

**Întrebarea cu solicitare de răspuns oral O-000094/2014
adresată Comisiei**

Articolul 128 din Regulamentul de procedură

Dominique Bilde, Sophie Montel, Mireille D'Ornano, Steeve Briois, Florian Philippot, Mylène Troszczynski, Jean-Marie Le Pen, Marie-Christine Arnautu, Bruno Gollnisch, Dominique Martin, Rikke Karlsson, Harald Vilimsky, Georg Mayer, Marie-Christine Boutonnet, Marine Le Pen, Gerolf Annemans, Mara Bizzotto, Rolandas Paksas, Mario Borghezio, Gianluca Buonanno, Nicolas Bay, Edouard Ferrand, Jean-François Jalkh, Sylvie Goddyn, Philippe Loiseau, Gilles Lebreton, Louis Aliot, Bernard Monot, Joëlle Mélin, Matteo Salvini, Piernicola Pedicini, Marco Zanni, Marco Valli, Marco Zullo, Laura Agea, Daniela Aiuto, Tiziana Beghin, Dario Tamburrano, David Borrelli, Laura Ferrara, Ignazio Corrao, Eleonora Evi, Giulia Moi, Fabio Massimo Castaldo, Isabella Adinolfi, Rosa D'Amato, Marco Affronte

Subiect: Carteluri în industria farmaceutică

În ianuarie 2008, Comisia Europeană a lansat o anchetă sectorială în industria farmaceutică și, la 3 decembrie 2010, a confirmat faptul că inspecții surpriză au avut loc în acest sector.

În timp ce numeroase carteluri intră sub incidența legislației naționale în materie de concurență și astfel nu sunt incluse în domeniul de aplicare al articolului 101 din Tratatul privind funcționarea Uniunii Europene, altele fac pe deplin obiectul jurisdicției europene.

Uniunea Europeană, de obicei foarte promptă în a denunța toate formele de protecționism și obstacolele în calea concurenței, pare să fie mai puțin preocupată de cartelurile între marile laboratoare farmaceutice și concurenții specializați în fabricarea medicamentelor generice.

Într-adevăr, se pare că un număr mai mic de produse noi apare pe piață, iar apariția medicamentelor generice pare uneori întârziată.

1. Poate Comisia să ne prezinte clar concluziile anchetelor sale și măsurile pe care are intenția să le ia pentru a evita crearea de carteluri în sectorul farmaceutic, fie în interiorul Uniunii, fie provenind din țări din afara Uniunii Europene?
2. Va aplica Comisia amenzi grupurilor farmaceutice care abuzează de această practică? Spre informare, Comisia poate impune amenzi între 1 000 și un milion EUR, dar această sumă se poate ridica la 10% din cifra de afaceri realizată de companie.

Depunere: 10.12.2014

Trimisă: 12.12.2014

Termen pentru răspuns: 19.12.2014