



Machácsné Halász Tünde

# Gyógyszercsomagolás határok nélkül



*Machácsné Halász Tünde 1983 óta dolgozik a Richter Gedeon Nyrt.-nél, 1999-től a Termékfejlesztési Igazgatóságon a Csomagolófejlesztési Osztály vezetője. A KMF-en szerzett csomagolótechnológus mérnöki diplomát, art-és dizájn menedzsment tanulmányait a Magyar Iparművészeti Egyetemen végezte. A MAGYOSZ TMB Csomagolási Albizottságának vezetője.*

## Szakmai érdekképviselet

### – együttműködés – tudásmegosztás

A Csomagolási Albizottság működése az üzleti szereplők, a tulajdonosi háttér és a gazdasági környezet változásával párhuzamosan az utóbbi évtizedben átalakult. Az átalakulás elsősorban formai, a fő célkitűzéseink – összhangban a MAGYOSZ szervezet célkitűzéseivel – megmaradtak, csak a hangsúlyok tolódtak el:

Korábban a Csomagolási Bizottság kis létszámú szimpóziумokon ismerkedhetett a hazai és külföldi alapanyag- és technológia beszállítók legfrissebb fejlesztéseivel, kínálatával. A közvetlen partneri kapcsolatok kialakulásával mára ez az igény csökkent, de továbbra is biztosítjuk leendő és régi partnereinknek ezt a bemutatkozási lehetőséget.

Az EU-csatlakozással jelentősen megnövekedtek viszont a jogharmonizációval, a szabványügyi honosításokkal kapcsolatos feladataink, amit bizottságunk lehetőségként értékel: lehetőséget, teret kapunk a szakterületünket érintő kérdések érdemi meg tárgyalására, a jogszabálytervezetek véleményezésére, az iparági szakmai érdekképviseletre. Szempontjaink gyakran találnak meghallgatásra, javaslataink pedig elfogadásra.

Tagvállalataink és a bizottsági tagok együttműködésével a jogszabályba foglalt normák gyakorlati megvalósítása során logisztikus, költséghatékony technológiai megoldások bevezetésére teszünk harmonizált javaslatokat. A gyógyszercsomagolást érintő változtatások, direktívák szinte kivétel nélkül túlmutatnak a gyógyszergyártás keretein, a megvalósítási tervet a gyógyszer-csomagolóanyagokat gyártó beszállítókkal kooperálva dolgozzuk ki. Ilyen sikeres folyamat eredménye az európai standardizációs bizottság Braille munkacsoportjába (CEN/TC 261/SC 5/WG 12 Working group Marking) delegált tagunk irányításával és a gyógyszergyárakba beszállító nyomdáinkkal közösen kialakított technológiai és minőségi megállapodás.

Aktuális és a jövőt döntően meghatározó feladatunk a gyógyszerhamisítás irányelv előírásaihoz köthető: az Európai Tanács és Parlament 2011/62/EU irányelve (2011. június 8.) az emberi fel-

használásra szánt gyógyszerek közösségi kódexéről szóló 2001/83/EK irányelvnek a hamisított gyógyszerek jogszerű ellátási láncba való bekerülésének megakadályozása tekintetében történő módosításáról (gyógyszerhamisítás irányelv).

Feladatunk ezen a területen is kettős: egyrészt képviseltük tagvállalataink szakmai és üzleti érdekeit a jogszabályalkotás véleményezési szakaszában annak érdekében, hogy a részletszabályozásban, más néven végrehajtási utasításban meghatározásra kerülő keretek betarthatóak és relevánsak legyenek. Másrészt a részletszabályozás megjelenését megelőzően is és majd a végrehajtás, bevezetés szakaszában is rendkívüli jelentősége van nemcsak a szakmai felkészülésnek és az információszerzésnek, hanem a megszerzett tudás megosztásának is a tagvállalataink, és ezáltal országunk gazdasági versenyképességének összehangolt támogatásához.

Választott eszközünk a MAGYOSZ központi szervezésében tervezett szakmai továbbképző konferenciasorozat, minden, a gyógyszerhamisítás elleni védelemben érintett terület előadóinak bevonásával, az aktuális státuszok ismertetésével, a továbblépési és együttműködési lehetőségek bemutatásával. A gyógyszerhamisítás elleni irányelv gyógyszercsomagolást érintő témáiban az első sikeres konferenciát 2013 októberében tartottuk, és továbbiakat tervezünk a végrehajtási utasítás megjelenését követően.

Bizottsági tagjaink felkérésre előadásaikkal a társterületek által rendezett konferenciákon is képviselik a szövetséget. ●●●

