



Warszawa 13 maja 2010 roku

## Informacja prasowa

### Więcej importu równoległego w aptekach to więcej zrealizowanych recept

*Prawie 300 mln zł zaoszczędzili pacjenci, szpitale i NZF dzięki importowi równoległemu produktów leczniczych w latach 2005 – 2009. Tak wynika z raportu Stowarzyszenia Importerów Równoległych Produktów Leczniczych (SIRPL) zweryfikowanego przez firmę Deloitte Audyt. Inspekcje przeprowadzone przez TÜV SÜD Polska potwierdziły bezpieczeństwo dystrybucji równoległej w Polsce.*

Raport *Wpływ importu równoległego na konkurencyjność na rynku leków w Polsce* podsumowuje oszczędności pośrednie i bezpośrednie od momentu pojawienia się pierwszych leków z importu równoległego w listopadzie 2005 roku do grudnia 2009 roku. Oszczędności bezpośrednie wynikają z różnicy pomiędzy ceną leku sprowadzanego przez importera równoległego i ceną tego leku wprowadzonego na rynek przez producenta. Oszczędności pośrednie wynikają z obniżania cen leków przez producentów w odpowiedzi na import równoległy.

*Prezentowany dzisiaj raport, zweryfikowany przez renomowaną firmę audytorską, rozwiewa ostatecznie wątpliwości związane z wpływem importu równoległego na ceny leków, pokazując, że generowane oszczędności są znaczące dla pacjentów i rosną z roku na rok – mówi **Tomasz Dzitko**, Prezes SIRPL. Badanie przeprowadzone przez Deloitte potwierdziło prawidłowość obliczeń przedstawionych w raporcie. Zarówno oszczędności bezpośrednie, jak i pośrednie, zostały obliczone zgodnie z metodologią – potwierdza **Marcin Diakonowicz**, Dyrektor Deloitte Audyt.*

*Rozprawiamy się także z innym mitem na temat importu równoległego, dotyczącym jakości naszych produktów – podkreśla **Tomasz Dzitko**. Pacjenci mogą czuć się w pełni bezpieczni, kupując lek z importu równoległego, ponieważ został on dodatkowo skontrolowany w procesie przepakowania i podlega takim samym rygorom bezpieczeństwa w trakcie dystrybucji jak wszystkie inne leki sprzedawane w Polsce i Unii Europejskiej – dodaje.*

*Inspekcje przeprowadzone w hurtowniach zajmujących się importem równoległym oraz w firmach przepakowujących leki na ich zlecenie zakończyły się pozytywnym rezultatem. Podmioty przestrzegają zasad Dobrej Praktyki Wytwarzania (GMP) i Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (GDP). Procesy są kontrolowane, a personel odpowiednio przygotowany. Inspekcje potwierdziły, że import równoległy jest bezpiecznym ogniwem dystrybucji farmaceutycznej – podsumowuje **Piotr Gawełek**, inspektor TÜV SÜD Polska.*



Pomimo iż Polska jest krajem, w którym dominują leki generyczne (wg EGA ponad 65 proc. rynku wartościowo, ponad 85 proc. ilościowo) i średnia cena leku należy do najniższych w Europie, **co trzeci pacjent nie wykupuje wszystkich przepisanych na receptę leków** (wg Naczelnej Izby Aptekarskiej), ponieważ wiele leków oryginalnych, nie posiadających odpowiedników generycznych jest drogie z uwagi na brak konkurencji.

**Jedyną konkurencją dla leków w okresie ochrony patentowej jest import równoległy.** Umożliwia pacjentowi zrealizowanie recepty, jeśli lekarz przepisał drogi lek nieposiadający odpowiednika generycznego. Co ważne, lek z importu równoległego, w przeciwieństwie do leku generycznego, może zostać wydany pacjentowi w aptece również wtedy, kiedy lekarz umieścił na receptce dopisek *nie zamieniać (NZ)*. Mamy bowiem do czynienia z tą samą nazwą własną, postacią i dawką produktu leczniczego. W każdej sytuacji można zapłacić za lek mniej, jeśli jest on dostępny w imporcie równoległym.



## Informacje dodatkowe

Rynek importu równoległego (IR) był wart w 2009 roku 118 mln zł. Oznacza to 0,7 proc. udział importu w rynku aptecznym i 13 proc. udział importu równoległego w rynku aptecznym leków referencyjnych (dystrybuowanych przez producenta), które mają konkurencję w postaci importu równoległego.

Szczegółowe dane dotyczące rynku aptecznego:

Wartości w mln złotych (rynek apteczny)	2005	2006	2007	2008	2009
Wartość rynku ogółem	12 470	12 937	14 043	15 298	16 747
Wartość rynku IR	0,7	15	43	80	118
Wartość rynku leków referencyjnych	21	158	426	668	904
Udział IR w rynku ogółem	0,01%	0,1%	0,3%	0,5%	0,7%
Udział IR w rynku referencyjnych	3%	9%	10%	12%	13%
Liczba pozwoleń na IR (krajowe)	40	63	80	165	308
Liczba pozwoleń na IR (EMA)	0	8	12	12	29

Źródło: Obliczenia własne na podstawie danych IMS Poland, EMA, URPL.

Rynek import równoległy w Polsce stanowi część wspólnotowego rynku dystrybucji równoległej szacowanej na 4 – 5 mld Euro rocznie. Mechanizm importu równoległego został wprowadzony do polskich przepisów w nowelizacji ustawy *Prawo farmaceutyczne*, która weszła w życie z dniem akcesji Polski do Unii Europejskiej.

**Stowarzyszenie Importerów Równoległych Produktów Leczniczych (SIRPL)** zrzesza 7 największych polskich firm zajmujących się importem równoległym, posiadających ponad 94 procentowy udział w rynku.

Celem działalności SIRPL jest propagowanie idei importu równoległego jako mechanizmu konkurencyjności na rynku leków. Członkowie SIRPL podjęli szereg dodatkowych inicjatyw mających na celu podniesienie bezpieczeństwa dystrybucji farmaceutycznej. Prowadzą dobrowolne audyty swoich dostawców, stosują podwyższone standardy bezpieczeństwa wynikające z wewnętrznego kodeksu postępowania oraz biorą udział w uznanej przez firmy farmaceutyczne oraz władze krajowe Platformie Wczesnego Ostrzeżenia przed Wnikaniem Leków Podrabianych.

**Tomasz Dzitko** jest prezesem SIRPL, członkiem zarządu Europejskiego Stowarzyszenia Firm Euro-Farmaceutycznych (EAEPIC) oraz przewodniczącym Grupy Roboczej ds. Rejestracji tej organizacji. Jest lekarzem z wykształcenia, od 5 lat prezesem łódzkiej Delfarmy, największego w kraju importera równoległego.