



**ΒΟΥΛΗ ΤΩΝ ΕΛΛΗΝΩΝ
ΣΥΜΕΩΝ ΚΕΔΙΚΟΓΛΟΥ
ΒΟΥΛΕΥΤΗΣ Ν. ΕΥΒΟΙΑΣ - ΠΑ.ΣΟ.Κ.**

ΠΑΒ	3433
18 ΦΕΒ. 2011	

15 Φεβρουαρίου 2011

ΑΝΑΦΟΡΑ

ΠΡΟΣ :

**ΥΠΟΥΡΓΟ ΥΓΕΙΑΣ ΚΑΙ ΚΟΙΝΩΝΙΚΗΣ ΑΛΛΗΛΕΓΓΥΗΣ &
ΥΠΟΥΡΓΟ ΠΕΡΙΦΕΡΕΙΑΚΗΣ ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ ΚΑΙ ΑΝΤΑΓΩΝΙΣΤΙΚΟΤΗΤΑΣ**

Θέμα: Προτάσεις για τη βελτίωση της διακίνησης του φαρμάκου στα νοσοκομεία και τον περιορισμό του κόστους της φαρμακοθεραπείας.

Ακολουθούν οι προτάσεις της Επιτροπής για την ορθή διαχείριση φαρμάκων στα νοσοκομεία και της Πανελλήνιας Ένωσης Φαρμακοποιών Νοσηλευτικών Ιδρυμάτων. Οι προτάσεις στοχεύουν στην επεξεργασία του φαρμάκου στο εσωτερικό του νοσοκομείου και στην αξιοποίηση των μέσων της επιστήμης και της τεχνολογίας, ώστε να αξιοποιείται το σύνολο των προμηθειών και να ελαχιστοποιείται το κόστος.

15 Φεβρουαρίου 2011

Ο Ερωτών Βουλευτής

Συμεών Κεδίκογλου, Βουλευτής Ν. Εύβοιας ΠΑ.ΣΟ.Κ.

ΕΠΙΤΡΟΠΗ ΓΙΑ ΤΗΝ ΟΡΘΗ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗ ΦΑΡΜΑΚΩΝ ΣΤΑ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΑ

Η Επιτροπή κατέληξε στις παρακάτω προτάσεις

A. 1) Για τα εισαγόμενα φάρμακα που ήδη υπάρχει η δυνατότητα εφαρμογής του μέτρου της επισήμανσης ανά μονάδα δόσης (όνομα, δραστική, μορφή, περιεκτικότητα και το blister (lot, ημερ. Λήξης να προχωρήσουν σε άμεση εφαρμογή του μέτρου από τις μητρικές εταιρείες.

2) Για τα εγχωρίως παραγόμενα φάρμακα που πρόκειται να κυκλοφορήσουν για πρώτη φορά καλούνται οι φαρμακοβιομηχανίες που έχουν την κατάλληλη τεχνική υποδομή για την επισήμανση ανά μονάδα δόσης, να προσαρμοστούν μέχρι 31-12-2008.

3) Για τα εγχωρίως παραγόμενα φάρμακα, που ήδη κυκλοφορούν καλούνται οι φαρμακοβιομηχανίες να εναρμονιστούν μέχρι 31-12-2010.

B. Καλούνται οι φαρμακοβιομηχανίες που έχουν την τεχνική δυνατότητα να προσαρμόσουν στην διαδικασία πρωτογενούς συσκευασίας διάτρηση (perfore) να το πράξουν άμεσα, άλλως χορηγείται προθεσμία μέχρι 31-12-2010.

Γ. Να ενημερωθεί το Υπουργείο Ανάπτυξης για τις ανωτέρω τροποποιήσεις δεδομένου ότι τυχόν αλλαγές στην παραγωγική διαδικασία του φαρμάκου επιφέρουν μεταβολή στο κόστος παραγωγής και επομένως θα πρέπει να προσαρμοστεί η Αγορανομική διάταξη.

Δ. Εφόσον προκύψει Ευρωπαϊκή οδηγία, που αφορά στα ανωτέρω, ο τρόπος εφαρμογής των θα επανεξετασθεί αναλόγως.

Ε. Να προταθεί στο Υπουργείο Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης η δημιουργία σύγχρονων παρασκευαστηρίων στα πλαίσια της λειτουργίας, καταρχάς των φαρμακείων των ογκολογικών νοσοκομείων άμεσα και να ακολουθήσουν και τα υπόλοιπα νοσηλευτικά ιδρύματα.

