



ΧΡΥΣΟΥΛΑ-ΜΑΡΙΑ ΓΙΑΤΑΓΑΝΑ

## ΕΡΩΤΗΣΗ

|                                    |            |
|------------------------------------|------------|
| ΒΟΥΛΗ ΤΩΝ ΕΛΛΗΝΩΝ                  |            |
| ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΚΟΙΝΟΒΟΥΛΕΥΤΙΚΟΥ ΕΛΕΓΧΟΥ |            |
| Αριθμ. Πρωτ. ΕΡΩΤΗΣΕΩΝ             | 3211       |
| Ημερομ. Καταθέσεως:                | 29.10.2013 |

Προς:

Τον Υπουργό Υγείας

**Θέμα: «Στην Ελλάδα μπαίνουν φθηνά γενόσημα από Ινδία ή Πακιστάν που έχουν σοβαρές παρενέργειες και μπορεί να οδηγήσουν ακόμη και στο θάνατο.»**

Σε πρόσφατο δημοσίευμα στον Τύπο (newsbomb, 16.10.2013) καταγγέλθηκε ότι μπαίνουν στην Ελλάδα φθηνά γενόσημα από «το παράθυρο» που παρασκευάζονται σε τρίτες χώρες, όπως Ινδία και Πακιστάν, τα οποία κατηγορούνται για σοβαρές παρενέργειες, ακόμη και για θάνατο! Οι ιατρικές μάλιστα ενώσεις, σύμφωνα με το δημοσίευμα, προειδοποιούν για τον κίνδυνο που ελοχεύει για τη δημόσια υγεία και απαιτούν απαντήσεις από τους υπεύθυνους.

Πιο συγκεκριμένα, πρέπει οι αρμόδιοι να απαντήσουν υπευθύνως, εάν στη χώρα μας εισάγονται επισφαλή σκευάσματα ή εάν χορηγούνται στα δημόσια νοσοκομεία ανάλογα σκευάσματα. Υπάρχει έλεγχος; Η συζήτηση παίρνει νέες διαστάσεις, καθώς η Κυβέρνηση δεσμεύθηκε προσφάτως και για νέα αύξηση της κατανάλωσης γενοσήμων άνω του 60%.

Όλοι συμφωνούν ότι τα γενόσημα είναι αντίγραφα πρωτοτύπων φαρμάκων, τα οποία όταν κατασκευάζονται σύμφωνα με τις παγκόσμιες προδιαγραφές υγείας και τελούν υπό έλεγχο, αποτελούν ασφαλή και ποιοτική επιλογή. Τέτοιο παράδειγμα είναι τα γενόσημα της ελληνικής φαρμακοβιομηχανίας, η οποία εκτός της υγείας στηρίζει και την ελληνική οικονομία, και παρέχει συν τοις άλλοις και εργασία σε χιλιάδες Έλληνες. Οι σοβαρές ανησυχίες που εγείρονται σε πολλές χώρες, όπως οι ΗΠΑ, η Γαλλία και η Γερμανία, αφορούν σε γενόσημα που παρασκευάζονται σε τρίτες χώρες, υπό αμφίβολες συνθήκες ασφαλείας, χωρίς ελέγχους, με χαμηλής ποιότητας και φθηνά υλικά.

Στη χώρα μας τα εισαγόμενα γενόσημα έχουν βρει κυρίως πρόσφορο έδαφος στα δημόσια νοσοκομεία, καθώς οι ξένες πολυεθνικές μειοδοτούν στους σχετικούς διαγωνισμούς. Στο γενικότερο δε πλαίσιο περιστολής των δαπανών, κάτι τέτοιο είναι δεσμευτικό για τις διοικήσεις των νοσοκομείων, βάσει της υπάρχουσας νομοθεσίας. Ήδη πάνω από το 56% των φαρμάκων που χορηγούνται στους νοσηλευόμενους στα τμήματα και στις κλινικές του ΕΣΥ είναι γενόσημα. Μάλιστα καταγγέλεται ότι οι ελληνικές φαρμακοβιομηχανίες χάνουν στους αντίστοιχους διαγωνισμούς για διαφορά ελάχιστων ευρώ, αν και τα παρεχόμενα σκευάσματά τους είναι σαφώς ανώτερα και ποιοτικά ελεγμένα σε σχέση με τα γενόσημα τρίτων χωρών.

