

## **EFPIA odpowiada na przyjęcie przez Komisję ENVI poprawek do prawodawstwa farmaceutycznego**

Członkowie Komisji Ochrony Środowiska Naturalnego, Zdrowia Publicznego i Bezpieczeństwa Żywności (ENVI) Parlamentu Europejskiego zatwierdzili dziś poprawki do unijnego prawodawstwa farmaceutycznego, zanim ostateczny tekst zostanie poddany pod głosowanie na posiedzeniu plenarnym w dniu 10 kwietnia 2024 r.

Komentując dzisiejsze głosowanie, dyrektor generalna EFPIA, Nathalie Moll, powiedziała

*"Aktualizacja europejskich ram politycznych ma kluczowe znaczenie dla przyszłości branży, która jest jednym z najważniejszych strategicznych aktywów Europy, wnosząc większy wkład w bilans handlowy regionu niż jakikolwiek inny sektor.*

*Pomimo pragmatycznych poprawek do pierwotnego tekstu, branża nadal obawia się, że wpływ netto propozycji sprawi, że Europa stanie się mniej konkurencyjna i mniej atrakcyjna jako region badań i rozwoju leków i szczepionek. Trudno zrozumieć, w jaki sposób zmniejszenie zachęt dla firm do odkrywania, opracowywania i dostarczania nowych terapii w Europie leży w najlepszym interesie pacjentów w regionie.*

*Zgodnie z tymi propozycjami jest wysoce prawdopodobne, że firmy będą nadal przenosić zasoby - badania i rozwój, badania kliniczne, zaawansowaną produkcję oraz umiejętności naukowe i akademickie - do obszarów o bardziej ambitnych strategiach w zakresie nauk przyrodniczych.*

*Podczas gdy posłowie do PE głosują nad zmienionym tekstem na sesji plenarnej, a dyskusje w Radzie są kontynuowane, EFPIA i jej członkowie podkreślają potrzebę ciągłego dialogu na temat tego, w jaki sposób możemy zdefiniować przepisy, które będą wspierać, a nie utrudniać badania, rozwój i produkcję nowych terapii w UE, aby pomóc w budowaniu zdrowszej, bardziej konkurencyjnej i odpornej Europy".*