ΣΤ. Να προταθεί στο ΥΥΚΑ και στο Υπουργείο Ανάπτυξης πιλοτική λειτουργία σε 3 νοσοκομειακά φαρμακεία που διαθέτουν σύγχρονο μηχανογραφικό σύστημα, ενός ολοκληρωμένου πληροφοριακού συστήματος διαχείρισης και διακίνησης φαρμάκων.

Ζ. Την εφαρμογή της νοσοκομειακής συσκευασίας με πολλαπλάσιες ατομικές ή ημερήσιες δόσεις στα φάρμακα που οι υπεύθυνοι κυκλοφορίας διακινούν α) στα νοσοκομεία σε ποσοστά περισσότερο από 60 % της συνολικής κατανάλωσης και β) στα φάρμακα που χαρακτηρίζονται «νοσοκομειακής χρήσης».

Από την πλευρά της η ΠΕΦΝΙ προτείνει τα ακόλουθα μέτρα:

Περίοδο προσαρμογής ενός έτους σε όλες τις φαρμακευτικές επιχειρήσεις ώστε να περιλάβουν στο αλουμινόφυλλο (blister) τη σήμανση ασφαλείας κατά δόση φαρμάκου και αντίστοιχη διάτρηση (perfore) σε όλα τα σκευάσματα τα οποία διαθέτουν με την μορφή κάψουλας ή δισκίου.

Το παραπάνω μέτρο θα περιλαμβάνεται στο φάκελο αδείας που κατατίθεται στον ΕΟΦ για την κυκλοφορία κάθε νέου φαρμάκου.

Την θεσμοθέτηση κινήτρων για την καθιέρωση της νοσοκομειακής συσκευασίας εκ μέρους των παραγωγών φαρμάκων (τιμολόγηση, συμβάσεις προμήθειας φαρμάκων κλπ.).

Στον φάκελο κάθε νέου φαρμάκου που κατατίθεται στον ΕΟΦ , αλλά και στις περιπτώσεις ανανέωσης της άδειας κυκλοφορίας, θα προβλέπεται και η ύπαρξη της νοσοκομειακής συσκευασίας υποχρεωτικά.

Αίτημα από τον ΕΟΦ και την ΠΕΦΝΙ προς τον Ευρωπαϊκό Οργανισμό Φαρμάκων (ΕΜΕΑ) για την έκδοση οδηγίας που θα αφορά την ασφαλή σήμανση των φαρμάκων.

Διαφοροποιήσεις στα σημεία Ε και ΣΤ.

Το σημείο Ε, να ξαναγραφτεί ως εξής:

Ε. Να προταθεί στο Υπουργείο Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης στα πλαίσια της λειτουργίας Φαρμακευτικού Τομέα ή αυτοτελών φαρμακευτικών Τμημάτων, η ίδρυση και λειτουργία Κεντρικών Κυτταροστατικών Φαρμάκων (ΚΜΔΚΦ) στα Αντικαρκινικά νοσοκομεία και σε όσα νοσοκομεία λειτουργούν ογκολογικές κλινικές, καθώς και σύγχρονων εργαστηρίων για την παρασκευή αποστειρωμένων και μη φαρμάκων, σύμφωνα με τις Ευρωπαϊκές προδιαγραφές και τις αντίστοιχες προτάσεις της ΠΕΦΝΙ.

ΣΤ. Στο τέλος της πρότασης προστίθεται η φράση: Να προταθεί επίσης στο Υπουργείο Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης να εγκατασταθεί και να υποστηριχθεί ένα νέο ρομποτικό σύστημα αποσφράγισης, ανασυσκευασίας και διάθεσης φαρμάκων σε ατομική δόση, σε τρία νοσοκομεία που θα υποδείξει η ΠΕΦΝΙ ώστε να λειτουργήσουν ως πιλοτικά για ένα νέο ασφαλές και σύγχρονο σύστημα διανομής.

Στο τέλος προστίθεται Η, ως εξής:

Η. Για την εξασφάλιση της ορθής συνταγογράφησης στα νοσοκομεία και ιδιαίτερα σε ότι αφορά τα νοσοκομειακά φάρμακα , ο ΕΟΦ αναλαμβάνει την υποχρέωση να συντάξει ειδική έκδοση με την κωδικοποίηση των ενδείξεων για τα φάρμακα αυτά. Η κωδικοποίηση αυτή θα ανανεώνεται ανά εξάμηνο.