



## IL-KUMMISSJONI EWROPEA

Brussell, 11.10.2011  
KUMM(2011) 632 finali

2008/0255 (COD)

Proposta emendata għal

### **REGOLAMENT TAL-PARLAMENT EWROPEW U TAL-KUNSILL**

**li jemenda r-Regolament (KE) Nru 726/2004 fir-rigward ta' informazzjoni lill-pubbliku ġenerali dwar prodotti medičinali ghall-użu mill-bniedem soġġetti għal preskrizzjoni medika u fir-rigward ta' farmakoviġilanza**

Test b'rilevanza għaż-ŻEE

## **MEMORANDUM TA' SPJEGAZZJONI**

Il-Kummissjoni tippreżenta proposta emendata għal Regolament tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill dwar informazzjoni lill-pubbliku ġenerali dwar prodotti mediciinali suġġetti għal riċetta medika. Inkorporati ma' din il-proposta emendata hemm emendi proposti mill-Parlament Ewropew fl-ewwel qari li huma aċċettabbli għall-Kummissjoni.

### **1. IL-KUNTEST**

Fl-10 ta' Dicembru 2008, il-Kummissjoni adottat proposta emendata għal Regolament tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill dwar informazzjoni lill-pubbliku ġenerali dwar il-prodotti mediciinali suġġetti għal riċetta medika. Din il-proposta ġiet mgħoddija lill-Parlament Ewropew u lill-Kunsill fl-10 ta' Dicembru 2008.

Il-Kunitat Ekonomiku u Soċjali Ewropew ta' l-Opinjoni tiegħu fl-10 ta' Ġunju 2009 u l-Kunitat tar-Reġjuni fis-7 ta' Ottubru 2009.

Il-Parlament Ewropew adotta riżoluzzjoni leġiżlattiva fl-ewwel qari fl-24 ta' Novembru 2010.

### **2. L-GHAN TAL-PROPOSTA TAL-KUMMISSJONI**

L-ghanijiet politici ġenerali tal-proposti għall-emenda tad-Direttiva 2001/83/KE u r-Regolament Nru 726/2004 jikkonformaw mal-ghanijiet globali tal-leġiżlazzjoni tal-UE dwar il-farmaċetwika. Dawn għandhom l-għan li jiżguraw il-funzjoni proprja tas-suq intern għall-prodotti mediciinali għall-użu tal-bniedem u biex jipproteġu aħjar is-saħħha taċ-ċittadini tal-UE. B'segwitu ta' dan, il-proposta timmira b'mod speċifiku biex:

- Tiprovd qafas ċar għal dispożizzjoni dwar informazzjoni mid-detenturi mill-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq dwar il-mediċini suġġetti għar-riċetta medika, lill-pubbliku ġenerali bil-ħsieb li jittejjeb l-użu razzjonali ta' dawn il-mediċini, filwaqt li jiġi żgurat li l-qafas leġiżlattiv ikompli jipprobjekxi r-riklamar dirett lill-konsumatur tal-mediċini suġġetti għar-riċetta medika.

Dan se jinkiseb billi:

- Tkun żgurata kwalità għolja ta' informazzjoni gejja minn applikazzjoni koerenti ta' standards ddefiniti b'mod ċar madwar l-UE.
- L-informazzjoni titħalla li tiġi pprovdu b'meza li jindirizzaw l-ħtiġijiet u l-kapaċitajiet ta' tipi differenti ta' pazjenti.
- Id-detenturi tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq jithallew jipprobdu b'mod li tintiehem informazzjoni oggettiva u mhux promozzjonali dwar il-benefiċċi u r-riskji tal-mediċini tagħhom.
- Ikun żgurat li l-miżuri ta' sorveljanza u infurzar huma fis-seħħ biex jiżguraw li dawk li jipprobdu l-informazzjoni jikkonformaw mal-kriterji ta' kwalità filwaqt li tiġi evitata l-burokrazija bla bżonn.

Din il-proposta emendata hija konformi ma' dawk l-ghanijiet u ssaħħaħ iktar id-drittijiet tal-pazjenti. B'mod partikolari, id-detenturi tal-awtorizzazzjoni tas-suq se jkollhom l-obbligu, u mhux aktar il-possibilità, li jagħmlu disponibbli certa informazzjoni, bħat-tikkettjar u l-fuljett tal-pakkett.

### **3. L-OPINJONI TAL-KUMMISSJONI DWAR L-EMENDI ADOTTATI MILL-PARLAMENT EWROPEW:**

Fl-24 ta' Novembru 2010, il-Parlament Ewropew adotta 12-il emenda dwar il-proposta għal Regolament dwar informazzjoni lill-pubbliku ġenerali dwar il-prodotti medicinali suġġetti għal preskrizzjoni medika. Il-Kummissjoni tqis li l-maġgoranza tal-emendi tal-Parlament Ewropew huma aċċettabbli kif inħuma, fil-principju jew parzjalment, peress li jżommu l-miri u l-iskema kumplessiva tal-proposta.

Il-Kummissjoni għalhekk taċċetta kompletament jew parzjalment, dawn l-emendi tal-Parlament Ewropew li ġejjin:

Il-Premessa 1 hija mmodifikata skont l-Emenda 1, li tissottolinja li fil-Komunikazzjoni tal-Kummissjoni trażmess fl-20 ta' Dicembru 2007 dwar ir-Rapport dwar il-prattiki kurrenti firrigward tal-provvista ta' informazzjoni lill-pazjenti dwar il-prodotti medicinali", il-ħtiega għal distinzjoni iktar preciża bejn ir-riklamar u l-informazzjoni ġiet enfasizzata.

L-Emenda 2 tispecifika fil-premessa 2 li t-Titolu l-ġdid introdott fid-Direttiva 2001/83/KE huwa intenzjonat li jqiegħed enfasi fuq id-drittijiet u l-interessi tal-pazjenti.

F'konformità mal-Emenda 6, gie specifikat fl-Artikolu 20b, paragrafu 1, li għalkemm il-kontroll minn qabel tal-informazzjoni jitwettaq mill-Aġenzja għal prodotti medicinali approvati centralment, il-monitoraġġ tal-informazzjoni se jibqa' jitwettaq mill-Istati Membri. Huwa xieraq li jiġi żgurat b'mod konsistenti li l-Aġenzija hija responsabbli wkoll għall-kontroll tal-informazzjoni li ssir disponibbli permezz tal-websajts tal-Internet irregistratori fl-Istati Membri. Dispożizzjonijiet specifici huma introdotti biex jikkjarifikaw l-operazzjoni ta' dan il-mekkaniżmu ta' kontroll kemm-il darba l-informazzjoni tkun saret disponibbli permezz tal-websajts tal-Internet irregistratori mal-Istati Membri. Il-Kummissjoni tirrikonoxxi li ghadd ta' Stati Membri esprimew thassib marbut mal-konformità mal-kostituzzjonijiet nazzjonali tagħhom. Il-Kummissjoni hija lesta tidħol f'djalgu ma' dawk ikkonċernati biex issib soluzzjonijiet adattati filwaqt li tirrispetta l-għanijiet ta' dan ir-Regolament.

B'segwitu tal-Emenda 7, il-kelma "tixrid" għiet mibdula b'"saret disponibbli" fi ħdan l-Artikolu 20b, paragrafu 2.

L-Emenda 9 tipprevedi l-proċedura rigward il-każijiet meta l-Aġenzija titlob għal tibdil fl-informazzjoni mressqa għall-kontroll u ghall-ħlasijiet applikabbli li għandhom ikunu f'proporzjoni max-xogħol addizzjonali. Meta jitqies li d-dewmien normali huwa ta' 60 jum, id-dewmien sussegwenti għandu jkun ta' 30 jum.

L-Emenda 10 timmodifika l-Artikolu 57, paragrafu 1, dwar il-baži tad-dejta tal-EudraPharm u tipprevedi li għandha tkun disponibbli fil-lingwi kollha tal-UE. Bidla bħal din għiet introdotta fir-rigward tat-tqassim tal-baži tad-dejta; min-naħa l-oħra, l-informazzjoni fil-baži tad-dejta għandha tkun disponibbli fil-lingwi tal-Istati Membri fejn il-prodott medicinali huwa awtorizzat. Minn lat ieħor, muhuwex neċċesarju li jiġi specifikat iktar li l-informazzjoni

pprovdua hija mfassla għal dawk li mhumiex esperti, billi huwa digà previst li għandha tkun miktuba b'mod adegwat u li jinftiehem skont l-Artikolu 57.

L-Emenda 12 tipprevedi li l-EudraPharm għandha tiġi promossa attivament liċ-ċittadini Ewropej. Dan għandu jsir permezz tal-iżvilupp tal-portal Ewropew fuq l-internet dwar il-mediċini stabbilit bir-Regolament (UE) Nru 1235/2010 bħala l-punt ċentrali ta' aċċess għal informazzjoni fir-rigward ta' prodotti mediċinali. Min-naħa l-oħra, mhuwiex xieraq li informazzjoni disponibbli fuq il-websajts tad-detenturi tal-awtorizzazzjoni tat-tqegħid fis-suq tiġi riprodotta fuq l-EudraPharm, li hija baži ta' dejta pubblika.

## **Il-farmakoviġilanza**

Barra mill-bidliet introdotti fuq il-baži tar-riżoluzzjonijiet tal-Parlament Ewropew rigward il-proposti tal-Kummissjoni dwar l-informazzjoni lill-pazjenti, il-Kummissjoni tikkunsidra li għandhom jiġu introdotti bidliet limitati fir-Regolament 726/2004 fil-qasam tal-farmakoviġilanza.

