



Pfizer Polska Sp. z o.o.

ul. Postępu 17B
02-676 Warszawa (Polska)

Sz. P. Jarosław Mateuszuk
Białostocka Okręgowa Izba Aptekarska
ul. Zamenhofska 27
15-435 Białystok

O.I.A. Białystok
W P Ł Y N E Ł O
dnia 8.08.2015
L. dz. 188/2015

Oświadczenie

Mając na względzie prawidłowe funkcjonowanie rynku leków (w szczególności przeciwbólowych) w Polsce, ochronę praw pacjentów do uzyskiwania adekwatnej pomocy medycznej oraz celem wsparcia lekarzy w podejmowaniu w pełni profesjonalnych i zgodnych z prawem decyzji w ramach procedur medycznych, a także celem wsparcia farmaceutów odpowiedzialnych za wydanie pacjentom prawidłowego leku, firma Pfizer Polska przedstawia, co następuje.

Pfizer jest podmiotem odpowiedzialnym w stosunku do produktu leczniczego Lyrica® (pregabalina) w Polsce. Ochrona patentowa na substancję czynną (patent pierwotny) i okres wyłączności danych na lek Lyrica® ze wskazaniami terapeutycznymi do leczenia epilepsji i uogólnionych zaburzeń lękowych wygasły.

Wskutek dalszych badań nad substancją czynną ustalono, że pregabalina ma również zastosowanie w leczeniu bólu neuropatycznego. Zgodnie z ustawą Prawo własności przemysłowej wynalazek dotyczący nowego zastosowania znanej już substancji ma zdolność patentową (art. 25 ust. 4 ustawy Prawo własności przemysłowej z dnia 30 czerwca 2000 r. ze zm.). W przypadku pregabaliny jest to patent na tzw. drugie zastosowanie medyczne.

Właścicielem patentu nr 189872 wydanego przez Urząd Patentowy RP na stosowanie pregabaliny w leczeniu bólu neuropatycznego oraz dodatkowego świadectwa ochronnego do tego patentu, jest Warner-Lambert Company LLC, firma z grupy Pfizer. Ważność dodatkowego świadectwa ochronnego w Polsce wygasa w dniu 6 lipca 2019 roku.

Firma Pfizer ma świadomość, że teraz, kiedy wygaś okres wyłączności danych, na rynku mogą pojawić się leki generyczne w stosunku do leku Lyrica®.

Ze względu na ochronę patentową drugiego zastosowania medycznego pregabaliny wskazania medyczne leków generycznych nie mogą obejmować leczenia bólu. Dodanie takiego wskazania byłoby naruszeniem patentu i podlegałoby sankcjom przewidzianym przez prawo.

Takim samym naruszeniem patentu byłoby stosowanie w leczeniu bólu leków generycznych wobec leku Lyrica®, które nie zawierają w swoich wskazaniach leczenia bólu (stosowanie off-label).

Podobnie zachęcanie pacjentów do nabycia leku generycznego zamiast leku Lyrica® przepisanego w leczeniu bólu stanowiłoby naruszenie ochrony patentowej.

Firma Pfizer pragnie uczulić lekarzy i farmaceutów na obowiązek przestrzegania przepisów prawa i dokładanie szczególnej staranności przy przepisywaniu pacjentom i sprzedaży leków z pregabaliną jako substancją czynną wyłącznie zgodnie ze wskazaniami medycznymi zawartymi w charakterystyce danego leku.

Firma Pfizer przypomina, że produkt leczniczy Lyrica® jest w Polsce refundowany we wskazaniu: leczenie bólu neuropatycznego u pacjentów onkologicznych.

Podsumowując:

- leki generyczne zawierające pregabalinę mogą być stosowane we wskazaniach nieobjętych ochroną patentową;
- Lyrica® jest jedynym produktem zawierającym pregabalinę jako substancję czynną, który jest dopuszczony do obrotu w Polsce ze wskazaniem leczenia bólu neuropatycznego;
- każde zastosowanie innego niż Lyrica® leku zawierającego pregabalinę jako substancję czynną w celu leczenia bólu stanowi naruszenie prawa. Pfizer zastrzega sobie prawo podejmowania kroków prawnych w celu ochrony tego prawa.

Za Pfizer Polska Sp. z o.o.

Data: 1.08.2015

Dr n. med. Dorota Hryniewiecka-F
Podpis: Dorota Hryniewiecka-F

Prezes Zarządu
Pfizer Polska Sp. z o.o.