

12.10
12.10

ЧРЕЗ
Г-ЖА ЦВЕТА КАРАЯНЧЕВА
ПРЕДСЕДАТЕЛ НА
44 НАРОДНО СЪБРАНИЕ

ДО
Г-Н КИРИЛ АНАНИЕВ
МИНИСТЪР НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО

В Ъ П Р О С

от доц. д-р Георги Йорданов - народен представител от ПГ БСПБ

На основание чл.90 ал.1 от Конституцията на Република България и чл. 95, ал. 1 от Правилника за организацията и дейността на Народното събрание внасям въпрос

Относно: продажбите на лекарствено средство без регистрация в България

УВАЖАЕМИ ГОСПОДИН МИНИСТЪР ,

Преди седмица в приемната ми получих сигнал от гражданка с кардиологични проблеми, на която е с предписана терапия с Конкор (Concor 5 mg), който употребява от дълго време.

Преди няколко дни, посещавайки аптека на веригата „Марешки“ в Пловдив, тя забелязва опаковка на Конкор 5 мг, но с обозначение, че съдържа 30 таблетки /оригиналната опаковка съдържа 28 таблетки/ и цена с около 2 лв. по-ниска. Пациентката естествено е привлечена от по-изгодните условия и закупува опаковката.

След приема на първата таблетка обаче тя получава замаяване и ѝ прилошава. Пациентката търси консултация в друга аптека относно въпросната опаковка. Фармацевтът установява, че върху задната част на блистера е залепено непрозрачно фолио с цвят, наподобяващ оригиналната опаковка. Разлепвайки част от него, се появил друг цвят на блистера с обозначение, че медикаментът е Emconcor 5 mg, а не Конкор.

Фармацевтът потърсва регистрацията на Emconcor 5 mg в България и установява, че такава липсва.

При оглед на оригиналната и въпросната опаковка се установява, че разлики във външния вид почти липсват. Върху неоригиналната опаковка

обаче е отбелязано, че тя е преупакована от Вета Фарма АД (5000 Велико Търново, ул. „Дълга лъка“ № 32). Отбелязано е, че отговорност за партидата носи фирмата Merck Serono с регистрация в Барселона, Испания. Притежател на разрешението за паралелен внос е Беста Мед ЕООД, Трявна, ул. „Кънчо Скорчев“ № 8.

След консултация с изтъкнати кардиолози в страната установих, че те не познават и съответно не са използвали лекарствен продукт с название Emsoncor.

Господин Министър,

Моля да ми отговорите има ли медикаментът Emsoncor 5 mg разрешение за употреба и продажба в България и ако има, на кого е издадено? Ако Emsoncor 5 mg няма разрешение, Министерството е запознато с този или подобни случаи? Какви мерки ще предприемете и ще разпоредите ли изтеглянето на наличните количества Emsoncor 5 mg от аптечната мрежа?

Бих искал да Ви уведомя, че пациентката ще внесе сигнал в прокуратурата.

Приложение: снимков материал. /5 бр./

С уважение:

Доц. д-р ГЕОРГИ ЙОРДАНОВ
н.п. от БСПБ

**Конкор 5 mg
филмирани таблетки**

биспрололов фумарат
Всяка таблетка съдържа 5 mg биспрололов фумарат.
За перорално приложение. По лекарско предписание.
Да се съхранява под 30°C.
Да се съхранява на място, недостъпно за деца.
Преди употреба прочетете листовката.