Ir-Regolament (KE) Nru 726/2004 ġie emdat riċementment bir-Regolament (UE) Nru 1235/2010 biex tiġi rreveduta s-sistema ta' farmakoviġilanza. Ir-Regolament (UE) Nru 1235/2010 bħala baži legali għandu l-Artikolu 168(4)(c) tat-TFUE. Il-proposta emendata għandha tkun ibbażata wkoll fuq l-Artikolu 168(4)(c) tat-TFUE. Ir-Regolament (UE) Nru 1235/2010 isaħħaħ sostanzjalment il-qafas legali għas-sorveljanza tal-prodotti mediċinali fl-UE. Madankollu, minħabba l-avvenimenti reċenti tal-farmakoviġilanza fl-UE, il-Kummissjoni llokalizzat certi oqsma fejn il-legiżlazzjoni tista' tissħaħħa iktar. Għalhekk:

- Il-lista pubblika l-ġidida ta' prodotti mediċinali suġġetta għal monitoraġġ addizzjonali introdotta bir-Regolament (UE) Nru 1235/2010 mhux neċċesarjament se tinkludi l-prodotti mediċinali kollha suġġetti għal kundizzjonijiet ta' sikurezza ta' wara l-awtorizzazzjoni; l-awtoritajiet kompetenti għandhom jiddeċiedu fuq baži ta' kaž kaž jekk jagħmlux pubbliku l-fatt li l-prodotti huma suġġetti għal sorveljanza msahha. Għall-raġunijiet ta' trasparenza iktar shiħa fir-rigward tal-prodotti taħt sorveljanza speċjali, l-Artikolu 23 għandu jiġi mmodifikat biex jinkludi b'mod sistematiku l-prodotti mediċinali li huma suġġetti għall-kundizzjonijiet u l-ħtiġijiet fir-rigward tas-sikurezza.
- L-Artikolu 13 ġie mmodifikat u ġie introdott l-Artikolu 14b ġdid biex jiġi evitat li l-irtirar volontarju ta' awtorizzazzjoni tat-tqegħid fis-suq jew prodott mid-detentur jkun jista' jwassal biex kwistjonijiet ta' sikurezza ma jiġux indirizzati fl-UE, billi jiġu kkjarifikati l-obbligi tad-detentur tal-awtorizzazzjoni tat-tqegħid fis-suq.
- L-Artikolu 20 huwa mmodifikat biex jikkjarifika l-firxiet rispettivi ta' din id-dispożizzjoni u l-proċeduri tal-UE previsti fid-Direttiva 2001/83/KE.

## **4. KONKLUŻJONI**

Wara li kkunsidrat l-Artikolu 293 tat-Trattat dwar il-Funzjonament tal-Unjoni Ewropea, il-Kummissjoni qed timmodifika l-proposta kif ġej:

Proposta emendata għal

## REGOLAMENT TAL-PARLAMENT EWROPEW U TAL-KUNSILL

li jemenda r-Regolament (KE) Nru 726/2004 fir-rigward ta' informazzjoni lill-pubbliku generali dwar prodotti medicinali għall-użu mill-bniedem soggetti għal preskrizzjoni medika u fir-rigward ta' farmakoviġilanza li jemenda, fir-rigward i-informazzjoni lill-pubbliku generali dwar prodotti medicinali għall-użu mill-bniedem soggetti għal riċetta medika, ir-Regolament (KE) Nru 726/2004 li jistabbilixxi proċeduri Komunitarji għall-awtorizzazzjoni u s-sorveljanza ta' prodotti medicinali għall-użu mill-bniedem u veterinarju u li jistabbilixxi l-Aġenzija Ewropea għall-Mediċini

Test b'rilevanza għaż-ŻEE

IL-PARLAMENT EWROPEW U L-KUNSILL TAL-UNJONI EWROPEA,

Wara li kkunsidraw it-Trattat li jistabbilixxi l-Komunità Ewropea dwar il-Funzjonament tal-Unjoni Ewropea, u b'mod partikolari l-Artikolu 95 114 u l-punt (c) tal-Artikolu 168(4) tiegħu,

Wara li kkunsidraw il-proposta mill-Kummissjoni Ewropea<sup>1</sup>,

Wara li kkunsidraw l-opinjoni tal-Kumitat Ekonomiku u Soċjali Ewropew<sup>2</sup>,

Wara li kkunsidraw l-opinjoni tal-Kumitat tar-Reġjuni<sup>3</sup>

Filwaqt li jaġixxu skont il-proċedura legiżlattiva ordinarja stipulata fl-Artikolu 251 tat-Trattat<sup>4</sup>,

Billi:

- (1) Fl-20 ta' Diċembru 2007 il-Kummissjoni pprezentat Komunikazzjoni dwar "Rapport dwar il-prattiki kurrenti fir-rigward tal-provvista ta' informazzjoni lill-pazjenti dwar il-prodotti medicinali"<sup>5</sup>. Ir-rapport jikkonkludi li Stati Membri adottaw regoli u prattiki diverġenti fir-rigward tal-ghoti tal-informazzjoni, u b'hekk wasslu f'sitwazzjoni fejn il-pazjenti u l-pubbliku generali għandhom aċċess ugwali għall-informazzjoni dwar il-prodotti medicinali. L-esperjenza li nkisbet mill-applikazzjoni tal-qafas legali attwali wriet ukoll id-differenzi fl-interpretazzjoni tar-regoli tal-Komunità Unjoni dwar ir-

<sup>1</sup> GU C , , p. .

<sup>2</sup> GU C , , p. .

<sup>3</sup> GU C , , p. .

<sup>4</sup> GU C , , p. .

<sup>5</sup> COM (2007) 862.

riklamar, u bejn id-dispozizzjoniet nazzjonali dwar l-informazzjoni, **u enfasizzat il-htiega urġenti li tiġi ppreċiżata d-distinżjoni bejn ir-riklamar u l-informazzjoni.**

- (2) L-introduzzjoni ta' Titolu VIIa ġdid fid-Direttiva 2001/83/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tas-6 ta' Novembru 2001 dwar il-kodiċi tal-Komunità li għandu x'jaqsam ma' prodotti medicinali għall-użu mill-bniedem<sup>6</sup> tindirizza dak it-thassib ġej minn dispozizzjonijiet varji maħsuba biex jiġuraw id-disponibbiltà ta' informazzjoni ta' kwalità tajba, oggettiva, affidabbli u mhux promozzjonali dwar prodotti medicinali għall-użu tal-bniedem suġġetti għal riċetta **u biex titqiegħed enfasi fuq id-drittijiet u l-interessi tal-pazjenti.**
- (3) Id-disparitajiet fl-ġħoti ta' informazzjoni dwar il-prodotti medicinali għall-użu tal-bniedem mhumiex ġustifikati fil-każ tal-prodotti medicinali awtorizzati skont it-Titolu II tar-Regolament (KE) Nru 726/2004 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tal-31 ta' Marzu 2004 li jistabbilixxi proċeduri Komunitarji għall-awtorizzazzjoni u ssorveljanza ta' prodotti medicinali għall-użu mill-bniedem u veterinarju u li jistabbilixxi l-Aġenzija Ewropea għall-Mediċini<sup>7</sup> li għalihom ġiet approvata sintezi waħda tal-karatteristici tal-prodotti u tal-fuljett tal-pakkett għall-Komunità **Unjoni** kollha. Għalhekk it-Titolu VIIa tad-Direttiva 2001/83/KE għandu japplika wkoll għal dawk il-prodotti.
- (4) Id-Direttiva 2001/83/KE tistipola, **b'xi eċċeżzjonijiet**, li ċerti tipi ta' l-informazzjoni huma-**hija** suġġetta għall-kontroll mill-awtoritajiet nazzjonali kompetenti tal-Istati Membri qabel ~~ma jitqassmu ssir disponibbli~~. Dan jikkonċerna informazzjoni dwar studji x-jentifiċi mhux intervezjonali, jew mizuri ta' akkumpanjament għal prevenzjoni u t-trattament mediku, jew informazzjoni li tippreżenta l-prodotti medicinali fil-kuntest ta' kundizzjoni li trid tiġi pprevenuta jew trattata. Fil-każ ta' prodotti medicinali għall-użu mll-bniedem awtorizzat skont it-Titolu II tar-Regolament (KE) Nru 726/2004, għandha ssir dispozizzjoni wkoll biex ċerti tipi ta' din l-informazzjoni tiġi soġġetta għal stħarrig minn qabel mill-Aġenzija tal-Mediċini Ewropej (minn hawn 'il quddiem imsejha 'l-Aġenzija), u biex tikkjarifika l-operazzjoni tal-mekkaniżmu ta' kontroll fil-każ li l-informazzjoni ssir disponibbli permezz tal-websaits tal-Internet irreggistrati mal-Istati Membri skont id-Direttiva 2001/83/KE.
- (5) Biex jiġi żgurat il-finanzjament adegwat ta' dawn l-attivitàajiet marbut mal-informazzjoni, għandha ssir dispozizzjoni għall-ġbir tal-ħlasijiet imposti fuq id-detenturi tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq min-naħha tal-Aġenzija.
- (6) **Sabiex tiġi żgurata t-trasparenza rigward is-sorveljanza ta' prodotti medicinali awtorizzati, il-lista ta' prodotti medicinali suġġetti għal monitoraġġ addizzjonali, stabilita bir-Regolament (KE) Nru 726/2004, kif emendata bir-Regolament (UE) Nru 1235/2010 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill għandha tinkludi b'mod sistematiku l-prodotti medicinali li huma suġġetti għal kundizzjonijiet ta' sikurezza ta' wara l-awtorizzazzjoni.**

<sup>6</sup>

ĠU L 311, 28.11.2001, p. 87.

<sup>7</sup>

ĠU L 136, 30.4.2004, p. 1.

- (7) **Digà qed tiġi pprovduta -informazzjoni dwar il-prodotti medicinali fil-livell tal-Unjoni minn diversi bazijiet tad-dejta u portali mmaniġġjati mill-Aġenzija jew mill-Kummissjoni dwar fost l-ohrajn prodotti medicinali u provi kliniči, bħall-portal Orphanet ghall-mard rari u l-mediċini orfni<sup>8</sup>. Huwa xieraq li jingħaqdu dawn is-sorsi differenti ta' informazzjoni biex jiġi ffaċilitat l-aċċess mill-pubbliku. Il-portal Ewropew fuq l-internet dwar il-mediċini mahluq bir-Regolament (KE) Nru 726/2004, kif emendat bir-Regolament (UE) Nru 1235/2010 għandu jkunu il-punt uniku ta' referenza ta' aċċess għal dik l-informazzjoni.**
- (8) **Billi l-istħarrig minn qabel tal-informazzjoni mill-Aġenzija se jiġi ffinanzjat mill-hlasijiet tal-applikanti li għandhom jiġu aġġustati, huwa xieraq li tiġi prevista applikazzjoni ddiferita tadt-dispożizzjonijiet dwar l-istħarrig minn qabel tal-informazzjoni mill-Aġenzija.**
- (69) Minħabba li l-ghan ta' dan ir-Regolament, huwa li jiġu previsti regoli specifici dwar l-informazzjoni fuq prodotti medicinali għall-użu mill-bniedem sugġetti għar-riċetta awtorizzata skont ir-Regolament (KE) Nru 726/2004 ma jistax jintlaħaq b'mod suffiċjenti mill-Istati Membri u jista' jintlaħaq ahjar fil-livell Komunitarju tal-Unjoni, il-Komunità l-Unjoni tista' taddotta miżuri, skont il-principju tas-sussidjarjet kif stabbilit fl-Artikolu 5 tat-Trattat. Konformement mal-principju tal-proporzjonalità, kif stabbilit f'dak l-Artikolu, dan ir-Regolament ma jmurx lil hinn minn dak li hu meħtieg sabiex jintlaħaq dak l-ghan.
- (107) **Għalhekk**, ir-Regolament (KE) Nru 726/2004 għandu jkun emendat kif meħtieg,

