



IZBA GOSPODARCZA
„FARMACJA POLSKA”

Warszawa, dnia 18 grudnia 2017r.

Pan
MATEUSZ MORAWIECKI
Prezes Rady Ministrów
Minister Rozwoju i Finansów

L.dz.1075-2017

Szanowny Panie Premierze,

W związku z trwającymi obecnie pracami nad projektem Ustawy o jawności życia publicznego (ostatnia opublikowana wersja projektu nosi datę 12 grudnia b.r.), uprzejmie prosimy o przyjęcie poniższego stanowiska Izby Gospodarczej „FARMACJA POLSKA”.

Na wstępie pragniemy wyrazić pełne poparcie reprezentowanego przez nas przemysłu farmaceutycznego dla idei transparentności w działaniach publicznych; firmy farmaceutyczne od dawna wdrażają w swoich przedsiębiorstwach systemy compliance i stosują najwyższe standardy etyczne.

Przyjeliśmy z zadowoleniem, że projekt powyższej ustawy był od początku konsultowany ze stroną społeczną, bo mogliśmy jako przedstawiciele branży farmaceutycznej brać aktywny udział w pracach nad tą regulacją.

W toku dotychczasowych konsultacji publicznych, a także w trakcie dwóch konferencji uzgodnieniowych zgłosiliśmy kilka uwag, które miały w naszym przekonaniu uściślić lub poprawić zapisy ustawy. Z dużą satysfakcją przyjęliśmy, że niektóre z tych uwag zostały przez autorów przyjęte, w szczególności zmiany w artykułach 66 i 70 projektu są kierunkowo zgodne z naszymi wnioskami.

Autorzy ustawy nie uwzględnili jednak najważniejszego postulatu, zgłaszanego przez liczne organizacje reprezentujące przedsiębiorców z sektora farmaceutycznego, w tym Izby Gospodarczej „FARMACJA POLSKA”, **dotyczącego planowanego w projekcie wyłączenia ochrony tajemnicy przedsiębiorstwa w sprawach refundacyjnych.**

Artykuł 8 ust. 2 punkt 4) g) projektu Ustawy stanowi, że ograniczenie prawa dostępu do informacji publicznej, z uwagi na tajemnicę przedsiębiorstwa, nie dotyczy postępowań prowadzonych na podstawie przepisów Ustawy z 12 maja 2011 roku o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych.

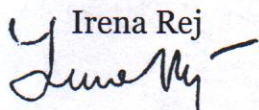
Pragniemy zwrócić uwagę, że przepis ten może w praktyczne uniemożliwić kontynuowanie refundacji niektórych preparatów obecnie dostępnych dla polskich pacjentów. Utrwaloną bowiem praktyką (nie tylko w Polsce) jest zawieranie w toku prowadzonego postępowania refundacyjnego tzw. instrumentów dzielenia ryzyka – umów pomiędzy wnioskodawcą (firmą farmaceutyczną) a płatnikiem (Ministrem Zdrowia), na mocy których wnioskodawca współuczestniczy w kosztach refundacji lub w ryzyku związanym z refundacją.

Co najistotniejsze, treść instrumentów dzielenia ryzyka jest poufna; wynika to nie tylko z utrwalonej w Polsce i innych krajach Unii Europejskiej praktyki, ale wprost z treści tych instrumentów. Zasady współponoszenia przez wnioskodawców kosztów i ryzyk związanych z refundacją stanowią istotne informacje handlowe i są traktowane przez firmy farmaceutyczne jako ściśle poufne (czyli właśnie jako tajemnica przedsiębiorstwa).

W związku z tym **istnieje realna groźba wycofania niektórych leków z refundacji, na skutek ustawowego (w Ustawie o jawności życia publicznego) wyłączenia poufności treści instrumentów dzielenia ryzyka jako załączników do decyzji refundacyjnych.**

W świetle zaplanowanych na dzień 20 grudnia br. konsultacji międzyresortowych uprzejmie prosimy Pana Premiera o interwencję w tej sprawie.

Z wyrazami szacunku,

Irena Rej


Prezes Zarządu Izby Gospodarczej
„FARMACJA POLSKA”

Do wiadomości:

1. Ministerstwo Zdrowia
2. Ministerstwo Cyfryzacji
3. Ministerstwo Sprawiedliwości
4. Ministerstwo Spraw Wewnętrznych i Administracji
5. Rządowe Centrum Legislacji
6. Koordynator Służb Specjalnych