

ΔΕΛΤΙΟ ΤΥΠΟΥ

Δόθηκε σήμερα στη δημοσιότητα από τον Υπουργό Εμπορίου κ Κ Σημίτη η έκθεση της Επιτροπής Φαρμάκων που συγκροτήθηκε στις 5.7.94 με σκοπό να διαπιστώσει και να καταγράψει τα προβλήματα που εμφανίζονται συνολικά στο φάσμα του φαρμάκου, αλλά και να αναζητηθούν μέτρα με στόχο τη μείωση της συνολικής δαπάνης για τα φάρμακα.

Ο Υπουργός τόνισε ότι τα προτεινόμενα μέτρα θα εξετασθούν σε συνεργασία με τους συναρμόδιους Υπουργούς και τους Διοικητές των μεγάλων ασφαλιστικών οργανισμών. Θα γίνει διάλογος με τους εμπλεκόμενους φορείς. Η τελική απόφαση θα ληφθεί από αρμόδιο κυβερνητικό όργανο.

Στην επιτροπή, πρόεδρος της οποίας ορίστηκε ο Γενικός Γραμματέας του Υπουργείου Εμπορίου κ.Σ.Κοσμίδης, συμμετείχαν εκπρόσωποι του Υπουργείου Εμπορίου, του Υπουργείου Υγείας, του ΕΟΦ, του ΙΚΑ, του Συνδέσμου Φαρμακευτικών Επιχειρήσεων Ελλάδας, του Συλλόγου Αντιπροσώπων Φαρμακευτικών και Ειδικοτήτων και της Πανελληνίας Ένωσης Φαρμακοβιομηχανίας, ενώ κλήθηκαν για ανταλλαγή απόψεων και για κατάθεση των προτάσεών τους όλοι οι φορείς που ασχολούνται με την τιμολόγηση, διακίνηση, εμπορία και διάθεση των φαρμακευτικών προϊόντων.

Η επιτροπή, μετά από κοπιαστικό και πολύμηνο έργο, κατέληξε σε έκθεση αποτελούμενη από 80 σελίδες, στην οποία καταγράφονται οι διαπιστώσεις σχετικά με την κατάσταση που επικρατεί σήμερα στον τομέα του φαρμάκου, εντοπίζεται μια σειρά προβλημάτων στις διάφορες διαστάσεις του θέματος και προτείνεται μια δέσμη μέτρων για την αντιμετώπιση των προβλημάτων, στην οποία δέσμη η επιτροπή συμφώνησε ομόφωνα.

Σχετικά με τη φαρμακευτική δαπάνη των ασφαλιστικών οργανισμών η επιτροπή διαπίστωσε τα εξής:

Η συνολική δαπάνη για τα φάρμακα σε χονδρικές τιμές αυξήθηκε από 46 δισ. δρχ. το 1985 σε 81 δισ. δρχ. το 1988 και 255 δισ. δρχ. το 1993. Κατά την επιτροπή οι σημαντικότερες αιτίες αυτής της αύξησης είναι:

- Η υπερκατανάλωση και κακή χρήση ορισμένων κατηγοριών φαρμάκων
- Η συνταγογράφηση ακριβών φαρμάκων έναντι φθηνών με ίδια ή παρόμοια φαρμακολογική χρήση
- Η παραγωγή και εισαγωγή αλλοδαπών κατά κανόνα ακριβών φαρμάκων
- Η υπερσυνταγογράφηση. Πολλά φάρμακα τα οποία συνταγογραφούνται μένουν αχρησιμοποίητα
- Η έλλειψη ενιαίου καταλόγου συνταγογραφούμενων φαρμάκων (λίστας) σε όλους τους ασφαλιστικούς οργανισμούς.
- Η έλλειψη καταλόγου για τα νοσοκομειακά φάρμακα
- Η έλλειψη διάκρισης των φαρμάκων σε απολύτως αναγκαία, αναγκαία και επικουρικά με ανάλογη κλιμάκωση της συμμετοχής των ασφαλισμένων ανάλογα με την αναγκαιότητα χορήγησης.
- Οι επιθετικές πολιτικές προώθησης των φαρμάκων.
- Η έλλειψη επαρκούς ενημέρωσης των ασθενών για τις ανεπιθύμητες επιδράσεις πολλών φαρμάκων
- Η σοβαρή αδυναμία εκσυγχρονισμού και επενδυτικών δραστηριοτήτων στους τομείς της έρευνας και παραγωγής της ελληνικής φαρμακοβιομηχανίας με συνέπεια να μην παράγονται στην Ελλάδα φαρμακευτικές πρώτες ύλες.

Οι κυριότερες διαπιστώσεις της επιτροπής σχετικά με τον ισχύοντα τρόπο τιμολόγησης των φαρμάκων είναι οι εξής:

- Φάρμακα που περιέχουν την ίδια δραστική ουσία κυκλοφορούν στην ελληνική αγορά με τιμές που παρουσιάζουν σημαντική απόκλιση.
- Αντίγραφα φάρμακα έχουν διάφορες τιμές και συχνά υψηλότερες των πρωτοτύπων, παρά την σχετική αγορανομική διάταξη.
- Ακριβά εισαγόμενα φάρμακα υποκαθιστούν φθηνά, παραγόμενα στην χώρα μας που αποσύρονται από την κυκλοφορία.
- Καινούργια εισαγόμενα φάρμακα κυκλοφορούν στη χώρα μας πριν κυκλοφορήσουν στη χώρα παραγωγής τους.
- Οι νομοθετημένες επιβαρύνσεις (ΕΟΦ, ΤΣΑΥ κλπ.) ανέρχονται σε υψηλό ποσοστό και επηρεάζουν αυξητικά τις τιμές των φαρμάκων αντιθετα με τις υπόλοιπες ευρωπαϊκές χώρες όπου η μόνη επιβάρυνση είναι ο ΦΠΑ.
- Οι διάφορες εκπτώσεις που πετυχαίνουν τα φαρμακεία δεν φθάνουν τελικώς στον καταναλωτή αφού δεν επιτρέπεται στα φαρμακεία να προβαίνουν σε έκπτωση επί της λιανικής τιμής.

