

Medicaments més accessibles, assequibles i innovadors

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



<https://health.ec.europa.eu/medicinal-products/pharmaceutical-strategy-europe/reform-eu-pharmaceutical-legislation>]—la reforma més gran en més de vint anys— per fer-la més àgil i flexible i adaptar-la a les necessitats dels ciutadans i les empreses de tota la UE. La revisió farà que els **medicaments estiguin més disponibles i siguin més accessibles i assequibles**. Recolzarà la innovació i impulsarà la competitivitat i l'atractiu de la **indústria farmacèutica de la UE**, promovent alhora unes normes mediambientals més estrictes. 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).

Aquesta reforma aborda uns **reptes** fonamentals. Els medicaments autoritzats a la UE **segueixen sense arribar als pacients amb prou rapidesa** i tampoc són accessibles en la mateixa mesura a tots els Estats membres. Hi ha llacunes significatives en la resposta a les **necessitats mèdiques no satisfetes**, les malalties rares i la resistència als antimicrobians (RAM). Els **preus elevats** dels tractaments innovadors i l'**escassetat** de medicaments continuen sent una preocupació important per als pacients i els sistemes sanitaris. A més, per garantir que la UE segueixi sent un lloc atractiu per a la inversió i un líder mundial en el desenvolupament de medicaments, ha d'adaptar les seves normes a la **transformació digital i les noves tecnologies**, reduint alhora la burocràcia i simplificant els procediments. Per acabar, les noves normes han d'abordar l'**impacte mediambiental** de la producció de medicaments, d'acord amb els objectius del [Pacte Verd Europeu](#) [https://commission.europa.eu/strategy-and-policy/priorities-2019-2024/european-green-deal_es].

La revisió inclou les propostes d'una nova Directiva i un nou Reglament, que revisen i substitueixen la legislació farmacèutica vigent, inclosa la legislació sobre medicaments per a infants i malalties rares. Té per objecte assolir els **objectius** principals següents:

- Crear un **mercat únic dels medicaments** que garanteixi que tots els pacients de la UE tinguin un **accés oportú i equitatiu a uns medicaments segurs, eficaços i assequibles**.
- Seguir oferint un **marc atractiu i favorable a la innovació** per a la investigació, el desenvolupament i la producció de medicaments a Europa.
- Reduir de manera dràstica la **càrrega administrativa** accelerant significativament els procediments i reduint els terminis d'autorització dels medicaments, de manera que arribin més ràpid als pacients.
- Millorar la **disponibilitat** i garantir que els pacients puguin sempre rebre els medicaments, independentment del lloc de la UE on visquin.
- Abordar la **resistència als antimicrobians** (RAM) i la presència de productes farmacèutics al medi ambient a través del concepte «Una sola salut».
- Fer que els medicaments siguin 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]