



PERSBERICHT VAN 8 JULI 2009

Eindrapport sectoronderzoek bevat structurele aanbevelingen ter bevordering van generieke concurrentie in Europese geneesmiddelensector

FeBelGen, de koepelorganisatie van de generieke geneesmiddelenbedrijven in België verwelkomt het vandaag door Europees Commissaris Neelie Kroes voorgestelde eindrapport van het sectoronderzoek in de farmaceutische industrie. Het document bevestigt de bevindingen geformuleerd in het voorlopig rapport van 28 november 2008 en stelt dat belangrijke hervormingen noodzakelijk zijn om een snelle beschikbaarheid van generieke geneesmiddelen op de markt te verzekeren. Het eindrapport formuleert daarom een aantal aanbevelingen die de concurrentie in de Europese farmaceutische sector zullen bevorderen en aanzienlijke besparingen zullen opleveren voor de gezondheidszorg, de patiënt en de belastingbetaler.

Europees Commissaris Neelie Kroes gaf in januari 2008 opdracht tot het sectoronderzoek uitgaande van de vaststelling dat de geneesmiddelenmarkt niet naar behoren werkt. Het onderzoek bracht inderdaad een aantal disfuncties in de geneesmiddelenmarkt aan het licht. In een persbericht van deze morgen bevestigt de Europese Commissie nogmaals dat het sectoronderzoek aantoont dat merkgeneesmiddelenbedrijven een heel arsenaal aan middelen inzetten om de commerciële levensduur van hun producten te verlengen en de generieke toegang tot de markt zo lang mogelijk te vertragen.

De Europese Commissie dringt er tevens bij de lidstaten op aan om dringend werk te maken van:

- Het voorkomen van tussenkomsten van merkgeneesmiddelenbedrijven bij de nationale overheden om de administratieve procedures voor generieke geneesmiddelen te vertragen;
- Het substantieel versnellen van de administratieve procedures voor generieke geneesmiddelen – in dit verband is de Commissie onder meer van oordeel dat generieke geneesmiddelen onmiddellijk na hun registratie een snelle “prijs en terugbetalingsstatus” moeten krijgen;
- Het optreden tegen misleidende informatiecampagnes die de kwaliteit van generieke geneesmiddelen in vraag stellen;
- Het stroomlijnen van testen die de beweerde toegevoegde waarde van nieuwe geneesmiddelen moeten aantonen.

“Generieke geneesmiddelen hebben nu meer dan lang genoeg het hoofd moeten bieden aan diverse verdragings- en blokkeringsmechanismen,” aldus Joris Van Assche, afgevaardigd bestuurder van FeBelGen. “Een coherenter juridisch kader op het vlak van octrooirecht, farmaceutische wetgeving, prijs- & terugbetalingsregels en concurrentiewetgeving zal uiteindelijk de basis vormen voor een beter werkende geneesmiddelenmarkt in Europa.”

Samen met EGA, de Europese vereniging van generieke geneesmiddelenbedrijven, dringt FeBelGen aan op een snelle uitvoering van de conclusies en aanbevelingen van het onderzoeksrapport.

“Tussen nu en 2020 zullen in Europa de patenten op een groot aantal producten vervallen. Als je weet dat deze producten samen een omzet van €90 miljard euro vertegenwoordigen, dan is het besparingspotentieel enorm.” voegt Joris Van Assche er aan toe. “Een snelle intrede van generieke geneesmiddelen zal aanzienlijke besparingen opleveren voor de ziekteverzekering, de patiënt en de belastingbetaler in België. Maar dan moeten de aanbevelingen van de Europese Commissie onverwijld uitgevoerd worden.”

Voor meer inlichtingen kan u zich wenden tot Joris Van Assche, afgevaardigd bestuurder van FeBelGen op 0475 36 80 17 of 03 820 14 88 of jva@febelgen.be