



Medicamentos Biosimilares, jornada del Ministerio de Sanidad y AESEG en colaboración con la EGA

Madrid, 3 de marzo de 2014



[más](#)[Regístrate](#) | [Conéctate](#) | [A-Z](#) | [Guía TV](#) | [Cookies](#)[Buscar...](#)

[Inicio](#)
[Lo último](#)
[Economía](#)
[Tecnología](#)
[Sociedad](#)
[Deportes](#)
[+ secciones](#)
[A la Carta](#)
[El Tiempo](#)

[ES NOTICIA](#)
[Oscars 2014](#)
[Crisis en Crimea](#)
[temporal](#)
[Liga BBVA](#)
[Tiempo](#)
[Lo + visto](#)
[Trailers](#)
[Blogs](#)

TV en directo
[Carcaño se somete al test de la verdad, los socialistas navarros dicen sí o no a la moción a Barcina...](#)
[La actualidad, en el Informativo Matinal](#)

Expertos aseguran que los fármacos biosimilares generarán un ahorro en España de 1.500 millones hasta 2020

COMPARTIR

0
 2
 0
 0

[Compartir](#)
[Twitter](#)
[g+1](#)
[correo](#)

[Más redes](#)03.03.14 | 18:37h. **EUROPA PRESS** | MADRID

Los medicamentos biosimilares en España generarán un ahorro de 1.500 millones de euros de aquí al año 2020, además de favorecer e incrementar el acceso a los medicamentos biológicos y de fomentar la innovación farmacéutica. Además, este ahorro se podría incrementar a partir de 2020 como consecuencia del ritmo de expiración de las patentes de nuevos productos biológicos.

Así lo han explicado varios expertos internacionales en una reunión organizada por el Ministerio de Sanidad, Servicios Sociales e Igualdad y la Asociación Española de Medicamentos Genéricos (AESEG), en colaboración con la Asociación Europea de Medicamentos Genéricos (EGA, por sus siglas en inglés).

Y es que, según han recordado, los medicamentos biosimilares, que no son medicamentos genéricos y por tanto no deben equipararse mediante su inclusión en el Sistema de Precios de Referencia, ofrecen las "mismas garantías" de calidad, seguridad y eficacia que los productos originales y están garantizados y acreditados por la Agencia Europea del Medicamento (EMA, por sus siglas en inglés) y aprobados por la Comisión Europea.

Asimismo, los expertos reunidos han destacado la necesidad de desarrollar una política de información y formación que "desactive los recelos infundados" sobre los medicamentos biosimilares que se han suscitado entre ciertos actores del mercado y que, a su juicio, ponen trabas a que un mayor número de pacientes pueda acceder a tratamientos biológicos frente a enfermedades graves.



[SERIES](#)
[TV MOVIES](#)
[PROGRAMAS](#)
[INFANTIL](#)
[DIRECTO](#)

Paul Greenland, ha
 os genéricos y que,
 ómo son utilizados

"No implementar un sistema de precios y financiación que no tenga en cuenta las características especiales de los medicamentos biosimilares podría tener un grave impacto en la sostenibilidad de la industria, con consecuencias para el Sistema Nacional de Salud (SNS) y para los pacientes en el futuro", ha apostillado.

Por su parte, el profesor del Departamento de Farmacología de la Universidad Autónoma de Barcelona y experto internacional en medicamentos biosimilares, Fernando de Mora, ha comentado que la organización de foros de formación e información desde las administraciones sanitarias debería ser un paso "esencial" para implementar un correcto conocimiento del medicamento biosimilar en España.

Además, ha abogado porque las comunidades autónomas, con el apoyo del Ministerio de Sanidad, promuevan sistemas de incentivación de la prescripción y utilización de los medicamentos biosimilares como una medida imprescindible para alentar la contención del gasto y el acceso de más pacientes a los tratamientos biológicos.

Finalmente, los expertos han explicado que el ritmo de expiración de las patentes de productos biotecnológicos y de crecimiento del mercado permite anticipar que el lanzamiento de los medicamentos biosimilares hasta 2020 podría incrementar el ahorro al Sistema Nacional de Salud (SNS).

