



# Bayer recurre la licencia de 'Nexavar' en India

MARCOS DOMÍNGUEZ

redaccion@correofarmaceutico.com

Bayer ha acudido a la Junta de Apelación de la Propiedad Intelectual de India con el objetivo de que retire la licencia obligatoria que otorgó el pasado marzo la Oficina de Patentes al fabricante local Natco para producir una versión genérica de *Nexavar* (tosilato de sorafenib), para tratar el cáncer de hígado y de riñón.

La licencia obligatoria da permiso a un fabricante para producir versiones EFG de un fármaco bajo la protección de patente. Se suelen conceder para reducir el coste de terapias en dolencias graves como cáncer o el sida y es la primera vez que la India conce-

▶ Natco paga a la compañía alemana un 6% de ventas del medicamento en concepto de 'royalties'

de una. China, otro de los principales mercados mundiales en desarrollo, ya anunció que emitiría licencias obligatorias en situaciones de emergencia, circunstancias excepcionales o por beneficio público (ver CF del 18-VI-2012).

Natco paga a Bayer un 6 por ciento de ventas de tosila-

tro en vigor la licencia obligatoria, el coste del fármaco se ha reducido en un 97 por ciento, según el portal especializado *The Pharma Letter*, pasando de 5.500 dólares mensuales a 175.

## MENOR PRESENCIA

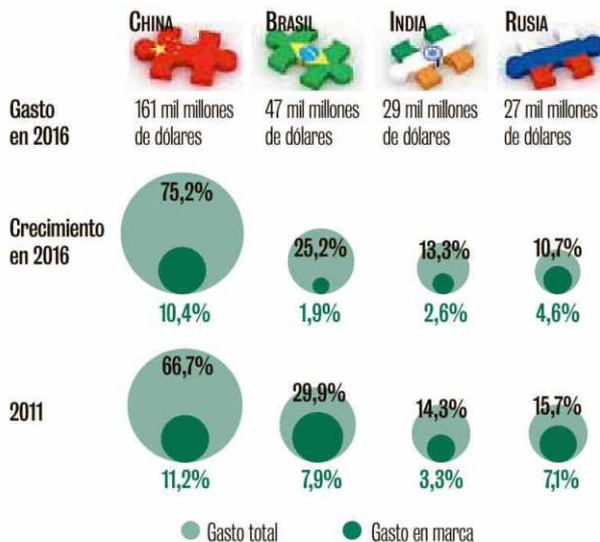
Según el laboratorio alemán, la licencia daña el sistema internacional de patentes y pone en peligro la investigación farmacéutica. En caso de que la Junta de Apelación no le dé la razón, no sólo se vería reducida la presencia de *Nexavar* en el mercado indio, sino también en otras naciones ya que la India está considerada la "farmacia del mundo pobre" y gran parte de los países en desarrollo le compran medicinas a precio menor que el del producto patentado. A este respecto, la ONG Médicos Sin Fronteras se ha pronunciado en contra de que Bayer compre genéricos indios.

Además, al darle la razón a la Oficina de Patentes india, la Junta estaría abriendo la puerta a la concesión de licencias obligatorias para otros fármacos, principalmente oncológicos -el área más importante- y antirretrovirales.

India tiene otro frente en la disputa entre Novartis y fabricantes de EFG locales con respecto a la patente de su fármaco *Glivec* (imatinib), caso que está en el Tribunal Supremo y cuya vista se prevé que comience, tras dos meses de retraso, la próxima semana.

## CHINA, EL QUE MÁS GASTARÍA

Previsión de gasto y crecimiento farmacéutico en emergentes.



Fuente: IMS.