

Det er prioriteringerne der drøftes og fastlægges hvert år med det formål at kunne målrette forslagsindkaldelserne. På mødet i Altener-udvalget den 25. februar 1998 drøftedes teksten til forslagsindkaldelserne for 1998. Informationsbrochuren indeholder en liste over de prioriteringer, der er fastlagt i forbindelse med hver enkelt aktion, og ligeledes de kriterier og retningslinjer, der skal gælde i hele programmets gyldighedsperiode. Disse kriterier og retningslinjer for adgang til finansiering er til dels de samme, som gælder i al almindelighed ved Fællesskabets forslagsindkaldelser, hvortil kommer dem, som Kommissionen efter høring af Altener-udvalget anser for at være nødvendige på baggrund af prioriteringerne.

Støttesatserne er fastsat i artikel 3 i forslaget til beslutning. Hvor der er tale om målrettede aktioner, hvis sigte jo er at reducere enhedsomkostningerne, vil fastsættelsen af støtteintervaller forhindre konkurrencens frie spil.

(<sup>1</sup>) EFT C 192 af 24.6.1997, s. 16.

(98/C 323/85)

#### SKRIFTLIG FORESPØRGSEL E-0700/98

af Amedeo Amadeo (NI) og Salvatore Tatarella (NI) til Kommissionen

(18. marts 1998)

Om: Sjældne sygdomme

Kommissionen har forelagt en meddelelse om et handlingsprogram på fællesskabsplan om sjældne sygdomme, som led i indsatsen på folkesundhedsområdet, samt et forslag til Europa-Parlamentets og Rådets afgørelse om vedtagelse af et handlingsprogram 1999-2003 på fællesskabsplan om sjældne sygdomme, som led i indsatsen på folkesundhedsområdet (KOM(97)0225 — 97/0146(COD)) (<sup>1</sup>). Vil Kommissionen, inden de relevante taskforcer oprettes, sørge for, at der er grundlæggende enighed om fremgangsmåderne i forbindelse med de forskellige sygdomsgrupper? »Centre for Disease Control« har f.eks. opstillet nogle praktiske retningslinjer, hvoraf det fremgår, at der må anlægges temmelig forskellig strategi, alt efter hvilke sygdomstyper der er tale om.

Det er endvidere af stor betydning, at der indføres overvågning af de sjældne sygdomme, hvis man vil forsøge at nå til klarhed over sygdommens tidsmæssige udviklingstendenser og deres regionale udbredelse, eftersom disse tendenser som regel tidligst kan påvises efter 10 år. Også set ud fra dette synspunkt er det vigtigt at sikre, at det foreslåede handlingsprogram videreføres efter år 2003.

(<sup>1</sup>) EFT C 203 af 3.7.1997, s. 6.

(98/C 323/86)

#### SKRIFTLIG FORESPØRGSEL E-0701/98

af Amedeo Amadeo (NI) og Salvatore Tatarella (NI) til Kommissionen

(18. marts 1998)

Om: Sjældne sygdomme

Kommissionen har forelagt en meddelelse om et handlingsprogram på fællesskabsplan om sjældne sygdomme som led i indsatsen på folkesundhedsområdet samt et forslag til Europa-Parlamentets og Rådets afgørelse om vedtagelse af et handlingsprogram 1999-2003 på fællesskabsplan om sjældne sygdomme, som led i indsatsen på folkesundhedsområdet (KOM(97)0225 — 97/0146(COD)) (<sup>1</sup>).

Vil Kommissionen i tilknytning til aktionerne til forbedring af informationsudvekslingen i EU sørge for, at den foreslåede europæiske database for sjældne sygdomme kan konsulteres over Internettet, og vil den redegøre for forskellen mellem de »net«, der omtales under anden aktion under mål I, og gruppernes »samarbejde og tilknytning til netværk«, der er anført under anden aktion under mål II?

(<sup>1</sup>) EFT C 203 af 3.7.1997, s. 6.