

**Întrebarea cu solicitare de răspuns oral O-000049/2022
adresată Comisiei**

Articolul 136 din Regulamentul de procedură

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)

Subiect: Reconstruirea capacității europene de producție a ingredientelor farmaceutice active

În prezent, ingredientele farmaceutice active (API) utilizate în medicamentele produse în UE provin în principal din China și India (aproximativ 80 % din API). În mod similar, aproximativ 40 % din totalul medicamentelor vândute în Europa provin din țările menționate mai sus. Această situație este cauzată de costul ridicat al producției de API în Europa, determinat, printre altele, de necesitatea de a respecta standarde de mediu stricte.

În același timp, nu am observat inițiative adecvate la nivelul UE pentru a încuraja producătorii să investească în producția de API în UE. Unele țări au recunoscut deja gravitatea problemei și au introdus mecanisme locale pentru a încuraja producătorii să investească în producția farmaceutică internă. Totuși, pentru ca aceste măsuri să aibă succes, trebuie lansate acțiuni la nivelul UE.

1. Recunoaște Comisia amploarea problemei penuriei de medicamente și a amenințării pe care aceasta o reprezintă pentru sănătatea publică în UE, ca urmare a dependenței sectorului farmaceutic european de furnizorii de API din țări terțe?
2. Ce măsuri a luat Comisia până în prezent pentru a întări capacitatea europeană de producție de API și au obținut aceste acțiuni rezultatele scontate, inclusiv relocarea producției de API în Europa?
3. Intenționează Comisia să adopte o strategie separată pentru refacerea capacității de producție a API în UE, ținând seama de necesitatea unor modificări în materie de reglementare și de sprijin financiar pentru companiile farmaceutice care doresc să producă ingrediente farmaceutice active în Europa?

Depunere: 16.11.2022

Data-limită: 17.2.2023