

«Η ΕΛΛΑΔΑ ΜΠΟΡΕΙ ΝΑ ΓΙΝΕΙ ΕΥΡΩΠΑΪΚΟ ΚΕΝΤΡΟ ΚΛΙΝΙΚΩΝ ΜΕΛΕΤΩΝ ΚΑΙ ΕΡΕΥΝΑΣ»

ΤΗ ΣΗΜΑΣΙΑ ΤΗΣ ΚΛΙΝΙΚΗΣ ΕΡΕΥΝΑΣ, ΣΤΗΝ ΠΡΟΣΠΑΘΕΙΑ ΠΡΟΣΕΛΚΥΣΗΣ ΠΟΛΥΕΘΝΙΚΩΝ ΚΕΦΑΛΑΙΩΝ ΣΤΟΝ ΤΟΜΕΑ ΤΗΣ ΥΓΕΙΑΣ ΣΤΗ ΧΩΡΑ, ΤΟΝΙΖΟΥΝ ΣΥΧΝΑ ΟΙ ΦΟΡΕΙΣ ΤΗΣ ΑΓΟΡΑΣ ΦΑΡΜΑΚΟΥ ΦΕΡΝΟΝΤΑΣ ΩΣ ΠΑΡΑΔΕΙΓΜΑ ΤΙΣ ΕΠΙΤΥΧΗΜΕΝΕΣ ΚΙΝΗΣΕΙΣ ΑΛΛΩΝ ΕΥΡΩΠΑΪΚΩΝ ΚΡΑΤΩΝ.

ΜΑΛΙΣΤΑ μέσα στο 2013 η δυνατότητα της Ελλάδας να αναπτύξει τη συγκεκριμένη δραστηριότητα επιβεβαιώθηκε αφενός από την εμπιστοσύνη της κινεζικής εταιρείας Fochon Pharma αφετέρου από τη βράβευση του Ευρωπαϊκού Ινστιτούτου Ιατρικής Έρευνας, EMRI, ερευνητικού τμήματος της μεγάλης ελληνικής φαρμακευτικής εταιρείας ΦΑΡΜΑΣΕΡΒ-ΛΙΛΛΥ, από το ΕΒΕΑ.

Ειδικότερα, η θυγατρική της κινεζικής Fosun Pharma προχώρησε σε υπογραφή συμφωνίας με τη Sellas Life Sciences Group, εταιρεία με έδρα στην Ελβετία και διεθνή δραστηριότητα στην ανάπτυξη φαρμάκων και ιατρικών μηχανημάτων και στη διενέργεια κλινικών ερευνών. Η Fochon Pharma, με τη συμφωνία αυτή εκχωρεί στη Sellas τα παγκόσμια -πλην της Κίνας- δικαιώματα για την ανάπτυξη, εμπορική διάθεση, πώληση και διανομή των δύο καινοτόμων μορίων για το Διαβήτη Τύπου II και τον Καρκίνο του Πνεύμονα.

Στο πλαίσιο της συμφωνίας, η Sellas υλοποιεί μια σημαντική επένδυση ύψους έως και 400 εκατ. ευρώ για την κλινική ανάπτυξη των δύο αυτών μορίων, με στόχο τη βελτιστοποίηση του θεραπευτικού αποτελέσματος στην αντιμετώπιση των συγκεκριμένων παθήσεων. Τα νέα μόρια αυτά θα εξασφαλίσουν πρόσβαση σε καινοτόμες θεραπείες στους ασθενείς που θα λάβουν μέρος στις κλινικές έρευνες στην Ελλάδα και την Ευρώπη. Εκτιμάται ότι, εφόσον τα αποτελέσματα των μελετών είναι θετικά, οι θεραπείες αυτές θα είναι διαθέσιμες σε οριζόντια πενταετίας διεθνώς.

«ΕΦΑΛΤΗΡΙΟ»

Ο δρ Αγγελος Στεργίου, πρόεδρος και διευθύνων σύμβουλος του Ομίλου Sellas Life Sciences, τονίζει ότι η



Διονύσιος Φιλιώτης, πρόεδρος του EMRI και του φόρουμ του ΕΒΕΑ για το φάρμακο EriFort.



