

Comisia Europeana: Farmaciile si spitalele trebuie sa verifice autenticitatea medicamentelor înainte de eliberare

Noi norme privind elementele de siguranta pentru medicamentele eliberate pe baza de reteta care sunt vândute în Uniunea Europeana (UE) se aplica de sâmbata. Farmaciile, inclusiv farmaciile online, si spitalele vor trebui sa verifice autenticitatea medicamentelor înainte de a le elibera pacientilor.

„De acum înainte, industria va trebui sa aplice un cod de bare 2-D si un dispozitiv de protectie împotriva modificarilor ilicite pe cutia medicamentelor eliberate pe baza de reteta. Farmaciile, inclusiv farmaciile online, si spitalele vor trebui sa verifice autenticitatea medicamentelor înainte de a le elibera pacientilor”, au anuntat reprezentantii Comisiei Europene (CE).

Acesta este ultimul pas în transpunerea Directivei privind medicamentele falsificate, adoptata în 2011, care vizeaza garantarea sigurantei si a calitatii medicamentelor vândute în UE.

„La 9 februarie 2019, vom asista la înca un moment important în ceea ce priveste siguranta pacientilor pe teritoriul UE. La aproape 7 ani de la adoptare, transpunerea Directivei privind medicamentele falsificate va fi finalizata, datorita introducerii unor elemente de verificare de la un capat la altul si de siguranta a medicamentelor eliberate pe baza de reteta. Cu alte cuvinte, orice farmacie sau spital din UE va trebui sa dispuna de un sistem care sa faciliteze si sa eficientizeze detectarea medicamentelor falsificate. Cu toate ca va trebui sa depunem mai multe eforturi, dupa lansarea sistemului, pentru a ne asigura ca noul sistem functioneaza corespunzator în întreaga UE, sunt optimist ca oferim cetatenilor înca o masura de siguranta pentru a-i proteja de pericolele asociate cu medicamentele neautorizate, ineficiente sau periculoase”, a declarat comisarul pentru sanatate si siguranta alimentara, Vytenis Andriukaitis.

Medicamentele produse înainte de sâmbata 9 februarie 2019 fara elemente de siguranta pot sa ramâna pe piata pâna la data lor de expirare.

Cu toate acestea, noul sistem de verificare de la un capat la altul va obliga persoanele autorizate (în special farmacistii si spitalele) sa verifice, pe tot parcursul lantului de aprovizionare, autenticitatea produselor.

Sistemul va permite statelor membre sa asigure o mai buna trasabilitate a medicamentelor individuale, în special în cazul în care exista vreo preocupare legata de unul dintre acestea, au apreciat reprezentantii CE.

„Înca de la începutul mandatului meu, am încurajat ministrii de resort din statele membre sa monitorizeze punerea în aplicare a acestui nou sistem si sa ofere ajutor tuturor partilor implicate în pregatirile pentru noile norme care împiedica medicamentele falsificate sa ajunga în mâinile pacientilor. În saptamânile si lunile urmatoare, vom monitoriza noul sistem pentru a ne asigura de functionarea corespunzatoare a acestuia”, a adaugat Vytenis Andriukaitis.