Σχετικά με τις άδειες κυκλοφορίας οι κύριες διαπιστώσεις της επιτροπής είναι:

- Από τα 6500 περίπου φάρμακα που έχουν λάβει άδεια κυκλοφορίας και έχουν λάβει αντίστοιχες τιμές, πραγματικά κυκλοφορούν περίπου τα μισά (3200).
- Επισημάνθηκε η έκδοση αδειών σε χρόνους που διαφοροποιούνται πολύ μεταξύ τους (3μήνες - 3 χρόνια)

Επίσης στην έκθεση της επιτροπής καταγράφονται διαπιστώσεις για τον ποιοτικό έλεγχο, την προστασία της δραστικής ουσίας και την κυκλοφορία αντιγράφων, για την κατάσταση της ελληνικής και της ευρωπαϊκής φαρμακοβιομηχανίας καθώς και διαπιστώσεις που αφορούν στη λειτουργία των κλάδων που ασχολούνται με την παραγωγή, εισαγωγή, διακίνηση και διάθεση του φαρμάκου στην Ελλάδα.

Η έκθεση ακόμα της επιτροπής φαρμάκου περιέχει τις κύριες επισημάνσεις και προτάσεις που κατέθεσαν στην επιτροπή οι διάφοροι φορείς, κλάδοι και υπηρεσίες που ασχολούνται με τον τομέα του φαρμάκου στη χώρα μας.

Τέλος στην έκθεση της επιτροπής αναφέρονται τα σημεία στα οποία η επιτροπή κατέληξε σε ομόφωνες προτάσεις. Οι κυριότερες από αυτές είναι:

- Σταδιακή μείωση έως μηδενισμός των επιβαρύνσεων επί της τελικής χονδρικής τιμής υπέρ τρίτων (ΤΣΑΥ, ΤΕΑΥΦΕ, ΕΟΦ). Επισημάνση ότι τα περιθώρια κέρδους φαρμακευτικών και φαρμακοποιών υπολογίζονται και επί των επιβαρύνσεων.
- Οι αναπροσαρμογές των φαρμάκων να μη γίνονται ενιαία και αδιάκριτα για όλα τα φάρμακα.
- Ολοκλήρωση της αναθεώρησης του Εθνικού Συνταγολογίου και η σύνταξη ειδικών συνταγολογίων κατά νοσολογία.
- Δημιουργία στους ασφαλιστικούς οργανισμούς ενιαίου καταλόγου (λίστας) συνταγογραφούμενων φαρμάκων για τα οποία καλύπτεται η δαπάνη (με ή χωρίς συμμετοχή των ασφαλισμένων), που θα περιέχει φάρμακα για την πλήρη κάλυψη φαρμακευτικής περιθαλψής.

- Επανακαθορισμός όλων των τιμών των φαρμάκων με νέο τρόπο τιμολόγησης. Οι τιμές που θα προκύψουν θα αποτελέσουν τις τιμές αναφοράς για τους καταλόγους κοινωνικής ασφάλισης και των νοσοκομείων.
- Ολοκλήρωση της μηχανοργάνωσης των νοσοκομείων για τον έλεγχο διακίνησης και συνταγογράφησης των φαρμάκων.
- Αυστηρή εφαρμογή των διατάξεων για την προώθηση των φαρμακευτικών προϊόντων.
- Να επιτραπεί η χορήγηση εκπτώσεων προς τους Ασφαλιστικούς Οργανισμούς και τα Νοσοκομεία.
- Εντατικοποίηση των ελέγχων στη διακίνηση των φαρμάκων σε σχέση με το σύστημα των ταινιών γνησιότητας που θα πρέπει να συνδυασθεί με το σύστημα γραμμικού κώδικα (barcode)
- Τακτική και υπεύθυνη ενημέρωση των καταναλωτών για τις επικίνδυνες επιδράσεις από την υπερβολική ή χωρίς λόγο χρήση φαρμάκων.
- Εξάντληση όλων των δυνατοτήτων από πλευράς του ΕΟΦ για τον ποιοτικό έλεγχο των φαρμάκων.
- Λήψη μέτρων για την αποθάρρυνση της εισαγωγής και ενθάρυνση της παραγωγής φαρμάκων στην Ελλάδα.

Ο Υπουργός Εμπορίου επισήμανε πως η επιτροπή αυτή, με πιθανώς διευρυμένη σύνθεση, θα συνεχίσει να λειτουργεί με στόχο την παρακολούθηση της εφαρμογής των μέτρων που θα αποφασιστούν αλλά και ως ένα είδος forum για το φάρμακο που θα λειτουργεί συμβουλευτικά προς την Κυβέρνηση, όπου θα μπορεί να συνεχιστεί η κατάθεση απόψεων των διαφόρων φορέων σχετικά με τα προβλήματα που αντιμετωπίζει ο τομέας του φαρμάκου στην Ελλάδα.