



Parliament needs to address Canada's drug problem

The Canadian Health Coalition is calling on the House of Commons Standing Committee on Health to conduct hearings into, and report on, the regulation and marketing of pharmaceuticals in Canada.

QUESTIONS THAT REQUIRE ANSWERS AND ACTION

1. Why are adverse drug reactions among the leading cause of death in Canada?
2. Why has Health Canada prepared draft legislation to weaken drug safety regulation and speed up drug approvals without producing evidence that drug safety will not be adversely affected?
3. Why are Canadians paying 30% more for prescription drugs than the OECD average?
4. Why is the government of Canada negotiating a trade agreement with the European Union (CETA) that would extend data exclusivity for brand-name drugs and further increase excessive prices annually by \$2.8 billion, when the industry has failed to deliver on its promises to perform research and innovation in Canada?
5. Why does Health Canada allow direct-to-consumer advertising of prescription drugs with cross-border US ads that are illegal in Canada, and 'made-in-Canada' reminder ads, including ads for drugs Health Canada has issued safety warnings about?
6. How are public drug insurance plans performing in terms of access, costs, and evidence-based formularies? How many Canadians are uninsured or underinsured?
7. Why is the promotion of off-label drug use to physicians so widespread when it is supposed to be illegal? One consequence of this is doctors prescribing dangerous antipsychotics to young children with no clinical evidence of safety or efficacy.
8. Why is there no accountability for prescribing practices of health care professionals in most jurisdictions in Canada?
9. Why has Health Canada continued to maintain high levels of secrecy in drug regulation when both the U.S. and the European Union have instituted more open regulatory procedures?
10. Why does the majority of the budget of Canada's drug regulator (Therapeutic Products Directorate) come from the industry it is supposed to regulate?
11. Why does the Marketed Health Products Directorate receive less than 1/3 of the resources as the Therapeutics Products Directorate and the Biologics and Genetic Therapies Directorate?



Le Parlement doit s'attaquer au problème des médicaments au Canada

La Coalition canadienne de la santé demande au Comité permanent de la santé de la Chambre des communes de mener des audiences sur la réglementation et le marché des produits pharmaceutiques au Canada et d'en faire rapport.

QUESTIONS QUI EXIGENT DES RÉPONSES ET DES ACTIONS

1. Pourquoi les effets indésirables des médicaments figurent-ils parmi les principales causes de décès au Canada?
2. Pourquoi Santé Canada a-t-il préparé un projet de loi pour affaiblir la réglementation sur la sécurité des médicaments et accélérer l'approbation de médicaments sans apporter des éléments de preuve que la sécurité des médicaments ne sera pas mise en jeu?
3. Pourquoi les Canadiens doivent-ils payer les médicaments d'ordonnance 30 % plus cher que la moyenne des pays de l'OCDE?
4. Pourquoi le gouvernement du Canada négocie-t-il un accord commercial avec l'Union européenne (AECG) qui va étendre l'exclusivité des données pour les médicaments de marque et augmenter les prix excessifs de 2,8 milliards de dollars par année, alors que l'industrie n'a pas honoré sa promesse de mener des activités de recherche et d'innovation au Canada?
5. Pourquoi est-ce que Santé Canada autorise-t-il la publicité directe des médicaments sur ordonnance à l'endroit des consommateurs avec des publicités transfrontalières américaines qui sont illégales au Canada, et des publicités de rappel, y compris des publicités pour des médicaments sur lesquels Santé Canada avait émis des avertissements?
6. Comment les régimes publics d'assurance médicaments performant-ils en termes d'accès, de coûts et de formulaires basés sur des données probantes? Combien de Canadiens n'ont pas d'assurance ou sont insuffisamment assurés?
7. Pourquoi Santé Canada autorise-t-il la promotion illégale de médicaments hors indication auprès des médecins? Une conséquence de cette pratique est que les médecins prescrivent des antipsychotiques dangereux à de jeunes enfants sans preuve clinique de sécurité ou d'efficacité.
8. Pourquoi n'y a-t-il aucune imputabilité des pratiques de prescription des professionnels de la santé en vigueur dans la plupart des juridictions au Canada?
9. Pourquoi Santé Canada continue-t-il de maintenir des niveaux élevés de secret en matière de réglementation des médicaments lorsque les États-Unis et l'Union européenne ont instauré de leur côté des procédures réglementaires plus transparentes?
10. Pourquoi est-ce que la majorité du budget de l'autorité fédérale qui réglemente les produits pharmaceutiques au Canada (Direction des produits thérapeutiques) provient-elle de l'industrie qu'elle est censée réglementer?
11. Pourquoi est-ce que la Direction des produits de santé commercialisés reçoit-elle moins du tiers des ressources de la Direction des produits thérapeutiques et de la Direction des produits biologiques et des thérapies génétiques?