ADDOTTAW DAN IR-REGOLAMENT:

### *Artikolu 1*

Ir-Regolament (KE) Nru 726/2004 huwa emendat kif ġej:

**(1) Fl-Artikolu 13(4), it-tieni subparagrafu għandu jiġi sostitwit b'dan li ġej:**

"Id-detentur għandu wkoll javża lill-Aġenzija kemm-il darba il-prodott ma jibqax jitqiegħed fis-suq tal-Istat Membru, kemm jekk għal perjodu temporanju kif ukoll permanenti. Notifika bħal din għandha, ħlief fċirkostanzi eċċeżzjonali, issir mhux anqas minn xahrejn (2) qabel l-interruzzjoni tat-tqegħid fis-suq tal-prodott. **Id-detentur għandu jinforma lill-Aġenzija bir-raġunijiet għal azzjoni bhal din skont l-Artikolu 14b ta' dan ir-Regolament."**

**(2) Għandu jiddahhal l-Artikolu 14b li ġej:**

### "Artikolu 14b

**Id-detentur tal-awtorizzazzjoni tat-tqegħid fis-suq għandu jinnotifika lill-Aġenzija bi kwalunkwe azzjoni meħuda minnu biex jiissospendi t-tqegħid fis-suq ta' prodott medicinali, biex jirtira prodott medicinali mis-suq, biex jitlob l-irtirar ta' awtorizzazzjoni tat-tqegħid fis-suq jew biex ma jaapplikax għat-tiġidid**

<sup>8</sup>

COM(2008) 679 finali

ta' awtorizzazzjoni tat-tqegħid fis-suq, flimkien mar-raġunijiet għal azzjoni bhal din. Id-detentur tal-awtorizzazzjoni tat-tqegħid fis-suq għandu b'mod partikolari jiddikjara jekk azzjoni bħal din hijex marbuta ma xi waħda mir-raġunijiet stabbiliti fl-Artikoli 116 u 117 tad-Direttiva 2001/83/KE. F'każ bħal dan, l-Aġenzija għandha tiżgura li din l-informazzjoni tingieb għall-attenzjoni tal-Istati Membri.

(3) L-Artikolu 20(8) huwa sostitwit b'dan li ġej:

‘8. Meta l-proċedura tirriżulta mill-evalwazzjoni tad-dejta marbuta mal-farmakoviġilanza, l-opinjoni tal-Aġenzija f’konformità mal-paragrafu 2 ta' dan l-Artikolu għandha tiġi adottata mill-Kumitat ghall-Prodotti Medicinali għall-Użu mill-Bniedem fuq il-baži ta' rakkomandazzjoni min-naha tal-Kumitat tal-Valutazzjoni tar-Riskji tal-Farmakoviġilanza u għandu japplika l-Artikolu 107j(2) tad-Direttiva 2001/83/KE’. Minkejja l-paragrafi 1 sa 7 ta' dan l-Artikolu, għandhom japplikaw il-proċeduri tal-Unjoni stabbiliti fl-Artikolu 31 u l-Artikolu 107i tad-Direttiva 2001/83/KE kif jixraq, meta r-raquni għall-Istat Membru jew il-Kummissjoni biex jikkunsidraw it-teħid tad-deċiżjonijiet jew il-miżuri msemmija f'dan l-Artikolu tkun bbażata fuq l-evalwazzjoni tad-dejta li tirriżulta mill-attivitajiet tal-farmakoviġilanza.

(4) Jiddaħħlu l-Artikoli 20a, u 20b u 20c li ġejjin:

“Artikolu 20a

1. It-Titolu VIIIa tad-Direttiva 2001/83/KE għandu japplika għal prodotti medicinali li huma awtorizzati skont dan it-Titolu u huma suġġetti għal riċetta medika.

Artikolu 20b

1. B’deroga tal-Artikolu 100g(1) tad-Direttiva 2001/83/KE l-informazzjoni dwar il-prodott medicinali msemmija fl-Artikolu 100b(d) ta’ dik id-Direttiva dwar il-prodotti medicinali għall-użu mill-bniedem li ġew awtorizzati skont dan ir-Regolament għandha tkun suġġetta għal stħarriġ mill-Aġenzija qabel ma ssir disponibbli ma tinxtered.

Dan se jkun bla īxsara għall-Artikolu 100j tad-Direttiva 2001/83/KE dwar il-monitoraġġ mill-Istati Membri tal-informazzjoni li tkun saret disponibbli.

2. Ghall-ghanijiet tal-paragrafu 1, id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq għandu jippreżenta lill-Aġenzija abbozz tal-arrangament tat-test tal-informazzjoni li għandha tixxerred ssir disponibbli.

3. L-Aġenzija għandha mnejn togħeżżjona għall-informazzjoni mressqa jew partijiet minnha fuq raġunijiet li għandhom x’jaqsmu man-nuqqas ta’ konformità mad-dispozizzjonijiet tat-Titolu VIIIa tad-Direttiva 2001/83/KE fi żmien 60 jum wara li tasal in-notifika. Jekk l-Aġenzija ma toġġeżżjonax fi żmien 60 jum, l-informazzjoni sejra titqies bhala aċċettata u tista’ tigi ppubblikata.

4. Jekk fil-każ li d-detentur tal-awtorizzazzjoni jiissottometti mill-ġdid lill-Aġenzija mudell tal-informazzjoni biex isir disponibbli wara l-oġġezzjonijiet

**mill-Aġenzija fl-applikazzjoni tal-paragrafu 3, l-Aġenzija ma toġgezzjonax fi żmien 30 jum, l-informazzjoni rreveduta għandha titqies bhala aċċettata u tista' tīgħi ppubblikata.**

**5. Jekk ikun xieraq, l-Aġenzija tista' tikkollabora mal-Istati Membri meta tkun qed twettaq il-hidmiet stabbiliti f'dan l-Artikolu.**

**6. Is-sottomissjoni tal-informazzjoni lill-Aġenzija skont il-paragrafi 1 sa 4, 2 u 3 għandha tkun suġgetta għal ħlas li jrid jitħallas fi qbil mar-Regolament (KE) Nru 297/95.”**

### **Artikolu 20c**

**1. B'deroga mill-Artikolu 100h(3) tad-Direttiva 2001/83/KE, l-Aġenzija se tkun responsabbi għall-stħarriġ minn qabel skont l-Artikolu 20b ta' dan ir-Regolament ghall-informazzjoni dwar il-prodotti medicinali awtorizzata skont dan ir-Regolament li tinsab fil-websajts tal-Internet irregistrati mal-awtoritajiet nazzjonali kompetenti tal-Istati Membri skont l-Artikolu 100h tad-Direttiva 2001/83/KE.**

**2. Meta detentur ta' awtorizzazzjoni tat-tqegħid fis-suq ikun behsiebu jinkludi informazzjoni dwar prodott medicinali awtorizzat skont dan ir-Regolament fuq websajt tal-Internet irregistrat skont l-Artikolu 100h tad-Direttiva 2001/83/KE, hu għandu jissottometti l-informazzjoni lill-Aġenzija għall-applikazzjoni tal-Artikolu 20b ta' dan ir-Regolament qabel ma din isir disponibbli, u jinforma lill-Aġenzija tal-Istat Membru fejn ikun maħsub li se jkun rregistrat il-websajt tal-Internet jew fejn hu digħi rregistrat. L-Aġenzija għandha tinforma l-Istat Membru ikkonċernat dwar ir-riżultat tal-proċedura tal-Artikolu 20b.**

**3. B'deroga minn punt (c) tal-Artikolu 100h(4) tad-Direttiva 2001/83/KE, jekk Stat Membru ikollu raġunijiet biex jiddubita jekk l-informazzjoni approvata skont l-Artikolu 20b ta' dan ir-Regolament li tkun disponibbli fuq websajt tal-Internet rregistrata tikkonformax mar-rekwiziti tat-Titolu VIIIa tad-Direttiva 2001/83/KE, għandu jinforma lill-Aġenzija dwar ir-raġunijiet għad-dubji tiegħi. L-Istati Membru kkonċernat u l-Aġenzija għandhom jagħmlu hilithom kollha biex jilhqqu ftehim dwar l-azzjoni li trid tittieħed. Jekk ma jilhqqu ftehim fi żmien xahrejn, il-każ għandu iġħaddi għand il-Kumitat Farmaċewtiku stabbilit bid-Deċiżjoni tal-Kunsill 75/320/KEE<sup>9</sup>. Kwalunkwe mizura meħtieġa tista' tīgħi adottata biss wara li tkun ingħatat opinjoni minn dan il-Kumitat. L-Istati Membri u l-Aġenzija għandhom jikkunsidraw l-opinjonijiet mogħiġi mill-Kumitat Farmaċewtiku u għandhom jgharrfu lill-Kumitat dwar kif l-opinjoni tiegħi tkun ġiet ikkunsidrata.**

### **(5) L-Artikolu 23 huwa sostitwit b'dan li ġej:**

"Artikolu 23

1. L-Aġenzija għandha, b'kollaborazzjoni mal-Istati Membri, twaqraf, iżżomm u tippubblika lista ta' prodotti medicinali suġġetti għal monitoraġġ addizzjonal.

<sup>9</sup>

ĠUL 147, 9.6.1975, p. 23.

Dik il-lista għandha tinkludi l-ismijiet u s-sustanzi attivi ta' :

(a) prodotti medicinali awtorizzati fl-Unjoni Ewropea li jkun fihom sustanza attiva gdida li, fl-1 ta' Jannar 2011, ma kinitx tinsab f'xi prodott medicinali awtorizzat fl-Unjoni.

(b) kwalunkwe prodott medicinali bijologiku mhux kopert mill-punt (a) awtorizzat wara l-1 ta' Jannar 2011.

**(c)** ~~2. B'talba mill-Kummissjoni, wara konsultazzjoni mal-Kumitat dwar il-Valutazzjoni tar-Riskji tal-Farmakovigilanza, prodotti medicinali li huma awtorizzati skont dan ir-Regolament sugħetti ghall-kondizzjonijiet imsemmija fil-punti (c), (ca) u (cb) u (cc) tal-Artikolu 9(4) jew fl-Artikolu 10a, l-Artikolu 14(7) u (8) u l-Artikolu 21(2), jistgħu jiġu inkluži wkoll fil-lista;~~

**(d)** ~~B'talba minn awtorità kompetenti nazzjonali, wara konsultazzjoni mal-Kumitat dwar il-Valutazzjoni tar-Riskji tal-Farmakovigilanza, prodotti medicinali awtorizzati skont id-Direttiva 2001/83/KE, sugħetti ghall-kondizzjonijiet imsemmija fl-Artikoli 21a, 22, 22a u 104a ta' dik id-Direttiva, jistgħu jiġu inkluži wkoll fil-lista.~~

**3.2.** Il-lista **imsemmija fil-paragrafu 1** għandha tinkludi ħolqa elettronika għall-informazzjoni dwar il-prodotti u għas-sinteżi tal-pjan tal-immaniġġjar tar-riskju.

