



МЕДИА МОНИТОРИНГ – БИОПОДОБНИ ЛЕКАРСТВА
06-07.12.2017 Г.

Ценообразуването и реимбурсирането на биоподобните лекарствени продукти, тяхната роля за здравната система, както и възможностите за оптимизиране на социалните ползи от прилагането им бяха обсъдени на конференция в Народното събрание

Дата: 06.12.2017

Източник: parliament.bg

<http://www.parliament.bg/bg/news/ID/4076>

Ценообразуването и реимбурсирането на биоподобните лекарствени продукти, тяхната роля за здравната система, както и възможностите за оптимизиране на социалните ползи от прилагането им бяха обсъдени на конференция в Народното събрание. Темата на форума, който е под патронажа на парламентарната Комисия по здравеопазването, беше „Биоподобните лекарствени продукти – настояще и бъдеще за устойчиво здравеопазване”. Конференцията беше организирана от Българската генерична фармацевтична асоциация (БГФарма) и Лекарства за Европа (Европейската асоциация за генерични и биоподобни лекарства).

Търсенето на възможности населението на България и Европа да живее по-дълго и в по-добро здраве е ангажимент на всички, правещи политика в сферата на здравеопазването, подчерта при откриването на конференцията председателят на Комисията по здравеопазването д-р Даниела Дариткова. Тя посочи, че решенията за осъществяването на тази цел трябва бъдат постигнати с консенсус между експертите, неправителствения сектор и индустрията. Крайните решения не са от полза на устойчивия здравен модел и затова бюджетната рамка за сектора е нужно да бъде балансирана, добави д-р Даниела Дариткова. Българската здравна система трябва да има дългосрочна визия и нашата задача е да дадем на пациентите достъп до качествени, ефективни и ефикасни лекарствени продукти, отбеляза тя.

Във форума участваха заместник-председателят на парламента Нигяр Джафер, народни представители, председателят на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствени продукти проф. д-р Николай Данчев, председателят на Консорциума на Международната асоциация по фармакоикономика за Централна и Източна Европа проф. Генка Петрова и др.

Участниците в конференцията се обединиха около тезата, че за да се осигури навременен достъп на повече пациенти, които имат нужда от съвременно лечение, е важно да има държавна политика, насочена към подобряване информираността на медицинските специалисти и пациентите за качеството, безопасността и ефикасността на биоподобните лекарства и към насърчаване на използването им. Биоподобните лекарства са възможно най-близки или подобни на вече съществуващи биологични лекарства (референтни лекарства), които са показали клинична еквивалентност по отношение на профила на ефикасност и безопасност. Те са нови биологични продукти, подобни и много близки по идентичност, на вече разрешени за употреба медикаменти. В Европейския съюз те влизат в употреба от 2006 г. като алтернатива на референтните лекарствени продукти.

1113 Sofia

2 G Nikolay Haitov str.

Floor 10, Office 32

t +359 2 865 67 51

f +359 2 865 67 51

g +359 877 102 777

@ pr@prplay.net

w www.prlay.net



Биоподобните лекарства подобряват достъпа на пациентите до съвременни терапии

Дата: 06.12.2017 17:08

Източник: www.news.bg

Видео: <https://news.bg/health/biopodobnite-lekarstva-podobryavat-dostapa-na-patsientite-do-savremenni-terapii.html>

Консенсус между индустрията и пациентите. За това настоя председателят на здравната комисия в парламента Даниела Дариткова по време на дискусия за предимствата от биоподобни лекарства, която се проведе в Народното събрание.

По думите й тези лекарства могат да доведат до устойчивост на българската здравна система.

В България работят 10% от заетите в генеричната индустрия в Европа, заяви Явор Костов от Българската генерична фармацевтична асоциация. Времето на биоподобните лекарства, както в България, така и в Европа отдавна е настъпило, смята той. Според Костов навлизането на подобни медикаменти ще е полезно, както за пациентите, така и за здравната система.

Биоподобните лекарства са възможно най-близки или подобни на вече съществуващи биологични лекарства, които са показали клинична еквивалентност по отношение на профила на ефикасност и безопасност.

Те са нови биологични продукти, подобни и много близки по идентичност, но вече разрешени за употреба медикаменти. Биоподобните лекарствени продукти не са абсолютни копия на референтния продукт, както е при генеричните лекарства, които имат проста химична структура и се приемат за идентично с референтното лекарство. Активната субстанция на биоподобното и референтното лекарство е една и съща, но може да съществуват някои различия във връзка със сложността на процесите на производство.

В процеса на одобрение биоподобните лекарства преминават през прецизна научна оценка преди пускането им на пазара, за да се гарантира, че когато се използват според терапевтичните ръководства за одобрените показания, те ще бъдат толкова безопасни и ефективни, колкото е и референтното лекарство.

При тяхното производство се спазват строги изисквания за качество като се използват най-модерни методи, а производствените съоръжения са предмет на инспекции подобно на съоръженията за всички останали биологични лекарства.

Според представени данни от Адриан Ван ден Ховен - генерален директор на Лекарства за Европа, биоподобните лекарства се използват в ЕС от 2006 като алтернатива на референтните лекарствени продукти. За последните десет години в страните от общността е натрупан почти 100% от клиничния опит, свързан с употребата на биоподобни лекарства, като общата продължителност на лечението на пациентите е над 700 милиона дни.

По данни за 2016 продажбите на 9 от 10 биоподобни лекарства се реализират в ЕС. Към момента в ЕС са одобрени около 40 биоподобни лекарствени продукти.

Най-много регистрирани биоподобни наименования има в Германия-22 продукта, Франция-15, Чехия-14 броя, Финландия, Белгия и Хърватия с 13 броя. За сравнение в България са регистрирани 11 биоподобни търговски наименования.

Биоподобните лекарства могат да подобряват достъпа на пациентите до съвременни терапии, категорични са експертите. Освен това те намаляват разходите за здравните системи.

1113 Sofia

2 G Nikolay Haitov str.

Floor 10, Office 32

t +359 2 865 67 51

f +359 2 865 67 51

g +359 877 102 777

@ pr@prplay.net

w www.prlay.net



От 2006 до 2016 в ЕС са спестени около 1,5 милиарда евро от въвеждането на биоподобни лекарства. За следващите 4 години се очаква спестяванията в ЕС и САЩ да достигнат 49 милиарда евро.

Държавата вижда потенциал за милиони в биоподобните лекарства

Дата: 06.12.2017 19:26

Източник: Dnevnik.bg

http://www.dnevnik.bg/zdrave/2017/12/06/3092362_durjavata_vijda_potencial_za_milioni_v_biopodobnite/?ref=rss

В момента в Европейския съюз са одобрени около 40 биоподобни лекарствени продукти. От 2006 до 2016 г. навлизането им на пазара е спестило на здравните системи в ЕС над 1.5 млрд. евро, а прогнозата само за следващите четири години е икономията от тях за Европа и САЩ, където са най-разпространени, да достигне близо 50 млрд. долара. Това е потенциал, който и българската здравна система трябва да използва, за да освободи ресурс, с който да осигури по-широк достъп до съвременни терапии на българите.

