

## ΔΕΛΤΙΟ ΤΥΠΟΥ «ΠΡΟΣΒΑΣΗ ΤΩΝ ΑΣΘΕΝΩΝ ΣΤΑ ΝΕΑ ΦΑΡΜΑΚΑ»

*Δευτέρα 3 Ιουνίου 2002* - Ο Έλληνας ασθενής καθυστερεί σημαντικά να έχει στη διάθεσή του ένα νέο φάρμακο σε σχέση με τον ευρωπαϊό πολίτη. Η επισημάνση έχει γίνει πολλές φορές μέχρι σήμερα από το Σύνδεσμο Φαρμακευτικών Επιχειρήσεων Ελλάδος (ΣΦΕΕ), αλλά και από τους περισσότερους αρμόδιους φορείς, ωστόσο το πρόβλημα δεν έχει λυθεί.

Η Ελλάδα βρίσκεται στην τέταρτη από το τέλος θέση, μετά το Βέλγιο, την Πορτογαλία και την Φιλανδία όσον αφορά την ταχύτητα πρόσβασης των ασθενών σε νέες θεραπείες. Σύμφωνα με τα τελευταία στοιχεία χρειάζονται περίπου 120 ημέρες για τον καθορισμό τιμής ενός νέου φαρμακευτικού προϊόντος, ενώ απαιτούνται 9 και πλέον μήνες για να συμπεριληφθεί στον κατάλογο συνταγογραφούμενων φαρμάκων, ήτοι συνολικά πάνω από 13 μήνες από την ημέρα έγκρισής του για κυκλοφορία.

Αυτό το χρονικό διάστημα απέχει πολύ από εκείνο που έχει οριστεί από την σχετική **Οδηγία (89/105) της Ευρωπαϊκής Ένωσης**, η οποία προβλέπει ότι εντός 180 ημερών θα πρέπει να έχει ολοκληρωθεί η διαδικασία καθορισμού τιμής και ένταξης ενός νέου φαρμάκου στον κατάλογο συνταγογραφούμενων φαρμάκων.

**Συνέπεια:** οι ασθενείς στις χώρες της Ευρωπαϊκής Ένωσης χωρίζονται σε πρώτη και δεύτερης κατηγορίας, ανάλογα με την ταχύτητα πρόσβασης σε νέες θεραπείες. Αρκεί μόνο να αναφερθεί ότι οι ασθενείς στη Μεγάλη Βρετανία, τη Γερμανία και τη Σουηδία έχουν πρόσβαση σε νέα φάρμακα έναν χρόνο νωρίτερα σε σχέση με τον έλληνα πολίτη!

Τα παραπάνω στοιχεία προέρχονται από τη «*Μελέτη Cambridge*» που παρουσιάστηκε για πρώτη φορά κατά τη διάρκεια ημερίδας με θέμα «**Πρόσβαση των Ασθενών στα Νέα Φάρμακα**», η οποία διοργανώθηκε από την *Ευρωπαϊκή Ομοσπονδία Συνδέσμων Φαρμακευτικών Επιχειρήσεων (EFPIA)* και το *Σύνδεσμο Φαρμακευτικών Επιχειρήσεων Ελλάδος (ΣΦΕΕ)* σε συνεργασία με το *Εθνικό και Καποδιστριακό Πανεπιστήμιο Αθηνών*.

Στην ημερίδα συμμετείχαν εκπρόσωποι των αρμοδίων Ελληνικών αρχών, εκπρόσωποι ασθενών, στελέχη της φαρμακευτικής βιομηχανίας καθώς και τα μέλη της Ομάδας εργασίας της EFPIA “Market Access Delays”.

Την έναρξη της ημερίδας κήρυξε ο *Αντιπρόεδρος του Πανεπιστημίου Αθηνών Καθηγητής κ. Αντ. Κουτσελίνη*, επισημαίνοντας ότι αποτελεί άμεση προτεραιότητα η εναρμόνιση της ελληνικής νομοθεσίας με την ευρωπαϊκή όσον αφορά την έκδοση συμπληρωματικής λίστας κάθε 90 ημέρες. Σημείωσε πάντως ότι, η θέση της χώρας μας εμφανίζεται φέτος ελαφρώς βελτιωμένη σε σχέση με τα προηγούμενα χρόνια, ειδικά όσον αφορά το θέμα του καθορισμού τιμής, γεγονός που οφείλεται στην έκδοση τριών δελτίων τιμών κατά τη διάρκεια του 2001 από το υπουργείο Ανάπτυξης.