**43. Fil-każijiet imsemmija fil-punti (a) u (b) tal-paragrafu 1 ta' dan l-Artikolu, l-Aġenzija għandha tneħhi prodott medicinali mil-lista 5 **hames** snin wara d-data ta' referenza ta-Unjoni imsemmija fl-Artikolu 107c(5) tad-Direttiva 2001/83/KE.**

**Fil-każijiet imsemmija fil-punti (c) u (d) tal-paragrafu 1 ta' dan l-Artikolu, l-Aġenzija għandha tneħhi prodott medicinali mil-lista.** Madankollu, il-Kummissjoni jew l-awtorità kompetenti nazzjonali jistgħu, skont kif ikun jixraq, u wara rakkmandazzjoni tal-Kumitat dwar il-Valutazzjoni tar-Riskji tal-Farmakovigilanza, jestendu ż-żmien **darba** sakemm jikkonkludu li l-kondizzjonijiet imsemmija fl-Artikoli 14a u 1 paragrafu (2) tal-Artikolu 21 ta' dan ir-Regolament jew imsemmija fl-Artikoli 22b u 104a tad-Direttiva 2001/83/KE jkunu gew sodisfati.

**5.4.** Għal prodotti medicinali inkluži f'dik il-lista, is-sinteżi tal-karatteristici tal-prodott u l-fuljett tal-pakkett għandhom jinkludu d-dikjarazzjoni "Dan il-prodott medicinali huwa sugħett għal monitoraġġ addizzjonal". Dik id-dikjarazzjoni għandha tkun preceding b'simbolu iswed li għandu jingħażel mill-Kummissjoni wara rakkmandazzjoni tal-Kumitat dwar il-Valutazzjoni tar-Riskji tal-Farmakovigilanza sat-2 ta' Jannar 2012, u għandha tkun segwita b'sentenza spjegattiva standardizzata xierqa".

**(6) Fl-Artikolu 26, għandu jiżdied il-paragrafu 3 li ġej:**

**"3. Il-portal Ewropew fuq l-internet dwar il-mediċini għandu jkollu mill-inqas rabtiet ma' li ġej:**

**(a) il-baži tad-dejta dwar prodotti medicinali msemmija fil-punt (l) tal-Artikolu 57(1) ta' dan ir-Regolament,**

- (b) il-baži tad-dejta tal-Eudravigilanza msemmija fl-Artikolu 24(1) u l-punt (d) tal-Artikolu 57(1) ta' dan ir-Regolament,**
- (c) il-baži tad-dejta msemmija fl-Artikolu 111(6) tad-Direttiva 2001/83/KE,**
- (d) il-portal Orphanet ghall-mard rari u ghall-mediċini orfni,**
- (e) il-Portal tas-Sahha msemmi fid-Deċiżjoni 1350/2007/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill<sup>10</sup>."**

**(7) Fl-Artikolu 57(1), il-punt (l) jinbidel b'dan li ġej:**

"(l) tinħoloq "baži ta' dejta" dwar prodotti mediċinali, li għandha tkun aċċessibbli ghall-pubbliku ġenerali, **u li tippermetti li jsir tiftix bil-lingwi ufficjali kollha tal-UE**, u jkun żgurat li tkun aġġornata, u amministrata indipendentement **mill-interessi kummerċjali** tal-kumpaniji farmaċewti; il-baži ta' dejta għandha tiffacilita t-tfittxija għall-informazzjoni digħi awtorizzata għall-fuljetti tal-pakketti; għandha tinkludi taqsima dwar prodotti mediċinali awtorizzati għall-kura tat-tfal; l-informazzjoni pprovduta għall-pubbliku għandha tkun fi kliem xieraq u li jista' jinftiehem;

**(28) Fl-Artikolu 57(1) jiżdied il-punt (u) li ġej:**

**"(u) jingħataw l-opinjonijiet dwar ir-reviżjoni tal-informazzjoni lill-pubbliku ġenerali dwar prodotti mediċinali għall-użu tal-bniedem suġġetti għal riċetta medika."**

**(9) Fl-Artikolu 57(2), l-ewwel subparagrafu jinbidel b'dan li ġej:**

"2. Il-baži tad-dejta prevista fil-paragrafu 1(l) għandha tinkludi s-sommarji tal-karatteristici tal-prodott, il-fuljett imqiegħed fil-pakkett ghall-pazjent jew għal min juža l-prodott u l-informazzjoni murija fuq it-tikketta. Il-baži tad-dejta għandha tkun žviluppata fi stadji, waqt li tingħata prioritā lill-prodotti mediċinali awtorizzati skont dan ir-Regolament u dawk awtorizzati skont il-Kapitolu 4 tat-Titolu III tad-Direttiva 2001/83/KE u d-Direttiva 2001/82/KE rispettivament. Il-baži tad-dejta għandha sussegwentement tkun estiża biex tinkludi kull prodott mediċinali mqiegħed fis-suq fl-UEUnjoni. **Dik il-baži tad-dejta għandha tkun promossa attivament li-ċittadini tal-UE.**"

*Artikolu 2*

**1. Dan ir-Regolament għandu jidhol fis-seħħi fl-20 jum wara dak in-nhar tal-pubblikazzjoni tiegħi f'Il-Ġurnal Ufficjali tal-Unjoni Ewropea.**

**2. Għandu japplika mill-[GU]. dahħal id-data tad-dħul fis-seħħi bl-eċċeazzjoni tal-Artikolu 1(4) u (8) li għandhom japplikaw mill-[GU]: dahħal id-data tal-pubblikazzjoni + erba' (4) snin.**

<sup>10</sup>

**GU L301, 20.11.2007, p. 3.**

Dan ir-Regolament għandu jorbot fl-intier tiegħu u jkun direttament applikabbli fl-Istati Membri kollha.

Magħmul fi Brussell,

*Għall-Parlament Ewropew,  
Il-President*

*Għall-Kunsill,  
Il-President*

## **ID-DIKJARAZZJONI FINANZJARJA LEGIŽLATTIVA GHALL-PROPOSTI**

### **1. IL-QAFAS TAL-PROPOSTA/INIZJATTIVA**

- 1.1. It-titolu tal-proposta/inizjattiva:
- 1.2. Il-qasam/l-oqsma ta' politika kkonċernat(i) fl-istruttura tal-ABM/ABB
- 1.3. In-natura tal-proposta/inizjattiva
- 1.4. L-ghan(ijiet)
- 1.5. Ir-raġunijiet għall-proposta/inizjattiva
- 1.6. It-tul ta' żmien u l-impatt finanzjarju
- 1.7. Il-metodu(i) tal-ġestjoni previst(i)

### **2. IL-MIŻURI TA' ġESTJONI**

- 2.1. Ir-regoli tal-monitoraġġ u r-rappurtar
- 2.2. Is-sistema ta' ġestjoni u ta' kontroll
- 2.3. Il-miżuri għall-prevenzjoni tal-frodi u tal-irregolaritajiet

### **3. L-ISTIMA TAL-IMPATT FINANZJARJU TAL-PROPOSTA/INIZJATTIVA**

- 3.1. L-intestatura/i tal-qafas finanzjarju multiannwali u l-linja/i baġitarja/i tan-nefqa affettwata/i
- 3.2. L-istima tal-impatt fuq in-nefqa
  - 3.2.1. *Is-sinteżi tal-impatt stmat fuq in-nefqa*
  - 3.2.2. *L-impatt stmat fuq l-appoprjazzjonijiet operattivi*
  - 3.2.3. *L-impatt stmat fuq appoprjazzjonijiet ta' natura amministrattiva*
  - 3.2.4. *Il-kompatibbiltà mal-qafas finanzjarju multiannwali prezenti*
  - 3.2.5. *Il-partecipazzjoni ta' partijiet terzi fil-finanzjament*
- 3.3. L-impatt stmat fuq id-dħul

## **ID-DIKJARAZZJONI FINANZJARJA LEGIŽLATTIVA GHALL-PROPOSTI**

### **1. IL-QAFAS TAL-PROPOSTA/INIZJATTIVA**

#### **1.1. It-titlu tal-proposta/inizjattiva**

Il-proposta emendata għal Direttiva tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill li temenda d-Direttiva 2001/83/KE, fir-rigward tal-informazzjoni lill-pubbliku ġenerali dwar prodotti medċinali għall-użu tal-bniedem suġġetti għal riċetta medika u fir-rigward tal-farmakoviġilanza

Il-proposta emendata għal Regolament tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill li temenda d-Direttiva 726/2004/KE, fir-rigward tal-informazzjoni lill-pubbliku ġenerali dwar prodotti medċinali għall-użu tal-bniedem suġġetti għal riċetta medika u fir-rigward tal-farmakoviġilanza

Din id-Dikjarazzjoni Finanzjarja Legislattiva tkopri ż-żewġ proposti legali msemmija hawn fuq.

#### **1.2. Il-qasam/l-oqsma ta' politika konċernat(i) fl-istruttura ABM/ABB<sup>11</sup>**

Is-Saħħha Pubblika

#### **1.3. In-natura tal-proposta/inizjattiva**

x Il-proposta/inizjattiva tirrigwarda **azzjoni ġdida**

- Il-proposta/inizjattiva hija marbuta ma' **azzjoni ġdida b'segwitu għal progett pilota/azzjoni preparatorja**<sup>12</sup>
- Il-proposta/inizjattiva tirrigwarda **l-estensjoni ta' azzjoni eżistenti**
- Il-proposta/inizjattiva tirrigwarda **azzjoni li terġa' tiġi indirizzata għal azzjoni ġdida**

#### **1.4. L-objettivi**

##### **1.4.1. L-objettiv(i) strateġiku/ċi multiannwali tal-Kummissjoni mmirat/i mill-proposta/inizjattiva**

Fi ħdan l-intestatura 1A, il-Kompetittività għat-Tkabbir u l-Impieg, il-proposta timmira li tippromwovi s-saħħha pubblika madwar l-UE billi tipprevedi regoli armonizzati fuq l-informazzjoni dwar prodotti medċinali soġġetti għal preskrizzjoni medika

Appoġġ għall-implimentazzjoni tas-suq intern għas-settur farmaċewtiku.

<sup>11</sup> ABM: (Activity-Based Management) Ģestjoni Bbażata fuq l-Attività—ABB: (Activity-Based Budgeting) Baġit Ibbażat fuq l-Attività.

