

Οι χρόνιες ασθένειες αυξάνουν τη χρήση γενοσήμων

 [iatronet.gr/article/117305/oi-hronies-astheneies-ayxanoyn-thn-hrhsh-genoshmon](https://www.iatronet.gr/article/117305/oi-hronies-astheneies-ayxanoyn-thn-hrhsh-genoshmon)

Δέσποινα Καραγιαννοπούλου

22 Ιουνίου 2023

Πέμπτη, 22 Ιουνίου 2023, 08:00

Τροποποίηση: 22/06/2023, 08:00

Δέσποινα Καραγιαννοπούλου

Επιχειρηματικό Ρεπορτάζ Υγείας

Το μέγεθος της παγκόσμιας αγοράς Γενοσήμων Φαρμάκων υπολογίστηκε σε **335,65 δισ. δολάρια το 2022 και προβλέπεται να φτάσει τα 582,76 δισ. δολάρια το 2030, σημειώνοντας αύξηση 7,06% για την περίοδο πρόβλεψης μεταξύ 2023 και 2030.**

Οι περισσότεροι ασθενείς με χρόνιες ασθένειες, η γήρανση του πληθυσμού, οι τεχνολογικές εξελίξεις, οι κυβερνητικές πρωτοβουλίες αλλά και το αυξανόμενο κόστος υγειονομικής περίθαλψης είναι οι παράγοντες που αναμένεται να ενισχύσουν τη ζήτηση για γενόσημα φάρμακα. Την ίδια στιγμή, καθώς οι **πατέντες των επώνυμων φαρμάκων λήγουν**, η παγκόσμια αγορά γενοσήμων φαρμάκων αναμένεται ότι θα επεκταθεί πιο γρήγορα, ενώ σε αυτό θα συμβάλλουν και οι **ευνοϊκές πολιτικές σε διάφορες χώρες που στοχεύουν στη μείωση του συνολικού κόστους υγειονομικής περίθαλψης και στην ελαχιστοποίηση της εξάπλωσης των χρόνιων ασθενειών.** Ωστόσο, παράγοντες όπως οι αυστηροί κανονισμοί, τα ζητήματα ποιότητας και το μειωμένο περιθώριο κέρδους μπορεί να επιβραδύνουν την ανάπτυξη της παγκόσμιας αγοράς γενοσήμων φαρμάκων.

Αυξανόμενος επιπολασμός χρόνιων παθήσεων και γηριατρικός πληθυσμός

Ο αυξανόμενος επιπολασμός των χρόνιων νοσημάτων και η αύξηση του πληθυσμού της Τρίτης Ηλικίας έχουν ουσιαστικό αντίκτυπο στην παγκόσμια αγορά των γενοσήμων φαρμάκων. **Χρόνιες ασθένειες, όπως καρδιαγγειακές παθήσεις, νευρολογικές παθήσεις, διαβήτης και αναπνευστικές παθήσεις** γίνονται όλο και πιο κοινές παγκοσμίως λόγω πολλών παραγόντων, συμπεριλαμβανομένων των αλλαγών στον τρόπο ζωής, της γήρανσης του πληθυσμού και των περιβαλλοντικών παραγόντων. **Μέχρι το 2060, υπολογίζεται ότι 48 εκατομμύρια άτομα (47% όλων των θανάτων παγκοσμίως) θα χάσουν τη ζωή τους λόγω σοβαρών επιπλοκών που σχετίζονται με την υγεία, σημειώνοντας αύξηση 87% από τα 26 εκατομμύρια το 2016. Το 83% αυτών των θανάτων θα σημειωθούν σε χώρες χαμηλού και μεσαίου εισοδήματος.**

