

Conseguir incentivos adecuados en la nueva estrategia farmacéutica de la UE

de European Alliance | 21 de diciembre de 2021 | Noticias | 0 comentarios



Los miembros de la Alianza han publicado hoy una nota en la que se describen las recomendaciones clave de las organizaciones de la sociedad civil para la nueva estrategia farmacéutica de la UE. Un pilar clave de esta nueva estrategia es el equilibrio entre ofrecer incentivos a la innovación para nuevos medicamentos y garantizar su accesibilidad, disponibilidad y asequibilidad.

La nota identifica fallas y propone recomendaciones para incentivos farmacéuticos de la UE (por ejemplo, legislación sobre medicamentos huérfanos, Certificados de Protección Complementarios, exclusividades de mercado y datos e incentivos para el desarrollo de nuevos antibióticos). También aborda las limitaciones al uso de licencias obligatorias.

Entre las recomendaciones generales que las organizaciones de la sociedad civil creen que deberían orientar la nueva estrategia farmacéutica de la UE se encuentran:

1. Garantizar que el acceso y la asequibilidad de productos farmacéuticos seguros y eficaces se aborden en todos los aspectos de la estrategia farmacéutica de la UE.
2. Garantizar la transparencia de los costes de I + D y en todos los pasos del proceso.
3. Eliminar los incentivos que impiden el acceso a medicamentos asequibles y considerar los efectos nocivos de los incentivos que actúan como barreras para el uso de flexibilidades para garantizar el acceso a los medicamentos.
4. No agregue nuevos incentivos sin evidencia clara y discusiones transparentes e inclusivas sobre sus posibles beneficios para los pacientes y la sociedad.

5. Eliminar las barreras innecesarias a la competencia y abordar los abusos del sistema y las prácticas desleales.
6. Aportar coherencia al sistema alineando las políticas de I + D con el acceso a políticas de medicamentos asequibles.
7. Considere seriamente los nuevos modelos alternativos de organización, financiamiento e incentivo de la I + D para áreas de necesidades médicas insatisfechas. Esto ayudará a abordar los altos y crecientes costos de los medicamentos para tratar enfermedades en estas áreas, así como la persistente falta de desarrollo en algunas enfermedades de mayor necesidad insatisfecha.
8. Cuando se utilizan fondos públicos para apoyar la I + D, deben utilizarse obligaciones específicas en forma de condicionalidades y transparencia para garantizar el rendimiento público de la inversión pública.
9. El papel de las partes sin fines de lucro, como la academia y los institutos de investigación, debe mejorarse y apoyarse para cubrir áreas de enfermedades con escaso interés comercial.
10. Priorizar y apoyar las necesidades de la salud pública y los pacientes al realizar cambios en el marco legislativo actual.

Lista de signatarios

1. Asociación de Consumidores de la Calidad de Vida (EKPIZO)
2. Acceso a medicamentos Irlanda
3. Defensores de la salud mundial
4. Médicos del Mundo Francia
5. Médicos del Mundo Alemania
6. No gracias
7. SOMO-Centro de Investigación sobre Corporaciones Multinacionales
8. Asociación por un Acceso Justo al Medicamento, España
9. Prescrire
10. Fundación de Responsabilidad Farmacéutica, Países Bajos
11. Fundación Wemos
12. Salud por Derecho
13. Médicos del Mundo España

Contacto

Rosa Castro, Alianza europea para la I + D responsable y los medicamentos asequibles,
rosa.castro@medicinesalliance.eu