

народно събрание
вх.№ 654-06-1356
дата 24/04/2016г.

11
28

ЧРЕЗ
ПРЕДСЕДАТЕЛЯ НА
НАРОДНОТО СЪБРАНИЕ

ДО
МИНИСТЪРА НА
ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО
НА РЕПУБЛИКА БЪЛГАРИЯ

ВЪПРОС

от
д-р Султанка Димитрова Петрова,
Народен представител от ПГ на „Патриотичния фронт“

На основание чл. 90, ал. 1 от Конституцията на Република България и
чл. 91, ал. 1 от Правилника за организацията и дейността на Народното събрание,
внасям въпрос

ОТНОСНО: Необходимост от създаване на регистър на лекарствените продукти и
по-добра информираност на пациентите

УВАЖАЕМИ ГОСПОДИН МИНИСТЪР,

Темата за продажбата на фалшиви лекарствени продукти става все по-често предмет на дискусии в публичното пространство. Недостатъчната информация, свързана с проблема, затруднява реалната възможност за неговото преодоляване.

Съгласно действащия Закон за лекарствените продукти в хуманната медицина понятието „Фалшив лекарствен продукт“ е лекарствен продукт с посочени върху продукта, върху първичната или друга опаковка, или в листовката, неверни данни за неговите идентичност (напр. подвеждащо твърдение относно името, състава, количеството на активното вещество в дозова единица или други елементи), история или произход (напр. подвеждащо твърдение относно производителя, държавата, в която е произведен, държавата на произход или притежателя на разрешението за употреба). Фалшивият лекарствен продукт може да съдържа правилните съставки или други съставки, да не съдържа активно вещество, да съдържа активно вещество в различно от правилното количество или да е с фалшифицирана опаковка. Законно разрешените за употреба лекарствени продукти, с отклонения в качеството или такива с несъответствия с изискванията на добрата производствена практика и/или добрата дистрибуторска практика, следва да се разграничават от фалшивите лекарствени продукти.“

Всяка година в световен мащаб милиони хора са потърпевши от фалшиви лекарствени продукти, което е показателно, че това не е проблем само на нашата държава.

Според статистически данни в световен мащаб, всяко пето лекарство, закупено от пациент, е „фалшиво“, а резултати от проведено у нас статистическо проучване показват, че една значителна част от потребителите в България нямат никаква идея как да различат оригиналния и фалшивия лекарствен продукт. Това от своя страна сигнализира за изключително ниско ниво на информираност и обща грамотност по повод възможните фалшиви продукти онлайн и офлайн.

Също така е обезпокоителен факта, че повечето пациенти не са наясно как се проверяват за легитимност онлайн аптеките, при съмнение, че там би могло да има фалшиви лекарствени средства при условие, че от доста време ИАЛ са въвели обозначителни знаци за всяка една, които да са гарант за нейната законност, както и за доброто качество на продуктите вътре.

Въпреки множеството сигнали и общественото мнение, в България все още няма целенасочена политика за превенция употребата на фалшиви лекарства. Не се говори дори и за най-елементарните неща, като например регистър на продуктите с описания на таблетките и опаковките, което би позволило информиран избор за всеки потребител.

Вредата от „фалшивите продукти“ е сериозна и не бива да се подценява, защото това не спомага за провеждане на правилно лечение, което води до хронифициране на заболявания, без положителен ефект дори и при дълга терапия. Неконтролираният състав и пропорции на тези медикаменти могат да бъдат вредни за здравето, а това е особено валидно за закупени „на черно“ и в интернет лекарствени форми. Държавните контролни органи са длъжник на обществото, заради системното непровеждане на обучителни кампании, които да повдигнат нивото на информираност на пациентите, както и да ги обучат за техните права.

В тази връзка

УВАЖАЕМИ ГОСПОДИН МИНИСТЪР,

Моля да отговорите на следния въпрос:

1. Предвижда ли се създаване и водене на регистър на лекарствените продукти с описания на таблетките и опаковките, с цел намиране на ефективни начини за предотвратяване продажбата на фалшиви медикаменти, до колкото е възможно?

2. Работи ли се в посока на търсене на способи за предотвратяване продажбата на фалшиви лекарствени продукти, както и възможности те да бъдат избегнати или сведени до минимум, тъй като това е проблем, на който в последно време се обръща сериозно внимание от ЕС, в лицето на Европейска агенция по лекарствата?

3. Какви механизми бихте предприели с цел предотвратяване възможностите за продажбата на фалшиви лекарствени продукти, които могат да доведат до сериозно увреждане здравето на хората?

София, 27.07.2016г.

**д-р Султанка Петрова,
Народен представител от
ПГ "Патриотичен фронт"**