



2021/2013(INI)

14.7.2021

NUOMONĖ

Teisės reikalų komiteto

pateikta Aplinkos, visuomenės sveikatos ir maisto saugos komitetui

dėl ES vaistų strategijos
(2021/2013(INI))

Nuomonės referentė: Luisa Regimenti

PA_NonLeg

PASIŪLYMAI

Teisės reikalų komitetas ragina atsakingą Aplinkos, visuomenės sveikatos ir maisto saugos komitetą į savo pasiūlymą dėl rezoliucijos įtraukti šiuos pasiūlymus:

1. pabrėžia, kad būtina ir svarbu pradėti taikyti naują ES lygmens vaistų strategiją, atitinkančią Europos Sąjungos Sutartimis nustatytą kompetenciją, laikantis proporcingumo ir subsidiarumo principų, siekiant skatinti ES įmonių vystymąsi ir padaryti jas konkurencingas pasauliniu mastu skatinant mokslo pažangą, taip pat užtikrinti geresnę būsimų sveikatos krizių prevenciją, pasirengimą joms ir efektyvesnius bei skubesnius veiksmus reaguojant į jas; ragina priimti sprendimus ir politiką, pagal kuriuos būtų galima sukurti farmacijos sektoriaus pramoninę ekosistemą, kurioje būtų tinkamai atsižvelgiama į įvairių interesų pusiausvyrą; ragina Komisiją atidžiai išanalizuoti, ko reikėtų pasimokyti iš COVID-19 pandemijos keliamų iššūkių siekiant įgyvendinti vaistų strategiją;
2. primena, kad Europos Sąjunga siekia užtikrinti ES piliečių gerovę skatindama sveiką gyvenseną, sąžiningą ir lygiateisę prieigą prie sveikatos priežiūros ir prekybą saugiais, veiksmingais ir įperkamais vaistais bendrojoje rinkoje; pabrėžia, kad reikia parengti būsimas ES pagrindų nuostatas dėl vaistų teisinio patvirtinimo, prieigos prie jų ir inovacijų skatinimo, kartu vykdant aktyvią pramonės politiką, pirmenybę teikiant patrauklumui ir nuspėjamos taisyklės, kaip svarbiausiems inovacijų veiksniais, taip pat sudaryti palankesnes sąlygas pacientams gauti vaistų; palankiai vertina Komisijos ketinimą įvertinti ir peržiūrėti dabartinių paskatų sistemą; mano, kad ES farmacijos strategija ir teisėkūros priemonės turėtų padėti ES kūrėjams ir gamintojams skatinti mokslo pažangą ir išlikti konkurencingiems pasauliu mastu; primena, kad reikia plėtoti ES vidaus gamybos grandines plėtojant racionalią ir suderintą valstybių narių reguliavimo sistemą, siekiant sukurti vaistų tiekimo sistemą, kuri apimtų visą gamybos grandinę; ragina Komisiją skatinti konkurenciją sukuriant tinkamą reguliavimo sistemą;
3. pabrėžia, kad ES farmacijos pramonė labai nukentėjo nuo COVID-19 pandemijos; atkreipia dėmesį į didelę jų priklausomybę nuo tiekimo; ragina imtis ilgalaikių priemonių siekiant sustiprinti ES pramonės suverenumą, kad ji taptų stipresnė, labiau integruota, labiau vietinė ir tvirtesnė, kad būtų išvengta tiekimo grandinių sutrikdymo;
4. pabrėžia, kad siekiant sumažinti ES priklausomybę nuo išorės tiekėjų, užtikrinti vaistų saugumą ir ES gamybos konkurencingumą, atrodo, kad pramonei būtina sukurti tinkamas sąlygas ir finansines paskatas, nes tai bus pagrindinis argumentas priimant sprendimus investuoti į vaistų veikliųjų medžiagų, tarpinių medžiagų ir gatavų vaistų gamybą;
5. atkreipia dėmesį į tai, kad savo 2020 m. liepos 10 d. rezoliucijoje dėl ES visuomenės sveikatos strategijos po COVID-19¹ Parlamentas paragino Komisiją „įvertinti su intelektine nuosavybe susijusių iniciatyvų poveikį biomedicinos inovacijoms“ ir „išnagrinėti patikimas ir veiksmingas išimtinės apsaugos alternatyvas, siekiant finansuoti mokslinius tyrimus ir plėtrą (MTP) medicinos srityje, pavyzdžiui, daugelį priemonių, pagrįstų MTP sąnaudų ir galutinės produkto kainos atsiejimo

