

НАРОДНО СЪБРАНИЕ
Вх. № 954-06-698
Лампа 16.07.2019 г.

ЧРЕЗ

Г-ЖА ЦВЕТА КАРАЯНЧЕВА  
ПРЕДСЕДАТЕЛ НА  
44-ТО НАРОДНО СЪБРАНИЕ

14/14  
14/14

ДО  
Г-Н КИРИЛ АНАНИЕВ  
МИНИСТЪР НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО

### ВЪПРОС

от Георги Гъков, народен представител от ПГ „БСП за България“

Съгласно 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:** прилагане на Директива 2011/62/EС от 8 юни 2011 г. за изменение на Директива 2001/83/ЕО за утвърждаване на кодекс на Общността относно лекарствени продукти за хуманна употреба по отношение на предотвратяването на навлизането на фалшифицирани лекарствени продукти в законната верига на доставка

**Уважаеми г-н Министър,**

Между 1 и 4% от лекарствата в Европа са фалшиви. В България няма статистика, но със сигурност този процент е много по-висок. Измами се правят най-често със съдържанието на медикаментите. Често се подправя и информацията, която дават опаковката и листовката. Ясно е, че мерки срещу търговията с фалшиви лекарства са необходими. Именно затова бе приета и влезе в сила директива, която ще гарантира, че всеки медикамент, който стига до пациентите, е истински. Става въпрос за Директива 2011/62/EС от 8 юни 2011 г. на Европейския парламент и на Съвета, с която бе изменена Директива 2001/83/ЕО за утвърждаване на кодекс на Общността относно лекарствени продукти за хуманна употреба по отношение на предотвратяването на навлизането на фалшифицирани лекарствени продукти в законната верига на доставка. За България директивата влезе в сила от 9 февруари 2019 г. и така всяко лекарство, което купуваме с рецепт, трябва да има уникален номер, който да показва дали е фалшиво и който

трябва да бъде проверен преди продажбата. По този начин, със системата за верификация, и българските граждани ще са гарантирани, че получават истински лекарства, признати на територията на ЕС.

След влизане в сила на директивата, Вие г-н министър заявихте: „Ние ще направим плавен старт на въвеждането на системата за верификация, който ще бъде най-малко шест месеца, през които няма да бъдат санкционирани аптеките за това, че не са я въвели още. Тоест не трябва да има никакво притеснение от тяхна страна, няма да се затваря нито една аптека, няма да се лишава нито един пациент от лечение. Обратно – идеята е да се гарантира лечението на гражданите с верифицирани лекарства, признати на територията на ЕС”. Идеята бе и през това време да се тества системата и да се анализират всички казуси и проблеми, свързани с нейното прилагане.

Шестмесечният срок изтича на 9 август 2019 г.

В тази връзка моят въпрос към Вас е: Какво показват тестовете и на какъв етап е въвеждането на системата за верификация на лекарства в българските аптеки? Как ще осигурите точното и в пълнота прилагане на изискванията на директивата?

Геор