik leida ja kui sundlitsents näib olevat tootmisvõimsuse tõhusaks suurendamiseks põhjendatud ja

vajalik;

12. rõhutab, et sundlitsentsimise süsteemid peavad olema osa laiemast ELi tegevusest ravimite kättesaadavuse probleemi lahendamisel; kutsub komisjoni üles uurima vabatahtlike ja sundlitsentside õiguslikke ja majanduslikke tagajärgi ning nende potentsiaali raviminappuse lahendamisel ELis;
13. väljendab muret selle pärast, et ravimite kättesaadavus sõltub endiselt hinnast; nõuab tungivalt, et komisjon kohustaks liikmesriike tagama hinnateabe suurema läbipaistvuse ja lahendama strateegilise hinnakujundamise probleemi, mille ainus eesmärk on saada majanduslikku kasu patsientide arvelt;
14. rõhutab, et teadus- ja arendustegevus on uuenduslike ravimite, ravi- ja diagnoosimismeetodite väljatöötamiseks otsustavalt tähtis; rõhutab ELis teadusuuringutesse investeerimise ja nende toetamise lihtsustamise tähtsust, et luua edukas ELi ravimisektor ja teha EList maailmaturu liider olemasolevate ravimite täiustamisel ja uute ravimite väljatöötamisel, mille tagajärjel võib kasvada liikmesriikides esitatud selle valdkonna patentide arv; rõhutab, et üks prioriteetidest peaks olema ravimite väljatöötamine valdkondades, kus vajadused on rahuldatud ebapiisavalt või üldse mitte või kus ärihuvi on väike; juhib tähelepanu sellele, et avaliku sektori vahenditest rahastatud teadusuuringud peaksid keskenduma eeskätt valdkondadele, kus ärihuvi on väike, näiteks harvikravimid, pediaatrias kasutatavad ja antimikroobikumiresistentsuse vastu võitlemiseks mõeldud ravimid; juhib sellega seoses tähelepanu tehisintellekti olulisele rollile ja selle potentsiaalile teadus- ja arendustegevuse edendajana tervishoiu- ja ravimisektoris;
15. rõhutab ELi teadusuuringute olulist rolli uute ravimite ja raviviiside väljatöötamisel ning kõigi tarbetute tõkete kõrvaldamise tähtsust eelkõige tervishoiukriisi ajal, et teadlased saaksid leida teaduslikke lahendusi erakordse ajalise ja tulemuste saavutamise surve korral; toetab kõiki õiguslikke stiimuleid, mis aitavad töötada välja uuenduslikke teadus- ja arendusprojekte, nagu näiteks VACCELERATE, ja muuta need pikaajaliselt kestlikeks; ergutab komisjoni hindama Maailma Terviseorganisatsiooni COVID-19 tehnoloogiale juurdepääsu ühisreservi (C-TAP) tulemusi seoses võimalusega maksimaalselt jagada COVID-19 tervisetehnoloogiaga seotud teadmisi, intellektuaalomandit ja andmeid;
16. palub komisjonil teha ravimite täiendava kaitse tunnistust käsitleva määruse (EL) 2019/933 varajane hindamine, et täiendava kaitse tunnistusest loobumise tulemuslikkuse saaks läbi vaadata hiljutiste erandlike asjaolude valguses ning arvestades eesmärki taastada liidu geneeriliste ja sarnaste bioloogiliste ravimite tootjate jaoks üleilmsel tasandil võrdsed tingimused; on veendunud, et sellisel hindamisel tuleks ka uurida, kuidas täiendava kaitse tunnistuse erand mõjutab tunnistuse omanike tegevust uuenduslike ravimite uurimisel ja tootmisel ELis, ning püüda tasakaalustada eri huviseid, eelkõige seoses rahvatervise, avaliku sektori kulutuste ja sellega seoses ravimite kättesaadavusega ELis;
17. rõhutab, et uute innovaatiliste tehnoloogiate potentsiaali täielik ärakasutamine sõltub ka terviseandmete juurdepääsust ja nende asjakohasest kasutamisest, mis võib aidata kiirendada võimalike toimeainete tuvastamist ja toetada uute ravimite või raviviiside

väljatöötamist; märgib, et praegune COVID-19 kriis on juba näidanud, et andmete jagamine on olnud kasulik selleks, et kiirendada teadusuuringuid ning tugevdada rahvatervise järelevalvesüsteeme kogu ELis, et päästa elusid;

