



Reclaman incentivos que justifiquen la alta inversión de los biosimilares

MARCOS DOMÍNGUEZ
redaccion@correofarmaceutico.com

Los biosimilares parecen llamados a jugar un papel crucial en el ahorro en el próximo lustro, al igual que lo han hecho los genéricos, pero su situación es diferente ya que su nivel de inversión y tiempo de desarrollo se asemeja más a los innovadores. "Alinear genéricos y biosimilares no responde a la situación real", afirmó Carlos Lens, subdirector general de Calidad de Medicamentos y Productos Sanitarios en una jornada sobre biosimilares organizada la semana pasada en Madrid por Aeseg y Fuinsa, en la que se mostró partidario de garantizar que "los descensos de precios no sean tan abruptos" como con los genéricos.

En España, los biosimilares sólo tienen una cuota del 1 por ciento del mercado farmacéutico total, muy por debajo de lo resto de países europeos del entorno. Lens señaló la inversión necesaria (son necesarios unos ocho años y entre 100 y 200 millones de dólares), los recelos de los sanitarios y las barreras regulatorias como los principales frenos para la expansión de este mercado. "Veo lentitud", dijo en referencia al camino necesario para la publicación



Mejorar el acceso. En un encuentro con la prensa, varios de los ponentes de la jornada insistieron en la necesidad de que los países europeos, y entre ellos España, muestren una voluntad firme para intentar mejorar la accesibilidad a los biosimi-

lares. En la imagen, Michele Uda, de la patronal europea de genéricos (EGA); Raúl Díaz-Varela, presidente de Aeseg; Salvatore D'Acunto, de la Dirección General de Empresa e Industria de la Comisión Europea, y Gabriel Morelli, director general de IMS.

de directrices sobre productos específicos "que deberían estar disponibles cuanto antes".

En esta línea, apostó por realizar los cambios necesarios para impulsar su expansión sin perder de vista al paciente. Así, en cuanto a la intercambiabilidad (actualmente no son susceptibles de sustitución por parte del farmacéutico), cree que puede haber pasos "cuando la ciencia muestre la base suficiente".

Michele Uda, de la patro-

nal europea de medicamentos genéricos, EGA, señaló que es a la EMA a la que le corresponde "hacer una declaración clara sobre la seguridad de la sustitución", e invitó a los países miembro de la Unión Europea a establecer directrices de prescripción de biosimilares. Además, destacó la importancia de que se ofrezcan incentivos a la entrada de biosimilares y realizar una campaña informativa "procedente de fuentes independientes".

Las perspectivas de este mercado son buenas, expuso el director general IMS, Gabriel Morelli, que recordó que a partir de 2015 expira la patente de importantes *superventas* de medicamentos biológicos. Morelli señaló que los biosimilares pueden compensar la desaceleración del crecimiento de los medicamentos genéricos, que vivieron en 2012 el año clave en cuanto a la expiración de patentes de *blockbusters* comercializados en los 90.