<sup>12</sup> Kif imsemmi fl-Artikolu 49(6)(a) jew (b) tar-Regolament Finanzjarju.

#### *1.4.2. L-għan(ijet) specifiku/ċi u l-attività(jiet) tal-ABM/ABB ikkonċernati*

Għan specifiku Nru..

Il-kontroll minn qabel tal-informazzjoni għal prodotti medicinali awtorizzati.

L-attività(jiet) ABM/ABB ikkonċernati

Is-Saħħha Pubblika

#### *1.4.3. Ir-riżultat(i) u l-impatt(i) mistennija*

*Specifika l-effetti li l-proposta/inizjattiva għandu jkollha fuq il-benefiċjarji/popolazzjoni fil-mira.*

L-ġħan ta' livell għoli tal-proposta huwa li tittejjeb il-protezzjoni tas-saħħha pubblika taċ-ċittadini tal-UE u biex tiżgura t-thaddim tas-suq intern għall-prodotti medicinali għall-użu tal-bniedem. B'segwitu ta' dan, il-proposta timmira b'mod specifiku biex:

Tipprovdi qafas ċar għal dispożizzjoni dwar informazzjoni mid-detenturi tal-awtorizzazzjoni għat-taqiegħid fis-suq dwar il-mediċini li jingħataw bir-riċetta biss lill-pubbliku ġenerali bil-ħsieb li jittejjeb lu użu razzjonali ta' dawn il-mediċini, filwaqt li jiġi żgurat li l-qafas leġiżlattiv ikompli jipprob bixxi r-rikłamar dirett lill-konsumatur tal-mediċini li jingħataw bir-riċetta biss.

Din il-mira se tinkiseb billi:

- Tkun żgurata kwalità għolja ta' informazzjoni ġejja minn applikazzjoni koerenti ta' standards ddefiniti b'mod ċar madwar il-Komunità.
- L-informazzjoni tithalla tīgi pprovduta bis-saħħha ta' mezzi li jindirizzaw ħtiġi u kapaċitajiet ta' tipi differenti ta' pazjenti.
- Ma tiġix limitata b'mod mhux xieraq l-abilità tad-detenturi tal-awtorizzazzjoni tat-taqiegħid fis-suq li jipprob b'mod li tintiehem informazzjoni oggettiva u mhux promozzjoni dwar il-benefiċċji u riski tal-mediċini tagħhom.
- Ikon żgurat li huma fis-seħħi miżuri ta' sorveljanza u infurzar biex jiżguraw li dawk li jipprob l-informazzjoni jikkonformaw mal-kriterji ta' kwalità filwaqt li tiġi evitata l-burokrazija bla bżonn.

#### *1.4.4. Indikaturi ta' riżultati u impatti*

*Specifika l-indikaturi għall-monitoraġġ tal-implimentazzjoni tal-proposta/inizjattiva.*

Il-Kummissjoni stabbiliet mekkaniżmi sabiex taħdem mal-Istati Membri biex tissorvelja traspożizzjoni; fis-settur farmaċewtiku, il-Komitħat Farmaċewtiku tal-Kummissjoni huwa forum ewlieni għall-iskambju ta' informazzjoni f'dan ir-rigward.

L-EMA għandha tikkontribwixxi għall-implimentazzjoni, għalkemm mhi se tinhieg l-ebda valutazzjoni xjentifika ta' informazzjoni.

Għal dik li hija evalwazzjoni *ex-post* tal-ġħanijiet operattivi, dawn jistgħu jiġu evalwati permezz ta':

- Il-limitu tal-konformità mar-regoli,
- L-informazzjoni pprovduta mill-industrija,
- L-indikaturi tal-użu ta' din l-informazzjoni,

- L-gharfien tal-pazjent ta' din l-informazzjoni,
- Il-kejl tal-effett tal-informazzjoni fuq l-agir tal-pazjent u fuq l-effetti ahharija tas-sahha.

## **1.5. Baži(jiet) ghall-proposta/inizjattiva**

### *1.5.1. Rekwizit(i) li jrid(u) jiġi/u ssodisfat(i) fuq medda qasira jew twila ta' žmien*

L-Artikoli 114 u 168 (4)(c) tat-Trattat dwar il-Funzjonament tal-Unjoni Ewropea.

Il-pazjenti saru utenti tal-kura tas-sahha b'aktar setgħa u proattivi, li aktar qed ifittxu informazzjoni dwar il-mard tagħhom u l-ghażliet ta' kura għalihom. Filwaqt li d-Direttiva 2001/83/KE tipprevedi qafas armonizzat dwar ir-reklamar ta' medicini fil-livell tal-UE, li l-applikazzjoni tagħha tibqa' responsabbiltà tal-Istati Membri, la d-Direttiva 2001/83/KE u lanqas ir-Regolament (KE) Nru 726/2004 ma jinkludu dispozizzjonijiet fid-dettall dwar informazzjoni dwar prodotti medicinali. Għalhekk, il-legiżlazzjoni Komunitarja ma żżommix l-Istati Membri milli jistabbilixxu l-approċċi tagħhom stess.

L-interpretazzjonijiet divergenti tar-regoli tal-UE u r-regoli u l-prattiki nazzjonali differenti dwar l-informazzjoni qed joħolqu ostakoli għall-aċċess tal-pazjenti għal informazzjoni ta' kwalità għolja u għat-thaddim tas-suq intern.

### *1.5.2. Il-valur miżjud tal-intervent tal-UE*

Meta titqies il-legiżlazzjoni tal-UE armonizzata eżistenti dwar l-awtorizzazzjoni u s-sorveljanza tal-prodotti medicinali, jeħtieg li jittieħed approċċ komuni dwar id-dispozizzjoni tal-informazzjoni. Dispozizzjonijiet armonizzati għandhom jippermettu liċ-ċittadini tal-Istati Membri kollha jkollhom aċċess għall-istess tip ta' informazzjoni. Jekk din il-kwistjoni tibqa' tithalla għar-regoli nazzjonali, din inevitabilment se twassal għall-adozzjoni ta' regoli nazzjonali li jmorru kontra l-ispirtu tal-legiżlazzjoni farmaċewtika eżistenti.

Barra minn hekk, ir-regoli u l-prattiki nazzjonali jistgħu jwasslu għal restrizzjonijiet għaċ-ċaqliq tieles ta' ogħġetti fi ksur tal-Artikolu 34 tat-Trattat, u jirriżultaw f'impatt negattiv fuq it-tkomplija tas-suq uniku tal-farmaċewti li qed jipprova jikseb il-qafas legali armonizzat għall-prodotti medicinali.

### *1.5.3. Tagħlimiet miksuba minn esperjenzi simili fil-passat*

Mħux applikabbli

### *1.5.4. Il-koerenza u s-sinergija possibbli ma' strumenti rilevanti oħrajn*

Mħux applikabbli

## **1.6. It-tul ta' žmien u l-impatt finanzjarju**

- Proposta/inizjattiva ta' **tul ta' žmien limitat**
  - Proposta/inizjattiva fis-seħħ minn [JJ/XX]SSSS sa [JJ/XX]SSSS
  - L-impatt finanzjarju minn SSSS sa SSSS

## X Proposta/inizjattiva ta' **tul ta' žmien bla limitu**

- Implementazzjoni b'perjodu ta' žmien għall-introduzzjoni mill-2016 sal-2021,
- segwita bi skala shiha tal-operat.

### 1.7. Il-mod(i) ta' mmanigġjar ipprospettat(i)<sup>13</sup>

#### Immaṇgjar centralizzat dirett mill-Kummissjoni

X Immaniġjar centralizzat dirett bid-delega tal-kompli tal-implementazzjoni lil:

- aġenzijsi eżekutivi
  - X korpi stabbiliti mill-Komunitajiet<sup>14</sup> l-Aġenzija Ewropea għall-Mediċini
  - korpi mis-settur pubbliku nazzjonali/korpi b'missjoni ta' servizz pubbliku
  - persuni inkarigati mill-implementazzjoni ta' azzjonijiet spċifici skont it-Titolu V tat-Trattat dwar l-Unjoni Ewropea u identifikati fl-att bażiku rilevanti skont it-tifsira tal-Artikolu 49 tar-Regolament Finanzjarju
- Ġestjoni konġunta** mal-Istati Membri
- Ġestjoni decentralizzata** ma' pajjiżi terzi
- Ġestjoni konġunta** ma' organizzazzjonijiet internazzjonali (*li għandhom jiġu spċifikati*)

Jekk tindika aktar minn metodu wieħed ta' ġestjoni, jekk jogħġibok ipprovd i-dettalji fit-taqṣima "Kummenti".

#### Kummenti

Is-sistema tal-UE li tirregola prodotti medicinali taħdem bħala netwerk bejn il-Kummissjoni, l-Aġenzija Ewropea għall-Mediċini (EMA) u l-awtoritajiet kompetenti għall-prodotti medicinali. Ir-responsabbiltajiet ta' sikwit jinqassmu min-nofs eżatt skont jekk mediċina tkunx awtorizzata centralment (bil-Kummissjoni bħala awtorità kompetenti) jew awtorizzata nazzjonālment (bl-Istati Membri bħala l-awtoritajiet kompetenti).

Meta titqies il-leġiżlazzjoni tal-UE armonizzata eżistenti dwar l-awtorizzazzjoni u s-sorveljanza tal-prodotti medicinali, jeħtieg li jittieħed approċċ komuni għad-dispożizzjoni tal-informazzjoni. Dispożizzjonijiet armonizzati għandhom jippermettu li-ċ-ċittadini tal-Istati Membri kollha jkollhom access għall-istess tip ta' informazzjoni. Jekk din il-kwistjoni tibqa' tithalla għar-regoli nazzjonali, din inevitabilment se twassal għall-adozzjoni ta' regoli nazzjonali li jmorru kontra l-ispirtu tal-leġiżlazzjoni farmaċewtika eżistenti.

<sup>13</sup> Id-dettalji dwar il-modi ta' ġestjoni u r-referenzi għar-Regolament Finanzjarju jistgħu jinstabu fuq is-sit tal-BudgWeb: [http://www.cc.cec/budg/man/budgmanag/budgmanag\\_en.html](http://www.cc.cec/budg/man/budgmanag/budgmanag_en.html)

<sup>14</sup> Kif imsemmi fl-Artikolu 185 tar-Regolament Finanzjarju.

Ir-regoli u l-prattiki nazzjonali jistgħu jwasslu għal restrizzjonijiet għaċ-ċaqliq ġieles ta' ogħġetti fi ksur tal-Artikolu 34 tat-Trattat, u jirriżultaw f'impatt negattiv fuq it-tkomplija tas-suq waħdieni tal-farmaċewtiċi li qed jipprova jikseb il-qafas legali armonizzat ghall-prodotti medicinali.

