

## Comitè Organitzador

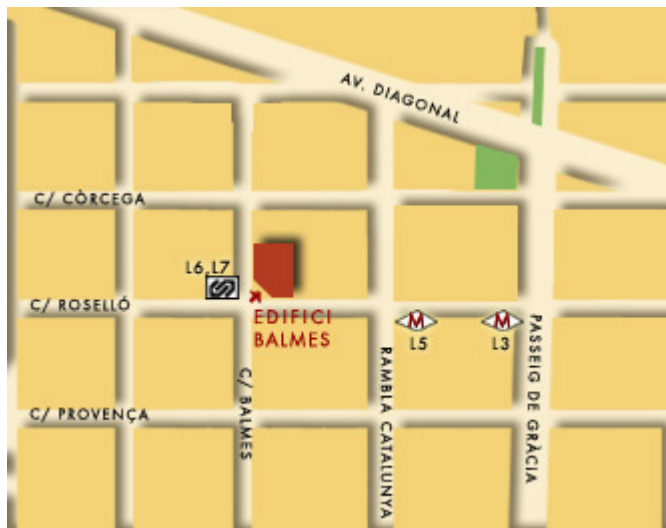
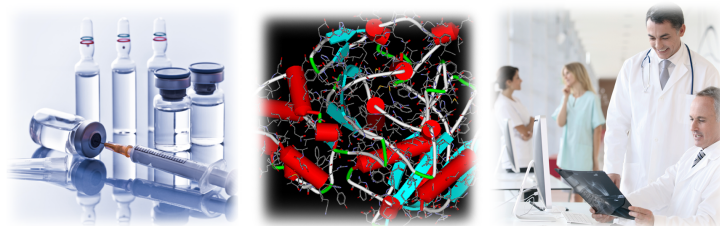
Fernando de Mora, UAB  
Corinne Zara, RSB  
Cristina Ibáñez, RSB  
Anna García, RSB

## Inscripcions:

Per a formalitzar la inscripció envieu si us plau un correu a l'adreça

[jornada@biosimilars.cat](mailto:jornada@biosimilars.cat)

# Jornada de medicaments biotecnològics biosimilars: una proposta segura i eficient per a la contenció de la despesa farmacèutica



Barcelona, 27 de setembre de 2011

Auditori (Edifici IDEC)  
Universitat Pompeu i Fabra (UPF)  
Balmes 132-134  
08008 Barcelona

Adreçat a: directors mèdics, metges especialistes hospitalaris, farmacèutics i farmacòlegs d'hospital i altres professionals sanitaris i de l'administració.

# Jornada de medicaments biotecnològics biosimilars: una proposta segura i eficient per a la contenció de la despesa farmacèutica

## Justificació i objectius de la Jornada

Els medicaments d'origen biotecnològic han millorat de manera decisiva el tractament de malalties greus, degeneratives, cròniques o amb un alt impacte, com ara varis tipus de càncer, l'artritis reumatoide, la insuficiència renal crònica, el dèficit de l'hormona del creixement, l'hemofília congènita, entre d'altres. La major part dels medicaments biotecnològics són administrats o dispensats des de l'àmbit hospitalari, tot i que hi ha altres patologies amb seguiment des de l'atenció primària que també requereixen medicaments biotecnològics (insulines per la diabetis mellitus). A més de l'avenç en terapèutica, cal recordar també que el cost dels medicaments biotecnològics és entre 10 i 100 vegades superior al dels medicaments de síntesi química, amb el conseqüent impacte econòmic sobre la despesa en medicaments en el sistema sanitari públic.

La caducitat de les patents de medicaments biotecnològics obre les portes al desenvolupament i la comercialització dels medicaments biotecnològics biosimilars. A diferència dels medicaments genèrics, l'Agència Europea del Medicament (EMA) estableix que es mostri la similitud dels medicaments biotecnològics biosimilars en termes d'eficàcia i seguretat amb els productes innovadors de referència mitjançant la realització d'assajos clínics en pacients. Planteja a més que en aquests assajos es comparin directament el medicament biosimilar en desenvolupament i el producte innovador de referència. Per altra banda, l'EMA sol·licita que el laboratori dissenyi un programa de farmacovigilància postcomercialització per fer el seguiment de la seguretat d'aquests productes.

El preu de comercialització dels medicaments biosimilars és menor al dels productes innovadors i s'introdueix un element de competitivitat en el mercat, que sens dubte ha de contribuir a la sostenibilitat del sistema sanitari públic. No obstant, després de 6 anys del llançament del primer medicament biosimilar a la UE, la compra de medicaments biotecnològics biosimilars als hospitals de Catalunya és escassa, contràriament al que succeeix en alguns països europeus.

Aquesta jornada s'adreça als diferents actors del sector sanitari hospitalari, particularment als òrgans de direcció i gestió, i als professionals de l'àmbit hospitalari. L'objectiu és facilitar arguments sòlids sobre la possibilitat d'introduir els medicaments biosimilars en la pràctica clínica. Arguments basats en l'evidència mèdica d'eficàcia i seguretat i en els estrictes criteris regulatoris que donen suport a l'aprovació i registre dels medicaments biosimilars a la Unió Europea, i que redundarà en la contenció del creixement de la despesa farmacèutica.

Manel López  
Vicerector d'Investigació de la  
Universitat Autònoma de Barcelona (UAB)

Enric Agustí  
Gerent de la Regió  
Sanitària Barcelona (RSB)

- 9:15h a 9:30h** Inauguració de la Jornada  
Enric Agustí. Gerent de l'RSB  
Manel López. Vicerector d'Investigació de la UAB
- 9:30h a 10:30h** Biosimilars: Evidència mèdica de seguretat i eficàcia a menor cost  
Fernando de Mora. Professor titular del Departament de Farmacologia de Terapèutica i de Toxicologia. UAB
- 10:30 a 11:00h** Pausa-cafè
- 11:00h a 13:00h** Taula rodona  
Experiència del prescriptor amb biosimilars  
Leon Kerkhofs. Oncòleg. Admiraal du Ruyter Hospital. Països Baixos
- Donant resposta a les necessitats d'informació sobre biosimilars  
Modera: Alba Prat. Gerència d'Atenció Farmacèutica i Prestacions Complementàries. CatSalut
- Antonio Blázquez. Cap de Servei de la División de Farmacología y Evaluación Clínica, Subdirección General de Medicamentos de Uso humano. AEMPS
- Maria Q. Gorgas. Cap del Servei de Farmàcia. Parc Taulí
- Fernando de Mora. Professor titular del Dep. de Farmacologia de Terapèutica i de Toxicologia. UAB
- 13:00h a 13:30h** Cloenda  
Corinne Zara. Directora de Farmàcia. RSB

Per a una millor construcció de la taula rodona, agrairiem que s'enviessin preguntes sobre el tema de biosimilars a l'adreça [jornada@biosimilars.cat](mailto:jornada@biosimilars.cat)

# Jornada reconeguda d'interès sanitari per l'IES