



# BIOSIMILARES: ESTRATEGIA Y RETO EN EL ACCESO A MEDICAMENTOS



**Marcos Pérez G, Barreda Hernández D, Sánchez Gundín, Martín Niño I, Buendía Moreno JA, Martí Gil C.**

Servicio de Farmacia. Hospital Virgen de la Luz. Cuenca.

## Objetivos

Describir las estrategias del Sescam encaminadas a la distribución equitativa y eficiente de los recursos sanitarios en las que participa, entre otros, el farmacéutico de hospital.

## Métodos

Revisar los indicadores del contrato de gestión del Sescam para la mejora de la calidad y uso eficiente de los medicamentos en el hospital que hacen referencia al uso de biosimilares y su evaluación en el Comité de Terapias Biológicas de la Gerencia de Atención Integrada (GAI) de Cuenca, comité ligado a la Comisión de Farmacia y Terapéutica del hospital.

## Resultados

### INDICADORES:

- **Utilización de biosimilares en terapias biológicas autoinmunes** en Reumatología, Digestivo y Dermatología.
- **% Penetración de biosimilares.**
- **% Del gasto total del hospital en biosimilares.**
- **% De utilización de antineoplásicos e inmunomoduladores biosimilares.**

### Comité de Terapias Biológicas: evalúa

- ☞ **inclusión**, dentro de la GFT del hospital, de los nuevos biosimilares que salen al mercado
- ☞ **impacto económico** del uso de los medicamentos biológicos en cada indicación
- ☞ **posicionamiento terapéutico** de los biosimilares.

## Discusión

- El acceso a medicamentos cada vez más específicos a pacientes diana, con un escenario de costes elevados y recursos limitados, dificulta que el farmacéutico procure el acceso a medicamentos seguros, eficaces y de calidad, según establece el Código de Ética Farmacéutica de 2015 en sus artículos 2 y 19.
- El uso de biosimilares permite que, sin verse afectada la eficacia y seguridad del medicamento, los presupuestos en medicamentos se contengan y permitan una mejora en el acceso a los medicamentos necesarios a los pacientes adscritos a nuestra GAI, lo que constituye un derecho del ciudadano y un compromiso de los farmacéuticos con el paciente y con la sociedad.

## Conclusiones

- Los **biosimilares** irrumpen en el mercado farmacéutico con las garantías que exigen las Agencias reguladoras, con un coste asumible frente al medicamento innovador, favoreciendo así la **sostenibilidad del sistema sanitario** y permitiendo que el acceso al mejor medicamento en cada patología sea posible en nuestra sociedad, quedando garantizadas su eficacia y seguridad, de acuerdo al estricto procedimiento de autorización establecido por la EMA.
- La introducción en el mercado de medicamentos **biosimilares** conlleva la reducción en los costes de los tratamientos, posibilitando un **control más eficiente del gasto farmacéutico**, al obtener **resultados en salud similares** a los medicamentos innovadores, pero **a un coste menor**. Ello permite a un mayor número de pacientes acceder a estos medicamentos biológicos y a otros nuevos fármacos que aportan beneficio clínico, de alto impacto económico.