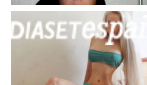
LO MÁS VISTO EN INFORMATIVOS



Las flexiones de la bebé Lilly Ann causan furor en Internet



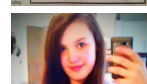
Las fotos que Justin Bieber no ha podido ocultar



La... dice que quiere "substituirlo de aire y luz"



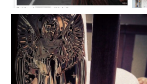
Felicita con una nota en un periódico a su marido que espera un bebé con su amante



Hallan ahorcada en su casa a una adolescente de 13 años



Salva la vida del bebé que esperaba tras pedir una segunda exploración



El ángel de la guarda de Martín Casillas Carbonero



"Fui al baño y... ¡di a luz a un niño!"



Suspenden a una profesora por tapar con celo la boca a sus alumnos de 10 años

[ver más](#)

"Los medicamentos biosimilares suponen un cambio de paradigma y la administración sanitaria debe promover políticas de información que ayuden a médicos y pacientes a entender el sustento científico que los ampara y garantiza", ha comentado el director general de la patronal AESEG, Ángel Luis Rodríguez de la Cuerda.

 ¿Un iPhone nuevo por 17€? Consigue gangas aprovechando un vacío legal Más información	 TABLET 10.1 O INGRESO 80€ Ahora por domiciliar tu nómina o pensión consigue un regalo Infórmate AQUÍ	 Te explicamos Forex Descubre cómo funciona el trading gracias a nuestro pack de formación ¡Pídelo gratis!
--	--	---

DÉJANOS TU OPINIÓN

Usuario registrado

Usuario:

Contraseña:

[¿Has olvidado o perdido tu contraseña?](#)

Entrar

Esta web no se hace responsable de las opiniones y comentarios de los usuarios.

El número de comentarios enviados puede no coincidir con los publicados debido a la moderación.

INFORMATIVOSTELECINCO.COM

NO TE PIERDAS + VISTO LO ÚLTIMO NOTICIAS



Se pone el casco 'de la verdad'

Miguel Carcaño, que fue condenado a 21 años y 3 meses de cárcel por el asesinato de la joven sevillana Marta del Castillo, se someterá finalmente a la prueba de 'Potencial Evocado Cognitivo P300' o 'test de la verdad' en el hospital Miguel Servet de Zaragoza. Es la segunda vez en España que un acusado de asesinato se somete a esta prueba.

El Veganismo, más cerca de lo que piensas

Las Cataratas del Niágara, congeladas

Un asteroide se acerca a la Tierra

50 euros, un puesto de trabajo y mucho riesgo

Pistorius ya disparó en un restaurante



Vio un OVNI

Un astronauta de la EEI vio un OVNI durante un paseo espacial



¡Ya es primavera!

La primavera llega de forma anticipada tras el paso del temporal.

Salva al bebé

Mensaje machista

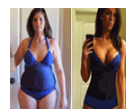
Salen a la luz

Selfie con misiles

[ver más](#)



[Adapta tu título a Grado](#)



[¡Los médicos la odian!](#)



[Madre de 53 parece de 27](#)



[¿Quieres tener más pecho?](#)

Publicidad  Ligatus

APPS PARA MÓVILES



'La Voz Kids'

Audiciones, actuaciones, pujas...

Editado por europa **press**

6 de Marzo 2014

infosalus.com

infosalus.com

STADA

ACTUALIDAD

INVESTIGACIÓN

FARMACIA

ASISTENCIA

ESTÉTICA

NUTRICIÓN

MUJER

MAYORES

PATOLOGÍAS

Buscar...

REUNIÓN ENTRE SANIDAD Y AESEG

Expertos aseguran que los fármacos biosimilares generarán un ahorro en España de 1.500 millones hasta 2020

Directorio

MADRID, 3 Mar. (EUROPA PRESS) -

Ministerio Sanidad
España
Sistema Precios
Referencia

Los medicamentos biosimilares en España generarán un ahorro de 1.500 millones de euros de aquí al año 2020, además de favorecer e incrementar el acceso a los medicamentos biológicos y de fomentar la innovación farmacéutica. Además, este ahorro se podría incrementar a partir de 2020 como consecuencia del ritmo de expiración de las patentes de nuevos productos biológicos.

