



# Krajowa konferencja na temat walki z fałszowaniem produktów leczniczych przeznaczonych dla ludzi

## Farmaceutyki: zwalczanie sfałszowanych leków

26 Listopada 2019, WARSZAWA  
Centrum Konferencyjno – Szkoleniowe Golden Floor Tower  
ul. Chłodna 51, Warszawa

### PROGRAM KONFERENCJI

8:00- 8:45	<b>Rejestracja</b>
8:45- 9:00	<b>Powitanie Gości</b> <i>Główny Inspektor Farmaceutyczny – Paweł Piotrowski</i> <b>Polityka zdrowotna i aktywności Komisji Europejskiej w przedmiotowym zakresie</b> <i>Komisja Europejska, Zastępca Kierownika Działu Produktów Medycznych: jakość, bezpieczeństwo, innowacje - Mrs Mathieu-Mendes</i>
9:00- 09:45	<b>Sfałszowane leki - poważne transgraniczne zagrożenie dla zdrowia i życia człowieka - skala zjawiska, przykłady</b> <i>Europol - Mr Jokin Del Rio Sesmero</i>
09:45- 11:00	<b>Europejski Program Zdrowia. Projekty koncentrujące się na produktach leczniczych i wspierające walkę ze sfałszowanymi lekami</b>  <b>Projekt EURIPID - poprawa jakości zewnętrznych cen referencyjnych, zwiększenie przejrzystości cen leków i dostępu pacjentów do leków</b> <i>Kierownik projektu Narodowy Instytut Zarządzania Funduszami Ubezpieczeń Zdrowotnych – Mr Gergely Németh (40 min)</i>  <b>Plan działania: zapewnienie sprawiedliwych, niedrogich i odpowiedzialnie stosowanych leków w Unii Europejskiej</b> <i>Dyrektor Health Action International (HAI)- Mr Jaume Vidal (35 min)</i>
11:00- 11:30	<b>Przerwa kawowa</b>
11:30- 13:00	<b>Zadania Głównego Inspektora Farmaceutycznego w związku z procederem fałszowania produktów leczniczych</b> <i>Dyrektor Departamentu Nadzoru w Głównym Inspektoracie Farmaceutycznym - Joanna Szajnik-Solska (25 min)</i>  <b>Rola Narodowego Instytutu Leków (OMCL) w związku z procederem fałszowania produktów leczniczych</b> <i>Zastępca Dyrektora ds. Badań Kontrolnych - dr Iza Książek</i> <i>Kierownik Laboratorium w Zakładzie Leków Sfałszowanych i Używek - dr hab. Agata Błażewicz (20 min)</i>  <b>Konwencja MEDICRIME</b> <i>Specjalista ds. Naukowych Komitetu ekspertów CMED i Konwencji Medicrime - EDQM</i> <i>- Rada Europy – Mrs. Ines du Plessis (45 min)</i>
13:00- 14:00	<b>Przerwa na lunch</b>

**Główny Inspektorat Farmaceutyczny**  
Ul. Senatorska 12, 00-082 Warszawa  
tel.: +48 22 635 99 66  
e-mail: gif@gif.gov.pl

Consumers,  
Health,  
Agriculture and  
Food Executive  
Agency

<b>14:00- 14:30</b>	<p><b>Organy ścigania w walce ze sfałszowanymi lekami - wykorzystanie europejskich funduszy strukturalnych</b>  <i>Naczelnik Wydziału Ograniczeń Pozataryfowych i Single Window, Departament Cel – Ministerstwo Finansów, Krajowa Administracja Skarbowa - Piotr Żak</i></p>
<b>14:30- 14:50</b>	<b>Przerwa kawowa</b>
<b>14:50- 15:30</b>	<p><b>Zdrowie cyfrowe - e-recepty, e-apteki - jak korzystać z nowych technologii w celu ochrony zdrowia publicznego (Horyzont 2020)</b>  <i>Koordinator Joint Action oraz eHAction – Mr Henrique Gil Martins</i></p>
<b>15:30- 16:30</b>	<p><b>Świadomość pacjentów i pracowników służby zdrowia - sposoby informowania społeczeństwa</b></p> <p><b>„Otwarty umysł to wolny umysł”: doświadczenia i informacje dotyczące opracowania narzędzia edukacyjnego w formie interaktywnego komiksu. Przykłady promocji publikacji w Serbii, Włoszech i Afryce.</b>  <i>Agencja Leków i Wyrobów Medycznych w Serbii - Mr Pavle Zelić (30 min)</i></p> <p><b>Działania informacyjne i kampanie edukacyjne Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych</b>  <i>Dyrektor Departamentu Monitorowania Niepożądanych Działań Produktów Leczniczych Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych – Andrzej Czesławski (15 min)</i></p> <p><b>Kampanie prowadzone przez Główny Inspektorat Sanitarny w kontekście zwiększania świadomości społeczeństwa w zakresie stosowania różnych środków farmakologicznych</b>  <i>Dyrektor Departamentu Nadzoru nad Środkami Zastępczymi - Główny Inspektorat Sanitarny – Tomasz Białas (15 min)</i></p>
<b>16:30- 17:00</b>	<b>Podsumowanie spotkania i dyskusja</b>