Τα καρδιαγγειακά φάρμακα ηγούνται στην αγορά των γενοσήμων

Τα καρδιαγγειακά γενόσημα φάρμακα συνεισέφεραν σχεδόν **το ένα τρίτο του συνολικού μεριδίου αγοράς το 2022**, παγκοσμίως. Σύμφωνα με τον Παγκόσμιο Οργανισμό Υγείας (ΠΟΥ), τα καρδιαγγειακά νοσήματα είναι η κύρια αιτία του παγκόσμιου ποσοστού θνησιμότητας, με σχεδόν **17,9 εκατομμύρια θανάτους ετησίως**. Οι καρδιακές προσβολές και τα εγκεφαλικά ευθύνονται για πάνω από το 80% των θανάτων από καρδιαγγειακά, με περίπου το ένα τρίτο αυτών των θανάτων να συμβαίνουν πρόωρα σε άτομα ηλικίας κάτω των 70 ετών. **Η ανθυγιεινή διατροφή, η σωματική αδράνεια, η κατανάλωση καπνού και η υπερβολική κατανάλωση αλκοόλ είναι οι κύριοι παράγοντες συμπεριφοράς που συμβάλλουν σημαντικά στην καρδιακή νόσο και το εγκεφαλικό.**

Τα από του στόματος φάρμακα είναι η προτιμώμενη οδός χορήγησης

Το τμήμα των γενόσημων φαρμάκων που χορηγούνται από το στόμα καταλάμβανε τα **δύο τρίτα του μεριδίου αγοράς το 2022 παγκοσμίως**. Η από του στόματος χορήγηση προτιμάται έναντι της ενέσιμης λόγω των πολυάριθμων πλεονεκτημάτων της. Αυτά τα οφέλη περιλαμβάνουν την **ασφάλεια, την εύκολη κατάποση, την αποφυγή του πόνου και την ικανότητα να δέχεται ένα ευρύ φάσμα φαρμάκων κ.λπ.**

Κυβερνητικές πρωτοβουλίες

Οι κυβερνήσεις στις ανεπτυγμένες χώρες καταβάλλουν προσπάθειες να μειώσουν το κόστος της υγειονομικής περίθαλψης προωθώντας την παραγωγή γενόσημων φαρμάκων. Στις Ηνωμένες Πολιτείες, η **Υπηρεσία Τροφίμων και Φαρμάκων (FDA)** έχει λάβει διάφορα μέτρα για να επισπεύσει τη διαδικασία έγκρισης για γενόσημα φάρμακα, συμπεριλαμβανομένου του προγράμματος Τροποποιήσεις γενόσημων χρηστών φαρμάκων (GDUFA), το οποίο στοχεύει στην επιτάχυνση της αναθεώρησης των αιτήσεων γενόσημων φαρμάκων. Στην Ευρωπαϊκή Ένωση, ο **Ευρωπαϊκός Οργανισμός Φαρμάκων (EMA)** έχει επίσης εφαρμόσει πρωτοβουλίες για τον εξορθολογισμό της διαδικασίας έγκρισης για γενόσημα φάρμακα, όπως η πρωτοβουλία κοινής χρήσης γενόσημων φαρμάκων, η οποία επιτρέπει σε ρυθμιστικές αρχές από διαφορετικές χώρες να συνεργάζονται για την αξιολόγηση της ασφάλειας και της αποτελεσματικότητας των γενόσημων φαρμάκων.

Τοπία και προοπτικές βασικών παικτών

Στην παγκόσμια αγορά γενοσήμων φαρμάκων κυριαρχούν οι **Viatis, Hikma Pharmaceuticals, Novartis AG, Teva Pharmaceuticals, Sun Pharmaceutical Industries Ltd., Cipla, Dr. Reddy's Laboratories, Lupin** και πολλοί άλλοι.

Τον Μάρτιο του 2023, η MPP (Medicines Patent Pool), ένας οργανισμός δημόσιας υγείας που υποστηρίζεται από τα Ηνωμένα Έθνη, ανακοίνωσε ότι έχει συνάψει συμφωνίες παραχώρησης άδειας με τρεις εταιρείες φαρμάκων - Aurobindo Pharma, Cipla και Viatris - για την κατασκευή γενόσημων παραλλαγών του ViiV Healthcare's φάρμακο για την πρόληψη του HIV, μακράς δράσης. Σύμφωνα με τη συμφωνία, οι οργανισμοί θα παράγουν τη γενόσημη έκδοση του φαρμάκου στην Ινδία, ενώ η Cipla σχεδιάζει επίσης να παράγει το φάρμακο στη Νότια Αφρική.


