

Santrauka piliečiams

ES konkurencijos farmacijos sektoriuje tyrimas

PROBLEMOS ESMĖ

2008 m. Europos Komisija pradėjo tyrimą, kuriuo siekė nustatyti, ar farmacijos sektoriuje esama **antikongrencinių veiksmų**.

Komisijos ataskaitoje pateikiamos išsamios išvados ir siūlomi būdai, kaip pacientams suteikti daugiau galimybių įsigyti **saugiu, naujovišku ir nebrangiu vaistu**.

PRIEŽASTYS, DĖL KURIŲ ŠIOS INICIATYVOS TURI IMTIS ES

Europos piliečiai turi teisę gauti saugiu, naujovišku ir nebrangiu vaistu. Be to, farmacijos sektorius yra labai svarbi ES ekonomikos dalis. 2007 m. kiekvienas europietis vaistams vidutiniškai išleido 430 EUR, o visuomenei senėjant ši suma nuolat didės.

Tyrimas dera su kitomis ES iniciatyvomis, kuriomis siekiama užtikinti, kad pacientai turėtų galimybę įsigyti saugiu, veiksmingų ir nebrangiu vaistu, taip pat sukurti verslo aplinką, kurioje būtų skatinami moksliniai tyrimai, inovacijos ir konkurencinga farmacijos pramonė.

SVARBIAUSIOS TYRIMO IŠVADOS

Generiniai vaistai rinką pasiekia per lėtai.

Pasibaigus registruotą prekės ženklą turinčių vaistu patentų galiojimui, praeina vidutiniškai 7 mėnesiai, kol vartotojai gali įsigyti pigesnių generinių vaistu. Viena iš priežasčių – vaistus gaminančios bendrovės naudoja įvairias priemones savo vaistu komercinio gyvavimo laikotarpiui pratęsti.

Kuomet patentiniai vaistai ima konkuruoti su generiniais vaistais, kainos mažėja ir daugiau pacientų gali jais gydytis. Kainos mažėti gali labai smarkiai. Buvo atrinkti kelių rūšių vaistai ir apskaičiuota, kad būtų buvę galima sutaupyti 20 %, jeigu generinis atitinkamo vaisto variantas būtų pasirodęs iš karto, kai baigė galioti patentinių vaistu patentas.

Rinką pasiekia mažiau naujovišku vaistu.

Įtakos tokiai padėčiai gali turėti tam tikri farmacijos bendrovių veiksmai. Rinka stebima, kad būtų nustatyti visi inovacijų mažėjimą lemiantys veiksniai.

Būtina nedelsiant sukurti ES patentą ir bylinėjimosi dėl patentų sistemą.

Nauda piliečiams ir farmacijos bendrovėms – mažesnės išlaidos ir didesnis veiksmingumas.

KONKRETŪS POKYČIAI

Komisija:

- atidžiau **stebės** sektorių ir prireikus imsis priemonių prieš konkrečias bendroves, jei nustatys, kad gali būti pažeidžiama konkurencijos teisė. Pirmieji tyrimai jau vykdomi;
- didelį dėmesį skirs tam, kad užtikrintų, jog **būtų laikomasi** vaistų saugumui, kokybei ir veiksmingumui vertinti, taip pat kainoms nustatyti ir kompensuojamųjų vaistų statusui suteikti nustatytų **terminų**;
- padės Europos vaistų agentūrai ir nacionalinėms agentūroms nustatyti, kaip spręsti **išteklių ir pajėgumų problemas**;
- nagrinės, ar reikia **peržiūrėti ES** kainų nustatymo ir kompensavimo **taisykles**.

ES šalys bus raginamos:

- imtis priemonių prieš **klaidinančias informavimo kampanijas**, kuriose abejojama generinių vaistų kokybe;
-
- nustatyti tvarką, skirtą labai **pagreitinti generinių vaistų tvirtinimo procedūras**, pavyzdžiui, neatidėliotino (savaiminio) kainų nustatymo tvarką;
- **racionalizuoti bandymus**, kuriais tiriama papildoma vaistų nauda;
- nustatyti priemones, kuriomis būtų skatinamas **greitas generinių vaistų vartojimas ir didesnė kainų konkurencija**.

KAM ŠIS PASIŪLYMAS BUS NAUDINGAS IR KUO?

- **ES piliečiams**: galimybė greičiau gauti saugių, naujoviškų ir prieinamų vaistų.
- **Generinių vaistų gamintojams**: mažiau apribojimų ir klaidingos informacijos, greitesnis tvirtinimas ir vartojimas.
- **Patentinių vaistų gamintojams**: mažiau vėlavimo, pagreitintos ir racionalizuotos procedūros.

SIŪLOMŲ PRIEMONIŲ ĮSIGALIOJIMAS

Nedelsiant