Así lo han explicado varios expertos internacionales en una reunión organizada por el Ministerio de Sanidad, Servicios Sociales e Igualdad y la Asociación Española de Medicamentos Genéricos (AESEG), en colaboración con la Asociación Europea de Medicamentos Genéricos (EGA, por sus siglas en inglés).

Y es que, según han recordado, los medicamentos biosimilares, que no son medicamentos genéricos y por tanto no deben equipararse mediante su inclusión en el Sistema de Precios de Referencia, ofrecen las "mismas garantías" de calidad, seguridad y eficacia que los productos originales y están garantizados y acreditados por la Agencia Europea del Medicamento (EMA, por sus siglas en inglés) y aprobados por la Comisión Europea.

Asimismo, los expertos reunidos han destacado la necesidad de desarrollar una política de información y formación que "desactive los recelos infundados" sobre los medicamentos biosimilares que se han suscitado entre ciertos actores del mercado y que, a su juicio, ponen trabas a que un mayor número de pacientes pueda acceder a tratamientos biológicos frente a enfermedades graves.

Además, el coordinador del Grupo de Acceso de Biosimilares de la patronal EGA, Paul Greenland, ha recordado que los medicamentos biosimilares no son iguales que los medicamentos genéricos y que, por tanto, existe una "gran diferencia" en su proceso y costes de desarrollo y en cómo son utilizados por los profesionales sanitarios.

"No implementar un sistema de precios y financiación que no tenga en cuenta las características especiales de los medicamentos biosimilares podría tener un grave impacto en la sostenibilidad de la industria, con consecuencias para el Sistema Nacional de Salud (SNS) y para los pacientes en el futuro", ha apostillado.



ESTEVE

Vídeos

Más vídeos de salud: Muere paci



Titulares

Por su parte, el profesor del Departamento de Farmacología de la Universidad Autónoma de Barcelona y experto internacional en medicamentos biosimilares, Fernando de Mora, ha comentado que la organización de foros de formación e información desde las administraciones sanitarias debería ser un paso "esencial" para implementar un correcto conocimiento del medicamento biosimilar en España.

Además, ha abogado porque las comunidades autónomas, con el apoyo del Ministerio de Sanidad, promuevan sistemas de incentivación de la prescripción y utilización de los medicamentos biosimilares como una medida imprescindible para alentar la contención del gasto y el acceso de más pacientes a los tratamientos biológicos.

Finalmente, los expertos han explicado que el ritmo de expiración de las patentes de productos biotecnológicos y de crecimiento del mercado permite anticipar que el lanzamiento de los medicamentos biosimilares hasta 2020 podría incrementar el ahorro al Sistema Nacional de Salud (SNS).

"Los medicamentos biosimilares suponen un cambio de paradigma y la administración sanitaria debe promover políticas de información que ayuden a médicos y pacientes a entender el sustento científico que los ampara y garantiza", ha comentado el director general de la patronal AESEG, Ángel Luis Rodríguez de la Cuerda.



César Hernández, de la Agencia Española de Medicamentos; Helder Mota, de la Agencia de Medicamentos portuguesa; Piedad Farré, de la Dirección General de Cartera Básica, y Carlos Lens, subdirector general de Calidad de Medicamentos, ambos del Ministerio; José Luis Poveda, presidente de la Sociedad Española de Farmacia Hospitalaria; Fernando de Mora, farmacólogo, y Hernán Cortés-Funes, oncólogo, ayer en el Ministerio.

El clínico no sabe todo lo que debería de biosimilares

Sanidad valora su innovación, pero "no prevé privilegios" en su entrada al SNS; se debate qué rebaja de precio merecen, pero falta conocimiento

MADRID
JOSÉ A. PLAZA
japlaza@unidadeditorial.es

El Ministerio de Sanidad acogió ayer una jornada sobre medicamentos biosimilares en la que participaron políticos, gestores, clínicos y representantes de la industria. Dos mensajes quedaron claros: falta información y hay *pelea* en torno a su precio en relación con los fármacos de referencia.