Εν συνεχεία την εκδήλωση χαιρέτησαν ο *Πρόεδρος του ΣΦΕΕ Δρ Λεωνίδας Κρασάρης* και η αναπληρώτρια Γενική Διευθύντρια της Ευρωπαϊκής Ομοσπονδίας Συνδέσμων Φαρμακευτικών Επιχειρήσεων (EFPIA) *κα. Marie-Claire Pickaert*.

Ο κ. *Phillip Ellsworth co- chairman της Επιτροπής (Market Access Delays) που έχει συσταθεί από την EFPIA*, παρουσίασε τη μελέτη Cambridge η οποία ερευνά τις καθυστερήσεις που σημειώνονται στις χώρες της Ευρωπαϊκής Ένωσης μέχρι τα φάρμακα να φθάσουν στους ασθενείς. Ο κ. Ellsworth υπογράμμισε ότι οι πολίτες δεν ενδιαφέρονται για την αδυναμία των αρμοδίων φορέων να ανταποκριθούν στις απαιτήσεις της Ε.Ε., απλώς ζητούν να επιλυθεί άμεσα το ζήτημα.

Από την πλευρά του ο εκπρόσωπος του Υφυπουργού Υγείας και Πρόνοιας κ. *Ε. Νασιώκα*, κ. *Ε. Καφετζόπουλος*, ανέφερε ότι στη χώρα μας εγκρίνονται κάθε χρόνο 30-50 νέα φαρμακευτικά προϊόντα, υπογραμμίζοντας ότι υπάρχει η πρόθεση από πλευράς Υπουργείου να εναρμονιστεί η ελληνική νομοθεσία με την κοινοτική για την ένταξη των φαρμάκων στη λίστα εντός 90 ημερών.

Ο Καθηγητής του Πανεπιστημίου Αθηνών και *πρώην υπουργός Υγείας κ. Δημ. Κρεμαστινός*, που συντόνισε το στρογγυλό τραπέζι, τόνισε την αναγκαιότητα να ενισχυθούν τα ερευνητικά προγράμματα στη χώρα μας, προκειμένου να δοθούν περαιτέρω κίνητρα για ανάπτυξη νέων φαρμάκων.

Ανάλογες ήταν οι θέσεις του *Προέδρου του ΕΟΦ κ. Μιχ. Μαραγκουδάκη*, ο οποίος επεσήμανε ότι οι κρατικές αρχές συμερίζονται τις ανησυχίες της φαρμακευτικής βιομηχανίας όσον αφορά το πρόβλημα της γρήγορης διάθεσης φαρμάκων στους ασθενείς. Ο ΕΟΦ από την πλευρά του κάνει ότι καλλίτερο μπορεί για την τήρηση των χρονοδιαγραμμάτων για την έγκριση των φαρμάκων.

«Μελετάται να δοθούν αυξήσεις σε φάρμακα ευρείας κυκλοφορίας, με τιμή που δεν ξεπερνά τα 3 ευρώ, ενώ σύντομα θα παρθούν αποφάσεις», ανέφερε η *διευθύντρια του τμήματος Τιμών και Φαρμάκων του υπουργείου Ανάπτυξης, κυρία Μ. Σασσάλου*, μιλώντας κατά τη διάρκεια της ημερίδας. Η εκπρόσωπος του Υφυπουργού Ανάπτυξης κ. Θεοδώρου ανέφερε ότι οι αυξήσεις θα προχωρήσουν σταδιακά, προκειμένου να μη δημιουργηθεί επιβάρυνση στον προϋπολογισμό. Η συγκεκριμένη απόφαση ελήφθη, όπως σημείωσε η κυρία Σασσάλου, προκειμένου να αποφευχθεί η απόσυρση φθηνών φαρμάκων από την αγορά, η αντικατάστασή τους από άλλα ακριβότερα και η εξαγωγή τους σε χώρες της Ευρώπης, λόγω της χαμηλής τιμής τους.

