

## Politika farmaċewtika ġdida tal-UE li tibqa' valida fil-futur



© Ivan Traimak/Adobe Stock

**Mediċini affordabbi, il-prevenzjoni ta' skarsezzi u industrija newtrali għall-klima – il-Parlament jagħmel pressjoni għal politika farmaċewtika ġdida tal-UE.**

Matul is-sessjoni plenarja ta' Novembru fi Strasburgu, [il-PE stabbilixxa sensiela ta' rakkomandazzjonijiet](#) għall-aġġornament tal-leġiżlazzjoni farmaċewtika tal-UE 2022.

Fl-2019, l-Aġenzija Ewropea għall-Mediċini (EMA) awtorizzat 103 mediċina orfni – biex tittratta kundizzjonijiet medici rari – iż-żgħid nofshom biss waslu fis-suq, b'dewmien medju ta' sentejn. Din hija biss waħda mill-kwistjonijiet imqajma [f'rapport dwar il-politika farmaċewtika tal-UE](#). Biex isolvu din il-problema, il-Membri tal-PE talbu għal ċinijiet iqsar ta' approvazzjoni mill-aġenziji nazzjonali u allinjament mal-EMA biex jiġi żgurat aċċess rapidu u ugwali għall-mediċini madwar

I-UE.

Aqra aktar dwar [il-miżuri tas-saħħha pubblika tal-UE](#)

## L-iskarsezza tal-medicini

Il-krīzi tal-COVID-19 enfasizzat l-iskarsezza tal-medicini u t-tagħmir mediku li poġġew lill-pazjenti f'riskju u lis-sistemi tas-saħħha nazzjonali taħt pressjoni. Il-Parlament stieden lill-Kummissjoni tindirizza l-kawżi ewlenin tal-iskarsezzi u tiproponi soluzzjonijiet sostenibbli, inkluž id-dħul f'waqtu fis-suq ta' medicini generici u bijosimili, sabiex tiżgura li l-pazjenti jkollhom aċċess għal medicini sikuri u affordabbli.

Sib aktar dwar [l-iskarsezza tal-medicini u s-soluzzjonijiet tal-Parlament](#)

## Industrija farmaċewtika li ma tagħmilx ħsara lill-ambjent

Il-Parlament qal ukoll li l-industrija farmaċewtika għandha ssir favur l-ambjent u č-ċikli tal-ħajja tal-prodotti għandhom ikunu newtrali għall-klima. Il-PE enfasizza l-htieġa li tissaħħħah ir-reziljenza tal-manifattura u tal-provvista tal-UE u li tiżdied it-trasparenza fil-prezzijiet u l-finanzjament pubbliku tar-R&Ż.

Il-Membri tal-PE jirrakkomandaw kampanji ta' sensibilizzazzjoni kkoordinati dwar [ir-rezistenza antimikrobika](#); u l-iżvilupp ta' kapacità xierqa għall-produzzjoni sostenibbli ta' sustanzi attivi, materja prima u medicini sabiex titnaqqas id-dipendenza minn sorsi esterni.

Ir-rapport jistieden lill-Kummissjoni timplimenta bis-shiħiħ ir-Regolament dwar il-Provi Kliniči biex tiffaċilita t-tnedja ta' provi kliniči kbar imwettqa b'mod armonizzat u kkoordinat fil-livell tal-UE.

### Skopri aktar

Kummissjoni Ewropea: Strategija farmaċewtika għall-Ewropa

Stqarrija għall-istampa: Is-saħħha tal-UE: Il-Membri tal-PE jappellaw għal politika farmaċewtika tal-UE li tibqa' valida fil-futur

[Fajl tal-proċedura](#)



Direttorat Ġenerali għall-Komunikazzjoni

Parlament Ewropew - Spokesperson: Jaume Duch Guillot

Kuntatt: webmaster@europarl.eu