Παράλληλα, η υποχρέωση συνταγογράφησης με βάση τη δραστική ουσία, ανοίγει την πόρτα στην κυριαρχία φθηνών εισαγόμενων γενόσημων και στην εξωνοσοκομειακή αγορά. Όταν άλλωστε το μοναδικό κριτήριο είναι η τιμή και όχι η ποιότητα, συνέπεια είναι η υποβάθμιση της δημόσιας υγείας. Αυτό πρεσβεύουν οι ιατρικοί σύλλογοι της χώρας, οι οποίοι δηλώνουν ότι εμπιστεύονται μεν τα φάρμακα, είτε πρωτότυπα είτε γενόσημα, αρκεί να έχουν προηγηθεί επαρκείς έλεγχοι από τον ΕΟΦ. Ταυτόχρονα στηλιτεύουν το νόμο Λοβέρδου, τον οποίο χαρακτηρίζουν ως μοναδικό φαινόμενο σε όλη την Ευρώπη, που υπαγορεύει ότι ο φαρμακοποιός πρέπει να δίνει το φθηνότερο γενόσημο, και αφαιρεί κάθε δυνατότητα του γιατρού να συνταγογραφεί το κατάλληλο για την περίπτωση φάρμακο, αλλά τον αναγκάζει να χορηγεί φάρμακα μόνο βάσει της δραστικής ουσίας.

Το ζήτημα είναι μείζονος σημασίας για τη δημόσια υγεία. Ιδιαίτερα εξαιτίας και του ότι αποδεδειγμένα έχουν διακινηθεί φάρμακα- απειλή για την υγεία των ασθενών, τα οποία ήδη διερευνάται σε άλλες χώρες, εάν συνετέλεσαν σε θανάτους ασθενών. Τέτοια φάρμακα ήταν το διουρητικό γενόσημο ισραηλινής εταιρίας (teva-furesemide) που συνδέεται με το θάνατο δύο ηλικιωμένων, το αντικαταθλιπτικό γενόσημο (teva-budergion xl 3000) που συνδέεται με άγχος, πονοκεφάλους, αϋπνίες και τάσεις αυτοκτονίας, το ινδικό γενόσημο κατά της χοληστερίνης (Ranbaxy-atorvastatin), στα οποία εντοπίστηκαν ίχνη γυαλιού και αποσύρθηκαν στην Αμερική και τα αντισυλληπτικά (apotex- alysen, famy care-freya 28, esme 28) που αποσύρθηκαν στον Καναδά μετά από καταγγελίες για σοβαρές αιμορραγίες και ανεπιθύμητες εγκυμοσύνες.

Τοξικά μάλιστα γενόσημα έχουν κατηγορηθεί για τους θανάτους δεκάδων ανθρώπων, όπως για παράδειγμα πακιστανικό γενόσημο για το βήχα, που λόγω τοξικότητας προκάλεσε μαζική δηλητηρίαση με αποτέλεσμα το θάνατο 13 ανθρώπων, το Δεκέμβριο του 2012. Ενώ τον Ιανουάριο του 2012, σύμφωνα πάντα με το δημοσίευμα, περισσότεροι από 100 άνθρωποι έχασαν τη ζωή τους εξαιτίας πακιστανικών τοξικών γενόσημων φαρμάκων για την καρδιά. Σε μεγάλη επίσης έρευνα αμερικανικού καναλιού, παρουσιάστηκαν εικόνες σοκ από εγκαταστάσεις παραγωγής γενόσημων στην Ινδία. Οι εικόνες έδειξαν απαρχαιωμένες μηχανές και χάπια που κατέληγαν στο πάτωμα, προτού μπουν σε χαρτόκουτα, χωρίς κανένα έλεγχο ασφαλείας και υγιεινής. Ο Αμερικανικός Οργανισμός Τροφίμων και Φαρμάκων πρόσφατα αποφάσισε να απαγορεύσει τις εισαγωγές γενόσημων της ινδικής φαρμακοβιομηχανίας Ranbaxy που έχει κριθεί ένοχη από την αμερικανική δικαιοσύνη για νοθευμένα σκευάσματα.