¹ Priimti tekstai, P9_TA(2020)0205.

mechanizmais“;

6. pabrėžia svarbų vaidmenį, kurį atlieka viešosios investicijos į MTP, ir ragina Komisiją ir valstybes nares užtikrinti visapusišką viešai finansuojamų MTP rezultatų skaidrumą, kad taikant patentavimo ir licencijavimo sąlygas būtų užtikrinta viešųjų investicijų grąža visuomenės sveikatos požiūriu;
7. pabrėžia, kad itin svarbu remti ES farmacijos pramonės konkurencingumą ir novatoriškus pajėgumus; atsižvelgdamas į tai, ragina Komisiją ir valstybes nares nustatyti mokesines ir finansines paskatas, kad gamintojai būtų skatinami perkelti į ES strategiškai svarbių sveikatos priežiūrai veikliųjų medžiagų ir vaistų gamybą;
8. mano, kad, siekiant pasirengti kitai pasaulinei sveikatos krizei, skubiai reikia priimti sprendimus ir vykdyti politiką, padėsiančius rasti sprendimus, kuriais būtų užtikrintas ilgalaikis visuomenės atsparumas, ir ypač sukurti pramoninę ekosistemą farmacijos sektoriuje, kurioje, atsižvelgiant į aplinkybes, būtų tinkamai atsižvelgiama į įvairių interesų pusiausvyrą; mano, kad strateginis ES savarankiškumas turi būti pagrindinis tikslas sprendžiant vaistų trūkumo problemą, kad pacientams būtų užtikrinta geresnė prieiga prie jų; primena 2021 m. gegužės 5 d. Komisijos komunikatą „Naujosios 2020 m. pramonės strategijos atnaujinimas. Bendrosios rinkos stiprinimas siekiant Europos ekonomikos atsigavimo“ (COM(2021)0350), kuriame nurodyta, kad ES vaistų sudedamųjų dalių ir kitų su sveikata susijusių produktų srityje yra strategiškai priklausoma nuo ne ES valstybių ir dėl to ES gali būti pažeidžiama ir tai gali pakenkti jos pagrindiniams interesams, taip pat kad šie klausimai turėtų būti sprendžiami vaistų strategijoje;
9. primena, kad intelektinės nuosavybės apsauga ES yra labai svarbi, jei ES nori užsitikrinti nepriklausomybę nuo ne ES valstybių ir sustiprinti savo strateginį savarankiškumą vaistų srityje; pabrėžia, kad intelektinės nuosavybės teisėmis skatinamas prieinamumas, inovacijos ir konkurencingumas šiame sektoriuje, taip pat gerinama vaistų sauga ir pacientų sauga; pažymi, kad reikėtų rasti pusiausvyrą tarp intelektinės nuosavybės apsaugos, inovacijų skatinimo, galimybės gauti vaistų užtikrinimo ir visuomenės sveikatos apsaugos; ragina stiprinti valstybių narių vaidmenį gerinant ES institucijų, nacionalinių valdžios institucijų, sveikatos priežiūros specialistų, pramonės atstovų ir suinteresuotųjų subjektų bendravimą ir bendradarbiavimą, siekiant nustatyti bendrus metodus, visų pirma susijusius su COVID-19 pandemijos keliamais iššūkiais;
10. pabrėžia, kad persvarstant teisinių paskatų ir įpareigojimų sistemą, kuria remiamos inovacijos, vaistų prieinamumas ir įperkamumas visoje ES, pripažintas ryšys su intelektinės nuosavybės teisėmis;
11. ragina stiprinti valstybių narių vaidmenį bendradarbiaujant ir plėtojant geriausią praktiką, siekiant nustatyti ir šalinti pagrindines vaistų trūkumo ES rinkose priežastis ir taip pašalinti likusias kliūtis, trukdančias pacientams laiku ir veiksmingai gauti vaistus; atkreipia dėmesį į tai, kad vaistų įperkamumas tebėra iššūkis nacionalinėms sveikatos priežiūros sistemoms; primena, kad sveikatos krizių ar ekstremaliųjų situacijų atvejais intelektinės nuosavybės sistemos pakeitimų nepakanka trumpalaikiams poreikiams patenkinti ir kad priverstinis licencijavimas turėtų būti galimas tik išimtiniais atvejais,