Около това мнение се обединиха депутати от здравната комисия и представители на фармацевтичния бранш по време на дискусия днес в парламента за значението на биоподобните лекарства.

Биоподобни са лекарствата, които също като генеричните медикаменти в традиционната химична фармацевтика, копират молекулата на оригиналното биологично лекарство, но се предлагат понякога на двойно и тройно по-ниски цени, защото в тях не е включена цената на разработването. Биологичните терапии и съответно биоподобните, набират сили в последното десетилетие, като показват успех със заболявания, с които по-старите лекарства нямаха, например с някои аутоимунни и онкологични болести. Разликата от традиционните лекарства е, че съдържат много по-големи органични молекули и са продукт на биотехнологии и генно инженерство, вместо на химичен синтез.

Най-много регистрирани биоподобни търговски наименования в момента има в Германия - 22 бр., Франция - 15, Чехия с 14 и Финландия, Белгия и Хърватия с 13. В България са регистрирани 11 биоподобни търговски наименования и пет от тях се покриват на 75% от здравната каса, включително инсулин за хора с диабет тип 1. Много от държавите в Европа вече имат стратегии и цел за разширяването на обхвата на тези продукти, включително и да изместят оригиналните като първа линия на лечение. Франция например планира делът им от общото биологично лечение да достигне 80% до 2022 г.

По данните, представени от НЗОК, пазарният дял на биоподобните терапии у нас обаче е все още много малък, като за тях касата дава около 6 млн. лв. на фона на почти 1 млрд. за лекарства изобщо.

"Настъпило е времето за по-сериозно навлизане на биоподобните лекарства в България", заяви Явор Костов, заместник-председател на Българската фармацевтична генерична асоциация, която организира дискусията в парламента. Представители на Националната здравноосигурителна каса, на Националния съвет по цени и реимбурсиране и на Изпълнителната агенция по лекарствата се съгласиха, но с различни изисквания, като изграждането на система за постмаркетингово наблюдение на тези продукти, за ясни критерии, по които се изписват чрез актуализация на

1113 Sofia

2 G Nikolay Haitov str.

Floor 10, Office 32

t +359 2 865 67 51

f +359 2 865 67 51

g +359 877 102 777

@ pr@prplay.net

w www.prlay.net



фармакотерапевтичните ръководства и чрез съставянето на стратегия за достъп до лекарства.

Едно от основните притеснения, които все още пречат за по-широкото навлизане на биоподобните лекарства, е това дали са наистина равностойни на оригиналите и дали при смяна от оригиналното скъпо лекарство към евтиното му копие, това ще понесе на пациента. Председателят на Федерация "Български пациентски форум" Иван Димитров апелира засилването на прогенеричната политика в България да се прави с внимание към пациентите и не само от финансови съображения. За целта преценката за това дали е удачна смяната на лечението да трябва да се остави на лекарите, а не да се ръководи от икономическите интереси на касата и да се спуска като задължение, смята Димитров.

Според фармацевтичните представители и чуждестранни гости в Европа вече е натрупана критична маса от информация и опит в прилагането на биоподобните медикаменти, които доказват, че заменянето не е рисково за пациентите, а оригиналните лекарства нямат по-добри терапевтични характеристики. Въпреки това лекари, пациенти и институциите призоваха да бъдат определени много ясни и прецизни правила, по които да става въвеждането на тези лекарства.

Експерти: Европа и САЩ ще спестят 49 млрд. евро от въвеждането на биоподобни лекарства през следващите 4 г.

Дата: 06.12.2017

Източник: redmedia.bg

<http://www.redmedia.bg/statii/experti-evropa-i-sasht-shte-spestyat-49-mlrd-evro-ot-vavezhdaneto-na-biopodobni-lekarstva-prez-sledvashtite-4-g--4045>

Биоподобните лекарства могат да подобрят достъпа на пациентите до съвременни терапии при намаляване на разходите за системите на здравеопазване в Европейския съюз, вкл. в България. Това бе обявено по време на конференция на тема: "Биоподобните лекарствени продукти - настояще и бъдеще за устойчиво здравеопазване". Тя се организира от Българската генерична фармацевтична асоциация (БГФарМА) и Лекарства за Европа и бе под патронажа на Комисията по здравеопазването към 44-то Народно събрание.

Биоподобните лекарства се използват в Европейския съюз от 2006 г. като алтернатива на референтните лекарствени продукти. За последните 10 години в страните от Европейския съюз е натрупан почти 100% от клиничния опит, свързан с употребата на биоподобни лекарства, като общата продължителност на лечението на пациентите е над 700 млн. дни. По данни за 2016 г. продажбите на 9 от 10 биоподобни лекарства се реализират в Европейския съюз.

Към момента в Европейския съюз са одобрени около 40 биоподобни лекарствени продукти. Най-много регистрирани биоподобни търговски наименования има в Германия - 22 бр., Франция - 15 бр., последвани от Чехия - 14 бр., Финландия, Белгия и Хърватия с 13 бр. За сравнение в България са регистрирани 11 биоподобни търговски наименования.

От 2006 до 2016 г. в Европейския съюз са спестени около 1,5 млрд. евро от въвеждането на биоподобни лекарствени продукти, като за следващите 4 години (от 2016 до 2020 година) се очаква спестяванията в Европа и САЩ да достигнат 49 млрд. евро. Съществуващите клинични данни предоставят все повече доказателства, че

1113 Sofia

2 G Nikolay Haitov str.

Floor 10, Office 32

t +359 2 865 67 51

f +359 2 865 67 51

g +359 877 102 777

@ pr@prplay.net

w www.prlay.net



смяната на терапията от биологичен на биоподобен лекарствен продукт не води до допълнителни рискове за пациентите.

На събитието бяха обсъдени политики и практики за оптимизиране на социалните ползи от прилагането на биоподобни лекарствени продукти, навлизането им на европейския пазар, ценообразуването и реимбурсирането на биоподобните лекарствени продукти, ролята им за здравната система и др.

По време на събитието експертите обясниха, че биоподобните лекарства са възможно най-близки или подобни на вече съществуващи биологични лекарства (референтни лекарства), които са показали клинична еквивалентност по отношение на профила на ефикасност и безопасност. Те са нови биологични продукти, подобни и много близки по идентичност, на вече разрешени за употреба медикаменти. Биоподобните лекарствени продукти не са абсолютни копия на референтния продукт, както е при генеричните лекарства, които имат проста химична структура и се приемат за идентични с референтното лекарство. Активната субстанция на биоподобното и референтното лекарство е една и съща, но може да съществуват някои различия във връзка със сложността на процесите на производство.

