

48. rileva con preoccupazione che l'Agenzia non autorizza ancora le richieste di accesso ai documenti via e-mail e si rammarica per i lunghi ritardi di oltre un anno che sono la norma nel rispondere a tali richieste; invita l'Agenzia a definire pubblicamente una tempistica chiara per rispondere a tali richieste e a rispettarla d'ora in avanti;
49. ricorda all'Agenzia che occorre applicare con urgenza il regolamento (UE) n. 536/2014 ⁽⁵⁾; rammenta che ciò sarà possibile solo con l'introduzione di un sistema informativo sulle sperimentazioni cliniche pienamente funzionante che non deve subire ulteriori ritardi; invita l'Agenzia a includere nel sistema informativo sulle sperimentazioni cliniche un quadro di monitoraggio completamente pubblico che consenta ai cittadini di monitorare e confrontare le prestazioni delle autorità nazionali competenti e dei promotori delle sperimentazioni cliniche, anche per quanto concerne il tempestivo adempimento dei loro vari obblighi;
50. rinvia, per altre osservazioni di natura orizzontale che accompagnano la decisione di scarico, alla sua risoluzione del 29 aprile 2021 ⁽⁶⁾ sulle prestazioni, la gestione finanziaria e il controllo delle agenzie.

⁽⁵⁾ Regolamento (UE) n. 536/2014 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 16 aprile 2014, sulla sperimentazione clinica di medicinali per uso umano e che abroga la direttiva 2001/20/CE (GU L 158 del 27.5.2014, pag. 1).

⁽⁶⁾ Testi approvati, P9_TA(2021)0215.