kai neįmanoma rasti jokio kito sprendimo ir kai atrodo, kad priverstinė licencija yra pagrįsta ir būtina siekiant veiksmingai padidinti gamybos pajėgumus;

12. pabrėžia, kad priverstinio licencijavimo sistemos turi būti platesnio masto ES veiksmų, kuriais siekiama spręsti vaistų prieinamumo klausimą, dalis; ragina Komisiją išnagrinėti teisinės ir ekonominės savanoriškų ir priverstinių licencijų pasekmes ir jų teikiamas galimybes siekiant spręsti vaistų trūkumo ES problemą;
13. yra susirūpinęs dėl to, kad galimybė gauti vaistų tebėra jų kainų klausimas; primygtinai ragina Komisiją įpareigoti valstybes nares užtikrinti didesnę informacijos apie kainas skaidrumą ir spręsti strateginės kainodaros, kuria siekiama vienintelio tikslo – ekonominės naudos ir kuri lemia nepalankias sąlygas pacientams, klausimą;
14. pabrėžia, kad moksliniai tyrimai ir plėtra (MTP) yra itin svarbūs novatoriškų vaistų, gydymo metodų ir diagnostikos vystymui; pabrėžia, kad svarbu investuoti į mokslinius tyrimus ES ir sudaryti jiems palankesnes sąlygas siekiant sukurti klestintį ES farmacijos sektorių ir užtikrinti, kad ES taptų pasaulio rinkos lydere esamų vaistų gerinimo ir naujų vaistų kūrimo srityse, o dėl to galėtų padidėti valstybėse narėse registruotų patentų skaičius; pabrėžia, kad vienas iš prioritetų turėtų būti vaistų kūrimas srityse, kuriose gydymo poreikiai patenkinti neveiksmingai, nepatenkinti visai arba kuriose komercinis interesas nedidelis; atkreipia dėmesį į tai, kad viešuosiuose moksliniuose tyrimuose daugiausia dėmesio visų pirma turėtų būti skiriama nedidelės komercinės svarbos sritims, pvz., retiesiems ir pediatrijoms vaistams ir vaistams, skirtiems atsparumui antimikrobinėms medžiagoms gydyti; atsižvelgdamas į tai, primena esminį vaidmenį, kurį atlieka DI, ir į jo kaip varomosios jėgos potencialą sveikatos ir vaistų sektorių mokslinių tyrimų ir plėtros srityse;
15. pabrėžia, kad ES moksliniai tyrimai atlieka pagrindinį vaidmenį kuriant naujus vaistus ir gydymo būdus, ir kad svarbu pašalinti visas nereikalingas kliūtis, ypač kilus sveikatos krizei, kad tyrėjai galėtų rasti mokslinius sprendimus išskirtinėmis laiko ir veiksmingumo apribojimo sąlygomis; remia visas teisinės paskatas plėtoti novatoriškus MTP projektus, pvz., VACCELERATE, ir užtikrinti jų tvarumą ilguoju laikotarpiu; ragina Komisiją įvertinti Pasaulio sveikatos organizacijos prieigos prie su COVID-19 susijusių technologijų priemonės (C-TAP) rezultatus, kad būtų sudarytos sąlygos kuo daugiau dalytis žiniomis, intelektine nuosavybe ir duomenimis sveikatos technologijų, susijusių su COVID-19, srityje;
16. ragina Komisiją kuo anksčiau atlikti Reglamento (ES) 2019/933 dėl medicinos produktų papildomos apsaugos liudijimo (PAL) vertinimą, kad, atsižvelgiant į pastarojo meto išskirtines aplinkybes ir siekiant pasaulio mastu atkurti vienodas sąlygas generinių ir biologiškai panašių vaistų gamintojams ES, būtų galima peržiūrėti PAL netaikymo veiksmingumą; mano, kad atliekant šį vertinimą taip pat turėtų būti nagrinėjamas PAL apsaugos išimties poveikis liudijimų savininkų vykdomiems naujoviškų vaistų moksliniams tyrimams ir gamybai Europos Sąjungoje ir atsižvelgiama į skirtingų susijusių interesų pusiausvyrą, visų pirma visuomenės sveikatą, viešąsias išlaidas ir, šiomis aplinkybėmis, galimybę gauti vaistų Europos Sąjungoje;
17. pabrėžia, kad visapusiškas naudojimas naujų novatoriškų technologijų teikiamomis galimybėmis taip pat priklauso nuo tinkamo sveikatos duomenų panaudojimo ir prieigos