В процеса на одобрение биоподобните лекарства преминават през прецизна научна оценка преди пускането им на пазара, за да се гарантира, че когато се използват според терапевтичните ръководства за одобрените показания, те ще бъдат толкова безопасни и ефективни, колкото и референтното лекарство. При тяхното производство се спазват строги изисквания за качество, като се използват най-модерни методи, а производствените съоръжения са предмет на инспекции подобно на съоръженията за всички останали биологични лекарства.

Участниците в конференцията се обединиха около тезата, че за да се осигури навременен достъп на повече пациенти, които имат нужда от съвременно лечение, е важно да има държавна политика, насочена към подобряване информираността на медицинските специалисти и пациентите относно качеството, безопасността и ефикасността на биоподобните лекарства и насърчаване на използването им.

Зам.-министър Бойко Пенков: Създаваме работна група за биоподобните лекарства

Дата: 07.12.2017

Източник: redmedia.bg

<http://www.redmedia.bg/statii/zam-ministar-boyko-penkov-sazdavame-rabotna-grupa-za-biopodobnite-lekarstva-4049>

"Министерството на здравеопазването (МЗ) има готовност да създаде работна група, която да обедини експерти, специалисти и представители на други заинтересовани страни, за да се направят необходимите изводи и да се постигне напредък в рационалната употреба на биоподобните лекарствени продукти у нас."

Това обяви зам.-министърът на здравеопазването д-р Бойко Пенков по време на дискусиата в Народното събрание, посветена на темата "Биоподобните лекарствени продукти - настояще и бъдеще за устойчиво здравеопазване" вчера.

Под 1% от общия бюджет за лекарства на Националната здравноосигурителна каса (НЗОК) за тази година, който възлиза на 1,159 млрд. лв. е бил изразходван за биоподобни лекарства, 25% от него са били насочени за генерични продукти и цялата останала част - за иновативни лекарства", информира д-р Галя Кондева,

1113 Sofia

2 G Nikolay Haitov str.

Floor 10, Office 32

t +359 2 865 67 51

f +359 2 865 67 51

g +359 877 102 777

@ pr@prplay.net

w www.prlay.net



директор на дирекция "Лекарствени продукти, медицински изделия и контрол по предписване и отпускане" в НЗОК.

По нейните думи в момента НЗОК покрива стойността на 5 биоподобни медикамента, от началото на декември влиза в употреба още един, а общата сума, която фондът ще заплати за тях ще бъде приблизително 8 млн. лв.

Биоподобните лекарства са една много перспективна алтернатива на оригиналните биологични медикаменти, защото не се отличават по своите терапевтични качества и ефикасност и в същото време са значително по-евтини от тях, единодушни бяха участниците в дискусиата. Цитирани бяха прогнози, според които до 2020 г. 8 от 10 топ-медикамента, т.е. най-употребяваните в света, ще бъдат биоподобни продукти, а тази група лекарства ще заема не по-малко от 40%-50% от световното производство на медикаменти като цяло.

"Бързото навлизане на биоподобни лекарства у нас ни изправя пред едно голямо предизвикателство - създаването на ръководства с ясни, прецизни и строги критерии за превключване (т.нар.switching) от оригинален към биоподобен продукт. Само тогава ще можем да сме сигурни, че лечението е правилно и не носи риск за пациента", коментира ендокринологът проф. Сабина Захаријева, директор на Специализираната болница за активно лечение по ендокринология "Проф. Иван Пенчев" в столицата.

"Само лекарят да има право да заменя оригинално лекарство с биоподобно и единствено медицинските критерии да бъдат водещи при този избор, а не да се преминава към механично заместване само заради по-ниската цена на биоподобния продукт", изказа мнение председателят на Федерация "Български пациентски форум" (ФБПФ) Иван Димитров.

Да бъде иницирана дискусиа вътре в професионалната лекарска общност, да се засили комуникацията по темата между лекарите от различните специалности както и с фармацевтите, да се предприемат инициативи за по-добра информираност на пациентите и на обществото като цяло за биоподобните лекарства, тяхната ефикасност, безвредност и съпоставимост с оригиналните медикаменти - това бяха част от предложенията, направени по време на дискусиата. Общият извод, с който завърши тя бе необходимостта от национална стратегия за достъп, която да гарантира пълноценно и качествено лечение при значително по-ниска цена.

Биоподобните лекарства ще подобрят достъпа на пациентите до съвременни терапии

Дата: 06.12.2017

Източник: zdrave.net

<http://www.zdrave.net/%D0%9D%D0%BE%D0%B2%D0%B8%D0%BD%D0%B8/%D0%91%D0%B8%D0%BE%D0%BF%D0%BE%D0%B4%D0%BE%D0%B1%D0%BD%D0%B8%D1%82%D0%B5-%D0%BB%D0%B5%D0%BA%D0%B0%D1%80%D1%81%D1%82%D0%B2%D0%B0-%D1%89%D0%B5-%D0%BE%D0%BE%D0%B4%D0%BE%D0%B1%D1%80%D1%8F%D1%82-%D0%B4%D0%BE%D1%81%D1%82%D1%8A%D0%BF%D0%B0-%D0%BD%D0%B0-%D0%BF%D0%B0%D1%86%D0%B8%D0%B5%D0%BD%D1%82%D0%B8%D1%82%D0%B5-%D0%B4%D0%BE-%D1%81%D1%8A%D0%B2%D1%80%D0%B5%D0%BC%D0%B5%D0%BD%D0%BD%D0%B8-%D1%82%D0%B5%D1%80%D0%B0%D0%BF%D0%B8%D0%B8/n4679>

1113 Sofia

2 G Nikolay Haitov str.

Floor 10, Office 32

t +359 2 865 67 51

f +359 2 865 67 51

g +359 877 102 777

@pr@prplay.net

w www.prlay.net



Биоподобните лекарства могат да подобрят достъпа на пациенти до съвременни терапии при намаляване на разходите за системата на здравеопазването в целия Европейски съюз. Това бе посочено по време на конференцията "Биоподобните лекарствени продукти - настояще и бъдеще за устойчиво здравеопазване", която се проведе днес.

„Основната ни цел трябва да бъде повишаване на здравния статус на населението. Когато говорим за биоподобните медикаменти, трябва да се фокусираме върху ползите за здравното осигуряване и създаването на устойчивост на цялата здравна система“, каза проф. Золтан Кало от университет „Йотвос Лоранд“ - Будапеща.

Генералният директор на „Лекарства за Европа“ Адриан Ван ден Ховен подчерта, че от 2006 г. до 2016 г. в ЕС са спестени около 1,5 млрд. евро от въвеждането на биоподобните лекарствени продукти, като се очаква до 2020 г. в Европа и САЩ да бъдат спестени 49 млрд. евро.

Към момента в ЕС са одобрени около 40 биоподобни медикамента. Най-много регистрирани продукти има в Германия - 22, Франция - 15, Чехия - 14, Финландия, Белгия и Хърватия -13, а в България те са 11.

