

RISOLUZIONE (UE) 2023/1896 DEL PARLAMENTO EUROPEO**del 10 maggio 2023****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 2021**

IL PARLAMENTO EUROPEO,

- vista la sua decisione sul scarico per l'esecuzione del bilancio dell'Agenzia europea per i medicinali per l'esercizio 2021,
 - 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 (A9-0106/2023),
- A. Considerando che, stando al suo stato delle entrate e delle spese ⁽¹⁾, il bilancio definitivo dell'Agenzia europea per i medicinali («Agenzia») per l'esercizio 2021 ammontava a 379 228 000 EUR, il che rappresenta un incremento del 2,56 % rispetto al 2020; che l'Agenzia è finanziata mediante le tariffe percepite e che nel 2021 circa l'89,40 % delle sue entrate era costituito dalle tariffe corrisposte dall'industria farmaceutica per i servizi forniti, il 9,90 % era a carico del bilancio dell'Unione e lo 0,7 % era costituito da entrate con destinazione specifica esterne;
- B. Considerando che la Corte dei conti («Corte»), nella sua relazione sui conti annuali dell'Agenzia relativi all'esercizio 2021 («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. Rileva che gli sforzi in materia di controllo di bilancio intrapresi durante l'esercizio 2021 si sono tradotti in un tasso di esecuzione degli stanziamenti d'impegno dell'esercizio in corso pari al 96,38 %, il che rappresenta una diminuzione del 2,46 % rispetto al 2020; si rammarica che il tasso di esecuzione degli stanziamenti di pagamento dell'esercizio in corso sia stato del 72,36 %, il che rappresenta un calo del 6,11 % rispetto al 2020;

Prestazione

2. Osserva che nel 2021, nonostante le difficoltà imputabili dalla pandemia di COVID-19, l'Agenzia ha continuato a promuovere il buon funzionamento del mercato unico per i medicinali per uso umano e veterinario, fungendo da perno della rete europea delle autorità di regolamentazione dei medicinali che attua il quadro legislativo dell'Unione applicabile a tali prodotti; elogia l'Agenzia per aver sostenuto la risposta dell'Unione alla pandemia di COVID-19, valutando tempestivamente i vaccini e le terapie per la prevenzione e il trattamento delle infezioni da SARS-CoV-2;
3. Plaude all'Agenzia per i notevoli risultati conseguiti nel 2021, tra cui quattro vaccini e cinque terapie contro la COVID-19 raccomandati per l'approvazione, 92 nuovi medicinali per uso umano e 12 nuovi medicinali per uso veterinario raccomandati per l'autorizzazione all'immissione in commercio, sei medicinali prioritari del programma PRIME raccomandati per l'approvazione e 19 designazioni confermate con status di medicinale orfano; elogia inoltre l'Agenzia per i progressi compiuti verso un sistema informativo sulle sperimentazioni cliniche pienamente operativo e per l'avvio dell'iniziativa «Accelerare le sperimentazioni cliniche nell'UE»;
4. Rileva che nel 2021 gli obiettivi della maggior parte degli interventi dell'Agenzia e degli indicatori chiave di prestazione sono stati raggiunti o superati, mentre il conseguimento della maggioranza degli obiettivi fissati è sulla buona strada o già ultimato; constata inoltre che, per quanto riguarda il seguito dato alle osservazioni sul scarico dell'anno scorso,

(¹) GU C 141 del 29.3.2022, pag. 26.

