

Warszawa, dn. 08.05.2008 r.

**Komisja Europejska
Dyrekcja Generalna
ds. Przedsiębiorczości
i Przemysłu**

Odpowiedź na konsultacje społeczne w procesie przygotowania projektu propozycji rozwiązań prawnych w zakresie zwalczania zjawiska leków sfalszowanych

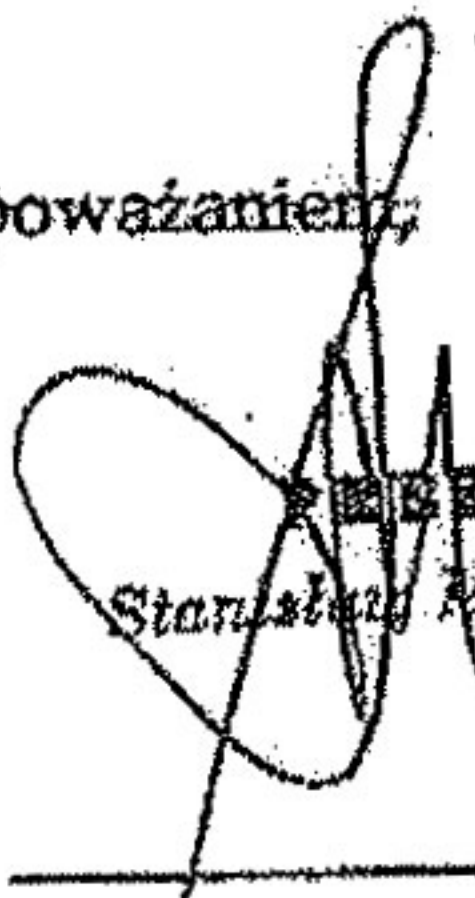
Jesteśmy zaniepokojeni propozycją wprowadzenia zakazu przepakowywania produktów leczniczych zawartą w punkcie 4.1.3. dokumentu przekazanego 11 marca 2008 roku przez Komisję Europejską do konsultacji społecznych w związku z pracami nad nowymi regulacjami mającymi służyć zwalczaniu zjawiska leków sfalszowanych.

Naszym zdaniem propozycja ta nie stanowi postępu w walce z nasilającym się zjawiskiem leków sfalszowanych, może natomiast pozbawić polskich pacjentów bezpiecznego i legalnego dostępu do tańszych leków, uniemożliwiając import równoległy produktów leczniczych.

Przepakowanie leków z importu równoległego odbywa się zgodnie z wymaganiami GMP. W procesie tym spełnione są więc te same wymagania, jakie spełniają wytwórcy. Wprowadzenie zakazu przepakowywania w walce ze zjawiskiem leków sfalszowanych byłoby działaniem nieproporcjonalnym i nie podpartym żadnymi dowodami, tym bardziej, że w Polsce nie odnotowano żadnego przypadku leku podrabianego w legalnym łańcuchu dystrybucji.

Obawiamy się także, że podobne propozycje odwracają uwagę władz i opinii publicznej od prawdziwego zagrożenia, jakie niesie za sobą handel bazarowy czy nielegalny handel w Internecie.

Z poważaniem,


PREZES
Stanisław Maćkowiak

FEDERACJA PACJENTÓW POLSKICH

00-753 Warszawa, ul. Gagarina 7, Tel./ Fax: 022 84 11 057, Fax: 022 720 07 09, www.FederacjaPP.pl; e-mail: biuro@FederacjaPP.pl
KRS 0000251756, REGON 140487226, Bank Pekao SA XV O/Warszawa, Nr rachunku 89 1240 2887 1111 0010 0970 4724