## 2. IL-MIŻURI TA' ĜESTJONI

### 2.1. Ir-regoli ta' monitoraġġ u rappurtar

*Specifika l-frekwenza u l-kundizzjonijiet ta' dawn id-dispożizzjonijiet*

Il-Kummissjoni stabbiliet mekkaniżmi sabiex taħdem mal-Istati Membri biex tissorvelja t-traspożizzjoni; fis-settur farmaċewtiku, il-Kumitat Farmaċewtiku tal-Kummissjoni huwa forum ewlieni għall-iskambju ta' informazzjoni f'dan ir-rigward.

L-EMA għandha tikkontribwixxi għall-implimentazzjoni, għalkemm mhi se tinhieg l-ebda valutazzjoni xjentifika ta' informazzjoni.

Għal dik li hija evalwazzjoni *ex-post* tal-ghanijiet operattivi, dawn jistgħu jiġu evalwati permezz ta':

- Il-limitu tal-konformità mar-regoli
- L-informazzjoni pprovduta mill-industrija
- L-indikaturi tal-użu ta' din l-informazzjoni
- L-gharfien tal-pazjent ta' din l-informazzjoni
- Il-kejl tal-effett tal-informazzjoni fuq l-aġir tal-pazjent u fuq l-effetti ahharija tas-sahha.

### 2.2. Is-sistema ta' ġestjoni u ta' kontroll

#### 2.2.1. Ir-riskju(i) identifikat(i)

Ir-riskju ewlieni huwa t-traspożizzjoni inkompleta tal-leġiżlazzjoni tal-UE mill-Istati Membri.

#### 2.2.2. Il-metod(i) ta' kontroll previst(i)

Il-Kummissjoni stabbiliet il-Kumitat Farmaċewtiku li jippermetti l-iskambju ta' informazzjoni bejn l-Istati Membri u l-Kummissjoni dwar il-qaghda tal-implimentazzjoni tal-leġiżlazzjoni tal-UE

### 2.3. Il-miżuri għall-prevenzjoni tal-frodi u tal-irregolaritajiet

*Specifika l-miżuri ta' prevenzjoni jew protezzjoni eżistenti jew dawk previsti.*

L-Aġenzija Ewropea tal-Mediċini għandha mekkaniżmi u proċeduri ta' kontroll baġitarju specifici. Il-Bord ta' Tmexxija, li fih rappreżtantni tal-Istati Membri, il-Kummissjoni u l-Parlament Ewropew, jadotta l-baġit, kif ukoll id-dispożizzjonijiet finanzjarji interni. Il-Qorti Ewropea tal-Awdituri teżamina t-twettiq tal-baġit kull sena.

Rigward il-frodi, il-korruzzjoni u attivitajiet oħra illegali, id-dispożizzjonijiet tar-Regolament (KE) Nru 1073/1999 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tal-25 ta' Mejju 1999 dwar l-investigazzjonijiet imwettqa mill-Uffiċċju Ewropew għal Kontra l-Frodi (OLAF) japplikaw għall-EMA mingħajr restrizzjoni. Barra minn hekk, digħi għiet adottata deċiżjoni rigward il-kooperazzjoni mal-OLAF fl-1 ta' Ġunju 1999 (EMEA/D/15007/99).

Fl-aħħar nett, is-Sistema tal-Immaniġġjar tal-Kwalità applikata mill-Aġenzija tappoġġa reviżjoni kontinwa. Bosta verifikasi interni jittieħdu kull sena bħala parti minn dan il-proċess.

### 3. L-ISTIMA TAL-IMPATT FINANZJARJU TAL-PROPOSTA/INIZJATTIVA

#### 3.1. L-intestatura/i tal-qafas finanzjarju multiannwali u l-linja/i bagitarja/i tan-nefqa affettwata/i

- Linji tal-baġit tan-nefqa eżistenti

Fl-ordni skont l-intestaturi tal-qafas finanzjarju multiannwali u l-linji tal-baġit.

Intestatura tal-qafas finanzjarju multiannwali	Linja bagitarja	Tip ta' nefqa	Kontribuzzjoni			
			minn pajjiži tal-EFTA <sup>16</sup>	minn pajjiži kandidati <sup>17</sup>	minn pajjiži terzi	fis-sens tal-Artikolu 18(1)(aa) tar-Regolament Finanzjarju
1A	17.031001 - Aġenzija Ewropea ghall-Mediċini — Sussidju taħt it-Titoli 1 u 2	DA	IVA	LE	LE	LE
	17.031002 - L-Aġenzija Ewropea ghall-Mediċini — Sussidju taħt it-Titolu 3	DA	IVA	LE	LE	LE

- Linji bagitarji ġodda mitluba

Fl-ordni skont l-intestaturi tal-qafas finanzjarju multiannwali u l-linji tal-baġit.

Intestatura tal-qafas finanzjarju multiannwali	Linja bagitarja	Tip ta' nefqa	Kontribuzzjoni			
			minn pajjiži tal-EFTA	minn pajjiži kandidati	minn pajjiži terzi	fis-sens tal-Artikolu 18.1.(aa) tar-Regolament Finazjarju
	[XX.YY.YY.YY]		IVA/L E	IVA/LE	IVA/L E	IVA/LE

<sup>15</sup>

AD= Appoprjazzjonijiet differenzjati / AMD= Appoprjazzjonijiet mhux differenzjati

<sup>16</sup>

EFTA: Assoċjazzjoni Ewropea tal-Kummerċ Hieles.

<sup>17</sup>

Il-pajjiži kandidati u, meta applikabbli, pajjiži potenzjalment kandidati mill-Punent tal-Balkani.

### 3.2. Stima tal-impatt fuq in-nefqa

#### 3.2.1. Sinteži tal-impatt stmat fuq in-nefqa

EUR miljuni (sa tliet (3)punti decimali)

L-intestatura tal-qafas finanzjarju multiannwali:	In-umru	[.]	...dahhal kemm-il sena hemm bżonn biex turi t-tul ta' żmien tal-impatt (ara l-punt 1.6)					
---	---------	-----	---	--	--	--	--	--

DG: <>			Sena 2016 <sup>18</sup>	Sena 2017	Sena 2018	Sena 2019	...dahhal kemm-il sena hemm bżonn biex turi t-tul ta' żmien tal-impatt (ara l-punt 1.6)	TOTALI
• Appropazzjonijiet operattivi								
In-numru tal-linja tal-baġit - 17.031001	Impenji	(1)						
	Hlasijiet	(2)						
In-numru tal-linja tal-baġit -17.031002	Impenji	1a						
	Hlasijiet	(2a)						
Appropazzjonijiet ta' natura amministrattiva ffīnanzjati mill-pakkett ta' programmi specifici <sup>19</sup>								
In-numru tal-linja baġitarja		(3)						
<b>It-TOTAL tal-appropazzjonijiet għad-DG &lt;&gt;</b>	Impenji	=1+1a +3						
	Hlasijiet	=2+2a +3						

<sup>18</sup>

Is-sena N hija s-sena li fiha tibda l-implementazzjoni tal-proposta/inizjattiva

<sup>19</sup>

L-assistenza u n-nefqa teknika u/jew amministrattiva bhala appoġġ għall-implementazzjoni tal-programmi tal-UE u/jew l-azzjonijiet (ex linji "BA"), ir-riċerka indiretta, ir-riċerka diretta.

• TOTAL tal-appropriazzjonijiet operattivi	Impenji	(4)								
	Hlasijiet	(5)								
• TOTAL ta' appropriazzjonijiet ta' natura amministrattiva ffinanzjati mill-pakkett ta' programmi specifici		(6)								
<b>It-TOTAL tal-appropriazzjonijiet taht I-INTESTATURA &lt;1A.&gt;</b> tal-qafas finanzjarju multiannwali	Impenji	=4+ 6								
	Hlasijiet	=5+ 6								

**Jekk iżjed minn intestatura wahda hija affettwata mill-proposta / inizjattiva:**

• It-TOTAL tal-appropriazzjonijiet operattivi	Impenji	(4)								
	Hlasijiet	(5)								
• It-TOTAL tal-appropriazzjonijiet ta' natura amministrattiva ffinanzjati mill-pakkett ta' programmi specifici		(6)								
<b>It-TOTAL tal-appropriazzjonijiet taht I-INTESTATURI minn 1 sa 4 tal-qafas finanzjarju multiannwali (Ammont ta' referenza)</b>	Impenji	=4+ 6								
	Hlasijiet	=5+ 6								

<b>L-intestatura tal-qafas finanzjarju multiannwali:</b>	<b>5</b>	" Nefqa amministrattiva"
--	----------	--------------------------

EUR miljuni (sa tliet (3)punti decimali)

	Sena 2016	Sena 2017	Sena 2018	Sena 2019	...dahhal kemm-il sena hemm bżonn biex turi t-tul ta' żmien tal-impatt (ara l-punt 1.6)	<b>TOTAL</b>
DĞ: <.....>						
• Riżorsi umani						
• Nefqa amministrattiva oħra						
It-TOTAL tad-DĞ <...>	Appropjazzjonijiet					

<b>It-TOTAL tal-appropjazzjonijiet taħt I-INTESTATURA 5 tal-qafas finanzjarju multiannwali</b>	(L-impenji totali = il-hlasijiet totali)							
--	---	--	--	--	--	--	--	--

EUR miljuni (sa tliet (3)punti decimali)

	Sena 2016 <sup>20</sup>	Sena 2017	Sena 2018	Sena 2019	...dahhal kemm-il sena hemm bżonn biex turi t-tul ta' żmien tal-impatt (ara l-punt 1.6)	<b>TOTALI</b>
<b>TOTAL appropjazzjonijiet taħt INTESTATURI minn 1 sa 5 tal-qafas finanzjarju multiannwali</b>	Impenji					
	Hlasijiet					

<sup>20</sup>

Is-sena N hija s-sena li fiha tibda l-implimentazzjoni tal-proposta/inizjattiva.

