

RISOLUZIONE (UE) 2022/1765 DEL PARLAMENTO EUROPEO**del 4 maggio 2022****recante le osservazioni che costituiscono parte integrante della decisione sul scarico per l'esecuzione del bilancio dell'Agenzia europea per i medicinali (EMA) per l'esercizio 2020**

IL PARLAMENTO EUROPEO,

- vista la sua decisione sul scarico per l'esecuzione del bilancio dell'Agenzia europea per i medicinali per l'esercizio 2020,
 - visti l'articolo 100 e l'allegato V del suo regolamento,
 - visto il parere della commissione per l'ambiente, la sanità pubblica e la sicurezza alimentare,
 - vista la relazione della commissione per il controllo dei bilanci (A9-0103/2022),
- A. considerando che, stando allo stato delle entrate e delle spese ⁽¹⁾ dell'Agenzia europea per i medicinali (in appresso «l'Agenzia»), il bilancio definitivo di quest'ultima per l'esercizio 2020 ammontava a 369 749 000 EUR, il che rappresenta un incremento del 6,63 % rispetto al 2019; che nel 2020 il tasso di inflazione nell'Unione è stato dello 0,7 %; che l'Agenzia è finanziata mediante le tariffe percepite e che nel 2020 circa l'84,00 % delle sue entrate era costituito dalle tariffe corrisposte dall'industria farmaceutica per i servizi forniti, il 15,92 % era a carico del bilancio dell'Unione e lo 0,08 % era costituito da entrate con destinazione specifica esterne;
- B. considerando che la Corte dei conti (in appresso «la Corte»), nella sua relazione sui conti annuali dell'Agenzia relativi all'esercizio 2020 (in appresso «la relazione della Corte»), ha dichiarato di aver ottenuto garanzie ragionevoli dell'affidabilità dei conti annuali dell'Agenzia nonché della legittimità e della regolarità delle relative operazioni;

Gestione finanziaria e di bilancio

1. osserva con soddisfazione che gli sforzi in materia di controllo di bilancio intrapresi nel corso dell'esercizio 2020 si sono tradotti in un tasso di esecuzione del bilancio del 98,83 %, il che rappresenta un incremento dello 0,27 % rispetto al 2019; constata che il tasso di esecuzione degli stanziamenti di pagamento è stato del 78,47 %, il che rappresenta una diminuzione del 4,58 % rispetto al 2019;
2. prende atto della decisione dell'Agenzia di rinunciare alla riscossione di tutte le tariffe relative alle domande di consulenza scientifica da parte degli sviluppatori di potenziali terapie o vaccini contro la COVID-19 a decorrere dal 13 marzo 2020, e accoglie con favore la rinuncia alla riscossione di tutte le tariffe relative alla fornitura di consulenza scientifica per i ricercatori universitari che sviluppano medicinali orfani a decorrere dal 19 giugno 2020; ritiene che dovrebbero seguire altri casi di rinuncia alla riscossione delle tariffe in base a criteri specifici stabiliti dall'Agenzia, in particolare per quanto riguarda le piccole e medie imprese (PMI);

Performance

3. sottolinea l'importante ruolo dell'Agenzia nel proteggere e promuovere la salute pubblica e animale formulando raccomandazioni indipendenti e con base scientifica in materia di qualità, sicurezza ed efficacia dei medicinali e fornendo consulenza scientifica e incentivi per stimolare lo sviluppo e migliorare la disponibilità di nuovi medicinali innovativi;
4. riconosce il contributo apportato dall'Agenzia, la quale ha elaborato per sei medicinali una raccomandazione per l'autorizzazione all'immissione in commercio a seguito di una valutazione accelerata e per tredici medicinali una raccomandazione per un'autorizzazione all'immissione in commercio condizionata, oltre ad aver autorizzato cinque medicinali in circostanze eccezionali;

(1) GU C 114 del 31.3.2021, pag. 25.

