

# Sanitat ordena la retirada de milers de productes homeopàtics

*La indústria registra 2.008 compostos perquè siguin autoritzats; la resta en queden fora*

**CELESTE LÓPEZ**  
Madrid

Primer pas per regular la venda de productes homeopàtics: sol·licitar l'autorització a l'Agència Espanyola de Medicaments i Productes Sanitaris per comercialitzar-los. El termini s'acaba ahir, dia 30 d'octubre, i a aquest procés s'han presentat un total de 2.008 productes (se n'hi van presentar més, però els titulars no van reparar les deficiències detectades). Des d'aquest moment, i amb la llista a la mà d'aquests 2.008 productes homeopàtics, Sanitat ordena que es retirin del mercat tots els que no formin part d'aquesta relació perquè no van iniciar el procés necessari perquè fossin autoritzats, tal com assenyalava la disposició del Ministeri de Sanitat que ahir es va publicar

al *Butlletí Oficial de l'Estat* (BOE). Com que no es van presentar al procés d'autorització, no es podran comercialitzar.

Les companyies titulars dels productes que s'han de retirar de la venda podran interposar un recurs contra aquesta decisió de Sanitat davant l'Agència Espanyola de Medicaments en el termini d'un mes a comptar des que se'ls notifiqui la resolució, segons figura a la disposició publicada al BOE.

Però quants productes homeopàtics s'hauran de retirar? Aquesta és la gran pregunta que encara no té una resposta clara. Malgrat que sí que se sap que són milers, des del ministeri que dirigeix Maria Luisa Carcedo expliquen: "El problema és que no hi ha un registre de productes homeopàtics, de manera que no se sap

quants estan afectats", reiteren. Això, insisteixen, explica la necessitat d'ordenar un mercat fins ara completament desregulat. L'Agència de Medicaments calculava fa anys que hi havia uns 6.000 productes homeopàtics que derivaven en uns 16.000 preparats diferents al mercat. Però aquestes xifres, reconeixen, responen a càlculs aproximats sense base real.

Una vegada fora del mercat els milers de productes que no han sol·licitat iniciar el procés d'autorització (o s'han desestimat), el pas següent és saber quants dels 2.008 compostos que sí que s'han registrat a l'Agència de Medicaments són finalment autoritzats. Serà un camí que començarà demà, dia 1 de novembre, i que s'acabarà el 30 d'abril del 2022. Durant aquest temps, els titulars

## LA DADA

### Només 12 són vàlids per a una malaltia

■ Dels 2.008 productes homeopàtics que han sol·licitat la seva regulació per poder continuar al mercat, només dotze addueixen que tenen indicacions terapèutiques. Segons Sanitat, un total del 1.996 s'han comunicat com a productes sense indicació terapèutica i només una dotzena sol·liciten ser presentats com a medicaments amb indicació terapèutica, és a dir, que tenen utilitat en alguna malaltia.

dels productes homeopàtics hauran d'anar complint terminis i requisits depenent de qüestions com la seva composició i presentació, i també la seva indicació terapèutica i evidències científiques.

Així, per exemple, el primer període estableix la presentació del dossier des de demà fins al 30 d'abril del 2019 per als productes amb indicació terapèutica o productes amb via d'administració injectable. El segon període va des de l'1 de maig del 2019 fins al 30 d'octubre del 2019 per a productes presents d'origen biològic, entenent com a tal els constituïts amb ceps obtinguts de fonts biològiques com cèl·lules vives o organismes (humans, animals i microorganismes com bacteris o llevats) i que no estiguin inclosos en el primer període. Hi ha cinc terminis més.

La ministra Luisa Carcedo, en una entrevista a *La Vanguardia* el 21 d'octubre, va deixar clar que només es consideraran medicaments els que tinguin una evidència científica, i com a tals hauran de complir els mateixos requisits que ara s'exigeixen als farmacs. "L'homeopatia és una teràpia alternativa que no ha demostrat evidència científica", va indicar. ●