### 3.2.2. Impatt stmat fuq l-appropriazzjonijiet operazzjonali

- Il-proposta/l-inizjattiva ma teħtiġx l-użu ta' appropriazzjonijiet operazzjonali
- Il-proposta/l-inizjattiva teħtieg l-użu ta' appropriazzjonijiet operazzjonali, kif spjegat hawn taħt:

Appropriazzjonijiet ta' impenn f'miljuni ta' EUR (sa 3 figuri deċimali)

Indika l-ghanijiet u r-risultati ↓			Sena 2016	Sena 2017	Sena 2018	Sena 2019	...dahħal kemm-il sena hemm bżonn biex turi t-tul ta' zmien tal-impatt (ara l-punt 1.6)				TOTAL					
	OUTPUTS															
	Tip ta' output <sup>21</sup>	Kost medju tal-output	Numru ta' outputs	Kost	Numru ta' outputs	Spiż a	Numru ta' outputs	Spiż a	Numru ta' outputs	Spiż a	Numru ta' outputs	Kost	Numru ta' outputs	Kost	In-numru totali ta' outputs	Total kost
OBJETTIV SPEĆIFIKU Nru 1 <sup>22</sup> ...																
- Output																
- Output																
- Output																
Is-subtotal ghall-ghan speċifiku Nru 1																
L-GHAN SPEĆIFIKU Nru 2...																
- Output																
Subtotal ghall-ghan speċifiku Nru 2																

<sup>21</sup>

L-outputs huma il-prodotti u s-servizzi li jridu jiġu fornuti (eż.: In-numru ta' skambji ta' studenti ffinanzjati, in-numru ta' km tat-toroq mibnija, ecc.).

<sup>22</sup>

Kif ġie deskritt fit-Taqsima 1.4.2. "Objettiv(i) speċifiku(ċi)..."

IL-KOST TOTALI														
----------------	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

### L-impatt fuq il-Baġit tal-EMA

Id-Dikjarazzjoni Finanzjarja Legiżlattiva hija proposta bbażata fuq il-fatt li l-proposta legiżlattiva tipprevedi li attivitajiet speċifici ta' informazzjoni tad-detenturi għat-tqegħid fis-suq għal prodotti medicinali awtorizzati centralment suġġetti għal riċetta medika għandhom jiġu suġġetti għal hlasijiet imposti mill-Aġenzija Ewropea ghall-Mediċini (EMA).

Id-Dikjarazzjoni Finanzjarja Legiżlattiva u l-kalkoli f'dan l-anness juru li l-ispejjeż kollha marbuta mal-attivitajiet li jirriżultaw mill-proposta legiżlattiva għandhom jiġu rkuprati bil-ħlasijiet. Fuq din il-baži, il-kalkolu jwassal ghall-konklużjoni li l-proposti dwar informazzjoni lill-pubbliku ġenerali dwar prodotti medicinali suġġetti għal riċetta medika mhumiex mistennja li jkollhom impatt finanzjarju fuq il-baġit Komunitarju.

Il-baġit tal-EMA kien EUR 208,9 miljuni fl-2011. Il-kontribut tal-UE żdied minn EUR 15,3 miljuni fl-2000 sa EUR 38,4 miljun fl-2011. Il-bqija taż-żieda mill-baġit maž-żmien ġie kopert bil-ħlasijiet imposti mill-EMA lill-industrija farmaċewtika (stmati li huma ta' 85 % tad-dħul totali fl-2011 u bbażati fuq ir-Regolament tal-Kunsill (KE) Nru 297/95 kif emendat bir-Regolament tal-Kummissjoni Nru 312/2008 tat-3 ta' April 2008). Id-dħul tal-ħlasijiet huma antiċipati li jiżdied iktar fis-snin li gejjin. Ta' min jinnota li bbażat fuq id-dħul tal-ħlasijiet il-baġit tal-EMA żdied fis-snin riċenti u ntużat il-facilità tar-riport. Fil-fatt, fl-2010 iż-żieda kienet ta' iktar minn EUR 10 miljun.

Il-proposta legiżlattiva tipprevedi li l-EMA għandha tīgi nkariġata bil-kontroll minn qabel tal-informazzjoni għal prodotti medicinali awtorizzati centralment.

It-talba ghall-kontroll minn qabel għandha tkun suġġetta għal ħlas pagabbli skont ir-Regolament (KE) Nru 297/95. Il-valutazzjoni tal-informazzjoni mressqa għandha titmexxa b'mod shiħ mill-istaff tal-EMA. Minħabba li l-attivitajiet tal-EMA se jikkonċernaw biss il-kontroll minn qabel u dak il-monitoraġġ sussegwenti għandu jkun inkarigu tal-Istati Membri, il-proċeduri amministrattivi fl-Aġenzija mhux se jkunu ta' piż. Madankollu, billi ftit mill-informazzjoni ma tkunx digħi għiet evalwata mill-EMA fil-kuntest tal-proċess tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq, per eżempju informazzjoni fuq is-sistema ta' rimi u ġbir tal-prodott kif ukoll informazzjoni dwar il-prezzijiet li hija taħt il-kompetenza esklużiva tal-Istati Membri, dan il-kontroll minn qabel se jitlob koordinazzjoni mal-Istati Membri u l-impatt ta' dan ix-xogħol għandu jitqies.

Barra minn hekk, l-applikazzjonijiet għandhom jiġu sottomessi flingwi oħra barra l-EN, il-lingwa ta' hidma normali tal-Aġenzija. Għalhekk jew ikunu jridu jsiru t-traduzzjoni jew il-Membri tal-Persunal se jkollhom ikunu kapaċi jaħdmu f'diversi lingwi tal-UE.

Il-kost medju tal-ekwivalenti ta' Membru tal-Istaff AD fulltime (FTE) għall-EMA f'Londra ġie pprovdut mill-EMA (bidu tal-2011) bħala Salarju Euro161 708/sena għall-AD u €90 091/sena għall-AST; dawn huma l-kostijiet tal-persunal għall-kalkoli ta' hawn taħt.

## Hlasijiet imposti mill-EMA lill-industrija farmaċewtika

Fir-rigward tal-ħlasijiet tal-EMA, jistgħu jsiru l-istimi li ġejjin:

Bhalissa jeżistu madwar 566 prodott medicinali awtorizzati centralment. Skont ir-rapport annwali tal-EMA tal-2009, kien hemm 2577 varjazzjonijiet, 708 minnhom irreferew għal varjazzjonijiet kliniči tat-tip II, li implikaw bidla sostanzjali fl-informazzjoni tal-prodott. Dawn il-proċeduri biex tinbidel l-awtorizzazzjoni inizjali tat-tqegħid fis-suq se jwasslu wkoll biex l-informazzjoni ġdida dwar prodotti medicinali tkun ikkontrollata minn qabel. Jista' jiġi stmat li matul l-ewwel sena tal-applikazzjoni tar-regolament propost madwar 700 sottomissjoni ta' informazzjoni li trid tiġi mxerrda mal-pubbliku ingenerali se jintbagħtu lill-Aġenzija għal kontroll minn qabel. Fis-snin li ġejjin wieħed jista' jistenna żieda fis-sottomissjoni lill-Aġenzija. L-istima ta' ħlas mitlub lill-industrija farmaċewtika hija ta' EUR 3 650.

## Spiża ghall-EMA

Kif spjegat hawn fuq, jista' jingħad li bħala stima 700 sottomissjoni dwar informazzjoni lill-pazjenti dwar prodotti awtorizzati centralment jeħtieg li jiġu vverifikati mill-Aġenzija fl-ewwel snin (2016-2021). Mistennija żieda għal 800 sottomissjoni malli l-kumpaniji farmaċewtici jkunu saru familjari mal-proċedura l-ġdida (sa mill-2019).

Jista' jiġi stmat li l-kostijiet totali għall-EMA jkunu magħmulha minn:

1. is-salarju annwali tal-persunal, li jinkludi l-ħidmiet li ġejjin:

- il-verifika tal-informazzjoni fuq il-baži tad-dokumentazzjoni li ġiet provvuta mill-kumpanija farmaċewtika u fuq il-baži ta' informazzjoni xjentifika oħra,
- kuntatti mal-kumpaniji farmaċewtici jekk ikun hemm ħtiega għal aktar informazzjoni;
- kuntatti ma' Stati Membri sabiex tinkiseb informazzjoni li hija fil-kompetenza tagħhom u biex tīgħi żgurata l-konsistenza, b'mod partikolari fir-rigward tal-informazzjoni fuq il-provi kliniči;
- diskussionijiet interni,
- ipproċessar amministrattiv tas-sottomissjoni (inkl. abbozzar tal-konklużjoni),

Mhux se jkun hemm spejjeż żejda għall-evalwazzjoni tal-letteratura mill-EMA, għax l-informazzjoni għall-pazjenti se tkun ibbażata fuq id-dokumentazzjoni li l-kumpaniji farmaċewtici jipprovdu fl-applikazzjoni tagħhom.

2. traduzzjonijiet: l-applikazzjonijiet għandhom jiġu sottomessi flingwi oħra minbarra l-EN, il-lingwa ta' hidma normali tal-Aġenzija. Għalhekk, l-applikazzjoni għandha tiġi tradotta fl-EN sabiex tiġi vverifikata mill-EMA u mbgħad il-valutazzjoni tagħha jkollha tiġi tradotta lura fil-lingwa tal-applicant.

3. IT: l-industrija farmaċetwika se tipprovdi informazzjoni bis-saħħha ta' mezzi li jindirizzaw il-ħtigijiet u l-kapaċitajiet ta' tipi differenti ta' pazjenti. Dan se jinkludi materjali vidjo, awdjo u bil-miktub. Sabiex tirrevedi, żżomm u żżomm kont ta' din il-varjetà ta' medja ta' komunikazzjoni, l-EMA għandha bżonn tqiegħed fis-suq infrastruttura xierqa b'softwer tal-IT kompatibbli. L-EMA tipprevedi l-iżvilupp tal-ghodda tal-IT fuq 12-il xahar għal kost totali ta' EUR 1,5 miljun. Il-manutenzjoni tal-ghodda tal-IT se tiswa EUR 225 000 għall-ewwel sena tal-funzjonament tagħha (n+1) u EUR 300 000 kull sena għas-snin ta' wara.

L-impatt totali tal-proposta legaislattiva fuq il-baġit tal-EMA ġie ppreżentat fit-Tabella ta' hawn taħt.

Tabella: L-impatt fuq il-baġit tal-EMA – pjan ta' stabbiliment<sup>23</sup>.

	Sena 2016	Sena 2017	Sena 2018	Sena 2019	Sena 2020	Sena 2021
FTE ghall-attività centrali + ghall-ispejjeż tal-amministrazzjoni (10 % tal-attività centrali)						
AD – EUR 161 708/sena	4,4	4,4	4,4	5,5	5,5	5,5
AST – EUR 90 091/sena	1,1	1,1	1,1	1,1	2,2	2,2
Aġent Kuntrattwali	0	0	0	0	0	0
SNE	0	0	0	0	0	0
Persunal TOTALI	5,5	5,5	5,5	6,6	6,6	6,6

<sup>23</sup> Suppożizzjoni: se jkun hemm żieda fl-applikazzjonijiet u l-ebda impatt fuq l-ispejjeż tal-EMA.