prie jų, nes tai gali padėti paspartinti galimų veikliųjų medžiagų nustatymą ir padėti kurti naujus vaistus ar gydymo būdus; pažymi, kad dabartinė COVID-19 krizė jau parodė, kad dalijimasis duomenimis yra naudingas spartinant mokslinius tyrimus ir stiprinant visuomenės sveikatos priežiūros sistemas visoje ES siekiant gelbėti gyvybes;

18. mano, kad turi būti padidinta saugi ir atvira prieiga prie sąveikių sveikatos duomenų, kartu visapusiškai laikantis ES duomenų apsaugos taisyklių, ir ragina kurti platformas, skirtas stebėti vakcinų saugumą ir veiksmingumą ir teikti informaciją apie jų saugumą ir veiksmingumą po leidimo suteikimo procedūros;
19. visapusiškai remia Komisijos intelektinės nuosavybės veiksmų plane pateiktą pasiūlymą atnaujinti įvairias esamas intelektinės nuosavybės priemones ir pritaikyti jas skaitmeniniam amžiui, be kita ko, gerinant papildomos apsaugos liudijimus (PAL), skirtus patentuotiems vaistams;
20. atkreipia dėmesį į patentų ir PAL galiojimo skirtumus įvairiose valstybėse narėse; atsižvelgdamas į tai pabrėžia, kad svarbu nedelsiant nustatyti bendrąjį patentą, kad patentų apsauga ir taikymas visoje ES būtų užtikrinami vieno langelio principu, ir siekiant išvengti patentų rinkos susiskaidymo ir kliūčių, kurių gali kilti vykdant mokslinius tyrimus ir inovacijas, rizikos;
21. pabrėžia, kokia svarbi yra savalaikė ir sveika konkurencija, kad būtų užtikrintos vienodos galimybės gauti vaistų; ragina Komisiją nuodugniai įvertinti faktinį bet kokio pasiūlymo dėl bendrojo PAL ar vieningo PAL poveikį generiniams ir biologiškai panašiams vaistams ir vienodoms pacientų galimybėms gauti gydymą;
22. ragina Komisiją užtikrinti vienodą ir veiksmingą preliminarių draudimų skyrimo sąlygų, įskaitant proporcingumą, taikymą; rekomenduoja ES nuosekliai taikyti Intelektinės nuosavybės teisių gynimo direktyvą dėl žalos atlyginimo konkuruojančioms įmonėms tais atvejais, kai esama pavėluotos konkurencijos, susijusios su nepatentuotais vaistais;
23. pabrėžia, kad intelektinė nuosavybė atlieka lemiamą vaidmenį plečiant ir vystant mažąsias ir vidutines įmones (MVĮ), kurioms kenkia žinių apie procedūras trūkumas ir tai, kad viešai nepaskelbtos ar nepakankamu mastu paskelbtos šioms įmonėms siūlomos galimybės; ragina sukurti MVĮ veiksmingesnę intelektinės nuosavybės sistemą, imantis priemonių, kuriomis būtų supaprastintos