

Reforma farmacèutica per disposar de medicaments més accessibles, assequibles i innovadors

Avui la Comissió proposa de revisar la [legislació farmacèutica de la UE](#) [



<https://health.ec.europa.eu/medicinal-products/pharmaceutical-strategy-europe/reform-eu-pharmaceutical-legislation>] -en la reforma més gran dels últims vint anys- per tal de fer-la més àgil, més flexible i més ben adaptada a les necessitats dels ciutadans i les empreses d'arreu de la UE. La revisió permetrà que els **medicaments estiguin més disponibles i siguin més accessibles i assequibles**. Donarà suport a la innovació i impulsarà la **competitivitat** i l'atractiu de la **indústria farmacèutica de la UE**, alhora que promourà uns estàndards mediambientals més exigents. A més d'aquesta reforma, la Comissió proposa una [Recomanació del Consell](#) [https://health.ec.europa.eu/antimicrobial-resistance/eu-action-antimicrobial-resistance_es] per intensificar la **lluita contra la resistència als antimicrobians (RAM)**.

Els **reptes** que aborda aquesta reforma són de caire fonamental. Els medicaments que s'autoritzen a la UE encara **triguen massa a arribar als pacients** i no són accessibles en tots els estats membres en igualtat de condicions. Hi ha llacunes importants en l'abordatge de **necessitats mèdiques per resoldre**, les malalties rares i la resistència als antimicrobians (RAM). Els **preus elevats** dels tractaments innovadors i l'**escassetat** de medicaments continuen suscitant preocupació tant entre els pacients com en els sistemes de salut. A més, per tal de garantir que la UE es manté com un lloc atractiu per a la inversió i un líder mundial en el desenvolupament de medicaments, cal que adapti les seves normes a la **transformació digital** i les **noves tecnologies**, alhora que es redueix la burocràcia i se simplifiquen els tràmits. Finalment, cal que les noves normes regulin l'**impacte ambiental** de la producció de medicaments, de conformitat amb els objectius del [Pacte Verd Europeu](#) [https://commission.europa.eu/strategy-and-policy/priorities-2019-2024/european-green-deal_es].

La revisió conté propostes d'una nova directiva i un nou reglament que revisen i substitueixen la legislació farmacèutica vigent, també la legislació relativa a medicaments pediàtrics i per a malalties rares. Pretén assolir els següents **objectius** principals:

- crear un mercat únic de medicaments que garanteixi que tots els pacients d'arreu de la UE puguin **accedir de manera oportuna i equitativa a medicaments segurs, eficaços i assequibles**;
- continuar oferint un marc per a la recerca, el desenvolupament i la producció de medicaments a Europa que sigui atractiu i **propici per a la innovació**;
- reduir dràsticament la **càrrega administrativa** mitjançant l'agilització significativa dels tràmits i la reducció dels terminis d'autorització dels medicaments per tal que arribin als pacients més aviat;
- reforçar la **disponibilitat** i vetllar perquè els medicaments sempre es puguin subministrar als pacients, independentment del lloc de la UE on visquin;

- abordar la **resistència antimicrobiana** (RAM) i la presència de productes farmacèutics en el medi ambient mitjançant el plantejament «una sola salut»;
- fer els medicaments més **sostenibles des del punt de vista mediambiental**.

Consulteu el comunicat de premsa complet [aquí](#) [

/export/sites/Sbd/ca/.galleries/Documents/Legislacion-farmaceutica-de-la-UE.pdf].