Ο *Αντιπρόεδρος του ΣΦΕΕ κ. Τ. Ζερβακάκης* επεσήμανε τις καθυστερήσεις που σημειώνονται για την ένταξη νέων φαρμάκων στην λίστα. Λόγω της αναθεώρησης με νέα κριτήρια, όσα φάρμακα έχουν πάρει τιμή από το Δεκέμβριο του 2000 και μετά

εξακολουθούν να παραμένουν εκτός λίστας. Ο κ. Τ. Ζερβακάκης χαιρέτησε τη δήλωση του εκπροσώπου του Υφυπουργού Υγείας για την νομοθετική ρύθμιση της έκδοσης συμπληρωματικής λίστας κάθε 90 ημέρες.

«Όχι μόνο κοινωνικό, αλλά κυρίως οικονομικό είναι το θέμα της πρόσβασης των ασθενών σε νέα φάρμακα, ενώ οι καθυστερήσεις καινοτόμων ουσιών έχουν αρνητικές συνέπειες στη δημόσια υγεία». Αυτά επεσήμανε, μεταξύ άλλων, ο **καθηγητής Οικονομικών της Υγείας στην Εθνική Σχολή Δημόσιας Υγείας, κ. Γιάννης Κυριόπουλος**, ο οποίος πρόσθεσε ότι η Πολιτεία οφείλει να ενισχύσει με κάθε τρόπο την έρευνα και ανάπτυξη νέων φαρμάκων. «Οι κλινικές δοκιμές στα νοσοκομεία πρέπει να ενθαρρυνθούν», σημείωσε ο καθηγητής, «να βελτιωθεί η σχέση κόστους-αποτελεσματικότητας και να ενισχυθούν τα κριτήρια και οι μελέτες που θα αποτελέσουν πιλότο για τη χάραξη υγειονομικής πολιτικής.»

Οι παριστάμενοι εκπρόσωποι των Συλλόγων ασθενών, υπογράμμισαν τη σημασία της ταχύτερης πρόσβασης σε νέες θεραπείες. Η πρόεδρος της Πανελλήνιας Ομοσπονδίας Συλλόγων Ατόμων με Σακχαρώδη Διαβήτη, κυρία **Αικ. Κουλουρίδου**, τόνισε μάλιστα ότι η καθυστέρηση εισαγωγής νέων φαρμάκων συνεπάγεται την ετεροχρονισμένη αντιμετώπιση προβλημάτων υγείας, γεγονός που μπορεί να έχει πολύ σοβαρές συνέπειες για την εξέλιξη μιας νόσου. Ο κ. **N. Δέδες** εκπρόσωπος *European AIDS Treatment News*, επεσήμανε ότι η Ελλάδα μπορεί να έχει βελτιώσει τη θέση της στην Ευρώπη τα τελευταία χρόνια αλλά οι καθυστερήσεις παραμένουν.

Η **αναπληρώτρια γενική διευθύντρια της EFPIA, κυρία Marie-Claire Pickaert**, υπογράμμισε ότι πρέπει να ενισχυθεί η έρευνα από τον ιδιωτικό τομέα και παράλληλα να βελτιωθεί η επικοινωνία μεταξύ δημοσίου και ιδιωτικού τομέα υγείας. Η κυρία Pickaert ανέφερε ότι είναι ιδιαίτερα ευχάριστο το γεγονός ότι οι αρμόδιες αρχές στην Ελλάδα προτίθενται να προχωρήσουν άμεσα στην εναρμόνιση της ελληνικής με την κοινοτική νομοθεσία. Πρότεινε μάλιστα οι συζητήσεις και η ανταλλαγή απόψεων της Πολιτείας με

τον ΣΦΕΕ να είναι συχνότερες, καθώς έχει αποδειχθεί ότι η καλή συνεργασία κράτους και φαρμακευτικής βιομηχανίας επιτυγχάνει πάντοτε τα βέλτιστα αποτελέσματα.

Κλείνοντας την ημερίδα, ο *Πρόεδρος του ΣΦΕΕ, κ. Λεωνίδας Κρασάρης*, επεσήμανε ότι η κατάσταση όσον αφορά την πρόσβαση των ασθενών στα νέα φάρμακα βελτιώνεται αλλά θα πρέπει να βελτιωθεί ακόμη περισσότερο ώστε οι Έλληνες ασθενείς να έχουν άμεσα πρόσβαση στα νέα φάρμακα.

Ο κ. Λ. Κρασάρης ανακοίνωσε ότι το 2003 η ΕΦΡΙΑ θα διοργανώσει στην Αθήνα σε συνεργασία με τον ΣΦΕΕ την ετήσια Γενική της Συνέλευση.