Δρ Αγγελος Στεργίου, πρόεδρος και διευθύνων σύμβουλος του Ομίλου Sellas Life Sciences.



Σπύρος Φιλιώτης, αντιπρόεδρος και γενικός διευθυντής της Φαρμασερβ Lilly.

συμφωνία τοποθετεί την Ελλάδα στον παγκόσμιο χάρτη της καινοτομίας ως δυναμικό παίκτη στο χώρο της Υγείας, των επιστημονικών ανακαλύψεων και των ερευνητικών εξελίξεων. Η συνεργασία με τη Fochon Pharma αναμένεται να προωθήσει την ανταλλαγή εξειδικευμένης επιστη-

μονικής γνώσης και καινοτόμου ερευνητικής δραστηριότητας μεταξύ των δύο χωρών και είναι υμή μας που ένας φαρμακευτικός γίγαντας, όπως η Fosun Pharma μας εμπιστεύτηκε να συνεργαστούμε σε αυτό το μεγάλο έργο. Η έμπειρη διοικητική ομάδα μας θα εργαστεί επιμελώς για να αναπτύξει και να προωθήσει αυτά τα μόρια στην αγορά, η οποία είναι πράγματι τεράστια και ξεπερνά τα 50 δισ. ευρώ ετησίως.

Μάλιστα όπως ανέφερε ο δρ Αγγελος Στεργίου «Η συνεργασία με τη Fochon Pharma είναι μόνο η αρχή, συνιστά το εφελτήριο, τη στερεή βάση για μια δυναμική συνέχεια και αναμένεται να ακολουθήσουν νέες επιχειρηματικές δραστηριότητες».

ΤΟ EMRI

Από την πλευρά του ο Διονύσιος Φιλιώτης, πρόεδρος του EMRI αλλά και του φόρουμ του ΕΒΕΑ για το φάρμακο EriFort, αναφέρει ότι η βράβευση είναι μια ακόμη επιβεβαίωση ότι εμείς οι Έλληνες μπορούμε και έχουμε τη δυνατότητα να επιτυγχάνουμε και να καταγράφουμε υπερβάσεις, στηριζόμενοι στη συστηματική εργασία, αφοσίωση στην επιστήμη και στην έμπνευση για την καλύτερη υπηρεσία προς τον άνθρωπο.

Η αποστολή του Ινστιτούτου είναι να δημιουργεί και να εξάγει αποτελέσματα κλινικής έρευνας, υψίστης τεχνολογίας για τους πελάτες μας.

Τα τελευταία 3 χρόνια, τα δύσκολα αυτά χρόνια, το EMRI μεγάλωσε. Η προσπάθεια δε αυτή, για την κλινική έρευ-

να γενικότερα στη χώρα μας, βοηθήθηκε σημαντικά και από τις εμπνευσμένες ενέργειες του προέδρου της Εθνικής Επιτροπής Δεοντολογίας για τις κλινικές μελέτες, τ. πρύτανη του Πανεπιστημίου Αθηνών, καθηγητή κ. Κωνσταντίνου Δηρόπουλου.

Σημαντικότερη δε, εξέλιξη είναι ο εξορθολογισμός και η ρύθμιση του νομοθετικού πλαισίου της κλινικής έρευνας στη χώρα μας με την πρόσφατη Υπουργική Απόφαση Σαλμά, η οποία δημοσιεύθηκε στις 21 Φεβρουαρίου 2013 και η οποία θέτει τις προϋποθέσεις για να γίνει η Ελλάδα αυτό που όλοι φιλοδοξούμε, Ευρωπαϊκό Κέντρο κλινικών ερευνών και έρευνας, γενικότερα.