Биоподобните лекарства се ползват в ЕС от 2006 г. като алтернатива на референтните лекарствени продукти. Те са възможно най-близки или подобни на вече съществуващите биологични лекарства, като са показали клинична еквивалентност по отношение на ефикасността и безопасността. „Това е субстанция от живи клетки, тъканни култури от човешки произход, резултат от генното инженерство и органичен синтез. Най-опасната нежелана лекарствена реакция е имуногенността, за която трябва да се знае, че е непредвидима“, обясни председателят на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствени продукти проф. Николай Данчев.

НЗОК е включила в Позитивния лекарствен списък биоподобни продукти за шест групи заболявания, сред които диабет тип 1, ревматоиден артрит, онкологични болести. „Нужна е дискусия между лекари, фармацевти и пациенти, както и да се създаде система за постмаркетингово наблюдение“, посочи директорът на Дирекция „Лекарствени продукти, медицински изделия и контрол по предписване и отпускане“ на НЗОК д-р Галя Кондева. По думите на изпълнителния директор на ИАЛ доц. Асена Стоименова пък трябва да се създаде ръководство за употреба, към което лекарите да се придържат стриктно при изписване на терапии.

Участниците в конференцията се обединиха около тезата, че е нужно да се подобри информираността на медицинските специалисти и пациентите относно качеството, безопасността и ефективността на биоподобните лекарства.

Европа пести милиарди с биоподобни лекарства

Дата: 06.12.2017

Източник: clinica.bg

<https://clinica.bg/3747-%D0%95%D0%B2%D1%80%D0%BE%D0%BF%D0%B0-%D0%BF%D0%B5%D1%81%D1%82%D0%B8-%D0%BC%D0%B8%D0%BB%D0%B8%D0%B0%D1%80%D0%B4%D0%B8-%D1%81-%D0%B1%D0%B8%D0%BE%D0%BF%D0%BE%D0%B4%D0%BE%D0%B1%D0%BD%D0%B8-%D0%BB%D0%B5%D0%BA%D0%B0%D1%80%D1%81%D1%82%D0%B2%D0%B0>

От 2006 до 2016 г. в Европейския съюз са спестени около 1,5 млрд. евро от въвеждането на биоподобни лекарствени продукти, като за следващите 4 години (от 2016 до 2020 година) се очаква спестяванията в Европа и САЩ да достигнат 49 млрд.

1113 Sofia

2 G Nikolay Haitov str.

Floor 10, Office 32

t +359 2 865 67 51

f +359 2 865 67 51

g +359 877 102 777

@ pr@prplay.net

w www.prlay.net



евро. Това стана ясно на конференция на тема: "Биоподобните лекарствени продукти - настояще и бъдеще за устойчиво здравеопазване", която се проведе в Народното събрание. Най-голямото предимство на биоподобните медикаменти е, че са точно толкова ефективни и безопасни, колкото и добре познатите ни препарати, с които сме се лекували до момента.

Биоподобните лекарствени продукти не са абсолютни копия на референтния продукт, както е при генеричните продукти, които имат проста химична структура и се приемат за идентични с референтното лекарство. Активната субстанция на биоподобното и референтното лекарство е една и съща, но може да съществуват някои различия във връзка със сложността на процесите на производство. Тези медикаменти се използват в Европейския съюз от 2006 г. като **алтернатива на референтните лекарствени продукти**

Те все по-често биват предписвани от лекарите и навлизат с голяма скорост на помалките фармацевтични пазари, включително и у нас.

"В България работят 10% от заетите в генеричната индустрия в Европа", заяви Явор Костов от Българската генерична фармацевтична асоциация. Времето на биоподобните лекарства, както в България, така и в Европа отдавна е настъпило, смята той. Според Костов навлизането на подобни медикаменти ще е полезно, както за пациентите, така и за здравната система.

НЗОК е включила в Позитивния лекарствен списък **биоподобни продукти за шест групи заболявания**, сред които диабет тип 1, ревматоиден артрит, онкологични болести. „Нужна е дискусия между лекари, фармацевти и пациенти, както и да се създаде система за постмаркетингово наблюдение“, каза директорът на Дирекция „Лекарствени продукти, медицински изделия и контрол по предписване и отпускане“ на НЗОК д-р Галя Кондева.

Проф. Золтан Кало от университет „Йотвос Лоранд“ - Будапеща заяви, че „основната ни цел трябва да бъде повишаване на здравния статус на населението. Когато говорим за биоподобните медикаменти, трябва да се фокусираме върху ползите за здравето осигуряване и създаването на устойчивост на цялата здравна система.“

Към момента в **Европейския съюз са одобрени около 40 биоподобни медикамента.**

Най-много са регистрирани в Германия - 22 бр., Франция - 15, последвани от Чехия - 14, Финландия, Белгия и Хърватия с 13. За сравнение в България са регистрирани 11 биоподобни търговски наименования.

Биоподобните лекарства навлизат в България

Дата: 06.12.2017 17:20

Източник: www.clinica.bg

https://clinica.bg/menu.php?n_id=3747

Все повече биоподобни лекарства навлизат в България. Това стана ясно на конференция на тема: "Биоподобните лекарствени продукти - настояще и бъдеще за устойчиво здравеопазване", която се проведе днес в Народното събрание. Биоподобните лекарства са възможно най-близки или подобни на вече съществуващи стари лекарства (биологични или т.нар. референтни медикаменти). Те са точно толкова ефективни и безопасни, колкото и добре познатите ни препарати, с които сме се лекували до момента. Биоподобните лекарствени продукти не са абсолютни копия на референтния продукт, както е при генеричните лекарства, които имат проста химична структура и се приемат за идентични с референтното лекарство. Активната субстанция

1113 Sofia

2 G Nikolay Haitov str.

Floor 10, Office 32

t +359 2 865 67 51

f +359 2 865 67 51

g +359 877 102 777

@ pr@prplay.net

w www.prlay.net



на биоподобното и референтното лекарство е една и съща, но може да съществуват някои различия във връзка със сложността на процесите на производство. Тези медикаменти се използват в Европейския съюз от 2006 г. като алтернатива на референтните лекарствени продукти

Те все по-често биват предписвани от лекарите и навлизат с голяма скорост на по-малките фармацевтични пазари.

"В България работят 10% от заетите в генеричната индустрия в Европа", заяви Явор Костов от Българската генерична фармацевтична асоциация. Времето на биоподобните лекарства, както в България, така и в Европа отдавна е настъпило, смята той. Според Костов навлизането на подобни медикаменти ще е полезно, както за пациентите, така и за здравната система.

НЗОК е включила в Позитивния лекарствен списък биоподобни продукти за шест групи заболявания, сред които диабет тип 1, ревматоиден артрит, онкологични болести. „Нужна е дискусия между лекари, фармацевти и пациенти, както и да се създаде система за постмаркетингово наблюдение“, каза директорът на Дирекция „Лекарствени продукти, медицински изделия и контрол по предписване и отпускане“ на НЗОК д-р Галя Кондева.

