

Informacija o potrebi formiranja Tima za praćenje i realizaciju aktivnosti u suzbijanju prometa falsifikovanih lijekova

U cilju zaštite javnog zdravlja Savjet Evrope je krajem 2010. godine u Strazburu usvojio Mediccrime konvenciju, dokument kojim se falsifikovanje lijekova i medicinskih proizvoda, kao i njihova proizvodnja i stavljanje na tržiste bez potrebnog odobrenja ili usklađenosti sa bezbjednosnim zahtjevima prvi put na međunarodnom nivou definišu kao krivična djela. U oktobru 2011. godine Savjet Evrope otvorio je za potpisivanje pomenutu konvenciju kojom se omogućava da se u međunarodnu mrežu povežu zdravstvene, policijske i carinske vlasti država potpisnica, imajući u vidu izuzetan značaj saradnje i razmjene informacija o prisutnosti ovih proizvoda na određenim tržistima u svijetu.

Prema procjenama nadležnih međunarodnih tijela, globalna ilegalna industrija falsifikovanih lijekova vrijedi od 75 do čak 200 milijardi dolara, dok se procjenjuje da je čak 10% lijekova u prometu na svjetskom nivou lažno. Imajući u vidu i dominantno prekograničnu prirodu ovih djela, jasno je da je međunarodna saradnja i konstantno unapređivanje kapaciteta i znanja odgovornih lica pravi put ka uspjehu u kontinuiranoj borbi protiv ove počasti modernog doba.

Crna Gora je spremna da se na organizovan i sistemski način, a u skladu sa evropskim propisima i standardima, suprotstavi ovom međunarodnom kriminalu, pa je u vezi sa tim preduzeto niz aktivnosti sa ciljem potpisivanja i ratifikacije Mediccrime konvencije. Konkretno, u junu 2014. godine u Agenciji za lijekove i medicinska sredstva je održan skup o borbi protiv falsifikovanih lijekova koji je, osim predstavnika CALIMS-a, okupio predstavnike Uprave carina, Uprave policije, Uprave za inspekcijske poslove, Veterinarske uprave i Zavoda za intelektualnu svojinu. U skladu sa zaključcima skupa krenulo se u proces formiranja tima za borbu protiv falsifikovanih lijekova i sive ekonomije u toj oblasti. Kako se jedan od najznačajnijih zaključaka odnosio na formiranje mreže kontakt osoba koje će se baviti ovom problematikom, tako su sve navedene institucije imenovale svoje predstavnike. Važno je istaći da će među njima, predstavnik CALIMS biti imenovan kao nacionalni predstavnik u tijelu Savjeta Evrope, Evropskom direktoratu za kvalitet lijekova (EDQM) i uzeti učešća u njegovom radu.

Nadalje, u septembru 2015. godine održan je prvi radni sastanak članova pomenute mreže na kojem je usaglašen prijedlog Poslovnika o radu Tima za praćenje i realizaciju aktivnosti u suzbijanju prometa falsifikovanih lijekova, i razmatrani dalji koraci ka institucionalizaciji.

Dodatno, u Agenciji je u toku proces formiranja laboratorije specifičnih analitičkih tehnika koje će se koristiti za redovnu kontrolu kvaliteta, za efikasni skrining i kontrolu u skladu sa najnovijim smjernicama Evropske unije u borbi protiv falsifikovanih ljekova. Razvijanjem ovih tehnika CALIMS želi da se pozicionira i u regionu, jer zemlje u okruženju nijesu razvijale ove tehnike u svojim laboratorijama, a u cilju podizanja kvaliteta ispitivanja na nivou regionala sa kojima Crna Gora tradicionalno dijeli tržište ljekova.

Navedene preduzete aktivnosti treba da doprinesu da teritorija Crne Gore bude prepoznata po prisustvu kvalitetnih, bezbjednih i efikasnih ljekova. U tom smislu Ministarstvo zdravlja će formirati multisektorski Tim sastavljen od predstavnika brojnih institucija iz sistema kako bi odgovorili problemima rješavanja problematike falsifikovanih ljekova.

PREDLOG ZAKLJUČAKA

1. Vlada Crne Gore je na sjednici _____ 2017.godine razmotrila i usvojila Informaciju o potrebi formiranja tima za praćenje i realizaciju aktivnosti u suzbijanju prometa falsifikovanih ljekova.
2. Zadužuje se Ministarstvo zdravlja da formira Tim za praćenje i realizaciju aktivnosti u suzbijanju prometa falsifikovanih ljekova.