

**Ερώτηση με αίτημα προφορικής απάντησης O-000049/2022
προς την Επιτροπή**

Άρθρο 136 του Κανονισμού

Kosma Złotowski (ECR), Anna Zalewska (ECR), Beata Kempa (ECR), Jarosław Kalinowski (PPE), Miriam Lexmann (PPE), Andrzej Halicki (PPE), Bernhard Zimmnick (ID), Αλέξης Γεωργιάδης (The Left), Ryszard Czarnecki (ECR), Karol Karski (ECR), Jörg Meuthen (NI), Maria Grapini (S&D), Valdemar Tomaševski (ECR), Radan Kanev (PPE), Krzysztof Hetman (PPE), Zbigniew Kuźmiuk (ECR), Elżbieta Kruk (ECR), Joanna Kopcińska (ECR), Gianna Gancia (ID), Ondřej Knotek (Renew), Elżbieta Rafalska (ECR), Andżelika Anna Możdżanowska (ECR), Michèle Rivasi (Verts/ALE), Jarosław Duda (PPE), Anna Fotyga (ECR), Hermann Tertsch (ECR), Joachim Stanisław Brudziński (ECR), Andrus Ansip (Renew), Bogdan Rzońca (ECR), Beata Szydło (ECR), Tudor Ciuhodaru (S&D), Μανώλης Κεφαλογιάννης (PPE), Nicola Procaccini (ECR), Beata Mazurek (ECR), Margarita de la Pisa Carrión (ECR), Adam Bielan (ECR)

Θέμα: Ανασυγκρότηση της ευρωπαϊκής παραγωγικής ικανότητας για δραστικές φαρμακευτικές ουσίες

Επί του παρόντος, οι δραστικές φαρμακευτικές ουσίες (ΔΦΟ) που χρησιμοποιούνται σε φάρμακα τα οποία παράγονται στην ΕΕ προέρχονται κυρίως από την Κίνα και την Ινδία (περίπου το 80 % των ΔΦΟ). Ομοίως, περίπου το 40 % του συνόλου των φαρμάκων που πωλούνται στην Ευρώπη προέρχονται από τις προαναφερθείσες χώρες. Για την κατάσταση αυτή ευθύνεται το υψηλό κόστος της παραγωγής ΔΦΟ στην Ευρώπη, το οποίο προκύπτει, μεταξύ άλλων, από την ανάγκη τήρησης αυστηρών περιβαλλοντικών προτύπων.

Ταυτόχρονα, δεν έχουμε δει επαρκείς πρωτοβουλίες σε ενωσιακό επίπεδο που να ενθαρρύνουν τους παρασκευαστές να επενδύσουν στην παραγωγή ΔΦΟ εντός της ΕΕ. Ορισμένες χώρες έχουν ήδη αναγνωρίσει τη σοβαρότητα του προβλήματος και έχουν εισαγάγει τοπικούς μηχανισμούς ώστε να ενθαρρύνουν τους παρασκευαστές να επενδύσουν στην εγχώρια φαρμακευτική παραγωγή. Ωστόσο, για να επιτύχουν τα μέτρα αυτά, πρέπει να αναληφθεί δράση σε επίπεδο ΕΕ.

1. Αναγνωρίζει η Επιτροπή το μέγεθος του προβλήματος της έλλειψης φαρμάκων και την επακόλουθη απειλή για τη δημόσια υγεία στην ΕΕ, που οφείλεται στην εξάρτηση του ευρωπαϊκού φαρμακευτικού τομέα από προμηθευτές ΔΦΟ οι οποίοι βρίσκονται σε τρίτες χώρες;
2. Σε ποιες ενέργειες έχει προβεί μέχρι στιγμής η Επιτροπή ώστε να ενισχύσει την ευρωπαϊκή παραγωγική ικανότητα ΔΦΟ; Έχουν επιτευχθεί τα επιδιωκόμενα αποτελέσματα, συμπεριλαμβανομένης της μετεγκατάστασης της παραγωγής ΔΦΟ στην Ευρώπη;
3. Σχεδιάζει η Επιτροπή να εγκρίνει χωριστή στρατηγική για την επαναφορά της παραγωγικής ικανότητας ΔΦΟ στην ΕΕ, λαμβάνοντας υπόψη την ανάγκη για κανονιστικές αλλαγές και την παροχή οικονομικής στήριξης στις φαρμακευτικές εταιρείες που επιθυμούν να παράγουν δραστικές φαρμακευτικές ουσίες στην Ευρώπη;

Κατάθεση: 16.11.2022

Λήξη προθεσμίας: 17.2.2023