



Minister Zdrowia

Warszawa, 17 marca 2022

PLPR.07.33.2022.MP

Pan
dr Remigiusz Kopoczek
p.o. Dyrektor Narodowego
Centrum Badań i Rozwoju

Szanowny Panie Dyrektorze,

w związku z planem uruchomienia w 2022 r. konkursów na dofinansowanie projektów badawczych, służących wzrostowi konkurencyjności gospodarki, zgłaszanych przez przedsiębiorstwa w ramach Programu Fundusze Europejskie na Rzecz Nowoczesnej Gospodarki (FENG), Minister Zdrowia w oparciu o opinię przedstawioną przez Zespół ds. Definiowania Innowacji w Przemysle Farmaceutycznym w Polsce, przedstawia następujące stanowisko.

Dane z ostatniej perspektywy finansowej 2014-2021 w zakresie projektów służących rozwojowi leków generycznych wykazują znikomą ewaluację, gdyż są one oceniane negatywnie w ramach konkursów ogłaszanych przez Narodowe Centrum Badań i Rozwoju. Budzi to niepokój Ministerstwa zważywszy na kluczowe znaczenie leków generycznych dla bezpieczeństwa lekowego Polski, biorąc pod uwagę fakt, że ok. 80% leków używanych przez pacjentów w Polsce, podobnie jak w wielu krajach europejskich, to nie leki oryginalne, ale ich odpowiedniki – leki generyczne.

Zważywszy na powyższe, w opinii Ministerstwa Zdrowia należy bezwzględnie stworzyć warunki pozwalające na to, aby w Polsce szybko powstawały leki generyczne. Inwestycja środków publicznych w badania nad lekami generycznymi to nie tylko

poszerzenie dostępu polskich pacjentów do skutecznych i kosztowo-efektywnych terapii, ale także szansa na stymulację rozwoju i budowania przewagi konkurencyjnej krajowych przedsiębiorstw w tej branży.

Strategia wykorzystania finansowania publicznego powinna być nakierowana na podmioty krajowej branży farmaceutycznej, które już posiadają zarówno duży potencjał badawczo-rozwojowy, zlokalizowany w ich jednostkach badawczo-rozwojowych jak i potencjał wytwórczy gwarantujący wdrożenie rezultatów projektów badawczych do polskiej gospodarki. Kluczowe jest także wykorzystanie możliwości współpracy uczelni i instytutów badawczych w zakresie rozwoju leków generycznych.

Należy wskazać, że innowacyjność w przemyśle farmaceutycznym nie dotyczy tylko procesu powstawania leków oryginalnych, ale także rozwoju ich odpowiedników oraz udoskonalania leków o ugruntowanej pozycji w lecznictwie. To takich leków oczekuje społeczeństwo i bez nich nie może się obyć pacjent.

W związku z powyższym w opinii Ministra Zdrowia, w konkursowej ewaluacji projektów badawczych, zgłaszanych przez przedsiębiorców ubiegających się o współfinansowanie, nie jest dopuszczalna wyłącznie ocena innowacji technologicznej, ponieważ innowację należy definiować jako każde wdrożenie skutkujące istotnym efektem ekonomicznym lub społecznym. Innowacja może mieć więc wymiar technologiczny i/lub rynkowy, ale przede wszystkim ma być oceniana przez pryzmat istotnego efektu społecznego.

Innowacje przekształcają wiedzę i technologię w nowe produkty, procesy i usługi, które tworzą wartość dla interesariuszy i społeczeństwa. Nie mogą być ignorowane projekty ukierunkowane na innowacje o zasięgu krajowym, a nawet lokalnym, skutkujące tworzeniem kompetencji oraz wzrostem konkurencyjności danego przedsiębiorstwa. Należy w takiej ocenie brać także pod uwagę rozwiązania stanowiące przykłady dyfuzji innowacji, np. ze skali światowego rynku na rynek polski, co w sposób szczególnie dotyczy zastosowań innowacji w sferze leku. Takie rozpowszechnianie innowacji może generować znaczną wartość gospodarczą i społeczną.

Polska ma rozwinięty przemysł farmaceutyczny, który może konkurować z przemysłem generycznym na świecie i potencjał ten musi być dostrzeżony w budowaniu strategii

gospodarczej i tworzeniu polityki lekowej kraju. W opinii Ministra zdrowia inwestycja w postaci wsparcia finansowego projektów badawczych prowadzonych przez firmy wytwarzające leki generyczne to nie tylko warunek rozwoju przedsiębiorstw w tej branży, ale także zbliżenia nauki do gospodarki i uzyskania oczywistych korzyści dla pacjenta oraz systemu ochrony zdrowia.

Z poważaniem
z upoważnienia Ministra Zdrowia
Maciej Miłkowski
Podsekretarz Stanu

/dokument podpisany elektronicznie/

Do wiadomości:

1. Pan Wojciech Murdzek Sekretarz Stanu, Pełnomocnik Rządu do spraw reformy funkcjonowania instytutów badawczych;
2. Pan Piotr Bromber Podsekretarz Stanu w Ministerstwie Zdrowia – Członek Rady Narodowego Centrum Badań i Rozwoju;
3. Pani Prof. dr hab. Małgorzata Sznitowska Kierownik Katedry i Zakładu Farmacji Stosowanej Gdański Uniwersytet Medyczny.