«Ο καρπός, όμως, της έρευνας είναι η καινοτομία, είναι οι νέες θεραπείες, είναι τα νέα φάρμακα. Η χώρα μας τα τελευταία χρόνια δεν μπόρεσε να ανταμείψει την καινοτομία για τους γνωστούς λόγους», αναφέρει ο κ. Φιλιώτης. Σύμφωνα επίσης με τον αντιπρόεδρο και γενικό διευθυντή της Φαρμασέρβ Lilly, Σπύρο Φιλιώτη, η κλινική έρευνα είναι καταρχήν μία θετική διαδικασία για του ασθενείς, καθώς προωθεί τη βελτίωση θεραπευτικής αντιμετώπισης. Επίσης, μελέτες έχουν δείξει ότι ο ασθενής

σε κλινική μελέτη τυγχάνει καλύτερης ποιότητας περιθαλψης άσχετα αν πάρει εικονικό ή πραγματικό φάρμακο. Ακόμα, βελτιώνεται η ποιότητα ζωής του ασθενούς, αποτελεί απόλυτη οικονομική λύση, καθώς δεν επιβαρύνεται από καμία συμμετοχή στη θεραπεία, έχει τη δυνατότητα περισσότερων θεραπευτικών επιλογών, έχει πρόσβαση σε νέες θεραπείες και βελτιώνεται το προσδόκιμο ζωής.

Για την επιστημονική κοινότητα των γιατρών οι κλινικές έρευνες όπως είναι λογικό προάγουν τη γνώση, τη συνεχή εκπαίδευση και την επιστημονική κατάρτιση. Επίσης, δίνεται η δυνατότητα προβολής της δουλειάς του και ενισχύεται και η οικονομική κατάσταση.

Για το δε σύστημα υγείας δημιουργούνται οι προϋποθέσεις για νέες θέσεις εργασίας, για ενίσχυση της ερευνητικής τεχνολογίας, για βελτίωση οργάνωσης & εξοπλισμού. Είναι επίσης πηγή εσόδων, βοηθά στη δημιουργία βάσεων τοπικών δεδομένων, αυξάνεται το κύρος της χώρας.

Αξίζει να σημειωθεί ότι αποδεδειγμένα η Ελλάδα διαθέτει πολύ καλό έμφυχο υλικό, υψηλής εκπαίδευσης και με τις κλινικές έρευνες, σπρειώνει ο κ. Φιλιώτης, αποτρέπεται η «διαρροή» προς το εξωτερικό και τονίζει δε ότι η επένδυση κλινικής έρευνας προσφέρει άνω του 100% εγχώρια προστιθέμενη αξία.

Στα βασικά προβλήματα ο κ. Φιλιώτης θεωρεί την έλλειψη της απαιτούμενης, από τις φαρμακευτικές εταιρείες, ταχύτητας. Μάλιστα, αναφέρει ότι ο μέσος όρος καθυστέρησης ένατης ασθενών σε κλινική μελέτη είναι 4,6 μήνες ανά μελέτη, το οποίο μεταφράζεται σε περίπου 26 χρόνια που χάνονται κάθε... χρόνο ανά φαρμακευτική εταιρεία. Απαιτείται γι' αυτό η τήρηση των νόμων και των διαδικασιών, των χρονοδιαγραμμάτων, ο λογιστικός εκουγχρονισμός των νοσοκομείων, η ενίσχυση του ΕΟΦ, καθώς το συγκεκριμένο τμήμα του οργανισμού έχει μόλις 4 άτομα.

Την ίδια στιγμή είναι ανάγκη για δημιουργία Διεύθυνσης Φαρμακευτικών Μελετών & Έρευνας, Εθνικής Επιτροπής Δεοντολογίας και Εθνική Βάση Δεδομένων, ενώ θα πρέπει να δοθεί και ως κίνητρο στις ελληνικές εταιρείες η φορολογική αναγνώριση κλινικής έρευνας ως επιστημονική και τεχνολογική.

Ο κ. Φιλιώτης αναφέρει επίσης ότι στην Ελλάδα γίνονται σήμερα 222 κλινικές έρευνες όταν στο Βέλγιο, που είναι παρόμοια χώρα με τη δική μας, γίνονται 742 που αποτελούν επενδύσεις κοντά στα 1,9 δισ. ευρώ. Όπως αναφέρει αν φτάσουμε έστω στο μισό του Βελγίου μπορούν να εξασφαλιστούν επενδύσεις έως και 1 δισ. ευρώ, δηλαδή το 50% των δημόσιων δαπανών για φάρμακα.

[SID:8355959]