Проф. Золтан Кало от университет „Йотвос Лоранд“ - Будапеща заяви, че „основната ни цел трябва да бъде повишаване на здравния статус на населението. Когато говорим за биоподобните медикаменти, трябва да се фокусираме върху ползите за здравето осигуряване и създаването на устойчивост на цялата здравна система.“

Към момента в Европейския съюз са одобрени около 40 биоподобни лекарствени продукти

Най-много регистрирани в Германия - 22 бр., Франция - 15, последвани от Чехия - 14, Финландия, Белгия и Хърватия с 13. За сравнение в България са регистрирани 11 биоподобни търговски наименования. Използването им намалява значително разходите за лечение. Статистиката сочи, че от 2006 до 2016 г. в Европейския съюз са спестени около 1,5 млрд. евро от въвеждането на биоподобни лекарствени продукти, като за следващите 4 години (от 2016 до 2020 година) се очаква спестяванията в Европа и САЩ да достигнат 49 млрд. евро.

1,5 млрд. евро спестени за 10 г. от биоподобни лекарства в ЕС

Дата: 06.12.2017

Източник: skener.news

<http://skener.news/2017/12/06/15-%d0%bc%d0%bb%d1%80%d0%b4-%d0%b5%d0%b2%d1%80%d0%be-%d1%81%d0%bf%d0%b5%d1%81%d1%82%d0%b5%d0%bd%d0%b8-%d0%b7%d0%b0-10-%d0%b3-%d0%be%d1%82-%d0%b1%d0%b8%d0%be%d0%bf%d0%be%d0%b4%d0%be%d0%b1%d0%bd/>

Навлизането на биоподобни лекарства на пазара може да подобри достъпа на пациентите до съвременни терапии при намаляване на разходите за системите на здравеопазване в Европейския съюз, включително и в България. Това стана ясно по време на конференция в Народното събрание: „Биоподобните лекарствени продукти – настояще и бъдеще за устойчиво здравеопазване“, организирана от Българската генерична фармацевтична асоциация (БГ Фарма).

Биоподобните лекарства се използват в ЕС от 2006 г. като алтернатива на биологичните (референтните) медикаменти. За това време обаче са спестени 1,5 млрд. евро, което не е

1113 Sofia

2 G Nikolay Haitov str.

Floor 10, Office 32

t +359 2 865 67 51

f +359 2 865 67 51

g +359 877 102 777

@ pr@prplay.net

w www.prlay.net



особено внушителна сума на фона на разходите за лекарства. Все пак през следващите 4 години се очаква спестяванията в Европа и САЩ да достигнат 49 млрд. евро.

За последните 10 години е натрупан почти 100% от клиничния опит, свързан с употребата на биоподобни лекарства, като общата продължителност на лечението на пациентите е над 700 млн. дни. Към момента в Европейския съюз са одобрени около 40 биоподобни продукта. Най-много регистрирани биоподобни търговски наименования има в Германия – 22 броя, Франция – 15, Чехия – 14, Финландия, Белгия и Хърватия – 13. У нас са регистрирани 11 биоподобни търговски наименования.

Биоподобните лекарства са възможно най-близки или подобни на вече съществуващите биологични (референтни лекарства), които са показали клинична еквивалентност по отношение на профила на ефикасност и безопасност. Те са нови биологични продукти, подобни и много близки по идентичност, на вече разрешени за употреба медикаменти. Биоподобните медикаменти обаче не са абсолютни копия на референтния продукт, както е при генеричните лекарства, които имат проста химична структура и се приемат за идентични с референтното лекарство. Активната субстанция на биоподобното и биологичното лекарство е една и съща, но може да съществуват някои различия във връзка със сложността на процесите на производство.

Участниците в конференцията се обединиха около тезата, че за да се осигури навременен достъп на повече пациенти, които имат нужда от съвременно лечение, е важно да има държавна политика, насочена към подобряване информираността на медицинските специалисти и пациентите относно качеството, безопасността и ефикасността на биоподобните лекарства и насърчаване на използването им. Все още обаче няма категорични доказателства, че преминаването от биологична терапия към биоподобна е напълно ефикасно и безопасно за всички пациенти.

40 биоподобни лекарства са одобрени в ЕС

Дата: 07.12.2017 10:13

Източник: www.puls.bg

http://www.puls.bg/health/news/news_29518.html

Около 40 биоподобни лекарствени продукти са одобрени към момента в Европейския съюз. Най-много регистрирани биоподобни търговски наименования има в Германия - 22 , а във Франция те са 15. Следват ги държави като Чехия с 14 броя, Финландия, Белгия и Хърватия с 13. У нас регистрираните биоподобни търговски наименования са 11. Това стана ясно по време на конференция в Народното събрание, посветена на биоподобните продукти. Тя бе организирана от Българската генерична фармацевтична асоциация (БГФарМА) и Лекарства за Европа.

Присъстващите на събитието обсъдиха основните политики и практики за оптимизиране на социалните ползи от прилагането на биоподобни лекарствени продукти, навлизането им на европейския пазар, тяхното ценообразуване и реимбурсиране на биоподобните лекарствени продукти и други.

Статистиката показва, че биоподобните лекарства се използват в Европейския съюз от 2006 г. като алтернатива на референтните лекарствени продукти. Само за последните 10 години в страните от Европейския съюз е натрупан почти 100% от клиничния опит, свързан с употребата на биоподобни лекарства. Над 700 млн. дни е общата продължителност на лечението на пациентите. По данни за 2016 г. продажбите на 9 от 10 биоподобни лекарства се реализират в Европейския съюз.

1113 Sofia

2 G Nikolay Haitov str.

Floor 10, Office 32

t +359 2 865 67 51

f +359 2 865 67 51

g +359 877 102 777

@ pr@prplay.net

w www.prlay.net



Достъпът на пациентите до съвременни терапии може да се подобри чрез биоподобните лекарства, освен това ще намалят разходите за системите на здравеопазване в Европейския съюз, включително и в нашата страна, посочиха експерти. От 2006 до 2016 г. в Европейския съюз са спестени около 1,5 млрд. евро от въвеждането на биоподобни лекарствени продукти. Очаква се до 2020 г. спестяванията в Европа и САЩ да достигнат 49 млрд. евро.

За да се осигури навременен достъп на повече пациенти, които имат нужда от съвременно лечение, е важно да има държавна политика, насочена към подобряване информираността на медицинските специалисти и пациентите относно качеството, безопасността и ефикасността на биоподобните лекарства и насърчаване на използването им. Около тази теза се обединиха участниците в конференцията.

Биоподобните лекарства са възможно най-близки или подобни на вече съществуващи биологични лекарства (референтни лекарства), които са показали клинична еквивалентност по отношение на профила на ефикасност и безопасност. Те са нови биологични продукти, подобни и много близки по идентичност, на вече разрешени за употреба медикаменти.

