



## ΔΕΛΤΙΟ ΤΥΠΟΥ

### «Η ΕΥΡΩΠΗ ΠΡΕΠΕΙ ΝΑ ΚΑΝΕΙ ΠΕΡΙΣΣΟΤΕΡΑ ΓΙΑ ΝΑ ΕΝΘΑΡΡΥΝΕΙ ΤΗΝ ΚΑΙΝΟΤΟΜΙΑ, ΠΡΟΣ ΟΦΕΛΟΣ ΤΩΝ ΑΣΘΕΝΩΝ» ΔΗΛΩΣΕ Ο SIR TOM MCKILLOP

**Αθήνα, 27 Μαΐου 2003 –** Στην Ετήσια Γενική Συνέλευση της Ευρωπαϊκής Ομοσπονδίας Φαρμακευτικών Επιχειρήσεων και Συνδέσμων (European Federation of Pharmaceutical Industries and Associations, EFPIA) που πραγματοποιείται αυτές τις ημέρες στη χώρα μας, ο Πρόεδρος της EFPIA, Sir Tom McKillop, έκανε ανασκόπηση της προόδου των θεμάτων που αποτελούν προτεραιότητα για την Ευρωπαϊκή Φαρμακευτική Βιομηχανία.

Παράλληλα, «Η Ευρώπη της υγείας: Νέες ελευθερίες για τους Ασθενείς του Σήμερα», ήταν το Συμπόσιο που πραγματοποιήθηκε σήμερα, την έναρξη του οποίου κήρυξε ο Υπουργός Υγείας και Πρόνοιας κ. Κώστας Στεφανής. Στο Συμπόσιο έγινε εκτενής ανάλυση των συνθηκών που παρεμποδίζουν την πρόσβαση των ασθενών σε νέες θεραπείες, ενώ συμμετείχαν μεταξύ άλλων ο Πρόεδρος του ΣΦΕΕ, κ. Γεώργιος Συκιανάκης και ο Επίτιμος Πρόεδρος Δρ. Λεωνίδας Κρασσάρης.

Στην ομιλία του, ο Sir Tom McKillop τόνισε την ανάγκη να επιτευχθεί η σωστή ισορροπία μεταξύ πολιτικής υγείας, κοινωνικής πολιτικής και φαρμακευτικής πολιτικής: «Οι ασθενείς στην Ευρώπη σήμερα προσδοκούν συνεχώς νεότερα και καλύτερα φάρμακα, που θα τους βοηθήσουν να ζήσουν περισσότερο, να αποκτήσουν μεγαλύτερη παραγωγικότητα και να έχουν καλύτερη ποιότητα ζωής».

Μέσω της εντατικής έρευνας, που διεξάγει η Φαρμακευτική Βιομηχανία προσφέρονται τεράστιες ευκαιρίες και επιλογές στους ασθενείς για περιθαλψη υψηλής ποιότητας και καλή υγεία. Όπως αναγνώρισε η Ευρωπαϊκή Επιτροπή το 1994<sup>1</sup>, το μέλλον της φαρμακευτικής έρευνας στην Ευρώπη δεν θα πρέπει να τεθεί σε κίνδυνο από το αναμενόμενο ενδιαφέρον των αρμοδίων αρχών για περιορισμό των δαπανών υγείας- εκ των οποίων ως γνωστό τα φάρμακα αποτελούν μικρό μόνο ποσοστό. Τα συστήματα υγειονομικής περιθαλψης δεν έχουν τίποτα να κερδίσουν από την εξασθένιση της ερευνητικής Ευρωπαϊκής Φαρμακευτικής Βιομηχανίας. Η Φαρμακευτική Βιομηχανία αποτελεί έναν από τους βασικούς συντελεστές για την οικονομία της Ευρώπης, της επιστημονικής και ιατρικής προόδου, και η επιτυχία αυτής είναι καθοριστικής σημασίας για την ευμάρεια και την υγεία των πολιτών της Ευρώπης».

<sup>1</sup> Ευρωπαϊκή Επιτροπή, Ανακοινώθηκεν επί των κύριων σημείων της βιομηχανικής πολιτικής για την φαρμακοβιομηχανία στην Ευρώπη, Μάρτιος του 1994.