Carlos Lens, subdirector general de Calidad de Medicamentos del Ministerio de Sanidad, *abrió fuego* recordando que, pese a que no son lo mismo, ni de entrada intercambiables, el biosimilar se ha equiparado al genérico en los precios de referencia. Admitió que están sujetos a "tensión financiera por los altos precios de los nuevos fármacos" y pidió buscar "mercados similares a los de los genéricos para poder seguir financiando la innovación". Por un lado, dijo que "no es posible aplicar las reglas que se usan para los genéricos a los biosimilares en cuestiones de precio", aunque descartó ofrecerles ventajas para mejorar su aterrizaje en el sistema: "No se prevén mecanismos de privilegio".

De telón de fondo hay un porcentaje, el 40 por ciento (no por ley, sino por acuerdo

global) de reducción obligatoria del precio que tienen los genéricos frente a sus originales. Lens dejó caer que, en este sentido, no se actuará igual con genéricos y biosimilares, y muchos hablaron en la misma dirección. Jaime Espín, profesor de la Escuela Andaluza de Salud Pública, dijo que en la UE no hay normas sobre reducción de precio en biosimilares ("varían entre el 20 y el 50 por ciento"), y se decantó por "no pedir igual reducción de precio que en genéricos".

GENERAR COMPETENCIA

José Luis Poveda, presidente de la Sociedad Española de Farmacia Hospitalaria, se mostró cauto ("no sé si un 40 por ciento es mucho o poco, pero condicionará a la industria"), abogó por "no generar cuotas, sino basarse en competencia", y pronosticó que los biosimilares y su precio "afectarán a todo su grupo terapéutico, a todas las indicaciones similares".

Hernán Cortés-Funes, jefe del Servicio de Oncología en el Hospital 12 de Octubre de Madrid, no se *mojó* tanto al respecto, aunque pidió que los incentivos a los biosimilares no lleguen tanto por precios como por medio de "más y mejor conoci-

miento".

Se quiere facilitar la entrada de biosimilares al SNS, pero no a cualquier precio. Lens habló de "luces y sombras" sobre su penetración en la clínica, y concretó cifras: las epoietinas contarían con un 20 por ciento de penetración; la hormona de crecimiento, en 5 por ciento, y el filgrastim sería la excepción que confirma el bajo peso de las epoietinas biosimilares: su penetración llega al 50 por

Biosimilares y genéricos están equiparados en precios de referencia, pero se duda sobre si aplicar el 40% de descuento frente al fármaco de referencia

ciento y es el claro ejemplo de que "un biosimilar puede entrar sin problema en la terapéutica". La competencia entre fármacos es el objetivo, añadió Lens, y Poveda se sumó: "Cuanta más competencia, más reducción de precio".

Finalmente, el médico decidirá, pero ¿tiene información para hacerlo? Todos los presentes ayer en la jornada coincidieron en que el conocimiento sobre biosimilares es aún insuficiente. Cortés-

Funes lo dejó claro: "Si cojo a cien especialistas y les pregunto sobre ellos, me podría sorprender". Fernando de Mora, profesor de Farmacología de la Universidad Autónoma de Barcelona, se sumó a su tesis, y habló de "afirmaciones incorrectas y decisiones sesgadas basadas en un escaso conocimiento".

EL MÉDICO, RETICENTE

Todo ello en un ambiente en el que los médicos aún tienen cierta reticencia para con los biosimilares, "igual que la tuvieron con los genéricos", recordó Lens, que pidió a los profesionales "amplitud de miras" e insistió en que "el futuro del SNS es la competencia". Lens, y todos los presentes, no quieren que el sanitario diga dos frases que ayer se pusieron en boca de un hipotético clínico ("yo de este fármaco no me muevo" y "a igualdad de precio, sigo con el medicamento de siempre").

Como concluyeron Ángel Luis Rodríguez de la Cuesta, director general de Aseg, y Belén Crespo, directora de la Agencia Española de Medicamento, tampoco se quiere "que pase lo mismo con los biosimilares que con los genéricos, que sufrieron una travesía del desierto".

