

Medicamentos biosimilares y sostenibilidad del sistema

Antoni Gilabert Perramon
Gerente de Farmacia y del Medicamento

Jornada DiarioFarma Biosimilares.
Madrid, 14 de marzo 2016

Objetivos del financiador

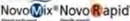
- ✓ Garantizar los **resultados** en salud
- ✓ Fomentar **uso seguro, eficaz y eficiente** de los medicamentos
- ✓ Adecuar el uso de los medicamentos de acuerdo con las **condiciones autorizadas/recomendadas**.
- ✓ Asegurar que el consumo sea de acuerdo con la **prevalencia/incidencia** reales del entorno.
- ✓ Cumplir el **presupuesto** (sostenibilidad y viabilidad)

Mejorar los resultados en salud en un entorno financieramente sostenible

INNOVACIÓN FARMACOLÓGICA: PATENTES Y BIOSIMILARES

Estos productos suponen ~1.500 MM € del mercado hospitalario y casi 110 MM € de *retail*. (Fuente: IMSHealth)

Mercado hospitalario

Producto	Fecha aprox. expiración patente en Europa	Cuota mercado hospitalario (€, MAT 11/14)
 Avonex®, Rebif® (Interferon Beta-1A)	2012	2,1%
 Mabthera® (rituximab)	2013	2,0%
 Remicade® (infiximab)	2014	2,6%
 Herceptin® (trastuzumab)	2014	2,2%
 Erbitux® (cetuximab)	2014	0,9%
 Lantus® (insulina glargina)	2014	0,1%
 Novomix®, Novorapid® (insulina aspart)	2014	0,0%
 Enbrel® (etanercept)	2015	2,5%
 Copaxone® (acetato de glatiramero)	2015	0,7%
 Synagis® (palivizumab)	2015	0,3%
 Aranesp® (darbepoetina)	2016	1,2%
 Lucentis® (ranibizumab)	2016	0,8%
 Neulasta® (pegfilgrastim)	2016	0,2%
 Xolair® (omalizumab)	2017	1,3%
 Humira® (adalimumab)	2018	4,3%
 Levemir® (insulina detemir)	2018	0,0%
 Avastin® (bevacizumab)	2019	2,2%
Total		23,4%

Mercado retail

 Novomix®, Novorapid® (insulina aspart)	2014	0,7%
 Xolair® (omalizumab)	2017	0,0%
 Levemir® (insulina detemir)	2018	0,5%
Total		1,2%

Plan Estratégico de Prestación Farmacéutica

Corresponsabilización

- Incentivos/riesgo AP Y AE (DMA)
- Colab. Farmacia Comunitaria
- Programa AF MHDA
- Industria Farmacéutica
- Nuevos modelos del ARC
- Educación sanitaria

- Genéricos/Biosimilares/PR
- CAEIP (Coste-Efectividad)
- Programa Armonización FT
- Objetivos contratos
- GPC (guías de práctica clínica) y PFT
- Indicadores de cualidad prescripción
- Problemas relacionados medicam.(PRM)
- Programa optimización compras

Sistema información

- Receta electrònica
- DataMart Farmacia
- Herramientas soporte elect.
- Modulo seguridad clínica
- Estudios utilización de medicamentos
- Registros de tratamientos

Servicios y prestaciones

- Concierto AF
 - Incentivación profesional
 - Nuevas tecnologías (Rec@t)
 - Coordinación asistencial
 - Reestruct. gestión administ.
- Farmacia geriátrica
- Coordinación AE/AP
- Soporte prescripción

- CQ facturación
- Benchmarking
- Validación sanitaria
- Seguimiento objetivos
- Programas presc. crònic.
- Programa CIP/TSI
- Evaluación medidas y resultados

Calidad y Eficiencia

Evaluación y control

Abordaje biosimilares en el CatSalut

- **Forum Biosimilares (Task Force multidisciplinar)**
 - Fase 1:
 - Revisión del marco legal y regulatorio
 - Conceptos clave: intercambiabilidad, sustitución, extensión de indicaciones, farmacovigilancia, nomenclatura y terminología)
 - Fase 2:
 - Revisión experiencias internacionales más relevantes
 - Análisis de posibilidades y oportunidades
 - Identificación de dificultades y barreras
 - Propuesta de medidas

Reto 1: Oportunidad para...

- Acelerar el acceso a los medicamentos cuando la patente ha expirado
- Optimizar del gasto y contribuir a la sostenibilidad
- Liberar y relocalizar recursos para otros tratamientos
- Generar competencia de mercado y reducción precios
- Promover la innovación

Reto 2: Superar barreras

- CIENTÍFICAS: Falta de experiencia de los clínicos
- TECNOLÓGICAS: Alto coste I+D / producción
- REGULATORIAS: Sustitución y intercambiabilidad
- ECONÓMICAS: Intereses para bloquear o retrasar la entrada de nuevos biosimilares
- CULTURALES: Resistencia al cambio, reticencias profesionales, posiciones conservadoras

Medidas propuestas

- Información para los profesionales (antes y después)
- Cursos de formación sobre biosimilares (clarificar conceptos)
- Facilitar soporte y ayuda a los médicos en la prescripción.
- Incorporación biosimilares en las guías de práctica clínica
- Recomendar uso biosimilares en pacientes naïve
- Proponer “fast track” en la fijación de precios de los biosimilares
- Fomentar precios referencia en medicamentos biológicos con BS
- Introducir objetivos o cuotas biosimilares (prescripción / concursos)
- Incentivar el pago por tratamiento (tarifas) vs el pago por producto
- Introduccir incentivos para la prescripción de biosimilares
- Incorporar indicadores de eficiencia (%BS) en la práctica clínica
- Fijar presupuestos máximos (gasto máximo asumible)

Resumiendo...

Información



Formación



Recomendaciones



Incentivos



Sistema de pago

Muchas gracias!

tgilabert@catsalut.cat

http://www10.gencat.net/catsalut/cat/prov_farmacia.htm