

**Pregunta con solicitud de respuesta oral O-000049/2022
a la Comisión**

Artículo 136 del Reglamento interno

Kosma Złotowski (ECR), Anna Zalewska (ECR), Beata Kempa (ECR), Jarosław Kalinowski (PPE), Miriam Lexmann (PPE), Andrzej Halicki (PPE), Bernhard Zimniok (ID), Alexis Georgoulis (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), Manolis Kefalogiannis (PPE), Nicola Procaccini (ECR), Beata Mazurek (ECR), Margarita de la Pisa Carrión (ECR), Adam Bielan (ECR)

Asunto: Impulsar la producción de ingredientes farmacéuticos activos en Europa

En la actualidad, los ingredientes farmacéuticos activos (IFA) utilizados para producir medicamentos en la UE proceden principalmente de China y de la India (alrededor del 80 % de los IFA). Del mismo modo, alrededor del 40 % de todos los medicamentos vendidos en Europa proceden de dichos países. Esta situación se debe al elevado coste de la producción de IFA en Europa, determinado, entre otras cosas, por la necesidad de respetar unas normas medioambientales estrictas.

Al mismo tiempo, no hemos visto que la UE haya emprendido las iniciativas adecuadas para animar a sus fabricantes a invertir en la producción de IFA dentro de la Unión. Algunos países ya han reconocido la gravedad del problema y han introducido mecanismos locales para animar a los fabricantes a invertir en la producción farmacéutica nacional. Sin embargo, para que estas medidas tengan éxito, es necesario emprender una acción a escala de la UE.

1. El sector farmacéutico europeo no dispone de medicamentos suficientes debido a su dependencia de terceros países para abastecerse de IFA: ¿reconoce la Comisión la magnitud de este problema y la amenaza que supone para la salud pública en la UE?
2. ¿Qué medidas ha adoptado la Comisión hasta la fecha para impulsar la producción de IFA en Europa? ¿Ha conseguido los resultados esperados, entre ellos reubicar la producción de IFA en Europa?
3. ¿Tiene previsto la Comisión adoptar una estrategia específica para impulsar la producción de IFA en la UE, teniendo en cuenta la necesidad de modificar su normativa y apoyar financieramente a las empresas farmacéuticas que deseen producir IFA en Europa?

Presentación: 16.11.2022

Plazo límite: 17.2.2023