

MONDELINGE VRAAG MET DEBAT O-0058/09
ingediend overeenkomstig artikel 108 van het Reglement
van Jorgo Chatzimarkakis en Karin Riis-Jørgensen, namens de ALDE-Fractie
aan de Commissie

Betreft: Vervalste geneesmiddelen op internet

Vervalste geneesmiddelen vormen een ernstige bedreiging voor de volksgezondheid en de openbare veiligheid. De EU wordt geconfronteerd met het probleem dat de methoden voor het vervalsen van geneesmiddelen steeds geraffineerder worden. Elk jaar neemt het risico toe dat valse geneesmiddelen via illegale distributieketens de EU binnenkomen. De Commissie is zich bewust van dit probleem en heeft een wijziging voorgesteld van Richtlijn 2001/83/EG¹ van het Europees Parlement en de Raad van 6 november 2001 tot vaststelling van een communautair wetboek betreffende geneesmiddelen voor menselijk gebruik. Het daadwerkelijke voorstel (COM(2008)0668) werd herfst 2008 aangekondigd en in december 2008 voorgelegd aan het Parlement. De Commissie wil met dit voorstel voornamelijk het risico aan de orde stellen dat vervalste geneesmiddelen in de legale distributieketen van geneesmiddelen in de EU terechtkomen.

Vervalste geneesmiddelen belanden voornamelijk (in 80% van de gevallen, zo wijst een recent onderzoek van de Duitse recherche uit) via internet in de legale distributieketen van geneesmiddelen in de EU. Onderneemt de Commissie in dit verband voldoende actie om consumenten tegen dit gevaar te beschermen?

Is de Commissie ervan op de hoogte dat het opstellen van een lijst van internetapotheken en het certificeren van websites illegale handel via internet kan belemmeren en een efficiënt instrument kan zijn voor het aanpakken van de belangrijkste oorzaak van vervalste geneesmiddelen in de EU? Zo ja, welk actieplan hanteert de Commissie om dit instrument ten uitvoer te leggen?

Ingediend: 12.03.2009

Doorgezonden: 16.03.2009

Uiterste datum beantwoording: 23.03.2009

¹ PB L 311 van 28.11.2001, blz. 67.