



El aumento de conocimiento en biosimilares, clave para favorecer su entrada en el mercado

● Varios expertos reunidos en un evento de Biogen aseguraron que el uso de biosimilares crece en base a la experiencia

NIEVES SEBASTIÁN
 Madrid

El uso de biosimilares ha crecido enormemente en los últimos años. La semana pasada, el laboratorio Biogen organizó un evento moderado por su director de Biosimilares en España y Portugal, Raúl Jiménez, en el que se reunieron varios expertos en la materia; todos coincidieron en que el aumento del conocimiento sobre estos fármacos está haciendo que cada vez esté más aceptado su uso.

Regina Múzquiz, directora de la Asociación Española de Biosimilares (BioSim), explicó que el proceso que se sigue para evaluar la biosimilaridad es muy exhaustivo, atendiendo a criterios de eficacia y seguridad. Para Múzquiz, el objetivo es mejorar la estrategia de mercado, para lo que explicó que desde su organización están adoptando una serie de medidas, en términos de imagen y penetración.

Algunas de ellas consisten en solicitar a las autoridades estatales y autonómicas un debate en cuanto a la entrada de biosimilares en el mercado, aumentar la formación entre profesionales y la información a pacientes, y respecto a la farmacoeconomía, se están realizando estimaciones de precio para saber cómo la entrada de estos fármacos en el sistema puede servir para "liberar recursos".

En cuanto a esta liberación de recursos, Múzquiz indicó que el presupuesto que no se invierta en medicamentos podría ser utilizado para tratar a más pacientes o facilitar la entrada a otros medicamentos de alto coste. La directora de BioSim incidió en el aumento de competitividad que supone la entrada de biosimilares, ya que consideró que al encontrar rivales que traten las mismas enfermedades, los grandes laboratorios tratarán de encontrar nuevos fármacos para diferenciarse.

Algunas de las barreras a derribar que Múzquiz enumeró son que no existe una regulación específica, que los biosimilares se meten en el mismo cajón que los genéricos y, en cuanto a la gestión clínica,



De izquierda a derecha, Raúl Jiménez, José Luis Poveda, Esteban Rubio y Regina Múzquiz.

apuntó a la necesidad de incentivar a los sanitarios para que realicen un uso racional de los biosimilares, para lo que están estudiando experiencias de 'gain sharing' que se llevan a cabo en otros países como en Francia.

Acceso y penetración

José Luis Poveda, jefe del Servicio de Farmacia Hospitalaria en el Hospital La Fe, aseguró que actualmente no tiene sentido desconfiar de los biosimilares en términos de eficacia y seguridad porque la experiencia de uso ha demostrado que no presentan diferencias con los fármacos de referencia. El especialista define este momento como el de la "eclosión" de los biosimilares, con 26 en comercialización en nuestro país. Este dato cobra más significado al tener en cuenta que siete de ellos se han aprobado en 2018.

Los biosimilares también tienen un papel muy importante en la mejora de acceso a medicamentos, lo que contribuye a facilitar los tratamientos en diferentes áreas, como la de las enfermedades raras, en las que el arsenal terapéutico es muy reducido. Para terminar, Poveda concluyó que la penetración de biosimilares en el mercado se hará efectiva cuando se demuestre que su introducción influye en la reducción de precios de los fármacos de referencia.

Desde el Hospital Virgen del Rocío, el reumatólogo Esteban Rubio también incidió en la necesidad de informar a la población para que asimilen que los biosimilares son igual de eficaces que los medicamentos de referencia, y que su uso no es sólo una herramienta para incrementar el ahorro del sistema mediante el uso de una imitación.

Rubio comparó la situación de España, donde el uso de biosimilares respecto al total de fármacos biológicos es únicamente del 19 por ciento, con países como Noruega y Dinamarca donde su prescripción aumenta a niveles situados entre el 80 y el 90 por ciento.

El reumatólogo precisó que esta diferencia puede venir dada porque estos países usaron los biosimilares desde sus inicios y ya tienen comprobado que cumplen la misma función que los originales. Aun así, Rubio aclaró que, bajo su punto de vista no hay motivos para alarmarse y que España seguirá la misma tendencia a medida que vaya normalizando el uso de estos medicamentos.

El doctor finalizó argumentando que es imprescindible la negociación entre clínicos y farmacéuticos en los hospitales para consolidar el uso de biosimilares.

LAS FRASES

Regina Múzquiz
 Directora general de BioSim



“ Los biosimilares aumentan la competencia de precios, lo que genera la investigación de otros fármacos ”

José Luis Poveda
 Jefe Farmacia Hospitalaria en Hospital La Fe



“ Ya tenemos bastante experiencia, por lo que plantearse dudas sobre efectividad y seguridad no tiene sentido ”

Esteban Rubio
 Reumatólogo en el Hospital Virgen del Rocío



“ Hay que hacer participe al profesional de este proceso y que vea los beneficios que poseen estos medicamentos ”