Ειδήσεις υγείας σήμερα

Παιδιά, θύματα κακοποίησης, καταθέτουν σε χώρους 3 X 3 με κάγκελα

127 φάρμακα σε μακροχρόνια και σημαντική έλλειψη τον Ιούνιο - Τι δείχνουν τα στοιχεία του ΕΟΦ

ΔΕΠΥ ενηλίκων και σχέσεις

Έγκριση FDA για έμφραγμα και εγκεφαλικό επεισόδιο

 healthpharma.gr/pharmacy/kolchikini-egkrisi-fda-gia-to-emfragma-kai-egkefaliko-epeisodio

21 Ιουνίου 2023

Γράφει ο Κοσμάς Ζακυνθινός

Έγκριση FDA ως το πρώτο φάρμακο που στοχεύει στην καρδιαγγειακή φλεγμονή λαμβάνει η κολχικίνη, που χρησιμοποιήθηκε από τους Αιγύπτιους πριν από 35 αιώνες ως φάρμακο και με την πάροδο των αιώνων διαπιστώθηκε πως είναι αποτελεσματική ενάντια σε διάφορες ασθένειες, όπως η ουρική αρθρίτιδα, η υδρωπικία και ο οικογενής μεσογειακός πυρετός.

ΔΩΡΕΑΝ ΕΓΓΡΑΦΗ ΣΤΟ NEWSLETTER

Όπως ανακοίνωσε η παρασκευάστρια εταιρεία Agerha Pharma, με έδρα την Σλοβακία, η Υπηρεσία Τροφίμων και Φαρμάκων Αμερικής (FDA) ενέκρινε τη χαμηλή δόση κολχικίνης ως «την πρώτη αντιφλεγμονώδη αθηροπροστατευτική καρδιαγγειακή θεραπεία».

Όταν το φάρμακο, που φέρει την εμπορική ονομασία Lodoco, συνδυάζεται με στατίνες (δισκίο των 0,5 mg, άπαξ ημερησίως) και μειώνει τον κίνδυνο εγκεφαλικού επεισοδίου, στεφανιαίας επαναγγείωσης, εμφράγματος του μυοκαρδίου και καρδιαγγειακού θανάτου σε ασθενείς με αθηροσκληρωτική νόσο ή με πολλαπλούς παράγοντες κινδύνου για καρδιαγγειακή νόσο.

«Έχει γίνει κατανοητό από καιρό ότι η φλεγμονή καθώς και η υψηλή χοληστερόλη αυξάνουν τους καρδιαγγειακούς κινδύνους», όπως δήλωσε η Antonia Riel-Kollmann, διευθύνουσα σύμβουλος της Agerha.

Μέτρηση βιοδείκτη

Ο Paul Ridker, MD, της Ιατρικής Σχολής του Χάρβαρντ, ο οποίος συνέταξε τη μελέτη, σημείωσε ότι η αγγειακή φλεγμονή συμβάλλει στο σχηματισμό πλάκας. Όπως είπε, η παρουσία φλεγμονής μπορεί να μετρηθεί από τον βιοδείκτη υψηλής ευαισθησίας C-αντιδρώσας πρωτεΐνης (hsCRP).

«Εάν δεν μετράτε την CRP, δεν έχετε ιδέα εάν ο ασθενής έχει αυτό το πρόβλημα. Οι γιατροί πρέπει να αναγνωρίσουν ότι υπάρχει ένα μεγάλο κομμάτι [καρδιοπάθειας] που αγνοούμε συστηματικά», σημείωσε ο κ. Ridker τον περασμένο Μάρτιο στο συνέδριο του Αμερικανικού Κολλεγίου Καρδιολογίας στη Νέα Ορλεάνη.