Експерти: Да се проследи ефикасността на биоподобните лекарства и дългосрочната им безопасност / Според пациенти биоподобните препарати трябва да се изписват по медицински, а не по икономически причини

Дата: 06.12.2017

Източник: credoweb

<https://www.credoweb.bg/publication/105300/eksperti-da-se-prosledi-efikasnostta-na-biopodobnite-lekarstva-i-dalgosrochnata-im-bezopasnost>

Необходимо е създаването на подробно фармако-терапевтично ръководство за употребата на биоподобните медикаменти в България. Около това се обединиха участниците в кръгла маса на тема "Биоподобните лекарствени продукти - настояще и бъдеще за устойчиво здравеопазване". Форумът се проведе на 6 декември 2017 г. в Народното събрание под патронажа на Комисията по здравеопазване.

Председателят на Националния съвет по цени и реимбурсиране проф. Николай Данчев отбеляза, че в момента в Европа има 40 разрешени за употреба биоподобни лекарства. Той напомни, че това не са генерици на биотехнологичните медикаменти. По думите му става въпрос за препарати с утвърдена клетъчна линия и подобен производствен процес, като по същество биологичната субстанция е същата, въпреки че може да има малки разлики с оригинала, дължащи се на техните сложни производствени методики. Поради тази причина той препоръча здравните власти в България да изработят стратегия за изписването им. Нужно е също така актуализиране на фармако-терапевтичните ръководства, проследяване на ефективността от лечението и мониториране на дългосрочната безопасност на лекарствата.

Подобно мнение израни и изпълнителният директор на Изпълнителната агенция по лекарствата доц. Асена Стоименова. Тя каза, че е необходима актуализация на фармако-терапевтичните ръководства и посочи нуждата от стратегия за осигуряване на достъп до биоподобните лекарства. Тя коментира, че щом Европейската агенция по лекарствата (ЕМА) е одобрила тези препарати, значи те са качествени, ефикасни и безопасни.

Необходима е дискусия за икономическата полза от употребата на биоподобни медикаменти. Това заяви директора на лекарствената дирекция в НЗОК д-р Гая

1113 Sofia

2 G Nikolay Haitov str.

Floor 10, Office 32

t +359 2 865 67 51

f +359 2 865 67 51

g +359 877 102 777

@ pr@prplay.net

w www.prlay.net



Кондева. Тя отбеляза, че касата заплаща биоподобни продукти за шест групи заболявания, сред които диабет тип 1, ревматоиден артрит и онкологични болести. По думите ѝ разходите за тях са много по-ниски в сравнение с биологичните продукти. От дадените от нея примери стана ясно, че за един лечебен курс с биологично лекарство НЗОК заплаща между 7 000 и 22 000 лв. В същото време лечението с някои биоподобни препарати струва няколко десетки лева.

Притесняваме се, че през годините пациентите бяха принудени от държавата да се лекуват с лекарства, изписвани по икономически причини, а не по медицински. Това каза председателят на Федерация „Български пациентски форум“ Иван Димитров, като изрази надежда това да не се случва отново. Той отправи апел към политиците да не се заменя автоматично терапията на пациентите. Според него това трябва да се преценява от лекарите, според нуждата на пациента, а не според финансовото състояние на НЗОК.

Биоподобните лекарства са възможно най-близки или подобни на вече съществуващи биологични лекарства (референтни лекарства), които са показали клинична еквивалентност по отношение на профила на ефикасност и безопасност. Те са нови биологични продукти, подобни и много близки по идентичност, на вече разрешени за употреба медикаменти. Биоподобните лекарствени продукти не са абсолютни копия на референтния продукт, както е при генеричните лекарства, които имат проста химична структура и се приемат за идентични с референтното лекарство. Активната субстанция на биоподобното и референтното лекарство е една и съща, но може да съществуват някои различия във връзка със сложността на процесите на производство.

В процеса на одобрение биоподобните лекарства преминават през прецизна научна оценка преди пускането им на пазара, за да се гарантира, че когато се използват според терапевтичните ръководства за одобрените показания, те ще бъдат толкова безопасни и ефективни, колкото и референтното лекарство. При тяхното производство се спазват строги изисквания за качество, като се използват най-модерни методи, а производствените съоръжения са предмет на инспекции подобно на съоръженията за всички останали биологични лекарства.

Биоподобните лекарства се използват в Европейския съюз от 2006 г. като алтернатива на референтните лекарствени продукти. За последните 10 години в страните от Европейския съюз е натрупан почти 100% от клиничния опит, свързан с употребата на биоподобни лекарства, като общата продължителност на лечението на пациентите е над 700 млн. дни. По данни за 2016 г. продажбите на 9 от 10 биоподобни лекарства се реализират в Европейския съюз.

Към момента в Европейския съюз са одобрени около 40 биоподобни лекарствени продукти. Най-много регистрирани биоподобни търговски наименования има в Германия - 22 бр., Франция - 15 бр., последвани от Чехия - 14 бр., Финландия, Белгия и Хърватия с 13 бр. За сравнение в България са регистрирани 11 биоподобни търговски наименования.

Биоподобните лекарства подобряват достъпа на пациентите до съвременни терапии

Дата: 06.12.2017 17:22

Източник: www.dnesplus.bg

<http://www.dnesplus.bg/News.aspx?n=821180>

1113 Sofia

2 G Nikolay Haitov str.

Floor 10, Office 32

t +359 2 865 67 51

f +359 2 865 67 51

g +359 877 102 777

@pr@prplay.net

w www.prlay.net



Консенсус между индустрията и пациентите. За това настоя председателят на здравната комисия в парламента Даниела Дариткова по време на дискусия за предимствата от биоподобни лекарства, която се проведе в Народното събрание.

По думите ѝ тези лекарства могат да доведат до устойчивост на българската здравна система.

В България работят 10% от заетите в генеричната индустрия в Европа, заяви Явор Костов от Българската генерична фармацевтична асоциация. Времето на биоподобните лекарства, както в България, така и в Европа отдавна е настъпило, смята той. Според Костов навлизането на подобни медикаменти ще е полезно, както за пациентите, така и за здравната система.

Биоподобните лекарства са възможно най-близки или подобни на вече съществуващи биологични лекарства, които са показали клинична еквивалентност по отношение на профила на ефикасност и безопасност.

Те са нови биологични продукти, подобни и много близки по идентичност, но вече разрешени за употреба медикаменти. Биоподобните лекарствени продукти не са абсолютни копия на референтния продукт, както е при генеричните лекарства, които имат проста химична структура и се приемат за идентично с референтното лекарство. Активната субстанция на биоподобното и референтното лекарство е една и съща, но може да съществуват някои различия във връзка със сложността на процесите на производство.

В процеса на одобрение биоподобните лекарства преминават през прецизна научна оценка преди пускането им на пазара, за да се гарантира, че когато се използват според терапевтичните ръководства за одобрените показания, те ще бъдат толкова безопасни и ефективни, колкото е и референтното лекарство.

При тяхното производство се спазват строги изисквания за качество като се използват най-модерни методи, а производствените съоръжения са предмет на инспекции подобно на съоръженията за всички останали биологични лекарства.