Tabella: Impatt fuq il-baġit tal-EMA – Dikjarazzjoni ta' dħul u nfiq (EUR)

L-ispejjeż tal-EMA	Sena 2016	Sena 2017	Sena 2018	Sena 2019	Sena 2020	Sena 2021
Spejjeż totali (Salarju annwali)	810 615	810 615	810 615	988 494	1 087 594	1 087 594
Il-kost tat-traduzzjoni għall-Ingliż <sup>24</sup> .	569 100	569 100	569 100	650 400	650 400	650 400
Il-kost tat-traduzzjoni lura għal-lingwa tas-sottomissjoni <sup>Error! Bookmark not defined.</sup>	569 100	569 100	569 100	650 400	650 400	650 400
Il-kost tal-IT (żvilupp)	1 125 000	375 000				
Il-kost tal-IT (manutenzjoni)		225 000	300 000	300 000	300 000	300 000
<b>L-ispejjeż totali<sup>25</sup></b>	<b>3 073 815</b>	<b>2 548 815</b>	<b>2 248 815</b>	<b>2 589 294</b>	<b>2 688 394</b>	<b>2 688 394</b>
Hlasijiet tad-dħul <sup>26</sup>	2 555 000	2 555 000	2 555 000	2 920 000	2 920 000	2 920 000
<i>Il-bilanċ</i>	-518 815	6 185	306 185	330 706	231 606	231 606

It-tabella turi li l-bagit tal-EMA jista' jkollu bilanċ negattiv fl-ewwel sena (2016). Dan id-deficit għandu jkun kopert minn dħul ieħor għall-bagit tal-EMA.

Il-kalkolu li sar fit-tabella hawn fuq huwa bbażat fuq il-mudell segwenti: l-EMA jaħdem bl-Ingliż, u għalhekk l-applikazzjonijiet sottomessi mill-applikanti jiġu tradotti bl-Ingliż filwaqt li l-pożizzjoni tal-EMA marbuta mal-kontroll minn qabel tīgi tradotta fil-lingwa tal-applikant qabel ma tintbagħtlu. Madankollu, ir-realtà tista' turi li għandu jiġi segwit mudell ieħor sabiex tīgi żgurata iktar effiċjenza: meta wieħed jaħdem direttament fil-

<sup>24</sup> Għal seba' paġni

**Għandha titqies rata ta' inflazzjoni ta' 2 %.**

<sup>26</sup> Id-dritt għall-kumpanija farmaċewtika sejkun ta' EUR 3 650.

lingwi originali, bl-užu ta' riżorsi interni għall-kontroll minn qabel tal-informazzjoni, u b'hekk ma jkunx qed jirrikorri għat-traduzzjoni. L-allokazzjoni tal-persunal għandha tiġi rreveduta għal total ta' 15 AD, b'tnaqqis konkomitanti tal-kostijiet ta' traduzzjoni.

### 3.2.3. L-impatt stmat fuq appropriazzjonijiet ta' natura amministrattiva

#### 3.2.3.1. Sommarju

- Il-proposta/l-inizjattiva ma teħtiġx l-užu ta' appropriazzjonijiet amministrattivi
- Il-proposta/l-inizjattiva teħtieg l-užu ta' appropriazzjonijiet amministrattivi, kif spjegat hawn taħt:

EUR miljuni (sa tliet (3)punti deċimali)

	Sena N <sup>27</sup>	Sena N+1	Sena N+2	Sena N+3	... daħħal kemm-il sena hemm bżonn biex turi t-tul ta' zmien tal-impatt (ara l-punt 1.6)	<b>TOTAL</b>
--	-------------------------	-------------	-------------	-------------	--	--------------

<b>L-INTESTATURA 5 tal-qafas finanzjarju multiannwali</b>						
Ir-riżorsi umani						
Nefqa amministrattiva oħra						
<b>Is-subtotal tal-INTESTATURA 5 tal-qafas finanzjarju multiannwali</b>						

<b>Minbarra l-INTESTATURA 5<sup>28</sup> tal-qafas finanzjarju multiannwali</b>						
Ir-riżorsi umani						
Nefqa oħra ta' natura amministrattiva						
<b>Subtotal parzjali barra l-INTESTATURA 5 tal-qafas finanzjarju multiannwali</b>						

<b>TOTAL</b>						
--------------	--	--	--	--	--	--

<sup>27</sup> Is-sena N hija s-sena li fiha tibda l-implementazzjoni tal-proposta/inizjattiva.

<sup>28</sup> L-assistenza u n-nefqa teknika u/jew amministrattiva bhala appoġġ għall-implementazzjoni tal-programmi tal-UE u/jew l-azzjonijiet (linji ex "BA"), ir-riċerka indirekta, ir-riċerka diretta.

### 3.2.3.2. Il-ħtiġijiet stmati ta' riżorsi umani

- Il-proposta/l-inizjattiva ma teħtiġx l-użu ta' riżorsi umani
- Il-proposta/l-inizjattiva teħtieġ l-użu ta' riżorsi umani, kif spjegat hawn taħt:

*L-istima għandha tiġi espressa f'ammonti shah (jew l-aktar sa pozizzjoni decimali waħda)*

	Sena N	Sena N+1	Sena N+2	Sena N+3	...daħħal kemm-il sena hemm bżonn biex turi tut-tul ta' żmien tal-impatt (ara l-punt 1.6)
<b>• Il-karigi tal-pjan ta' stabbiliment (uffiċjali u aġenti temporanji)</b>					
XX 01 01 01 (fis-sede u fl-Uffiċċi tar-Rappreżentanza tal-Kummissjoni)					
XX 01 01 02 (fid-delegazzjonijiet)					
XX 01 05 01 (Ričerka indiretta)					
10 01 05 01 (Ričerka diretta)					
<b>• Persunal estern (f'unità Ekwivalenti Full Time: FTE)<sup>29</sup></b>					
XX 01 02 01 (CA, INT, SNE mill-“pakkett globali”)					
XX 01 02 02 (CA, INT, JED, LA u SNE fid-delegazzjonijiet)					
XX 01 04 yy <sup>30</sup>	- fil-Kwartieri Ġeneralji <sup>31</sup>				
	fidelegazzjonijiet				
XX 01 05 02 (CA, INT, SNE - Ričerka indiretta)					
10 01 05 02 (CA, INT, SNE – Ričerka diretta)					
Linji baġitarji oħrajn (specifika)					
<b>TOTAL</b>					

XX huwa l-qasam tal-politika jew it-titolu tal-baġit ikkonċernat.

Il-ħtiġijiet għal riżorsi umani se jiġu koperti permezz tal-persunal mid-DG li digħi huma assenjati ghall-immaniġġjar tal-azzjoni u/jew ġew allokati mill-ġdid fi ħdan id-DG, flimkien, jekk dan ikun meħtieġ, ma' kwalunkwe allokazzjoni addizzjonali li tista' tingħata lid-DG maniġerjali skont il-proċedura annwali ta' allokazzjoni u fid-dawl tal-limiti tal-baġit ezistenti.

Deskrizzjoni tal-kompli li jridu jitwettqu

Uffiċjali u aġenti temporanji	
-------------------------------	--

<sup>29</sup> AK= Aġent Kuntrattwali; INT= impiegati permezz ta' aġenzija ("Intérimaire"); JED= Esperti Żgħażagh fid-Delegazzjoni ("Jeune Expert en Délégation"); LA= Aġent Lokali; SNE= Espert Nazzjonali Ssekondat;

<sup>30</sup> Taħt il-limitu massimu għall-persunal estern minn appropjazzjonijiet operattivi (linji ex “BA”).

<sup>31</sup> Essenzjalment għall-Fondi Strutturali, il-Fond Agrikolu Ewropew għall-Iżvilupp Rurali (FAEZR) u l-Fond Ewropew għas-Sajd (FES).

Personal estern

### 3.2.4. Kompatibbiltà mal-qafas finanzjarju multiannwali prezenti

- X Il-proposta/inizjattiva hija kompatibbli mal-qafas finanzjarju multiannwali li jibda fl-2014.
- Il-proposta/inizjattiva sejra tinvolvi l-iprogrammar mill-ġdid tal-intestatura rilevanti fil-qafas finanzjarju multiannwali.

Spjega x'riprogrammar huwa meħtieg, u spċifika l-linji baġitarji konċernati u l-ammonti korrispondenti.

- Il-proposta/inizjattiva teħtieg l-applikazzjoni tal-istument tal-flessibbiltà jew ir-reviżjoni tal-qafas finanzjarju multiannwali<sup>32</sup>.

Spjega x'inhu meħtieg, u spċifika l-intestaturi u l-linji baġitarji konċernati u l-ammonti korrispondenti.

### 3.2.5. Kontribuzzjonijiet minn terzi

- Il-proposta/inizjattiva ma tipprevedix il-kofinanzjament minn partijiet terzi
- Il-proposta/inizjattiva tipprovdi għall-ko-finanzjament stmat hawn taħt:

Apprrojazzjonijiet f'EUR miljun (sa tliet (3) postijiet deċimali)

	Sena N	Sena N+1	Sena N+2	Sena N+3	...daħħal kemm-il sena hemm bżonn biex turi t-tul ta' zmien tal-impatt (ara l-punt 1.6)	Total
Specifika l-entità ta' kofinanzjament						
Apprrojazzjonijiet TOTALI kkofinanzjati						

<sup>32</sup>

Ara l-punti 19 u 24 tal-Ftehim Interistituzzjonal.

### 3.3. L-impatt stmat fuq id-dħul

- X Il-proposta/inizjattiva ma għandhiex impatt finanzjarju fuq id-dħul.
- Il-proposta/inizjattiva għandha l-impatt finanzjarju li ġej:
  - fuq ir-riżorsi propri
  - fuq dħul mixxellanju

EUR miljuni (sa tliet (3)punti deċimali)

Linja tad-dħul tal-baġit:	Appropjazzjo nijiet disponibbli għall-eżerċizzu kontinwu tal-baġit	Impatt tal-proposta/inizjattiva <sup>33</sup>				
		Sena N	Sena N+1	Sena N+2	Sena N+3	... dahhal kemm ikunu mehtiega kolonni biex turi t-tul taż-żmien tal-impatt (ara l-punt 1.6)
Artikolu .....						

Għal dħul mixxelanju assenjat, specifika l-linjal (linji) tan-nefqa tal-baġit affettwat(i).

...

Specifika l-metodu għall-kalkolu tal-impatt fuq id-dħul.

...

<sup>33</sup>

Fir-rigward tar-riżorsi tagħhom stess tradizzjonal (dazji doganali, dazji fuq iz-zokkor), l-ammonti indikati għandhom ikunu ammonti netti, jiġifieri ammonti grossi wara t-tnejjix ta' 25 % tal-imposti tal-ġbir.