18. on veendunud, et turvalist ja avatud juurdepääsu koostalitlusvõimelistele terviseandmetele tuleb suurendada, järgides seejuures täielikult ELi andmekaitse-eeskirju; ergutab välja töötama platvorme, mille abil pärast vaktsiinidele müügiloa andmist jälgida ja anda teavet vaktsiinide ohutuse ja tõhususe kohta;
19. toetab täielikult komisjoni intellektuaalomandi õiguste tegevuskava ettepanekut, et ajakohastada mitmeid olemasolevaid intellektuaalomandi õiguste vahendeid ja muuta need digiajastule vastavaks, sealhulgas parandada muu hulgas patenditud ravimite täiendava kaitse tunnistusi (SPC);
20. juhib tähelepanu patentide ja täiendava kaitse tunnistuste kehtivuse erinevustele liikmesriigiti; rõhutab sellega seoses, kui oluline on käivitada viivitamata ühtne patent, et luua ühtne kontaktpunkt patendikaitseks ja jõustamiseks kogu ELis ning kaotada patendituru killustatus ja takistused, mida see võib teadusuuringutele ja innovatsioonile põhjustada;
21. rõhutab õigeaegse ja ausa konkurentsi tähtsust ravimite võrdse kättesaadavuse tagamisel; kutsub komisjoni üles hoolikalt hindama ühtse või ühtlustatud täiendava kaitse tunnistuse kohta tehtava ettepaneku mis tahes mõju geneerilistele ja sarnastele bioloogilistele ravimitele ning patsientide võrdsele juurdepääsule ravile;
22. palub komisjonil tagada esialgsete ettekirjutuste väljastamise tingimuste, sealhulgas proportsionaalsuse ühtne ja tõhus kohaldamine; soovib intellektuaalomandi õiguste jõustamise direktiivi järjepidevat kohaldamist ELis seoses konkureerivatele ettevõtetele välja mõistetud kahjunõudega patendikaitseta toodete valdkonnas konkurentsiviivituse puhul;
23. rõhutab, et intellektuaalomandil on keskne roll VKEde laienemisel ja kasvamisel, kes kannatavad menetluste vähese tundmise ja neile pakutavate võimaluste vähese või ebapiisava avalikustamise tõttu; nõuab tungivalt, et intellektuaalomandi süsteem muudetakс VKEde jaoks tõhusamaks, lihtsustades intellektuaalomandi õiguste registreerimismenetlusi (nt reformides tööstusdisainilahendusi käsitlevaid ELi õigusakte), et parandataks juurdepääsu strateegilisele nõustamisele intellektuaalomandi valdkonnas ning hõlbustades intellektuaalomandi kasutamist rahastusele juurdepääsu soodustamiseks; rõhutab vajadust eraldada ELi tasandil rohkem vahendeid võitluseks ebaausate ja kuritarvituslike tavade vastu ravimiturul; rõhutab sellega seoses vajadust luua uusi rahastamisvõimalusi, et toetada uute idufirmade ja VKEde jõupingutusi meditsiinilise biotehnoloogia valdkonnas;
24. väljendab heameelt algatuse üle käivitada katseprojekt, mille eesmärk on katsetada patendikaitseta ravimite uusi näidustusi käsitlevaid raameeskirju ja võimaliku reguleeriva tegevuse alust; rõhutab sellega seoses tööstuse ja akadeemiliste ringkondade panust ning nende kaasamise vajalikkust ja tähtsust;
25. tuletab meelde, et ülioluline on jätkata intellektuaalomandit käsitlevate ELi raamistike arendamist, parandamist ja ajakohastamist, tagamaks et ideid ja leiutisi saab efektiivselt

välja töötada ja turule tuua, pidades eelkõige silmas VKEsid; rõhutab tugeva, tõhusa ja tasakaalustatud intellektuaalomandi ja ärisaladuste kaitse süsteemi tähtsust ning vajadust ühtse üldstrateegia järele, et tagada nii innovatsiooni kaitse kui ka õiglane juurdepääs sellele; kutsub komisjoni üles kasutama kõiki tema käsutuses olevaid vahendeid, et takistada võltsitud toodete sisenemist turule ja kaitsta seeläbi intellektuaalomandi õiguste omajaid ja ELi kodanikke, kuna need tooted on sageli halva kvaliteediga ja kujutavad endast ohtu tervisele; samuti on sellel suur majanduslik mõju, mille hinnanguline kahju ELi farmaatsiatööstusele on vähemalt kümme miljardit eurot ja 37 000 töökohta; märgib, et liikmesriigid vajavad tehnilist abi, et Euroopa ravimikontrollisüsteemi nõuetekohaselt rakendada; rõhutab vajadust tagada intellektuaalomandi arukas kasutamine ja võidelda paremini intellektuaalomandi varguste vastu, kuna arukas intellektuaalomandipoliitika on hädavajalik ettevõtete kasvamiseks, töökohtade loomiseks ning selleks, et kaitsta ja arendada tingimusi, mis muudavad ettevõtted ainulaadseks ja konkurentsivõimeliseks;