Η χαμηλής δόση κολχικίνη δεν είναι κατάλληλη για ασθενείς με νεφρική ανεπάρκεια ή σοβαρή νόσο του ήπατος. Επιπλέον, δεν πρέπει να λαμβάνεται μαζί με ορισμένα άλλα φάρμακα (λ.χ. το αντιβιοτικό αζιθρομυκίνη και το αντιμυκητιασικό κετοконаζόλη).

Η έγκριση υποστηρίζεται από μια δοκιμή 5.522 ασθενών με χρόνια στεφανιαία νόσο που λάμβαναν ήδη στατίνες. Το Lodoco βρέθηκε ότι μειώνει τον κίνδυνο εγκεφαλικού και καρδιαγγειακού θανάτου κατά 31% σε σύγκριση με το εικονικό φάρμακο.

Η Agerha σχεδιάζει να κυκλοφορήσει το Lodoco το δεύτερο εξάμηνο του τρέχοντος έτους, δίχως να έχει γίνει σαφής ακόμα η τιμή της θεραπείας.

Η κολχικίνη εξετάστηκε για πρώτη φορά ως πιθανό φάρμακο για καρδιακές παθήσεις πριν από μια δεκαετία, με αποτέλεσμα η Agerha να αποκτήσει δίπλωμα ευρεσιτεχνίας για τη χρήση της στην ένδειξη. Πέρυσι, η κολχικίνη ερευνήθηκε επίσης ως θεραπεία για την COVID-19.

Κάντε like στη σελίδα μας στο facebook για να μαθαίνετε όλα τα νέα

- ΕΤΙΚΕΤΤΕΣ
- Agerha Pharma
- FDA
- Lodoco
- αζιθρομυκίνη
- αντιβιοτικό
- Καρδιά
- Καρδιαγγειακά
- κετοκοναζόλη
- κολχικίνη
- κορωνοϊού
- Κοσμάς Ζακυνθινός
- πανδημία
- στεφανιαία νόσος

Watch Video At: https://youtu.be/N7_fhuEZE1g

Προηγούμενο άρθρο

Μητσοτάκης: Fake news η ιδιωτικοποίηση του συστήματος Υγείας

Έγκριση της Ελληνικής πρότασης από την Ευρωπαϊκή Επιτροπή για τα δεδομένα Υγείας

 virus.com.gr/egkrisi-tis-ellinikis-protasis-apo-tin-eyropaiki-epitropi-gia-ta-dedomena-ygeias

21 Ιουνίου 2023

Το «πράσινο φως» έλαβε από την **Ευρωπαϊκή Επιτροπή** η ελληνική πρόταση για την δευτερογενή χρήση των δεδομένων υγείας στα πλαίσια του **προγράμματος EU4HEALTH**. Μάλιστα, η πρόταση έλαβε **υψηλή βαθμολογία**.


Η πρόταση κατατέθηκε από το **Υπουργείο Υγείας** και συγκεκριμένα από τη **Γενική Γραμματεία Υπηρεσιών Υγείας** με την εξαιρετική συνεργασία της **ΗΔΙΚΑ** και του **ΕΔΥΤΕ**, όπως εξήγησε ο **Γενικός Γραμματέας Ιων. Κωτσιοπούλος** από τη σελίδα των μέσων κοινωνικής δικτύωσης.

«Πολλές φορές έχω τονίσει την σημασία των δεδομένων στην υγεία καθώς η αξιοποίηση τους μπορεί να έχει τεράστια οφέλη για τους ασθενείς και τους επαγγελματίες υγείας» επεσήμανε ο κ. Κωτσιοπούλος.

Συγκεκριμένα, η πρόταση έχει τίτλο **«GR-HDAB: Greek Health Data Access Body Infrastructure»** η οποία εγκρίθηκε για χρηματοδότηση με **βαθμολογία αξιολόγησης 83 στα 100**. Στην επιστημονική επιτροπή συμμετείχαν οι κ.κ. **Ελπίδα Κυριακού, Χαράλαμπος Βασιλείου και Μίνα Μπουμπάκη** που ηγήθηκαν της προσπάθειας.

