

**Vraag met verzoek om mondeling antwoord O-000035/2016
aan de Commissie**

Artikel 128 van het Reglement

Françoise Grossetête, Mairead McGuinness, Esteban González Pons
namens de PPE-Fractie

Matthias Groote, Pavel Poc, Nicola Caputo, Soledad Cabezón Ruiz
namens de S&D-Fractie

Julie Girling, Bolesław G. Piecha
namens de ECR-Fractie

Gerben-Jan Gerbrandy, Maite Pagazaurtundúa Ruiz, Beatriz Becerra Basterrechea
namens de ALDE-Fractie

Kateřina Konečná, Stefan Eck, Eleonora Forenza, Estefanía Torres Martínez, Lynn Boylan, Miguel Urbán Crespo, Lola Sánchez Caldentey, Barbara Spinelli, Josu Juaristi Abaunz, Fabio De Masi, Jiří Maštálka, Merja Kyllönen, Ángela Vallina, Paloma López Bermejo, Patrick Le Hyaric, Tania González Peñas, Xabier Benito Ziluaga, Marisa Matias
namens de GUE/NGL-Fractie

Bas Eickhout, Jill Evans
namens de Verts/ALE-Fractie

Piernicola Pedicini, Eleonora Evi, Marco Affronte, David Borrelli, Marco Zullo, Rosa D'Amato, Fabio Massimo Castaldo, Isabella Adinolfi, Laura Ferrara, Tiziana Beghin, Rolandas Paksas, Peter Lundgren, Tim Aker, William (The Earl of) Dartmouth, John Stuart Agnew
namens de EFDD-Fractie

Betreft: Thalidomide

In 2015 vierde de Commissie de 50e verjaardag van de eerste farmaceutische wetgeving in Europa voor het waarborgen van de veiligheid van geneesmiddelen. Het thalomideschandaal was een van de hoofdredenen voor het opstellen van de farmaceutische wetgeving van de EU, die sindsdien steeds verder op punt is gesteld om ervoor te zorgen dat op de markt gebrachte geneesmiddelen de garantie bieden op hoge kwaliteits- en veiligheidsnormen. Het EU-recht inzake geneesmiddelen in Europa is dus intrinsiek verbonden met dit schandaal.

Thalomide werd aan het einde van de jaren vijftig en het begin van de jaren zestig gebruikt als geneesmiddel ter verlichting van ochtendmisselijkheid bij zwangere vrouwen, alsook als behandeling tegen hoofdpijn, slapeloosheid en verkoudheid. Deze behandeling werd in verschillende Europese landen gedurende een aantal jaren gecommercialiseerd, en ze bleek ernstige bijwerkingen te hebben bij zwangere vrouwen, die baby's met aangeboren misvormingen ter wereld brachten. In verscheidene EU-landen die zijn getroffen door dit schandaal zijn slachtoffers nog steeds op zoek naar een oplossing om de kosten van hun medische en fysieke toestand, die met de jaren erger wordt, te kunnen betalen.

Zou de Commissie in deze context precies kunnen omschrijven welke maatregelen zijn getroffen en nog getroffen zullen worden op EU-niveau om de thalomideschtoffers en hun naasten daadwerkelijke steun en bijstand te verlenen? Is de Commissie van mening, aangezien thalomide voorgeschreven werd in verschillende Europese landen, dat er een kaderprotocol op Europees niveau moet komen waardoor alle door thalomide getroffen Europese burgers een vergelijkbare schadevergoeding ontvangen ongeacht de lidstaat waar ze vandaan komen?

Ingediend: 29.2.2016

Doorgezonden: 2.3.2016

Uiterste datum beantwoording: 9.3.2016