intelektinės nuosavybės registracijos procedūros (pvz., reformuojant ES teisės aktus dėl pramoninio dizaino), siekiant pagerinti galimybes gauti strateginių patarimų dėl intelektinės nuosavybės ir sudaryti geresnes sąlygas intelektinę nuosavybę naudoti kaip veiksmingą priemonę finansavimui gauti; pabrėžia, kad reikia skirti daugiau išteklių ES lygmeniu, siekiant kovoti su neteisėtomis ir išnaudojamojo pobūdžio praktikomis vaistų rinkoje; atsižvelgdamas į tai pabrėžia, kad reikia sukurti naujas finansavimo eilutes, pagal kurias būtų remiamos naujų startuolių ir MVĮ pastangos medicininių biotechnologijų srityje;
24. palankiai vertina iniciatyvą pradėti bandomąjį projektą, kuriuo siekiama išbandyti pagrindų nuostatas dėl naujų indikacijų skirti nepatentuotus vaistus ir galimų reguliavimo veiksmų pagrindą; atsižvelgdamas į tai pabrėžia, kad pramonės ir akademinės bendruomenės indėlis ir jų dalyvavimas yra būtini ir svarbūs;
25. primena, kad labai svarbu toliau plėtoti, tobulinti ir atnaujinti ES intelektinės

nuosavybės sistemas siekiant užtikrinti, kad idėjos ir išradimai galėtų būti veiksmingai plėtojami ir pateikiami rinkai, ypač kad tai galėtų daryti MVĮ ir tai būtų daroma dėl MVĮ; pabrėžia tvirtos, veiksmingos ir subalansuotos intelektinės nuosavybės ir komercinių paslapčių apsaugos sistemos svarbą, taip pat būtinybę parengti nuoseklią bendrą strategiją, pagal kurią būtų užtikrinta tiek inovacijų apsauga, tiek sąžininga prieiga prie jų; ragina Komisiją pasinaudoti visomis turimomis priemonėmis, kad būtų užkirstas kelias suklastotiems produktams patekti į rinką, siekiant apsaugoti intelektinės nuosavybės teisių turėtojus ir ES piliečius, nes tokie produktai dažnai yra prastos kokybės ir pavojingi sveikatai ir daro didelį ekonominį poveikį – manoma, kad ES farmacijos pramonė dėl to praranda ne mažiau kaip 10 mlrd. EUR ir 37 000 darbo vietų; pažymi, kad techninė pagalba valstybėms narėms yra būtina siekiant tinkamai įgyvendinti Europos vaistų patvirtinimo sistemą (angl. *European Medicines Verification System*); pabrėžia, kad reikia užtikrinti pažangų intelektinės nuosavybės naudojimą ir geriau kovoti su intelektinės nuosavybės vagystėmis, nes pažangi šios srities politika yra būtina, siekiant padėti įmonėms augti, kurti darbo vietas ir saugoti bei plėtoti tai, dėl ko jos yra išskirtinės ir konkurencingos;