28 филмирани таблетки

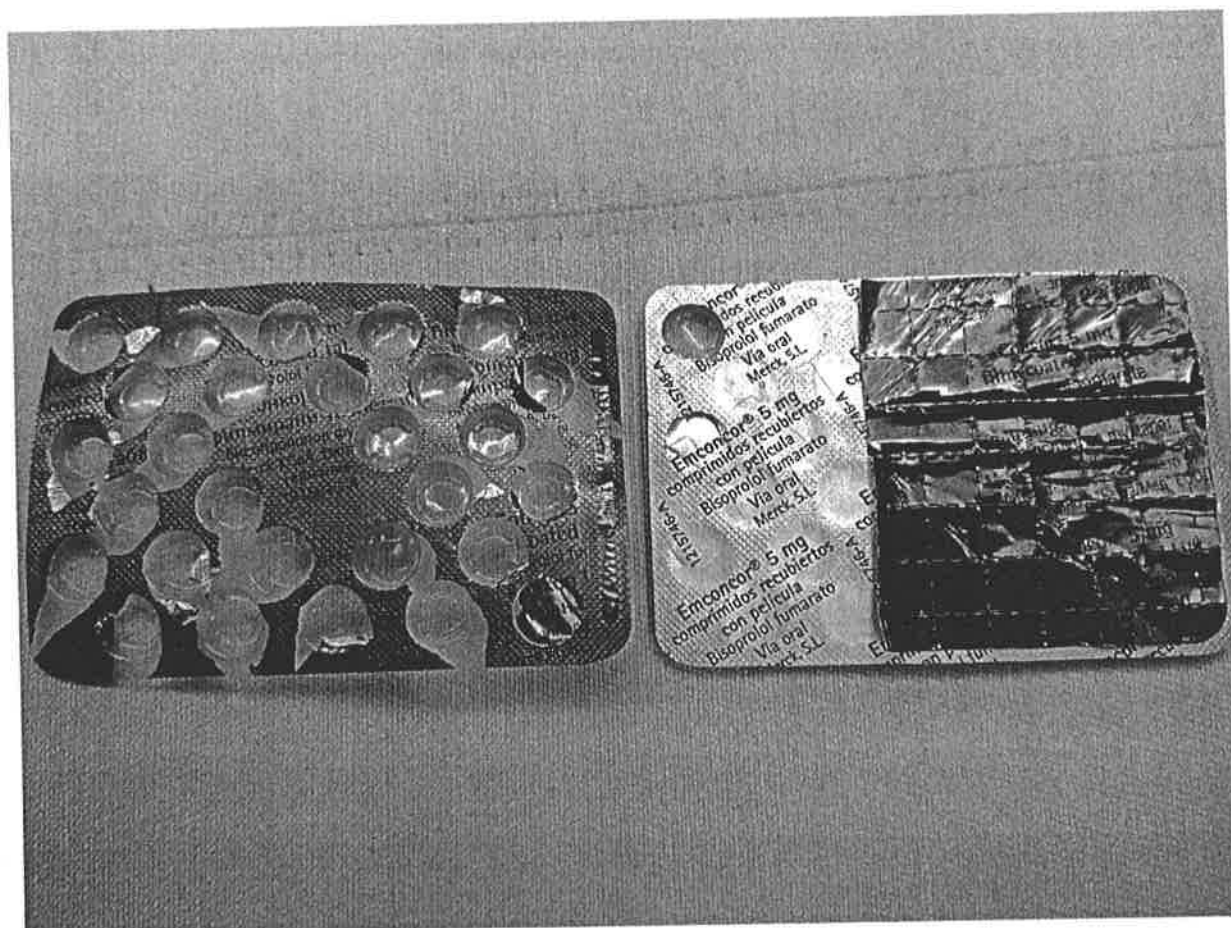
MERCK

**Конкор 5 mg
филмирани таблетки**

биспрололов фумарат
Всяка таблетка съдържа 5 mg биспрололов фумарат.
За перорално приложение. По лекарско предписание.
Да се съхранява под 30°C.
Да се съхранява на място, недостъпно за деца.
Преди употреба прочетете листовката.

30 филмирани таблетки

MERCK



Притежател на разрешението за употреба:

Merck KGaA, Frankfurter, Strasse 250, Darmstadt - 64293, Германия

Регистрационен № 20030463

Производител, отговорен за освобождаване на партидата в страната, от която е внесен лекарствения

продукт: Merck, S.L., Poligono Merck, 08100, Mollet del Valles (Barcelona), Испания

Производител, отговорен за преупаковане и освобождаването на партиди след преупаковане:

"Бета Фарма" АД, ул. "Дълга лъка" 32, 5000 Велико Търново, България

Притежател на разрешението за паралелен внос:

"Беста Мед" ЕООД, ул. Кънчо Скорчев №8, 5350 Трявна, България

Регистр. №: 20030463
Merck KGaA
Darmstadt, Германия



Конкор 5 mg
филмирани таблетки

30 филмирани таблетки



3 800230 012104