

Lühikokkuvõte

Farmaatsiasektorit käsitlev ELi konkurentsiuuring

MILLES ON KÜSIMUS?

2008. aastal käivitas Euroopa Komisjon uuringu võimalike **konkurentsivastaste tingimuste** tuvastamiseks farmaatsiasektoris.

Komisjoni aruandes esitatakse üksikasjalikud järeldused ja ettepanekud patsientide juurdepääsu parandamiseks **ohututele, innovaatilistele ja taskukohastele ravimitele**.

MIKS TULEB MEETMED VÕTTA ELi TASANDIL?

Euroopa kodanikel on õigus ohututele, innovaatilistele ja taskukohastele ravimitele ning farmaatsiasektor on ELi majanduse oluline osa. 2007. aastal kulutas eurooplane ravimitele keskmiselt ligikaudu 430 eurot – kõnealune summa suureneb veelgi, arvestades elanikkonna vananemist.

Uuring ühildub muude ELi algatustega, mille eesmärk on tagada Euroopa patsientidele ohutud, tõhusad ja taskukohased ravimid, ning millega luuakse samal ajal ka teadusuuringuid, innovatsiooni ja farmaatsiatööstuse konkurentsivõimet edendav ettevõtluskeskkond.

MILLISED ON UURINGU PEAMISED JÄRELDUSED?

Geneeriliste ravimite turuletulek võtab liiga palju aega.

Tarbijad ootavad odavamaid geneerilisi ravimeid keskmiselt 7 kuud (need saavad kättesaadavaks siis, kui originaalravimite patent aegub). Üheks põhjuseks on asjaolu, et ravimifirmad kasutavad erinevaid meetodeid oma ravimite kaubandusliku eluea pikendamiseks.

Kui originaalravimid peavad hakkama konkureerima geneeriliste ravimitega, langevad hinnad ning ravida saab rohkem patsiente. Hinnalangus võib olla märkimisväärne. Ravimite valimi puhul arvestasime välja, et täiendavalt oleks saanud säästa 20 % juhul, kui geneerilised ravimid oleksid saanud kättesaadavaks kohe pärast originaalravimite patendi aegumist.

Turule jõuab üha vähem innovatiivseid ravimeid.

Teatavate ravimifirmade tegevus võib tekkinud olukorrale kaasa aidata. Innovatsiooni vähenemise tegurite tuvastamiseks on praegu käimas turujärelevalve.

Kiiresti on vaja luua ELi patendi- ja patendivaidluste süsteem.

See vähendab kulusid ja parandab tõhusust nii inimeste kui ka ravimiettevõtete jaoks.

MIS TÄPSELT MUUTUB?

Komisjon:

- **süvendab kontrolli** sektori üle ning algatab vajadusel asjaomaste ettevõtete suhtes menetluse väidetava konkurentsioiguse rikkumise tõttu. Esimesed uurimised on juba algatatud;
- keskendub ravimite ohutuse, kvaliteedi ja tõhususe hindamise **tähtaegade jõustamisele** ning geneerilistele ravimitele automaatse hinnakujunduse ja ja hüvitamise staatuse andmisele;
- aitab Euroopa Ravimiametil ja liikmesriikide ametitel hinnata **vahendite ja suutlikkusega seotud probleemide** lahendamist;
- uurib ravimite hinnakujundust ja hüvitamist käsitlevate **ELi eeskirjade läbivaatamise** vajadust.

ELi liikmesriigid peavad:

- võtma meetmeid **eksitavate kampaaniate** vastu, mis käsitlevad geneeriliste ravimite kvaliteeti;
-
- viima sisse mehhanismid geneeriliste ravimite **heakskiitmise menetluste** märkimisväärseks **kiirendamiseks** – näiteks kohene/automaatne hinnakujundus;
- **ühtlustama** ravimite lisaväärtuse **testimist**;
- võtma geneeriliste **ravimite kiiret kasutuselevõttu** ja **tõhustatud hinnapoliitikat** toetavaid meetmeid.

KES SAAB KASU JA KUIDAS?

- **ELi kodanikud** – parem juurdepääs ohututele, innovatiivsetele ja taskukohastele ravimitele.
- **Geneeriliste ravimite tootjad** – vähem piiranguid, eksitava teabe esitamise tõkestamine ning kiirem heakskiit ja kasutuselevõtt.
- **Originaalravimite tootjad** – kui vähendatakse kitsaskohti ja kiirendatakse/ühtlustatakse menetlusi.

MILLAL MUUTUSED JÕUSTUVAD?

Viivitamata