## Ανταγωνιστικότητα: Η Ευρωπαϊκή φαρμακοβιομηχανία κινδυνεύει

Τα στοιχεία του 2002, επιβεβαιώνουν ότι η Ευρωπαϊκή Φαρμακευτική Βιομηχανία είναι ένας από τους βασικούς τομείς υψηλής τεχνολογίας της Ευρώπης. Έχει υψηλές επιδόσεις όσον αφορά την απασχόληση (με 582.500 ειδικευμένους υπαλλήλους), την παραγωγικότητα (αξιας 160 δισεκατομμύριων Ευρώ, σε τιμές εργοστασίου), την Έρευνα & Ανάπτυξη (επενδύθηκαν 19,8 δισεκατομμύρια Ευρώ) και το πλεόνασμα του εμπορικού ισοζυγίου (με θετικό ισοζύγιο 40 δισεκατομμύριων Ευρώ).

Ωστόσο, από τα στατιστικά στοιχεία προκύπτει ότι η Ευρωπαϊκή Φαρμακευτική Βιομηχανία είναι ευάλωτη και η ανταγωνιστικότητά της φθείνει συνεχώς σε σχέση με την Αμερικανική Φαρμακευτική Βιομηχανία, η οποία έχει αυξήσει την κυριαρχία της αποτελώντας πόλο έλξης για την Έρευνα & Ανάπτυξη νέων καινοτόμων φαρμάκων.

Η Ευρωπαϊκή Φαρμακευτική Βιομηχανία, που επί σειρά ετών ήταν πρωτοπόρος σε παγκόσμιο επίπεδο στην έρευνα καινοτόμων φαρμάκων, λόγω οικονομικών και διαδικαστικών πιέσεων έχει αρχίσει να μειώνει τις επενδύσεις στην Έρευνα & Ανάπτυξη νέων φαρμάκων. Οι κυριότεροι λόγοι για τη συνεχή αύξηση του κόστους Έρευνας & Ανάπτυξης ένος νέου φαρμάκου οφείλονται στο γεγονός ότι μόνο ένα νέο φάρμακο προκύπτει από την ανακάλυψη 10.000 δραστικών ουσιών, στο υψηλό κόστος για τη διεξαγωγή κλινικών μελετών και στο μεγάλο χρονικό διάστημα που απαιτείται για την έγκριση των φαρμάκων από τις αρμόδιες αρχές.<sup>2</sup>

Θα αποτελούσε απλούστευση εάν αποδώσουμε τη μείωση της ανταγωνιστικότητας της Ευρωπαϊκής Φαρμακευτικής Βιομηχανίας σε έναν μόνο παράγοντα. Η Ευρώπη προσελκύει συνολικά λιγότερες επενδύσεις σε Έρευνα & Ανάπτυξη σε σχέση με τις ΗΠΑ. Σ' αυτό συμβάλουν οι οικονομικές και επενδυτικές συνθήκες, το περιβάλλον παροχής υγείας, η επιστημονική κοινότητα, οι διαδικασίες έγκρισης και γενικότερα οι κοινωνικές αντιλήψεις για τις νέες τεχνολογίες.

«Οι ασθενείς στις ΗΠΑ είναι πρόθυμοι να στηρίξουν την καινοτομία— θέλουν να ενημερώνονται και να απολαμβάνουν τα πλεονεκτήματα της νέας προσέγγισης στην υγειονομική περίθαλψη», τονίζει ο Sir Tom McKillop. «Στην Ευρώπη, έρευνες δείχνουν ότι οι ασθενείς θέλουν να έχουν στη διάθεσή τους περισσότερες πληροφορίες σχετικά με τις θεραπευτικές αγωγές. Οι πολίτες θέλουν επίσης μεγαλύτερη συμμετοχή στο σχεδιασμό των πολιτικών υγείας. Παρόλα αυτά η Ευρώπη διστάζει να υιοθετήσει νέες τεχνολογίες και δεν είναι ακόμη έτοιμη να αντιμετωπίσει τις τρέχουσες και μελλοντικές ανάγκες περίθαλψης του συνεχώς αυξανόμενου γηράσκοντος Ευρωπαϊκού πληθυσμού».