Според представени данни от Адриан Ван ден Ховен - генерален директор на Лекарства за Европа, биоподобните лекарства се използват в ЕС от 2006 като алтернатива на референтните лекарствени продукти. За последните десет години в страните от общността е натрупан почти 100% от клиничния опит, свързан с употребата на биоподобни лекарства, като общата продължителност на лечението на пациентите е над 700 милиона дни.

По данни за 2016 продажбите на 9 от 10 биоподобни лекарства се реализират в ЕС. Към момента в ЕС са одобрени около 40 биоподобни лекарствени продукти.

Най-много регистрирани биоподобни наименования има в Германия-22 продукта, Франция-15, Чехия-14 броя, Финландия, Белгия и Хърватия с 13 броя. За сравнение в България са регистрирани 11 биоподобни търговски наименования.

Биоподобните лекарства могат да подобрят достъпа на пациентите до съвременни терапии, категорични са експертите. Освен това те намаляват разходите за здравните системи.

От 2006 до 2016 в ЕС са спестени около 1,5 милиарда евро от въвеждането на биоподобни лекарства. За следващите 4 години се очаква спестяванията в ЕС и САЩ да достигнат 49 милиарда евро.

Народното събрание ще бъде домакин на конференция на тема „Биоподобните лекарствени продукти - настояще и бъдеще за устойчиво здравеопазване“

1113 Sofia

2 G Nikolay Haitov str.

Floor 10, Office 32

t +359 2 865 67 51

f +359 2 865 67 51

g +359 877 102 777

@ pr@prplay.net

w www.prlay.net



Дата: 06.12.2017 08:00

Източник: www.focus-news.net

<http://www.focus-news.net/news/2017/12/06/2464330/narodnoto-sabranie-shte-bade-domakin-na-konferentsiya-na-tema-biopodobnite-lekarstveni-produkti-nastoyashte-i-badeshte-za-ustoychivo-zdraveopazvane.html>

Народното събрание ще бъде домакин на конференция на тема „Биоподобните лекарствени продукти - настояще и бъдеще за устойчиво здравеопазване“. Това съобщиха от пресцентъра на Народното събрание. Форумът, който е под патронажа на парламентарната Комисия по здравеопазването, ще започне в 14.30 часа днес в зала „Изток“ на Народното събрание. Конференцията е организирана от Българската генерична фармацевтична асоциация (БГФарМА) и Лекарства за Европа (Европейската асоциация за генерични и биоподобни лекарства).

Участниците в конференцията ще обсъдят политики за увеличаване на социалните ползи от прилагането на биоподобни лекарствени продукти, тяхното навлизане на европейския пазар, ценообразуването и реимбурсирането на биоподобните лекарствени продукти, както и ролята им за здравната система.

Във форума ще участват председателят на Комисията по здравеопазването д-р Даниела Дариткова, председателят на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствени продукти проф. д-р Николай Данчев, председателят на Консорциума на Международната асоциация по фармакоикономика за Централна и Източна Европа проф. Генка Петрова, директорът на дирекция „Лекарствени продукти, медицински изделия и контрол по предписване и отпускане“ към Националната здравноосигурителна каса д-р Галя Кондева, изпълнителният директор на Изпълнителната агенция по лекарствата доц. Асена Стоименова и др. На конференцията са поканени представители на държавните институции, на съсловните организации в сферата на здравеопазването, на професионални и пациентски организации, водещи български медицински специалисти и експерти.

НС ще бъде домакин на конференция на тема "Биоподобните лекарствени продукти"

Дата: 06.12.2017 09:23

Източник: www.news.bg

<http://news.data.bg/2/bulgaria/914667/%D0%BD%D1%81-%D1%89%D0%B5-%D0%B1%D1%8A%D0%B4%D0%B5-%D0%B4%D0%BE%D0%BC%D0%B0%D0%BA%D0%B8%D0%BD-%D0%BD%D0%B0-%D0%BA%D0%BE%D0%BD%D1%84%D0%B5%D1%80%D0%B5%D0%BD%D1%86%D0%B8%D1%8F-%D0%BD%D0%B0-%D1%82%D0%B5%D0%BC%D0%B0-%D0%B1%D0%B8%D0%BE%D0%BF%D0%BE%D0%B4%D0%BE%D0%B1%D0%BD%D0%B8%D1%82%D0%B5-%D0%BB%D0%B5%D0%BA%D0%B0%D1%80%D1%81%D1%82%D0%B2%D0%B5%D0%BD%D0%B8-%D0%BF%D1%80%D0%BE%D0%B4%D1%83%D0%BA%D1%82%D0%B8>

Народното събрание ще бъде домакин на конференция на тема „Биоподобните лекарствени продукти - настояще и бъдеще за устойчиво здравеопазване“.

Това съобщиха от пресцентъра на Народното събрание. Форумът, който е под патронажа на парламентарната Комисия по здравеопазването, ще започне в 14.30 часа днес в зала „Изток“ на Народното събрание. Конференцията е организирана от Българската генерична фармацевтична асоциация (БГФарМА) и Лекарства за Европа (Европейската асоциация за генерични и биоподобни лекарства).

1113 Sofia

2 G Nikolay Haitov str.

Floor 10, Office 32

t +359 2 865 67 51

f +359 2 865 67 51

g +359 877 102 777

@ pr@prplay.net

w www.prlay.net



Участниците в конференцията ще обсъдят политики за увеличаване на социалните ползи от прилагането на биоподобни лекарствени продукти, тяхното навлизане на европейския пазар, ценообразуването и реимбурсирането на биоподобните лекарствени продукти, както и ролята им за здравната система.

Във форума ще участват председателят на Комисията по здравеопазването д-р Даниела Дариткова, председателят на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствени продукти проф. д-р Николай Данчев, председателят на Консорциума на Международната асоциация по фармакоикономика за Централна и Източна Европа проф. Генка Петрова, директорът на дирекция „Лекарствени продукти, медицински изделия и контрол по предписване и отпускане“ към Националната здравноосигурителна каса д-р Галя Кондева, изпълнителният директор на Изпълнителната агенция по лекарствата доц. Асена Стоименова и др. На конференцията са поканени представители на държавните институции, на съсловните организации в сферата на здравеопазването, на професионални и пациентски организации, водещи български медицински специалисти и експерти.