26. apgailestauja, kad valstybės narės yra mažiau patrauklios mokslinių tyrimų ir plėtos farmacijos sektoriuje aspektu nei kitos valstybės; pabrėžia, kad ES turėtų sutelkti dėmesį į tinkamų veikliųjų medžiagų, žaliavų ir vaistų gamybos pajėgumų plėtojimą, kad būtų galima sumažinti priklausomybę nuo išorės šaltinių; primena, kad reikia grąžinti svarbiausių vaistų gamybą į ES; todėl ragina Komisiją teikti pirmenybę vaistų gamybai ES ir suteikti galimybes valstybėms narėms sudaryti viešąsias sutartis su įvairiomis ES farmacijos laboratorijomis, gaminančiomis vakcinas, siekiant išvengti dozių trūkumo ir užtikrinti žmonių saugumą ES krizės metu; ragina supaprastinti procedūras ir sumažinti našta siekiant skatinti naujų rinkai skirtų produktų kūrimą; ragina imtis priemonių siekiant pagerinti veiklos visoje vertės grandinėje sąveiką ir pritraukti strateginių investicijų į vaistų ir medicinos priemonių mokslinius tyrimus, plėtrą, gamybą ir platinimą ES;
27. pabrėžia, kad investicijos į mokslinius tyrimus ir plėtrą yra brangios ir rizikingos; pabrėžia, kad patentais ketinama suteikti tam tikrą investicinę grąžos garantiją, tačiau patentų sistema taip pat yra sukurta tam, kad išradėjų interesai būtų suderinti su visuomenės interesais; todėl pakartoja, kad farmacijos įmonėms reikia intelektinės nuosavybės teisių ir kartu patentų, kad gautų pelno ir toliau kurtų inovacijas, be kita ko, atsižvelgdamos į vartotojų ir pacientų interesus;
28. pabrėžia, kad pagal vykdomą MTP klinikiniai vaistų tyrimai labai retai sėkmingai užbaigiami ir kad todėl vykdam MTP negaunama galutinio vaistų patvirtinimo;
29. pabrėžia, kad patentų sistemos visame pasaulyje yra rengiamos taip, kad tam tikrą laiką, tik kol galioja patentas, išradėjui būtų galima komerciškai naudotis savo patentu, ir kad vėliau bet kas gali laisvai naudotis atitinkamu išradimu;
30. pažymi, kad beveik visą laiką radikalias inovacijas farmacijos sektoriuje skatina MVĮ; pabrėžia, kad svarbu sukurti tinkamas teises ir veiklos sistemas, kurios sudarytų sąlygas pramonės dinamiškumui ir lankstumui, kad atsargas būtų galima greitai papildyti atsižvelgiant į kiekvienos šalies pacientų poreikius ir naudojant regionines tiekimo strategijas, taip pat pabrėžia, kad reikia nustatyti reguliavimo sprendimus, kurie

palengvintų lanksčias ir kintamo masto gamybos ir platinimo strategijas; pabrėžia, kad reikia pradėti dialogą su pramonės atstovais siekiant rasti perspektyvius sprendimus, kuriais būtų didinami bendri jų pajėgumai užkirsti kelią stygiui; ragina Komisiją kuo mažesnėmis sąnaudomis sukurti skaitmeninę platformą, kuri būtų valstybių narių ryšių palaikymo punktas, teikiantis informaciją ir užtikrinantis komunikaciją ir konsultacijų teikimą valstybėms narėms, kad jos galėtų dalyvauti inovacijų projektuose nacionaliniu ir ES lygmenimis; atsižvelgdamas į tai, ragina valstybes nares dalytis savo praktika siekiant skatinti inovacijas;