Πρόκειται για ένα **έργο 48 μηνών** που προωθείται από το Υπουργείο Υγείας. Στόχος είναι να σχεδιάσει, να υλοποιήσει και να αναπτύξει την **ελληνική εθνική υποδομή** για την υποστήριξη της παροχής υπηρεσιών προς τη **δευτερογενή χρήση ψηφιακών δεδομένων υγείας**, καθώς και τη σύνδεση του φορέα πρόσβασης σε δεδομένα υγείας (ΦΠΔΥ) με το **δίκτυο HealthData@EU**.

127 φάρμακα σε μακροχρόνια και σημαντική έλλειψη τον Ιούνιο

 [iatronet.gr/article/117331/127-farmaka-se-makrohronia-kai-sovarh-elleipsh-ton-ioynio-ti-deihnoyn-ta-stoiheia-toy-eof](https://www.iatronet.gr/article/117331/127-farmaka-se-makrohronia-kai-sovarh-elleipsh-ton-ioynio-ti-deihnoyn-ta-stoiheia-toy-eof)

iatronet.gr

21 Ιουνίου 2023

Τετάρτη, 21 Ιουνίου 2023, 20:00

Υψηλός παραμένει ο αριθμός των φαρμάκων που βρίσκονται σε έλλειψη στα ράφια των ελληνικών φαρμακείων.

Σύμφωνα με την **τελευταία έκθεση** του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων (ΕΟΦ), 127 σκευάσματα βρίσκονται σε "μακροχρόνια και σημαντική" έλλειψη.

Πρόκειται για **60 φάρμακα κοινότητας** (για διάφορες παθήσεις), **13 νοσοκομειακά σκευάσματα** και **54 φάρμακα που εισάγονται από το Ινστιτούτο Φαρμακευτικής Έρευνας και Τεχνολογίας (ΙΦΕΤ)**.

Στον κατάλογο του ΕΟΦ **περιλαμβάνονται και ογκολογικά φάρμακα**, τα οποία εισήγαγε το ΙΦΕΤ και τώρα δεν το πράττει, καθώς δεν μπορεί να τα βρει σε καμία αγορά του εξωτερικού.

Αξίζει να σημειωθεί πως τον **περασμένο Απρίλιο** έλειπαν από την ελληνική αγορά 139 φάρμακα, εκ των οποίων τα 70 ήταν φάρμακα κοινότητας, 11 νοσοκομειακά σκευάσματα, 2 εμβόλια και 56 φάρμακα αρμοδιότητας του ΙΦΕΤ.

Μιλώντας στη γενική συνέλευση του Πανευρωπαϊκού Οργάνου των Φαρμακοποιών (PGEU), ο πρόεδρος του Πανελληνίου Φαρμακευτικού Συλλόγου (ΠΦΣ) **Απόστολος Βαλτάς** απέδωσε σε κερδοσκοπία τις ελλείψεις που παρατηρούνται στην Ελλάδα:

"Οι ελλείψεις δεν παρουσιάζονται σε φάρμακα που έχουν πρόβλημα παραγωγής λόγω έλλειψης πρώτων υλών, αλλά στην αμετροεπή κερδοσκοπία, στο πλαίσιο του κακώς εννοούμενου 'επιχειρείν', που αποβαίνει εις βάρος του Έλληνα ασθενή", ανέφερε χαρακτηριστικά.

Δημ.Κ.

Πηγές:

ΕΟΦ

Ειδήσεις υγείας σήμερα

Οι χρόνιες ασθένειες αυξάνουν τη χρήση γενοσήμων

Παιδιά, θύματα κακοποίησης, καταθέτουν σε χώρους 3 X 3 με κάγκελα

ΔΕΠΥ ενηλίκων και σχέσεις

Φαρμακοποιοί κατά εργαστηριακών γιατρών για τα strep tests

 [iatronet.gr/article/117314/farmakopoioi-kata-ergasthriakon-giatron-gia-ta-strep-tests](https://www.iatronet.gr/article/117314/farmakopoioi-kata-ergasthriakon-giatron-gia-ta-strep-tests)

iatronet.gr

21 Ιουνίου 2023

Τετάρτη, 21 Ιουνίου 2023, 14:52

Την έντονη αντίδραση των φαρμακοποιών προκαλεί η αναφορά των εργαστηριακών γιατρών για μη διενέργεια εξετάσεων, όπως τα strep tests για τον στρεπτόκοκο, από άλλους επαγγελματίες Υγείας, πλην των γιατρών.

