



## EMPRESAS

**GENÉRICOS** Beata Stepniewska, directora en funciones de la EGA, que celebra esta semana su reunión anual, reclama a los Estados que velen por su industria nacional

patrocinado por **ratiopharm**

## El precio, "primera amenaza a la supervivencia del EFG"

NAIARA BROCAL CARRASCO

naiara.brocal@correofarmaceutico.com

El recorte en el precio de los medicamentos es una preocupación compartida en Europa que "afecta a la mayoría de países" y representa "la principal amenaza a la sostenibilidad de la industria de genéricos y biosimilares", explica a CF Beata Stepniewska, directora general en funciones de la patronal europea de genéricos, EGA. De los retos a los que se enfrenta el sector en Europa y la experiencia que se deriva de mercados más maduros que el español se debatirá en la 19 Conferencia Anual de la EGA, que se celebra esta semana en Atenas.

La confluencia de "medidas de contención del gasto extremas" y "el establecimiento de procedimientos regulatorios costosos" estaría colocando al sector contra las cuerdas, señala Step-



Beata Stepniewska, de la EGA.

niewska, que destaca que la situación en cuanto a los recortes sería especialmente preocupante en el sur. De lo vivido en Alemania y Países Bajos se sabría que "el establecimiento de subastas crea un mercado insostenible" con serias consecuencias para la industria y para los pacientes por culpa del desabastecimiento.

En esta línea, Stepniewska hace un llama-

miento a los gobiernos para que incentiven sus industrias nacionales de genéricos y destaca a la española en términos de creación de empleo y riqueza.

**PEOR PARA LOS BIOSIMILARES**

Los retos a los que se enfrentan los genéricos serían aún mayores para la incipiente industria de biosimilares europea. Stepniewska critica la actuación de algunas administraciones nacionales que tratan a estos fármacos "como si fueran EFG en cuanto a las condiciones de precio y reembolso", cuando su desarrollo podría llegar a tardar más de ocho años con un coste entre 100 y 250 millones de euros: "Si queremos retener una fabricación sostenible de medicamentos biosimilares en Europa, tenemos que tener cuidado de proteger esta industria en su infancia". Para ello, reclama a los reguladores incentivos que mejoren su competitividad y no sólo contemplarlos como una herramienta para reducir el precio de los originales. Se calcula, advierte, que, según el estudio *Iges*, el ahorro acumulado en ocho países comunitarios entre 2007 y 2020 se situaría entre los 11.800 y los 33.400 millones de euros gracias a los biosimilares.

**Normativas caras.** Desde el punto de vista regulatorio, la industria europea de genéricos se enfrenta a los costes asociados al cumplimiento de las directivas de farmacovigilancia y falsificados, destaca Stepniewska. Según sus datos, la norma sobre falsificación implica un desembolso para los fabricantes de genéricos valorado en mil millones de euros más doscientos millones anuales. Asimismo, critica el plazo impuesto por la Comisión para que envíen la documentación que acredita que se cumple con las GMP o con normativas similares para la importación de API, y que finaliza el 2 de julio.



Enrique Ordieres, presidente de Cinfa; los Príncipes de Asturias; la presidenta navarra, Yolanda Barcina, y el secretario de Estado de Cultura, José María Lasalle, la semana pasada.

## Del Río: "Nuestra intención hoy es no presentarnos a futuras subastas"

► Cinfa hace balance en la visita de los Príncipes de Asturias

N. B. C. OLLOKI (NAVARRA)

A pesar de que 2012 cerró en positivo para Cinfa, su director general, Javier del Río, expone a CF que las medidas de contención del gasto se han dejado notar en los resultados de la compañía en "el segundo semestre, que cayó considerablemente". La desfinanciación, el copago o "el impago a las farmacias" estarían repercutiendo en las cuentas de Cinfa, que aun así facturó 335 millones de euros, un 7,5 más que el año anterior.

La visita de la semana pasada de los Príncipes de Asturias a sus instalaciones en Olloki, Navarra (ver

correofarmaceutico.com) sirvió para que la compañía hiciera balance, tomando en consideración las posibilidades dentro y fuera de España.

"La puntilla" de las dificultades que afectan a la industria habría sido la subasta andaluza. "Ha habido bajadas de algunas moléculas de más del 90 por ciento". Sobre esta medida, señala que "no nos hemos presentado porque no estamos de acuerdo y consideramos que ataca un modelo que deberíamos preservar". En cuanto a futuras subastas, alerta: "No puedo decir lo que dirá el Consejo de Administración dentro de una semana, pero hoy no nos vamos a presentar". Critica que, además de "eliminar la capacidad de elección del ciudadano" y "destruir la industria nacio-

nal del genérico", "hay desabastecimiento y si otros laboratorios no hubiésemos sido responsables sería un caos".

Ante este panorama, la compañía ha comenzado a mirar al extranjero. El 7 por ciento de la facturación del año pasado correspondió al mercado internacional (23 millones) y, según explica a CF su presidente, Enrique Ordieres, el objetivo de la compañía, que ya está presente en 52 países, es potenciar la internacionalización, fortalecer otras áreas de negocio y apostar en el corto plazo por los genéricos de alta especialización y en el largo, tal vez por los biosimilares "con un riesgo controlado", debido a la alta inversión que exige y porque tiene que ir "paralelo a un desarrollo internacional más fuerte".