26. peab kahetsusväärseks, et ELi liikmesriigid on farmaatsiaalase teadus- ja arendustegevuse valdkonnas vähem atraktiivsed kui teised riigid; rõhutab, et EL peaks keskenduma toimeainete, tooraine ja ravimite tootmise piisava suutlikkuse arendamisele, võimaldades sellega vähendada sõltuvust välistest allikatest; rõhutab, et elutähtsaimate ravimite tootmine on vaja paigutada tagasi ELi; nõuab seetõttu komisjonilt, et see seaks esmatähtsale kohale vaktsiinide ravimitööstusliku tootmise ELis ja et liikmesriigid oleksid valmis sõlmima riigihankelepinguid erinevate ELi ravimitootjate farmaatsialaboritega, et vältida annuste nappust ja tagada ELis kriisi ajal inimeste ohutus; ergutab lihtsustama menetlusi ja vähendama koormamist, et soodustada turu jaoks uute toodete väljatöötamist; nõuab meetmeid, et parandada toimingute koostoiimet kogu väärtusahela ulatuses ning genereerida strateegilisi investeeringuid ravimite ja meditsiiniseadmete uurimisse, arendamisse, tootmisse ja levitamisse ELis;
27. rõhutab, et teadus- ja arendustegevusse investeerimine on kulukas ja suure riskiga ettevõtmine; rõhutab, et patente eesmärk on tagada investeeringute tasuvus, kuid patendisüsteem on loodud ka leiutise autorite ja üldsuse huvide tasakaalustamiseks; kordab seetõttu, et farmaatsiaettevõtted vajavad intellektuaalomandi õigusi ja seega patente kasumi saamiseks ning innovatsiooni jätkamiseks, ühtlasi ka tarbijate ja patsientide huvides;
28. rõhutab, et kliinilised uuringud ravimivaldkonna teadus- ja arendustegevuses ei lõpe sageli edukalt ja seega ei saa ravimid lõplikku heakskiitu;
29. rõhutab, et kogu maailmas on patendisüsteemid koostatud nii, et leiutise autoril on lubatud patenti kaubanduslikult kasutada vaid teatava aja jooksul, kui patendikaitse kehtib, ning seejärel saab seda leiutist igaüks vabalt kasutada;
30. märgib, et enamasti annavad farmaatsiavaldkonna radikaalsele innovatsioonile hoogu VKEd; rõhutab, et oluline on luua asjakohased õiguslikud ja tegevusraamistikud, mis võimaldavad tööstusel kiiresti reageerida ja paindlik olla, et varusid kiiresti täiendada, lähtudes patsientide vajadustest igas riigis ja kasutades piirkondlikke tarnestrategiaid, ning rõhutab vajadust kehtestada regulatiivsed lahendused, mis hõlbustavad paindlikke ja laiendamiskõlblikke tootmis- ja turustamisstrateegiaid; rõhutab vajadust dialoogi

järele tööstusharuga, et leida toimivaid lahendusi, mis suurendaksid ühist suutlikkust nappust ära hoida; kutsub komisjoni üles töötama minimaalsete kuludega välja digitaalse platvormi, mis oleks liikmesriikide vaheline kontaktpunkt, et pakkuda liikmesriikidele teavet, teabevahetust ja nõuandeid osalemiseks innovatsiooniprojektides siseriiklikul ja ELi tasandil; kutsub sellega seoses liikmesriike üles jagama oma innovatsiooni edendamise tavadid;