Σε **χθεσινή ανακοίνωση** του Συντονιστικού Οργάνου φορέων της Πρωτοβάθμιας Φροντίδας Υγείας γινόταν λόγος για αμιγώς ιατρικές πράξεις, οι οποίες δεν πρέπει να γίνονται από άλλους κλάδους.

Στο θέμα τοποθετήθηκε σήμερα το προεδρείο του Πανελληνίου Φαρμακευτικού Συλλόγου (ΠΦΣ), κάνοντας λόγο για αβάσιμους χαρακτηρισμούς και αντιφατικές απόψεις. Στην ανακοίνωση αναφέρονται τα εξής:

"Σε απάντηση της αρχικής επιστολής του Συνδέσμου Ιδιωτών Εργαστηριακών Ιατρών Δυτικής Ελλάδος (ΣΙΔΕΙΔΕΛ) και της νέας επιστολής της Πανελληνίας Ομοσπονδίας Σωματείων Ιδιωτικής Πρωτοβάθμιας Υγείας (ΠΟΣΙΠΥ), οι οποίες βρίθουν αβάσιμων χαρακτηρισμών και αντιφατικών απόψεων περί των δεδομένων χορήγησης strep - test, self - test και της διενέργειας των rapid test στην Ελλάδα και σε χώρες της Ε.Ε., οφείλουμε να σας παραπέμψουμε στο **Δελτίο Τύπου** του Πανελληνίου Ιατρικού Συλλόγου (ΠΙΣ), στο οποίο αναφέρεται σαφέστατα ότι επιτρέπεται η πώληση των strep test από τα φαρμακεία και επίσης ότι η διενέργεια των strep-test μπορεί να πραγματοποιείται και από κλινικό ιατρό και από εξειδικευμένο λειτουργό υγείας, πέραν των εργαστηριακών ιατρών".

Ειδήσεις υγείας σήμερα

Οι χρόνιες ασθένειες αυξάνουν τη χρήση γενοσήμων

Παιδιά, θύματα κακοποίησης, καταθέτουν σε χώρους 3 X 3 με κάγκελα

127 φάρμακα σε μακροχρόνια και σημαντική έλλειψη τον Ιούνιο - Τι δείχνουν τα στοιχεία του ΕΟΦ

Κώδωνας κινδύνου από διαβητικούς για τις ελλείψεις φαρμάκων- Δέσμευση Υπουργείου για επίλυση

virus.com.gr/kodonas-kindynoy-apo-diavitikoys-gia-tis-elleipseis-farmakon-desmeysi-yπουργειoy-gia-epilysi

21 Ιουνίου 2023

Δραστικές λύσεις για τις ελλείψεις φαρμάκων ζήτησε η **ΠΟΣΣΑΣΔΙΑ** από την υπηρεσιακή υπουργό Υγείας. Σήμα κινδύνου εκπέμπουν οι ασθενείς σχετικά με τα ενέσιμα σκευάσματα για τον **Σακχαρώδη Διαβήτη τύπου** καθώς οι **πάσχοντες βρίσκονται αντιμέτωποι με τις σοβαρές συνέπειες της κατάστασης που διαμόρφωσαν η ανεπάρκειά τους.**

