

**Suullisesti vastattava kysymys O-000049/2022  
komissiolle**

työjärjestyksen 136 artikla

**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)**

Aihe: Vaikuttavien farmaseuttisten aineiden tuotantokapasiteetin palauttaminen Euroopassa

Tällä hetkellä EU:ssa valmistetuissa lääkkeissä käytettävät vaikuttavat farmaseuttiset aineet tulevat pääasiassa Kiinasta ja Intiasta (noin 80 prosenttia). Vastaavasti noin 40 prosenttia kaikista Euroopassa myydyistä lääkkeistä tulee edellä mainituista maista. Tämä tilanne johtuu Euroopan vaikuttavien farmaseuttisten aineiden tuotannon korkeista kustannuksista, jotka johtuvat muun muassa tiukkojen ympäristönormien noudattamisesta.

Emme ole myöskään nähneet riittäviä EU:n tason aloitteita, joilla kannustettaisiin valmistajia investoimaan vaikuttavien farmaseuttisten aineiden tuotantoon EU:ssa. Jotkin maat ovat jo tunnustaneet ongelman vakavuuden ja ottaneet käyttöön paikallisia mekanismeja, joilla kannustetaan valmistajia investoimaan kotimaiseen lääketuotantoon. Näiden toimenpiteiden onnistuminen edellyttää kuitenkin EU:n laajusten toimien käynnistämistä.

1. Tunnustaako komissio lääkepulan ja siitä kansanterveydelle EU:ssa aiheutuvan uhan laajuuden, joka johtuu Euroopan lääkealan riippuvuudesta kolmansien maiden vaikuttavien farmaseuttisten aineiden toimittajista?
2. Mitä toimia komissio on tähän mennessä toteuttanut vaikuttavien farmaseuttisten aineiden tuotantokapasiteetin vahvistamiseksi Euroopassa ja ovatko nämä toimet tuottaneet toivottuja tuloksia, mukaan lukien kyseisten aineiden tuotannon siirtäminen Eurooppaan?
3. Aikooko komissio hyväksyä erillisen strategian vaikuttavien farmaseuttisten aineiden tuotantokapasiteetin palauttamiseksi EU:ssa, kun otetaan huomioon tarve muuttaa sääntelyä ja tukea lääkeyhtiöitä, jotka haluavat tuottaa vaikuttavia farmaseuttisia aineita Euroopassa?

Jätetty: 16.11.2022

Määräaika: 17.2.2023