Compartir

Recomendar 19

Twitter 7

Compartir 6

g+1 2

Herramientas

Imprimir

Enviar

POLÍTICA SANITARIA /

Sanidad abre los brazos del SNS para el medicamento biosimilar

Imágenes



1 / 1

Temas relacionados: Agustín Rivero · Carlos Lens · Ángel Luis Rodríguez de la Cuerda · Belén Crespo · Ministerio de Sanidad · AEMPS · Aeseg · Pacientes · Formación · Innovación · Genéricos · Biosimilares

J. R.-T. / MADRID

@ElGlobalNet

lunes, 03 de marzo de 2014 / 15:00

Desde el ministerio de Sanidad se tiene muy claro cuál es el papel que en los próximos años jugarán los medicamentos biosimilares: sostener al sistema y democratizar el acceso a la innovación. Durante la jornada 'Medicamentos Biosimilares. Misión y Visión en Europa y España', organizada por Aeseg y el ministerio, Agustín Rivero, director general de la Cartera Básica de Servicios, explicó que "estos fármacos son esenciales para la sostenibilidad y, sin querer decir que son los nuevos genéricos, harán el mismo efecto". De esta forma se refirió Rivero a la formación de conjuntos homogéneos con biosimilares, aspecto en el que profundizó Carlos Lens, subdirector general de Calidad de Medicamentos y Productos Sanitarios. "Sólo se han equiparado ambos tipos de fármacos en tratamiento para el Sistema de Precios de Referencia", dijo.

Sin embargo, Lens aseguró que serán cuidadosos cuando un biosimilar entre en precio de referencia "porque somos conscientes de los costes de desarrollo de estos fármacos". En este sentido, añadió que "cuando entra un genérico, se baja alrededor de un 40 por ciento y esto no será así con los biosimilares porque tenemos que incentivar la inversión".

Otro de los aspectos más importantes que se trataron durante la jornada fue la formación a pacientes y profesionales para "evitar errores pasados que condenaron a una travesía en el desierto a los genéricos", según aseguró Ángel Luis Rodríguez de la Cuerda, director general de Aeseg. Sus palabras tuvieron respuesta de compromiso desde Sanidad. "La parte médica es reticente como ya lo fue con el genérico y no se pueden hacer barreras a la competencia y perjudicar al SNS". En este sentido, Belén Crespo, directora de la Agencia del Medicamento (Aemps), explicó que "las garantías que damos desde la agencias deben dar la confianza necesaria; no nos podemos permitir que nos vuelva a ocurrir lo mismo que con los genéricos".

Lo + leído hoy

Lo + leído

1. Biogen y Eisai colaborarán en el desarrollo de nuevas terapias para tratar el Alzheimer
2. Humer deja Roche y advierte: si no se valora la innovación en la UE la industria invertirá fuera
3. Convenio colectivo: el árbitro optó por 'contentar' a todos
4. Boticarios catalanes publican la primera Guía de Actuación en dolor de garganta
5. Infarma superará los 25.000 asistentes y 200 expositores
6. "Hay que integrar más en el Sistema Nacional de Salud al farmacéutico comunitario"
7. Farmaindustria y Sanidad irán de la mano para introducir la innovación en un SNS sostenible
8. Canarias pone 'a cero' el contador de la deuda con sus oficinas de farmacia
9. Moody's advierte del impacto de los biosimilares en Roche, AbbVie y Amgen
10. La 'número dos' de Luis González promete 'progreso, mejoras y estabilidad' para el COFM

Tweets

EL GLOBAL @ElGlobalNet 30m
Tweet-entrevista #EleccionesCOFM a @jaimeacosta_ , 2ª de @marichurod hoy 12:30

- 1- Envía Preg. #PreguntaaJaime
- 2.- Siguelo #JaimeResponde

SEFAC @SEFAC_aldia 16h
"La Administración tendrá que abrir los ojos y darse cuenta que tiene 22.000 farmacias que pueden dar mucho más": bit.ly/1ojkHA8
Retwitteado por Factam Farmacia
Abrir

yocuidoyvivo @yocuidoyvivo 54m
Biogen y Eisai colaborarán en el desarrollo de nuevas terapias para tratar el #Alzheimer elglobal.net/noticias-medic...
Retwitteado por cuidadoresalzheimer

Publicidad

EN ESPAÑA

Luces y sombras sobre los biosimilares en el Sistema Nacional de Salud

El subdirector general de Calidad de Medicamentos y Productos Sanitarios del Ministerio de Sanidad, Carlos Lens, ha pedido buscar mercados similares a los de los genéricos para poder seguir financiando la innovación.