31. galiausiai pabrėžia, kokia svarbi ES įmonėms yra sutarties laisvė tokiuose strategiškai svarbiuose sektoriuose, kaip vaistų sektorius, kiek tai susiję su licencijavimu, intelektinės nuosavybės teisių apsauga ir veiksmingu bei harmoningu jų taikymu, be kita ko, ir ne ES valstybėse, kuriose šios įmonės veikia; ragina Komisiją šiuo tikslu parengti ir taikyti naujas ir patobulinti galiojančias priemones ir tvarką, pavyzdžiui, MVI skirtą intelektinės nuosavybės teisių pagalbos tarnybą; ragina Komisiją užtikrinti, kad visuomenė galėtų lengvai susipažinti su patentų ar licencijų sąlygomis, ir teikti informaciją apie klinikinius ir ikiklinikinius tyrimus ir viešojo bei privačiojo sektorių indėlius;
32. siūlo Komisijai atidžiai stebėti vaistų rinką ir farmacinių duomenų apsaugą, visų pirma siekiant pagerinti galimybes gauti generinių ir biologiškai panašių vaistų, siūlyti daugeliui pacientų įperkamas gydymo paslaugas ir sutaupyti sveikatos priežiūros išlaidų dėl teigiamo konkurencijos poveikio kainoms; atkreipia dėmesį į tai, kad generinių vaistų gamintojai dažnai yra regioninės įmonės, kurios yra mažiau atsparios tiekimo problemoms ir rinkos sukretimams; primygtinai ragina Komisiją skatinti teisinius sprendimus, kuriais būtų skatinamas generinių vaistų gamybos konkurencingumas, kartu išlaikant tinkamą teisinę pusiausvyrą tarp generinių ir naujoviškų vaistų; pritaria didesnei generinių ir biologiškai panašių vaistų konkurencijai, kartu užtikrinant tinkamą rinkos apsaugos mechanizmą; pabrėžia, kad vadinamosios „Bolar“ išimties, pagal kurią patentuotų produktų bandymai gali būti atliekami siekiant paremti paraiškas dėl prekybos generiniais ir biologiškai panašiais vaistais leidimų, ir tai nelaikytina patentų teisių ar vaistų papildomos apsaugos liudijimų (PAL) pažeidimais, persvarstymas galėtų būti vykdomas tik atlikus išsamų poveikio vertinimą;
33. primena Komisijai, kad valstybėms narėms suteikti įgaliojimai nusistatyti savo inovacijų procesų prioritetus naujų antibiotikų gamybos srityje; pabrėžia, kad reikia užtikrinti galimybę gauti naujų antibiotikų, išlaikant galimybę naudotis jau turimais;
34. pažymi, kad inovacijų raida yra gerokai spartesnė nei teisės akty; ragina Komisiją numatyti atitinkamą lankstumą reglamentavimo sistemoje, siekiant kuo greičiau ir veiksmingiau reaguoti į naujus rinkos reikalavimus ir produktų paklausą;
35. galiausiai pabrėžia, jog itin svarbu, kad pasaulinėje arenoje ES demonstruotų tvirtą poziciją.

INFORMACIJA APIE PRIĖMIMĄ NUOMONĘ TEIKIANČIAME KOMITETE

Priėmimo data	13.7.2021
Galutinio balsavimo rezultatai	+: 14 -: 2 0: 8
Posėdyje per galutinį balsavimą dalyvavę nariai	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
Posėdyje per galutinį balsavimą dalyvavę pavaduojantys nariai	Alessandra Basso, Brando Benifei, Patrick Breyer, Jorge Buxadé Villalba, Andrzej Halicki, Emmanuel Maurel, Luisa Regimenti, Yana Toom, Bettina Vollath
Posėdyje per galutinį balsavimą dalyvavę pavaduojantys nariai (209 straipsnio 7 dalis)	Gwendoline Delbos-Corfield

GALUTINIS VARDINIS BALSAVIMAS NUOMONĘ TEIKIANČIAME KOMITETE

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

Naudojami ženklai:

+ : už

- : prieš

0 : susilaukė