Σε συνάντηση με την, κ. **Αναστασία Κοτανίδου** συμμετείχαν η **Διοικήτρια του ΕΟΠΥΥ, Θεανώ Καρποδίνη**, η **Προϊσταμένη της Διεύθυνσης Φαρμάκου του ΕΟΠΥΥ, κ. Παναγιώτα Λίτσα**, ο **Διευθύνων Σύμβουλος του Ινστιτούτου Φαρμακευτικής Έρευνας & Τεχνολογίας (ΙΦΕΤ) Ιωάννης Σωτηρίου** και η **Διευθύντρια του γραφείου της Υπουργού, Λίλιαν Βιλδιρίδη**, ενώ από πλευράς ΠΟΣΣΑΣΔΙΑ έλαβαν μέρος ο **Πρόεδρος της Χρήστος Δαραμήλας**, η **Αντιπρόεδρος Α' Γκόλφω Γεμιστού** και η **Γενική Γραμματέας Μαρία Τριανταφύλλου**. Την εξεύρεση **τρόπων αντιμετώπισης του προβλήματος** ώστε τα ήδη υπάρχοντα σκευάσματα καθώς και όσα αναμένεται να διατεθούν στην αγορά από το ΙΦΕΤ, μετά την έγκριση για τη διάθεσή τους από τον ΕΟΦ.

Ο πρόεδρος της ομοσπονδίας, κ. Δαραμήλας ζήτησε να χρησιμοποιηθούν τα **δεδομένα που υπάρχουν στην ΗΔΙΚΑ** και στο ΚΜΕΣ του ΕΟΠΥΥ . Στόχος είναι **μία πρώτη, κατά το δυνατόν, ακριβής εκτίμηση των πασχόντων που λαμβάνουν αυτά τα σκευάσματα για τη θεραπευτική αντιμετώπιση της πάθησής τους. Οι διαβητικοί αιτούνται να αποκλειστούν** από τη συνταγογράφηση όσοι απέκτησαν πρόσβαση στα συγκεκριμένα σκευάσματα, στερώντας από τους ασθενείς. Για αυτό προτάθηκε η **αυστηρή διάθεσή τους κατόπιν συνταγογράφησής τους.** Σύμφωνα με τη Διοικήτρια του ΕΟΠΥΥ διεξάγονται αυστηροί έλεγχοι, ενώ ενημέρωσε την υπουργό ότι ήδη από πλευράς ΕΟΠΥΥ έχουν αποσταλεί **συγκεκριμένες προτάσεις** οι οποίες, μεταξύ άλλων, περιλαμβάνουν **υιοθέτηση κριτηρίων συνταγογράφησης.**

Ευθύνες για καθυστέρηση απέδωσε στον ΕΟΦ ο Διευθύνων Σύμβουλος του ΙΦΕΤ, σχολιάζοντας ότι δόθηκε άδεια στο Ινστιτούτο, στις 31 Μαρτίου, να εισάγει τα συγκεκριμένα σκευάσματα. Ως εκ τούτου εξασφαλίστηκαν **9.000 περίπου συσκευασίες.** Ήδη έχουν διατεθεί μέχρι στιγμής στην αγορά μερικές μόνο ποσότητες και στο ΙΦΕΤ, όπως τόνισε ο κ. Σωτηρίου, **δε γνωρίζουν τους λόγους** για τους οποίους ο ΕΟΦ κωλυσιεργεί και δε διαθέτει κωδικούς και για **τις υπόλοιπες περίπου 3.500 συσκευασίες του 1 mg, τριμηνιαίας θεραπείας,** τη στιγμή που έχει εγκρίνει και έχει δώσει άδεια στο ΙΦΕΤ για την αγορά και εισαγωγή τους στη χώρα.

Από την πλευρά της η υπηρεσιακή υπουργός Υγείας συμφώνησε για τη σοβαρότητα της κατάστασης που έχει δημιουργηθεί και εκείνη υποσχέθηκε πως **θα εξετάσει το θέμα και τις προτάσεις όλων των φορέων. Στόχος είναι** το συντομότερο δυνατόν να βρεθεί

λύση για τους πάσχοντες από Σακχαρώδη Διαβήτη τύπου 2 .

Η ΠΟΣΣΑΣΔΙΑ επιθυμεί να δοθεί λύση, για την παρούσα τουλάχιστον χρονική στιγμή, καθώς διογκώνονται προβλήματα και η ανησυχία των πασχόντων, που για μια ακόμα φορά πληρώνουν την ολιγωρία κάποιων αρμοδίων φορέων!