НС ще бъде домакин на конференция на тема "Биоподобните лекарствени продукти"

Дата: 06.12.2017 07:46

Източник: www.novini.bg

<https://www.novini.bg/news/458448-%D0%BD%D1%81-%D1%89%D0%B5-%D0%B1%D1%8A%D0%B4%D0%B5-%D0%B4%D0%BE%D0%BC%D0%B0%D0%BA%D0%B8%D0%BD-%D0%BD%D0%B0-%D0%BA%D0%BE%D0%BD%D1%84%D0%B5%D1%80%D0%B5%D0%BD%D1%86%D0%B8%D1%8F-%D0%BD%D0%B0-%D1%82%D0%B5%D0%BC%D0%B0-%D0%B1%D0%B8%D0%BE%D0%BF%D0%BE%D0%B4%D0%BE%D0%B1%D0%BD%D0%B8%D1%82%D0%B5-%D0%BB%D0%B5%D0%BA%D0%B0%D1%80%D1%81%D1%82%D0%B2%D0%B5%D0%BD%D0%B8-%D0%BF%D1%80%D0%BE%D0%B4%D1%83%D0%BA%D1%82%D0%B8.html>

Това съобщиха от пресцентъра на Народното събрание. Форумът, който е под патронажа на парламентарната Комисия по здравеопазването, ще започне в 14.30 часа днес в зала „Изток” на Народното събрание. Конференцията е организирана от Българската генерична фармацевтична асоциация (БГФарМА) и Лекарства за Европа (Европейската асоциация за генерични и биоподобни лекарства).

Участниците в конференцията ще обсъдят политики за увеличаване на социалните ползи от прилагането на биоподобни лекарствени продукти, тяхното навлизане на европейския пазар, ценообразуването и реимбурсирането на биоподобните лекарствени продукти, както и ролята им за здравната система.

Във форума ще участват председателят на Комисията по здравеопазването д-р Даниела Дариткова, председателят на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствени продукти проф. д-р Николай Данчев, председателят на Консорциума на Международната асоциация по фармакоикономика за Централна и Източна Европа проф. Генка Петрова, директорът на дирекция „Лекарствени продукти, медицински изделия и контрол по предписване и отпускане“ към Националната здравноосигурителна каса д-р Галя Кондева, изпълнителният директор на Изпълнителната агенция по лекарствата доц. Асена Стоименова и др. На конференцията са поканени представители на държавните институции, на съсловните

1113 Sofia

2 G Nikolay Haitov str.

Floor 10, Office 32

t +359 2 865 67 51

f +359 2 865 67 51

g +359 877 102 777

@ pr@prplay.net

w www.prlay.net



организации в сферата на здравеопазването, на професионални и пациентски организации, водещи български медицински специалисти и експерти.

Конференция за биоподобните лекарствени продукти в парламента

Дата: 07.12.2017 10:07

Източник: www.3e-news.net

http://3e-news.net/%D0%B1%D1%8A%D0%BB%D0%B3%D0%B0%D1%80%D0%B8%D1%8F/%D0%BA%D0%BE%D0%BD%D1%84%D0%B5%D1%80%D0%B5%D0%BD%D1%86%D0%B8%D1%8F-%D0%B7%D0%B0-%D0%B1%D0%B8%D0%BE%D0%BF%D0%BE%D0%B4%D0%BE%D0%B1%D0%BD%D0%B8%D1%82%D0%B5-%D0%BB%D0%B5%D0%BA%D0%B0%D1%80%D1%81%D1%82%D0%B2%D0%B5%D0%BD%D0%B8-%D0%BF%D1%80%D0%BE%D0%B4%D1%83%D0%BA%D1%82%D0%B8-%D0%B2-%D0%BF%D0%B0%D1%80%D0%BB%D0%B0%D0%BC%D0%B5%D0%BD%D1%82%D0%B0_58105

Народното събрание ще бъде домакин на конференция на тема „Биоподобните лекарствени продукти - настояще и бъдеще за устойчиво здравеопазване“, събщи БГНЕС. Форумът, който е под патронажа на парламентарната Комисия по здравеопазването, ще започне в 14.30 часа днес в зала „Изток” на Народното събрание, съобщи от пресцентъра на парламента. Конференцията е организирана от Българската генерична фармацевтична асоциация (БГФарМА) и Лекарства за Европа (Европейската асоциация за генерични и биоподобни лекарства).

Участниците в конференцията ще обсъдят политики за увеличаване на социалните ползи от прилагането на биоподобни лекарствени продукти, тяхното навлизане на европейския пазар, ценообразуването и реимбурсирането на биоподобните лекарствени продукти, както и ролята им за здравната система.

Във форума ще участват председателят на Комисията по здравеопазването д-р Даниела Дариткова, председателят на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствени продукти проф. д-р Николай Данчев, председателят на Консорциума на Международната асоциация по фармакоикономика за Централна и Източна Европа проф. Генка Петрова, директорът на дирекция „Лекарствени продукти, медицински изделия и контрол по предписване и отпускане“ към Националната здравноосигурителна каса д-р Галя Кондева, изпълнителният директор на Изпълнителната агенция по лекарствата доц. Асена Стоименова и др. На конференцията са поканени представители на държавните институции, на съсловните организации в сферата на здравеопазването, на професионални и пациентски организации, водещи български медицински специалисти и експерти.

Конференция: „Биоподобните лекарствени продукти - настояще и бъдеще за устойчиво здравеопазване“

Дата: 05.12.2017

Източник: [redmedia.bg](http://www.redmedia.bg)

<http://www.redmedia.bg/statii/konferentsiya-biopodobnite-lekarstveni-produkti-nastoyashte-i-badeshte-za-ustoychivo-zdraveopazvane-4026>

На 06.12.2017 г., сряда, от 14:30 ч., в зала Изток на Народното събрание под патронажа на Комисията по здравеопазването ще се проведе конференция на тема: „Биоподобните лекарствени продукти - настояще и бъдеще за устойчиво здравеопазване“.

1113 Sofia

2 G Nikolay Haitov str.

Floor 10, Office 32

t +359 2 865 67 51

f +359 2 865 67 51

g +359 877 102 777

@ pr@prplay.net

w www.prlay.net



Организатори са Българската генерична фармацевтична асоциация (БГФарМА) и Лекарства за Европа.

На форума ще бъдат обсъдени политики и практики за оптимизиране на социалните ползи от прилагането на биоподобни лекарствени продукти, навлизането им на европейския пазар, ценообразуването и реимбурсирането на биоподобните лекарствени продукти, ролята им за здравната система и др.

В конференцията ще участват: д-р Даниела Дариткова, председател на Комисията по здравеопазването към 44-тото Народно събрание; г-н Адриан Ван ден Ховен, генерален директор на Лекарства за Европа; д-р Явор Костов, зам.- председател на БГФарМА; проф. д-р Николай Данчев, председател на Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствени продукти; проф. Генка Петрова, председател на Консорциума на Международната асоциация по фармакоикономика за Централна и Източна Европа; д-р Галя Кондева, директор на дирекция „Лекарствени продукти, медицински изделия и контрол по предписване и отпускане“ към Националната здравноосигурителна каса; доц. Асена Стоименова, изпълнителен директор на Изпълнителната агенция по лекарствата и проф. Золтан Кало от Университет „Йотвос Лоранд“ - Будапеща.

На събитието са поканени представители на държавните институции, на съсловните организации в сферата на здравеопазването, на професионални и пациентски организации, водещи български медицински специалисти и експерти.

1113 Sofia
2 G Nikolay Haitov str.
Floor 10, Office 32

t +359 2 865 67 51
f +359 2 865 67 51
g +359 877 102 777

@ pr@prplay.net
w www.prlay.net