

Otázka k ústnímu zodpovězení O-000049/2022

Komisi

článek 136 jednacího řádu

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), Andželika 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)

Předmět: Obnova evropských výrobních kapacit pro farmakologicky účinné látky

V současné době se pro výrobu léčivých přípravků v EU používají farmakologicky účinné látky, které pochází především z Číny a Indie (přibližně z 80 %). Z těchto zemí pochází také kolem 40 % všech léčivých přípravků, které se v Evropě prodávají. V Evropě jsou totiž náklady na výrobu farmakologicky účinných látek vysoké, neboť musí mimo jiné splňovat přísné normy v oblasti životního prostředí.

Na úrovni EU zároveň neexistují odpovídající iniciativy, které by výrobce motivovaly k investicím do výroby těchto látek v rámci EU. Některé země si vážnost tohoto problému již uvědomily a zavedly místní mechanismy, jimiž motivují výrobce k investicím do výroby léčivých přípravků na domácí půdě. Aby však mohla být tato opatření úspěšná, je třeba problém aktivně řešit v celé EU.

1. Uznává Komise, že kvůli závislosti evropského farmaceutického odvětví na dodavatelích farmakologicky účinných látek ze třetích zemí má EU nedostatek léků, což ohrožuje veřejné zdraví v EU a představuje rozsáhlý problém?
2. Jaká opatření Komise dosud podnikla, aby posílila evropské výrobní kapacity farmakologicky účinných látek? Přinesla tato opatření předpokládané výsledky? Došlo například k přemístění výroby těchto látek do Evropy?
3. Plánuje Komise přijmout samostatnou strategii pro obnovu výrobní kapacity pro farmakologicky účinné látky v EU? Zohlední přitom, že je zapotřebí provést regulační změny a poskytnout finanční podporu farmaceutickým společnostem, které chtějí farmakologicky účinné látky vyrábět v Evropě?

Předložení: 16.11.2022

Platná do: 17.2.2023