Έγκριση διαγωνισμού για την ψηφιακή ετοιμότητα των Νοσοκομείων

virus.com.gr/egkrisi-diagonismoy-gia-tin-psifiaki-etomotita-ton-nosokomeion

21 Ιουνίου 2023

Έγκριση δόθηκε από την ΗΔΙΚΑ για την διενέργεια ανοικτού διεθνή ηλεκτρονικού διαγωνισμού για την υλοποίηση του υποέργου 1 «**Βελτίωση της Ψηφιακής Ετοιμότητας των Νοσοκομείων – Αναβάθμιση πληροφοριακών συστημάτων & υποδομών νοσοκομείων**». Η εκτέλεσή του έργου εκτιμάται ότι **θα διαρκέσει 36 μήνες**.

Ο διαγωνισμός πραγματοποιείται με κριτήριο αξιολόγησης την πλέον συμφέρουσα από οικονομική άποψη προσφορά βάσει βέλτιστης σχέσης ποιότητας – τιμής. Το εν λόγω υποέργο εντάσσεται στο έργο «**SUB4-Βελτίωση της Ψηφιακής Ετοιμότητας των Νοσοκομείων**» σε τρία τμήματα (συμφωνίες πλαίσιο) με κωδικό ΟΠΣ ΤΑ: 5162373. Ο προϋπολογισμός ανέρχεται στα **90.000.000,00 ευρώ** (αξία συμπεριλαμβανομένου ΦΠΑ: € 111.600.000,00)». Άξιο λόγου είναι ότι προβλέπεται ότι δεν είναι δυνατή η υποβολή προσφοράς από έναν οικονομικό φορέα για περισσότερα του ενός Τμήματα, ακόμη κι αν αποτελεί μέλος ένωσης οικονομικών φορέων, Η εκτιμώμενη αξία ανά Τμήμα και κατηγορία παρεμβάσεων είναι η εξής:

Το **παρόν έργο** θα χρηματοδοτηθεί από το **Ταμείο Ανάκαμψης και Ανθεκτικότητας**, «Ελλάδα 2.0» με τη **χρηματοδότηση της Ευρωπαϊκής Ένωσης – NextGeneration EU** (κωδικός Δράσης: 16752 / Άξονας 3.3), με κωδικό ΟΠΣ ΤΑ: 5162373 (Απόφαση Ένταξης με αρ. πρωτ. 44745 ΕΞ 2022/04-04-2022 και ΑΔΑ: 90ΒΠΗ-2ΩΡ, και θα χρηματοδοτηθεί από πιστώσεις του Προγράμματος Δημοσίων Επενδύσεων (ΠΔΕ) στη ΣΑΤΑ 063 με ενάρθρο κωδικό 2022ΤΑ06300014. Ο διαγωνισμός θα διενεργηθεί από **Επιτροπή Αξιολόγησης**, η οποία θα είναι αμειβόμενη σύμφωνα με τους όρους και τις προϋποθέσεις της 76441/2-8-2022 (ΦΕΚ 674) Κοινής Υπουργικής Απόφασης, και θα συσταθεί σε επόμενο Δ.Σ. Στην επιτροπή δύναται να συμμετάσχουν εκπρόσωποι του ωφελούμενου φορέα. Η σχετική δαπάνη θα καλυφθεί με δέσμευση των πιστώσεων των Κ.Α. 439-629800- Κ.Α 911- 639800 του προϋπολογισμού των ετών που θα παρασχεθούν οι αντίστοιχες υπηρεσίες (CPV: 72000000-5: Υπηρεσίες τεχνολογίας των πληροφοριών: παροχή συμβουλών, ανάπτυξη λογισμικού, Διαδίκτυο και υποστήριξη, 72222300-0: Υπηρεσίες τεχνολογίας των πληροφοριών, 72262000-9: Υπηρεσίες ανάπτυξης λογισμικού, 80533100-0: Υπηρεσίες εκπαίδευσης στον τομέα της πληροφορικής, 48000000-8: Πακέτα λογισμικού και συστήματα).