## Η Ομάδα G10 και η Αναθεώρηση της φαρμακευτικής Νομοθεσίας στην ΕΕ: ο δρόμος προς το μέλλον

Σε απάντηση στη γενική ανησυχία που προκαλεί η επιδείνωση της ανταγωνιστικότητας της Φαρμακευτικής Βιομηχανίας, οι 14 συστάσεις της Ομάδας Υψηλού Επιπέδου G10 για την τεχνολογία και τα φάρμακα αποτελούν ένα σημαντικό πρώτο βήμα για την καθιέρωση ένος

<sup>2</sup> Σε μια μελέτη του Μαΐου του 2003 του Κέντρου για την Μελέτη Ανάπτυξης Φαρμάκων Tufts εκτιμήθηκε ότι το συνολικό κόστος για την Έρευνα και ανάπτυξη ενός νέου συνταγογραφούμενου φαρμάκου ανέρχεται σε περίπου 900 εκατομμύρια δολάρια.

forum στο οποίο συμμετέχουν και δεσμεύονται τα ενδιαφερόμενα μέρη (Επιτροπή, Ευρωπαϊκά Κράτη-Μέλη, η φαρμακευτική βιομηχανία, οι ασθενείς, και τα ασφαλιστικά ταμεία)<sup>3</sup>. Η EFPIA αναμένει την ανακοίνωση της Ευρωπαϊκής Επιτροπής προκειμένου οι συστάσεις αυτές να πάρουν τη μορφή πρακτικών μέτρων που θα συμβάλλουν θετικά στη δημιουργία ενός περιβάλλοντος που ευνοεί την έρευνα στην Ευρώπη.

«Η Ομάδα G10 ανοίγει το δρόμο για τη βελτίωση του περιβάλλοντος της αγοράς φαρμάκου στην Ευρώπη και αναφέρεται μεταξύ άλλων σε θέματα που έχουν προκύψει λόγω της διεύρυνσης της Ευρωπαϊκής Ένωσης. Η αναθεώρηση της φαρμακευτικής νομοθεσίας ενισχύει την πρόοδο και δίνει την ευκαιρία να προχωρήσουμε προς ένα διεθνούς επιπέδου πλαίσιο εγκρίσεων στην Ευρώπη», δήλωσε ο Sir Tom McKillop. «Για πρώτη φορά εδώ και χρόνια, υπάρχει μια ακτίνα επίδασης ότι τα ζητήματα που πραγματικά απασχολούν την Ευρωπαϊκή Φαρμακευτική Βιομηχανία συζητώνται σήμερα ανοικτά και εποικοδομητικά».

«Πρέπει να διατηρήσουμε ένα υψηλό επίπεδο προστασίας των δικαιωμάτων πνευματικής ιδιοκτησίας καθώς και ένα αποτελεσματικό και διεθνούς επιπέδου πλαίσιο εγκρίσεων στην Ευρώπη, το οποίο θα επιτρέπει στους ασθενείς να έχουν στη διάθεσή τους ταχύτερα τα οφέλη που προσφέρουν οι νέες θεραπείες. Χρειαζόμαστε λιγότερη γραφειοκρατική παρέμβαση από τις κυβερνήσεις, γιατί η γραφειοκρατία πνίγει τον ανταγωνισμό, αποθαρρύνει την καινοτομία και δημιουργεί σημαντική ανισότητα μεταξύ των Ευρωπαίων ασθενών όσον αφορά στην πρόσβασή τους σε νέες θεραπείες.<sup>4</sup> Όλοι μας— οι κυβερνήσεις, οι αρμόδιες αρχές εγκρίσεως, η φαρμακευτική βιομηχανία, οι επαγγελματίες της υγείας και όλοι οι ασθενείς— έχουμε την ευκαιρία να συνεργασθούμε για μια δυναμική Ευρωπαϊκή Φαρμακευτική Βιομηχανία προς όφελος και των 450 εκατομμυρίων κατοίκων της διευρυμένης Ευρώπης» κατέληξε ο Sir Tom McKillop .



Για περαιτέρω πληροφορίες για τον τύπο, παρακαλούμε ανατρέξατε στο website της EFPIA ([www.efpia.org](http://www.efpia.org)) ή επικοινωνήστε απευθείας με τον: Christophe de Callatay, Τηλ: +32 2 626 25 77 , Fax: +32-2 626 25 66, E-mail: [cdc@efpia.org](mailto:cde@efpia.org)

<sup>3</sup> Τελική έκθεση της Ομάδας Υψηλού Επιπέδου για την καινοτομία και την παροχή συστάσεων δράσης για τα φάρμακα G10 (7 Μαΐου 2002): <http://pharmacos.eudra.org/F3/g10/g10home.htm>