

Η ΕΕ με λίγα λόγια

Έρευνα της ΕΕ σχετικά με τον ανταγωνισμό στον φαρμακευτικό τομέα

ΠΟΙΟ ΕΙΝΑΙ ΤΟ ΠΡΟΒΛΗΜΑ;

Το 2008 η Ευρωπαϊκή Επιτροπή ξεκίνησε έρευνα για να εξακριβώσει κατά πόσο στον φαρμακευτικό τομέα επικρατούν **συνθήκες που δυσχεραίνουν τον ανταγωνισμό**.

Η έκθεση της Επιτροπής παρουσιάζει λεπτομερώς τα πορίσματα της έρευνας αυτής και προτείνει τρόπους, ώστε να έχουν οι ασθενείς ταχύτερη πρόσβαση σε **ασφαλή, καινοτόμα και οικονομικώς προσιτά φάρμακα**.

ΓΙΑΤΙ ΠΡΕΠΕΙ ΝΑ ΑΝΑΛΑΒΕΙ ΔΡΑΣΗ Η ΕΕ;

Οι πολίτες της Ευρώπης δικαιούνται να έχουν πρόσβαση σε ασφαλή, καινοτόμα και οικονομικώς προσιτά φάρμακα. Ο φαρμακευτικός τομέας αποτελεί ζωτικό τμήμα της οικονομίας της ΕΕ. Το 2007 ο μέσος Ευρωπαίος δαπάνησε περίπου 430 ευρώ για φάρμακα – ένα ποσό που θα συνεχίσει να αυξάνεται καθώς γερνάει ο πληθυσμός.

Η έρευνα συνδέεται με άλλες πρωτοβουλίες της ΕΕ που αποσκοπούν στην παροχή ασφαλών, αποτελεσματικών και οικονομικώς προσιτών φαρμάκων στους ασθενείς, αλλά παράλληλα επιδιώκει να δημιουργήσει ένα επιχειρηματικό περιβάλλον που προάγει την έρευνα, ενισχύει την καινοτομία και στηρίζει την ανταγωνιστικότητα της φαρμακευτικής βιομηχανίας.

ΠΟΙΑ ΗΤΑΝ ΤΑ ΚΥΡΙΑ ΠΟΡΙΣΜΑΤΑ ΤΗΣ ΕΡΕΥΝΑΣ;

Τα γενόσημα φάρμακα καθυστερούν πολύ να φθάσουν στην αγορά.

Κατά μέσο όρο, οι καταναλωτές περιμένουν 7 μήνες για τη διάθεση φθηνών γενόσημων φαρμάκων μετά τη λήξη ισχύος των διπλωμάτων ευρεσιτεχνίας για τα επώνυμα φάρμακα. Ένας λόγος είναι ότι οι φαρμακευτικές εταιρείες χρησιμοποιούν διάφορες τεχνικές προκειμένου να παρατείνουν την εμπορική ζωή των φαρμάκων τους.

Όταν τα επώνυμα φάρμακα αναγκάζονται να ανταγωνιστούν τα γενόσημα φάρμακα, οι τιμές πέφτουν και πολλοί ασθενείς μπορούν να λάβουν αγωγή. Η μείωση των τιμών είναι δυνατόν να είναι μεγάλη. Σε ένα δείγμα φαρμάκων που εξετάσαμε, υπολογίσαμε ότι θα μπορούσε να είχε γίνει εξοικονόμηση της τάξεως του 20% εάν το γενόσημο φάρμακο είχε διατεθεί αμέσως μετά τη λήξη ισχύος του αρχικού διπλώματος ευρεσιτεχνίας.

Λιγότερα καινοτόμα φάρμακα φθάνουν στην αγορά.

Είναι πιθανόν ότι οι πρακτικές ορισμένων φαρμακευτικών εταιρειών συμβάλλουν στη δημιουργία της κατάστασης αυτής. Αυτή τη στιγμή παρακολουθείται η κατάσταση της αγοράς για να προσδιοριστούν όλοι οι παράγοντες που συμβάλλουν στην ύφεση της καινοτομίας.

Είναι επείγουσα ανάγκη να θεσπιστεί ένα σύστημα ευρωπαϊκών διπλωμάτων ευρεσιτεχνίας και επίλυσης των διαφορών σχετικά με τα διπλώματα ευρεσιτεχνίας.

Με αυτόν τον τρόπο θα μειωθεί το κόστος και θα βελτιωθεί η αποτελεσματικότητα για τους πολίτες και τις φαρμακευτικές εταιρείες.

ΤΙ ΑΚΡΙΒΩΣ ΘΑ ΑΛΛΑΞΕΙ;

Η Επιτροπή:

- θα **εξετάσει εξονυχιστικά** τον τομέα και, στις περιπτώσεις που είναι απαραίτητο, θα ασκήσει διώξεις κατά συγκεκριμένων εταιρειών για εικαζόμενη παραβίαση της νομοθεσίας περί ανταγωνισμού. Οι πρώτες έρευνες βρίσκονται ήδη σε εξέλιξη.
- θα εστιάσει την προσοχή της στην **τήρηση των προθεσμιών** για την αξιολόγηση της ασφάλειας, της ποιότητας και την αποτελεσματικότητας των φαρμάκων, καθώς και για τη χορήγηση καθεστώτος τιμολόγησης και επιστροφής δαπανών.
- θα βοηθήσει τον Ευρωπαϊκό Οργανισμό Φαρμάκων και τους εθνικούς οργανισμούς να αξιολογήσουν τους τρόπους επίλυσης των **προβλημάτων που σχετίζονται με τους διαθέσιμους πόρους και ικανότητα**.
- θα εξετάσει την ανάγκη **αναθεώρησης των κανόνων της ΕΕ** όσον αφορά την τιμολόγηση και την επιστροφή δαπανών.

Οι χώρες της ΕΕ θα κληθούν να:

- αναλάβουν δράση **κατά των παραπλανητικών εκστρατειών** που θέτουν υπό αμφισβήτηση την ποιότητα των γενόσημων φαρμάκων.
- εισαγάγουν μηχανισμούς με στόχο τη σημαντική **επιτάχυνση των διαδικασιών έγκρισης** των γενόσημων φαρμάκων – όπως η άμεση/αυτόματη τιμολόγηση.
- **βελτιώσουν τις δοκιμές** που πιστοποιούν την προστιθέμενη αξία των φαρμάκων.
- λάβουν μέτρα που θα υποστηρίξουν την **ταχεία διοχέτευση γενόσημων φαρμάκων** και τη **βελτίωση του ανταγωνισμού όσον αφορά τις τιμές**.

ΠΟΙΟΙ ΘΑ ΩΦΕΛΗΘΟΥΝ ΚΑΙ ΠΩΣ;

- **Οι πολίτες της ΕΕ** – καθώς θα έχουν ταχύτερη πρόσβαση σε ασφαλή, καινοτόμα και οικονομικώς προσιτά φάρμακα.
- **Οι παραγωγοί γενόσημων φαρμάκων** – λιγότεροι περιορισμοί, καταπολέμηση της παραπληροφόρησης και ταχύτερη έγκριση και διάθεση.
- **Οι παραγωγοί επώνυμων φαρμάκων** – εάν μειωθούν οι φραγμοί και επιταχυνθούν/απλοποιηθούν οι διαδικασίες.

ΠΟΤΕ ΘΑ ΠΡΑΓΜΑΤΟΠΟΙΗΘΟΥΝ ΟΙ ΑΛΛΑΓΕΣ ΑΥΤΕΣ;

Αμέσως