

Въпрос с искане за устен отговор O-000026/2022

до Комисията

Член 136 от Правилника за дейността

Паскал Аримон, Дулорс Монсерат, Радан Кънев, Синди Франсен, Сирпа Пиетикяйнен, Франсис Фицджералд

от името на групата PPE

Относно: Липса на осезаеми резултати след резолюцията на Парламента от 18 юни 2020 г. относно финансирането на биомедицински изследвания на миалгичния енцефаломиелит (ME/CFS) и борбата срещу „дългия COVID“

На 18 юни 2020 г. Европейският парламент прие резолюция, призоваваща за допълнително финансиране за биомедицински изследвания на миалгичния енцефаломиелит/синдрома на хроничната умора (ME/CFS) и мерки за подобряване на лечението на пациенти с ME/CFS в Европа.

Водещите учени в областта са съгласни, че „дългият COVID“ ще доведе до голямо увеличение на броя на пациентите с ME/CFS, тъй като състоянието често има постинфекциозно начало. ME/CFS може да се превърне в най-големия дългосрочен здравен проблем вследствие на пандемията.

Въпреки това, почти две години след приемането на резолюцията, Комисията не е постигнала никакви осезаеми резултати в духа на текста на Парламента. Въпреки че Комисията обяви широкообхватно изследване, за да проучи как ME/CFS и други недостатъчно проучени състояния, свързани с „дългия COVID“, могат да бъдат включени в бъдещите работни програми на „Хоризонт Европа“, все още няма официална дата за стартиране на изследването. Друг важен стълб за справяне с болестта ще бъде европейската подкрепа за финансиране на изследвания върху биомаркери, центрове за клинични изследвания и клинични изпитвания в сътрудничество с фармацевтичната индустрия. Освен това трябва да се обмисли включването на ME/CFS в Европейската референтна мрежа за редки неврологични заболявания (ERN).

Изправени сме пред криза в областта на общественото здраве, с два милиона пациенти с ME/CFS в ЕС преди пандемията и „дългия COVID“, водещ до десетки хиляди нови пациенти всеки месец, Комисията трябва да действа.

1. Каква оценка дава Комисията на своя отговор на резолюцията на Парламента от 18 юни 2020 г. и кога ще имаме официална дата за стартиране на широкообхватното проучване?
2. Ще подкрепи ли Комисията европейска мрежа за биомедицински изследвания за ME/CFS, която би могла, например, да се основава на опита и знанията на съществуващата мрежа EUROMENE и да доведе до създаването на Европейски център за високи постижения в областта на миалгичния енцефаломиелит/синдрома на хроничната умора (ME/CFS), с което да се даде начало на създаването на регионални центрове в държавите членки?
3. Ще подкрепи ли Комисията сътрудничеството с частния сектор, за да се увеличи броят на клиничните изпитвания за ME/CFS и да се свържат научните изследвания за ME/CFS и „дългия COVID“?
4. Подкрепя ли Комисията разширяването на понятието за редки неврологични заболявания, за да се включи миалгичния енцефаломиелит/синдрома на хроничната умора (ME/CFS)?

Внесен: 27.6.2022

Краен срок: 28.9.2022