

SCHRIFTELIJKE VRAAG P-4088/08
van Zsolt László Becsey (PPE-DE)
aan de Commissie

Betreft: Classificering van geneesmiddelen onder het gemeenschappelijk douanetarief

Kan volgens de Commissie een geneesmiddel dat op de markt is gebracht met een geldige marketingautorisering door een geneesmiddelenautoriteit van een lidstaat, onder een ander GTT-hoofdstuk worden geclassificeerd dan 3004-"geneesmiddelen" (hoofdstuk 30 "geneesmiddelen") enkel en alleen omdat de hoeveelheid samenstellende stoffen (vitaminen en mineralen) bij de aanbevolen dagelijkse dosis die op het etiket staat aangeschreven, niet beduidend hoger ligt dan de aanbevolen dagelijkse dosering (RDA) voor de bescherming van de gezondheid of het welzijn?

Kan een medisch product met een marketingautorisering worden geclassificeerd onder een ander GTT-nummer dan 3004 enkel en alleen omdat het product niet een hoeveelheid vitamines en/of mineralen bevat die in overeenstemming zijn met een veelvoud van de RDA (in het algemeen drie keer de RDA)?