

**Pytanie wymagające odpowiedzi ustnej O-000049/2022  
do Komisji**

Art. 136 Regulaminu

**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)**

Przedmiot: Odbudowa europejskich zdolności produkcyjnych w zakresie farmaceutycznych składników czynnych

Obecnie farmaceutyczne składniki czynne (API) stosowane w lekach produkowanych w UE pochodzą głównie z Chin i Indii (około 80 %). Z tych samych krajów pochodzi też około 40 % wszystkich leków sprzedawanych w Europie. Sytuacja ta wynika z wysokich kosztów produkcji API w Europie, m.in. w związku z koniecznością spełnienia surowych norm środowiskowych.

Jednocześnie nie widzimy odpowiednich inicjatyw na szczeblu UE, które zachęcałyby producentów do inwestowania w produkcję API w UE. Niektóre kraje dostrzegły już powagę problemu i wprowadziły lokalne mechanizmy zachęcające producentów do inwestowania w krajową produkcję farmaceutyczną. Aby jednak środki te przyniosły sukces, należy podjąć działania na szczeblu UE.

1. Czy Komisja dostrzega skalę problemu niedoboru leków i wynikającego z niego zagrożenia dla zdrowia publicznego w UE, ponieważ europejski sektor farmaceutyczny jest uzależniony od dostawców API z państw trzecich?
2. Jakie działania podjęła dotychczas Komisja w celu wzmocnienia europejskich zdolności produkcyjnych API i czy działania te przyniosły zamierzone rezultaty, np. w postaci przeniesienia produkcji API do Europy?
3. Czy Komisja zamierza przyjąć odrębną strategię przywrócenia zdolności produkcyjnych API w UE, biorąc pod uwagę potrzebę zmian regulacyjnych i wspierania finansowo firm farmaceutycznych pragnących produkować farmaceutyczne składniki czynne w Europie?

Przedłożone: 16.11.2022

Termin ważności: 17.2.2023