

Jautājums, uz kuru jāatbild mutiski O-000070/2021

Komisijai

Reglamenta 136. pants

Jytte Guteland, Sara Cerdas

S&D grupas vārdā

Temats: ES reto slimību rīcības plāns

Lai gan pēdējās divās desmitgadēs īstenotās rīcībpolitikas ir vainagojušās ar milzīgu progresu par labu pacientiem ar retām slimībām, lielākā daļa no šīm rīcībpolitikām ir novecojušas.

ES ir 30 miljoni cilvēku ar retām slimībām, un viņu vajadzības joprojām lielā mērā nav apmierinātas. Diagnozi viņi gaida vidēji piecus gadus, un pēc diagnosticēšanas ārstēšana ir pieejama tikai 6 % no zināmajām retajām slimībām. Pacientus ar retām slimībām nesamērīgi skar arī psiholoģisks, finansiāls un sociāls slājš.

Kopš 2009. gada, kad tika ieviesta jaunākā visaptverošā ES rīcībpolitika reto slimību jomā, tehnikas un zinātnes sasniegumi ir uzlabojuši reto slimību diagnosticēšanu un attiecīgo pacientu ārstēšanu un aprūpi, tāpēc rīcībpolitikas ir novecojušas un dažām vispār ir beidzies termiņš.

ES finansētajā 2021. gada februāra perspektīvas pētījumā "Rare 2030" par reto slimību rīcībpolitikas nākotni aicināts izstrādāt jaunu rīcībpolitikas satvaru reto slimību jomā. Turklāt Revīzijas palāta 2019. gada ziņojumā Komisijai iesaka novērtēt ES reto slimību stratēģiju un to, vai tā līdz 2023. gadam ir jāatjaunina, jākorrigē vai jāaizstāj. Šo aicinājumu Parlaments plaši atspoguļoja 2020. gada 10. jūlija rezolūcijā par ES sabiedrības veselības stratēģiju pēc Covid-19 krīzes.

Nemot vērā iepriekš minēto:

1. Kā Komisija plāno īstenot perspektīvas pētījuma "Rare 2030" ieteikumus?
2. Kad tā plāno veikt Eiropas Revīzijas palātas 2019. gada ziņojumā ieteikto izskatīšanu?
3. Vai Komisija līdz 2023. gadam ieviesīs ES reto slimību rīcības plānu tāda visaptveroša plāna veidā, kur iekļauti pasākumi un mērķrādītāji, lai neatstātu novārtā nevienu cilvēku ar retu slimību?

Iesniegšanas datums: 19.10.2021

Termiņš: 20.1.2022