José A. Pla a 03/03/2014 16:16



Jornada en el Ministerio. ()

Carlos Lens, subdirector general de Calidad de Medicamentos y Productos Sanitarios del Ministerio de Sanidad, ha dicho esta mañana, en una jornada a la que se está celebrando en el Ministerio, que los biosimilares están sujetos a la tensión financiera por los altos precios de los nuevos fármacos.

En concreto, ha pedido buscar mercados similares a los de los genéricos para poder seguir financiando la innovación, tras defender que los precios dependan de coste-efectividad, impacto presupuestario y aportación al PIB nacional, y ha añadido que, pese a que se consideren igual que los genéricos para los precios de referencia, no es posible aplicar a los biosimilares las reglas que se usan para aquellos en cuestiones de precio (en referencia al 40 por ciento de reducción obligatoria de precio que tienen los genéricos frente a sus originales).

Además, Lens ha dicho que los médicos aún tienen cierta reticencia para con los biosimilares, igual que la tuvieron con los genéricos, y ha señalado que el papel del profesional sanitario será clave para la entrada en la clínica de estos fármacos: Necesitamos amplitud de miras, el futuro del SNS es la competencia. Sobre su penetración en el sistema, ha precisado que a los biosimilares con los biosimilares. El caso del filgrastim, factor estimulante de crecimiento de colonias, es el más positivo, con un 50 por ciento de penetración, pero las epoetinas sólo llegan al 20 por ciento, la hormona de crecimiento al 5 por ciento. Según Lens, el filgrastim es el ejemplo de que un biosimilar puede entrar en la terapéutica sin problemas.



A todos los participantes

A TODOS LOS PARTICIPANTES,

El equipo de Correofarmaceutico.com lamenta el tono en el que han caído los comentarios y desea recordar lo siguiente:

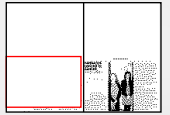
- Los comentarios a las noticias están creados para servir como foro de debate y opinión sobre las cuestiones tratadas en Correofarmaceutico.com, no para servir de plataforma para el insulto, menos aún para el insulto lanzado desde el anonimato.

- Se espera de los participantes que se mantengan en un **nivel respetuoso y profesional** tanto en sus argumentos como en su lenguaje o, en su defecto, que se abstengan de escribir en este espacio.

- Existe una opción para denunciar comentarios inadecuados y los responsables de Correofarmaceutico.com se reservan el derecho a borrar de oficio comentarios ofensivos o insultantes. En este foro son de aplicación las mismas normas de cortes que en las comunicaciones cara a cara.

- Se recuerda a todos los usuarios que **cualquier mensaje está sujeto a la legislación nacional** sobre injurias, calumnias, derecho al honor. Llegado el caso, y a la demanda de la autoridad judicial, **incluso un texto anónimo** puede ser rastreado para dar con su autor.

[Leer más](#)



THINKSTOCK

LOS BIOSIMILARES AHORRARÁN 1.500 MILLONES HASTA 2020

La expiración de las patentes de los fármacos biológicos -los de última generación- en los próximos años abrirá un mercado para que las farmacéuticas saquen al mercado 'copias' de estos medicamentos. La regulación de estos productos está todavía en proceso por parte del Ministerio de Sanidad

ELECONOMISTA

Los medicamentos biosimilares en España generarán un ahorro de 1.500 millones de euros de aquí al año 2020, además de favorecer e incrementar el acceso a los medicamentos biológicos y de fomentar la innovación farmacéutica. Además, este ahorro se podría incrementar a partir de 2020 como consecuencia del ritmo de expiración de las patentes de nuevos productos biológicos.

