

El Foro Español de Pacientes reivindica la participación de los pacientes en el plan de acceso a genéricos y biosimilares

- **El FEP lamenta la nula participación ofrecida por la Administración en la elaboración del Plan de Acción para fomentar la utilización de los medicamentos genéricos y biosimilares.**
- **El FEP se muestra a favor de la sostenibilidad del SNS, pero siempre garantizando la calidad de la asistencia, y el respeto de los derechos del paciente.**

Madrid, 05 de junio de 2019. El Foro Español de Pacientes (FEP) tras haber conocido a través de la prensa el Plan de Acción para fomentar la utilización de los medicamentos genéricos y biosimilares, advierte que incluye medidas que, si llegan a aplicarse, deteriorarían la calidad asistencial. Especial preocupación producen, entre otras, las medidas relacionadas con los medicamentos biológicos, vitales para los pacientes con enfermedades graves, ya que es imprescindible valorar las necesidades individuales de cada paciente y el criterio de su médico para evitar serios riesgos para la salud y calidad de vida de estos enfermos.

En todo caso, el FEP quiere dejar patente su total confianza en la calidad de los medicamentos genéricos y biosimilares, pero la junta directiva del FEP con Andoni Lorenzo a la cabeza como presidente del FEP, manifiestan *“el rechazo a un plan establecido de forma unilateral minusvalorando el papel de las organizaciones de pacientes; que vulnera los derechos de los pacientes y de los médicos prescriptores en el ejercicio de su labor, poniendo en serio peligro la calidad de la atención ofrecida por el SNS”*.

Por último, El FEP quiere invitar a la Administración a promover el adecuado diálogo y negociación con las partes implicadas, pacientes y profesionales sanitarios.

Sobre el Foro Español de Pacientes (FEP)

El FEP nació a finales del año 2004 bajo el impulso del Dr. Albert Jovell, institución decana con más de 15 años representando a las organizaciones de pacientes y primera en formar parte del Foro Europeo de Pacientes. La finalidad del FEP ha sido constituir una plataforma de carácter inter-asociativo capaz de aglutinar la representación de los pacientes desde la experiencia experta de la enfermedad y de su impacto cotidiano en la vida del paciente y de su contexto familiar y social. Con el paso del tiempo se ha convertido, gracias al esfuerzo de la totalidad de sus miembros, en un órgano de referencia en el plano local, autonómico, nacional, europeo e internacional. El objetivo básico del FEP es promover los derechos y obligaciones del paciente activo de acuerdo a la paulatina adaptación de las políticas sanitarias e institucionales a las necesidades, valores, expectativas y prioridades de los pacientes como eje central de la atención, independientemente de la patología padecida y su localidad.

Para más información:

Jose Luis Baquero Úbeda

Director y coordinador científico del Foro Español de Pacientes

Teléfono: 600 911 201

Email: jlbaquero@forodepacientes.org