31. rõhutab, kui oluline on ELi ettevõtete jaoks sellistes strateegilistes sektorites, nagu farmaatsiatooted, lepinguvabadus litsentsimise ning intellektuaalomandi õiguste kaitse ning mõjusa ja tasakaalustatud jõustamise valdkonnas, sealhulgas kolmandates riikides, kus nad tegutsevad; kutsub komisjoni üles töötama sel eesmärgil välja ja rakendama uusi meetmeid ja vahendeid ning parandama olemasolevaid, nagu intellektuaalomandi õiguste kasutajatugi VKEdele; kutsub komisjoni üles tegema patente või lubade andmise süsteemi tingimused üldsusele hõlpsasti kättesaadavaks ning andma teavet kliiniliste uuringute ja eelkliiniliste uuringute ning era- ja avaliku sektori toetuste kohta;
32. teeb ettepaneku, et komisjon uuriks põhjalikult ravimiturgu ja farmatseutiliste andmete kaitset, eelkõige eesmärgiga parandada ligipääsu geneerilistele ravimitele ja sarnastele bioloogilistele ravimitele, pakkuda taskukohast ravi suurele hulgale patsientidele ja võimaldada tervisekulutustelt säästmist tänu positiivsele mõjule, mida konkurents hindadele avaldab; juhib tähelepanu sellele, et geneeriliste ravimite tootjad on sageli piirkondlikud ettevõtjad, kelle vastupanuvõime tarneprobleemide ja turuhäirete suhtes on väiksem; kutsub komisjoni üles edendama õiguslikke lahendusi, mis soodustavad konkurentsivõimet geneeriliste ravimite tootmise valdkonnas, säilitades samal ajal nõuetekohase õigusliku tasakaalu geneeriliste ja uuenduslike ravimite vahel; toetab suuremat konkurentsi geneeriliste ja sarnaste bioloogiliste ravimite abil koos asjakohase turukaitsemehhanismiga; rõhutab, et nn Bolari erandi (mis võimaldab teha katseid patenditud toodetega, et toetada geneeriliste ja sarnaste bioloogiliste toodete müügilubade andmist, ilma et seda loetaks patendiõiguste või täiendava kaitse tunnustuste rikkumiseks) võimalik läbivaatamine saab toimuda alles pärast põhjalikku mõjuhindangut;
33. tuletab komisjonile meelde, et liikmesriikidel on õigus määrata kindlaks oma prioriteedid seoses uute antibiootikumide tootmise innovatsiooniprotsessidega; märgib vajadust hõlbustada juurdepääsu uutele antibiootikumidele, säilitades samal ajal juurdepääsu ka vanadele antibiootikumidele;
34. tuletab meelde, et innovatsioon liigub palju kiiremini kui seadusandlus; kutsub komisjoni üles nägema ette teatava regulatiivse paindlikkuse, et oleks võimalik reageerida kiiremini ja tulemuslikumalt uutele vajadustele turul ja tootenõudlusele;
35. rõhutab kokkuvõtteks, et ülimalt tähtis on rääkida üleilmsel areenil tugevatest ELi seisukohtadest lähtudes.



## TEAVE VASTUVÕTMISE KOHTA NÕUANDVAS KOMISJONIS

<b>Vastuvõtmise kuupäev</b>	13.7.2021
<b>Lõpphääletuse tulemus</b>	+: 14 -: 2 0: 8
<b>Lõpphääletuse ajal kohal olnud liikmed</b>	Pascal Arimont, Gunnar Beck, Geoffroy Didier, Pascal Durand, Angel Dzhambazki, Ibán García Del Blanco, Esteban González Pons, Mislav Kolakušić, Sergey Lagodinsky, Gilles Lebreton, Karen Melchior, Jiří Pospíšil, Franco Roberti, Marcos Ros Sempere, Stéphane Séjourné, Raffaele Stancanelli, Adrián Vázquez Lázara, Axel Voss, Marion Walsmann, Tiemo Wölken, Javier Zarzalejos
<b>Lõpphääletuse ajal kohal olnud asendusliikmed</b>	Alessandra Basso, Brando Benifei, Patrick Breyer, Jorge Buxadé Villalba, Andrzej Halicki, Emmanuel Maurel, Luisa Regimenti, Yana Toom, Bettina Vollath
<b>Lõpphääletuse ajal kohal olnud asendusliikmed (art 209 lg 7)</b>	Gwendoline Delbos-Corfield

## NIMELINE LÕPPHÄÄLETUS NÕUANDVAS KOMISJONIS

14	+
ECR	Angel Dzhambazki, Raffaele Stancanelli
ID	Alessandra Basso, Gilles Lebreton
PPE	Pascal Arimont, Geoffroy Didier, Esteban González Pons, Jiří Pospíšil, Luisa Regimenti, Marion Walsmann, Javier Zarzalejos
Renew	Stéphane Séjourné, Yana Toom, Adrián Vázquez Lázara

2	-
ID	Gunnar Beck
The Left	Emmanuel Maurel

8	0
Renew	Pascal Durand
S&D	Ibán García Del Blanco, Franco Roberti, Marcos Ros Sempere, Bettina Vollath, Tiemo Wölken
Verts/ALE	Gwendoline Delbos-Corfield, Sergey Lagodinsky

Kasutatud tähised:

+ : poolt

- : vastu

0 : erapooletu