

ΓΙΑΝΝΗΣ ΔΗΜΑΡΑΣ
Β' ΑΘΗΝΑΣ
ΓΑΒΡΙΗΛ ΑΒΡΑΜΙΔΗΣ
Α' ΘΕΣΣΑΛΟΝΙΚΗΣ

ΕΡΩΤΗΣΗ

ΠΡΟΣ : ΤΟΝ ΥΠΟΥΡΓΟ ΥΓΕΙΑΣ

Θέμα : « Επικίνδυνα για τη δημόσια υγεία η νέα πολιτική αντίληψη της κυβέρνησης και η εμμονή της στη χορήγηση του πιο φθηνού φαρμάκου, με βάση τη δραστική ουσία»

Κύριε Υπουργέ,

επανακαταθέτουμε για τρίτη φορά την από 8/11/12, Αρ.Πρωτ. 3813 και 30/1/2013 με Αρ. Πρωτ. 6501 ερώτηση κοινοβουλευτικού ελέγχου, η οποία δεν έχει μέχρι σήμερα απαντηθεί κατά παρέκκλιση των κοινοβουλευτικών διαδικασιών, στην οποία αναφέραμε τα εξής:

Καθημερινά αποδεικνύεται ότι η κυβέρνηση, υπακούοντας σε άνομα συμφέροντα και τη τρόικα, έχει ανοίξει διάπλατα την πόρτα σε μεγάλη πολυεθνική του χώρου αυτού με πλοκάμια σε Ισραήλ και Ασία και η οποία μέσω θυγατρικής της παράγει δραστικές ουσίες σε Ινδία, Κίνα, Ισραήλ Μεξικό και άλλες χώρες, όπως πληροφορούμαστε από δημοσιεύματα και αναρτήσεις στα ελληνικά και διεθνή ΜΜΕ. Οι συνθήκες παραγωγής σκευασμάτων σε εργοστάσιο του ομίλου αυτού στις ΗΠΑ, ήταν τέτοιες, που οδήγησαν πρόσφατα τον Αμερικανικό Οργανισμό Φαρμάκων (Food and Drug Administration - FDA), να το κλείσει. Η πολυεθνική αυτή εταιρεία, που συμμετείχε στις ηλεκτρονικές δημοπρασίες του υπουργείου Υγείας, έχει καταγγελλθεί από τον αμερικανικό Οργανισμό Φαρμάκων για νοθευμένα φάρμακα, ανεπαρκείς ελέγχους, σωματίδια αγνώστου προέλευσης, ακύρωση ελέγχων με αρνητικά αποτελέσματα και αντικατάστασή τους από άλλες πιο «συμφέρουσες» μελέτες, επιστημονικά ανεπαρκείς, για μολύνσεις κατά την παραγωγή φαρμάκων, τα οποία και είναι μερικά από τα ευρήματα των ελέγχων του Αμερικανικού Οργανισμού Φαρμάκων.

Σύμφωνα με δημοσιεύματα, τα ελληνικά νοσοκομεία χορηγούν αφειδώς σκευάσματα της εταιρείας αυτής, την οποία οι αμερικανικές αρχές έχουν καταγγείλει και διώκουν, επειδή παρασκευάζει νοθευμένα φάρμακα, αφήνοντας πίσω άλλες –αξιόπιστες- και με παράδοση πολλών ετών στην ελληνική και ευρωπαϊκή αγορά φαρμάκων που έχει λήξει η «πατέντα» τους, και των οποίων οι προδιαγραφές και η ασφάλεια τους είναι αποδεδειγμένες. Το γεγονός αυτό, ανησυχεί ιδιαίτερα τον ιατρικό κόσμο και τους πολίτες, τώρα που μοναδικός γνώμονας είναι η τιμή και όχι η ποιότητα του φαρμάκου.

Ερωτάστε:

Ποια είναι η θέση του Υπουργείου σας στο θέμα αυτό, παρά τις βαρύτατες καταγγελίες που αναφέρονται καθημερινά, την ώρα που για τη μείωση της φαρμακευτικής δαπάνης έχετε νομοθετήσει τη συνταγογράφηση με βάση τη δραστική ουσία και παρά τα δυσμενή και εξόχως ανησυχητικά στοιχεία που προκύπτουν από τους ελέγχους του Αμερικανικού F.D.A στα ανά τον κόσμο εργοστάσια, για τα προϊόντα της εταιρείας της οποίας τα φάρμακα θα χορηγούνται αναγκαστικά στους Έλληνες ασθενείς;

Αθήνα 16 - 12 - 2013

Αρ. Πρωτ.

ΟΙ ΕΡΩΤΩΝΤΕΣ ΒΟΥΛΕΥΤΕΣ

ΓΙΑΝΝΗΣ ΔΗΜΑΡΑΣ

ΓΑΒΡΙΗΛ ΑΒΡΑΜΙΔΗΣ