Κατόπιν των ανωτέρω, ερωτάται ο αρμόδιος Υπουργός:

- 1) Αληθεύουν οι καταγγελίες ότι εισάγονται στην Ελλάδα φάρμακα γενόσημα από τρίτες χώρες, όπως Ινδία και Πακιστάν; Αν ναι, υπάρχει επαρκής και ποιοτικός έλεγχος πριν διοχετευθούν στα νοσοκομεία και στα φαρμακεία;
- 2) Ο έλεγχος στα εισαγόμενα γενόσημα γίνεται ανά παρτίδα ή ανά εισαγωγή;
- 3) Υπάρχουν φάρμακα γενόσημα που περιέχονται σε λίστες επαγρύπνησης που να κυκλοφορούν στην Ελλάδα; Αν ναι ποια είναι αυτά;
- 4) Εάν έχουν ήδη εγκριθεί από άλλη χώρα της ΕΕ, πού και από ποιούς επακριβώς διεξάγονται αυτοί οι έλεγχοι. Να αναφέρετε λεπτομερώς και με ακρίβεια τους αναγνωρισμένους φορείς που διεξάγουν τους ελέγχους.
- 5) Υπάρχει έστω και ένα από τα ανωτέρω αναφερόμενα ενδεικτικά φάρμακα που κυκλοφορεί στα φαρμακεία ή χορηγείται σε ασθενείς στα ελληνικά

νοσοκομεία; Για τα φάρμακα και τις εταιρίες που οι άλλες χώρες σε Ευρώπη και Αμερική έχουν αποσύρει την κυκλοφορία τους ή την έχουν απαγορεύσει, έχει γίνει ή έχει διαταχθεί αντίστοιχος έλεγχος από τις ελληνικές αρχές;

- 6) Σκοπεύετε να ικανοποιήσετε το αίτημα των ιατρών που αποτελεί παράλληλα και εγγύηση για την ασφάλεια και υγεία των ασθενών, και να επανεξετάσετε τη δυνατότητα συνταγογράφησης και της εμπορικής ονομασίας παράλληλα με τη δραστική ουσία;
- 7) Θα αρθεί η υποχρέωση του φαρμακοποιού να χορηγεί μόνο το φθηνότερο γενόσημο ακόμη και όταν κάτι τέτοιο θα απειλούσε την υγεία και τη θεραπεία του ασθενούς;
- 8) Η ελληνική φαρμακοβιομηχανία επί χρόνια έχει επενδύσει στην ελληνική οικονομία και έχει συμβάλει στην ανάπτυξη και ευημερία της. Παράλληλα έχει προσφέρει χιλιάδες θέσεις εργασίας, ενώ εγγυάται την σωστή ποιότητα στα γενόσημα φάρμακα και επομένως την υγεία όλων μας. Τί προτίθεστε να κάνετε ώστε να τονώσετε την ελληνική αυτή βιομηχανία; Γιατί για διαφορές μόλις λίγων ευρώ δεν προτιμάται το ελληνικό προϊόν; Γιατί για λίγα ευρώ εξαναγκάζετε με τη νομοθεσία σας, να καταφεύγουν τα νοσοκομεία μας σε ξένα προϊόντα αμφιβόλου ποιότητας; Τί προέχει; Τα ξερά νούμερα ή η υγεία των πολιτών;

**Αθήνα, 23 Οκτωβρίου 2013**

**Η ερωτώσα Βουλευτής**

**Χρυσούλα-Μαρία Γιαταγάνα,**

**Ανεξάρτητοι Έλληνες-Α' Θεσσαλονίκης**