

ZPIFF/16/EKI/2020

Warszawa, dnia 8 maja 2020 r.

Szanowny Pan
Maciej Milkowski
Podsekretarz Stanu
Ministerstwo Zdrowia

Szanowny Panie Ministrze,

W związku z korespondencją skierowaną przez resort zdrowia do firm członkowskich INFARMY oraz prowadzonymi przez Ministerstwo Zdrowia pracami analitycznymi dotyczącymi „refundacyjnego trybu rozwojowego”, których owa korespondencja dotyczy, zwracam się z prośbą o przekazanie dodatkowych informacji na temat planowanych prac i proponowanych przez Ministerstwo mechanizmów. Zrozumienie intencji i poznanie procesu ułatwi ustosunkowanie się do przekazanych przez Ministerstwo zapytań i przygotowanie propozycji ze strony firm INFARMA.

Na wstępie pragniemy podkreślić, że INFARMA zdecydowanie wspiera dążenia Polskiego Rządu do wzmocnienia roli przemysłu farmaceutycznego w Polsce i rozwoju branży biotechnologicznej w szczególności w oparciu o innowacyjne projekty badawczo rozwojowe.

Firmy innowacyjne zrzeszone w INFARMIE od lat angażują środki finansowe i *know how*, inwestując w polski rynek i znacząco wpływając na poprawę dobrobytu społecznego i zdrowia publicznego. Angażują się tak w produkcję, jak i rozwój nowych leków, badania kliniczne, dystrybucję, czy edukację pracowników służby zdrowia i pacjentów. W Polsce działają centra usług wspólnych, obsługujące nie tylko nasz kraj, prowadzone są projekty w zakresie wczesnych faz rozwoju nowych leków.

Chcielibyśmy jednak wskazać, że **INFARMA jest przeciwna narzędziom wiążącym przyznawanie preferencji w procesie refundacyjnym z oceną aktywności inwestycyjnej firm farmaceutycznych**. Wielkość firmy lub jej aktywność inwestycyjna w danym kraju nie powinna nawet pośrednio ograniczać dostępności jej produktu dla pacjenta, szczególnie jeśli jest to lek niosący istotne korzyści zdrowotne a takimi produktami są leki refundowane.

Głównym problemem polskiego systemu ochrony zdrowia, pogłębianym jeszcze przez trwającą pandemię jest głębokie niedofinansowanie, które wpływa również na niedofinansowanie refundacji leków. Uważamy, że w tak trudnej sytuacji finansowej Płatnika powinno się unikać wdrażania rozwiązań, które mogą niekorzystnie wpływać na stan budżetu refundacyjnego.

Proces redundancyjny i podejmowane w jego ramach decyzje powinny być oparte na medycznych przesłankach zapewnienia pacjentom dostępu do leków skutecznych i bezpiecznych nie zaś na ocenie aktywności ekonomicznej firm te leki produkujących. Proponujemy wzmocnienie mechanizmów wspierania rozwoju innowacji farmaceutycznej w ramach sprawdzonych i skutecznych instrumentów będących w dyspozycji Ministra Przedsiębiorczości i Technologii oraz Ministra Finansów a tym samym odejście od koncepcji przyznawania przedsiębiorcom preferencji w procesie refundacyjnym w zamian za ich aktywność inwestycyjną.

Ponieważ nie znamy tła i założeń koncepcji refundacyjnego trybu rozwojowego, który zasilić mają przekazywane przez nasze firmy członkowskie dane, prosimy o włączenie INFARMY w konsultacje tworzonej strategii rozwoju. Mamy nadzieję, że podejmowane przez Ministerstwo Zdrowia prace nad nowymi rozwiązaniami pozostaną skupione wokół potrzeb pacjentów i troski o stabilność finansów płatnika gwarantujących realizację tych potrzeb. Liczymy na szeroki dialog w tym zakresie uwzględniający w równym stopniu firmy polskie i zagraniczne. Pozostajemy do dyspozycji Pana Ministra w tym zakresie i prosimy o wyznaczenie terminu spotkania / telekonferencji.

Z wyrazami szacunku,

Bogna Cichowska-Duma

Dyrektor Generalny

Związek Pracodawców
Innowacyjnych Firm Farmaceutycznych
INFARMA

Do wiadomości:

Jadwiga Emilewicz, Wicepremier, Minister Rozwoju