Así lo han explicado recientemente varios expertos internacionales en una reunión organizada por el Ministerio de Sanidad, Servicios Sociales e Igualdad y la Asociación Española de Medicamentos Genéricos (Aeseg), en

colaboración con la Asociación Europea de Medicamentos Genéricos, según recoge Europa Press.

Y es que, según han recordado, los medicamentos biosimilares, que no son medicamentos genéricos y por tanto no deben equipararse mediante su inclusión en el Sistema de Precios de Referencia, ofrecen las "mismas garantías" de calidad, seguridad y eficacia que los productos originales y están garantizados y acreditados por la Agencia Europea del Medicamento (EMA, por sus siglas en inglés) y aprobados por la Comisión Europea.

Asimismo, los expertos reunidos han destacado la necesidad de desarrollar una política de información y formación que "desactive los recelos infundados" sobre los medicamentos biosimilares que se han suscitado entre ciertos actores del mercado y que, a su juicio, ponen trabas a que un mayor número de pacientes pueda acceder a tratamientos biológicos frente a enfermedades graves.

Además, el coordinador del Grupo de Acceso de Biosimilares de la patronal EGA, Paul Greenland, ha recordado que los medicamentos biosimilares no son iguales que los medicamentos genéricos y que, por tanto, existe una "gran diferencia" en su proceso y costes de desarrollo y en cómo son utilizados por los profesionales sanitarios.

Regulación en España

La expansión acelerada de los medicamentos biológicos y su creciente participación en el espacio terapéutico farmacológico no han encontrado hasta ahora el adecuado reflejo en la legislación sanitaria comunitaria y española. La incipiente legislación española es muy escasa y, lo que es peor, ha incurrido en planteamientos desacertados, al haber equiparado a los genéricos (medicamentos químicos) y biosimilares (medicamentos biológicos), según los expertos. El Real Decreto-ley 16/2012 optó, en su día, por aplicar a los biosimilares el régimen jurídico de sustitución propio de los genéricos, pero este criterio fue reformado por la Ley 10/2013, que ha establecido que la intercambiabilidad y la sustitución de los biosimilares se atenga a una normativa especial.



Ahorro con los fármacos biosimilares

MÉDICOS DE FAMILIA

∴ Los medicamentos biosimilares en España generarán un ahorro de 1.500 millones de euros de aquí al año 2020, además de favorecer e incrementar el acceso a los medicamentos biológicos y de fomentar la innovación farmacéutica, según varios expertos internacionales de la Asociación Española de Medicamentos Genéricos y la Asociación Europea de Medicamentos Genéricos.



Expertos cifran el ahorro por usar fármacos biosimilares en 1.500 millones

Efe
MADRID

Los medicamentos biosimilares –producto farmacéutico de origen biológico que consiste en una proteína o un ácido nucleico– pueden generar un ahorro en España de 1.500 millones de euros de aquí al año 2020. Así lo aseguraron ayer varios expertos internacionales en una reunión del Ministerio de Sanidad y la Asociación Española de Medicamentos Genéricos (Aeseg), en colaboración con la EGA (European Generic Medicines Association).

Este ahorro se podría incrementar a partir de 2020 como consecuencia del ritmo de expiración de las patentes de nuevos productos biológicos, han aventurado. Los biosimilares ofrecen las mismas garantías de “calidad, seguridad y eficacia” que los productos originales y están garantizados y acreditados por la Agencia Europea del Medicamento (EMA). Una de las conclusiones de la cita es la necesidad de desarrollar una política de información y formación que desactive los “recelos infundados” de estos productos.

Pricing & Reimbursement/Biological Drugs

Spanish firms warn over pricing

Biosimilars must not be subjected to the same Spanish reference-pricing system as small-molecule generics if potential savings of EUR1.50 billion (US\$2.05 billion) by 2020 are to be achieved, Spain's generic medicines industry association, Aeseg, has told health ministers during a closed-door meeting. Aeseg also called on ministers to "develop an information policy and training" to tackle unfounded misgivings about biosimilars among healthcare professionals. **G**