



## MÉDICAMENTS BIOSIMILAIRES : UNE SOLUTION DURABLE À DES PROBLÈMES COMPLEXES

Il **médicaments biologiques** renferment une **une substance biologique active**. Les **médicaments biosimilaires** contiennent, quant à eux, une version d'une substance active biologique déjà autorisée dans un médicament de référence, **améliorant ainsi le choix du patient** grâce à une plus grande concurrence.

### 1 LES MÉDICAMENTS BIOSIMILAIRES PERMETTENT DE TRAITER LES AFFECTIONS CHRONIQUES ET AIGUËS



**245** médicaments biologiques approuvés en Europe<sup>1</sup>



Plus de **35** ans d'expérience dans le domaine des médicaments biologiques

Des **médicaments biosimilaires** sont déjà disponibles au quotidien pour des millions de patients dans des **domaines thérapeutiques essentiels**



Cancer



Polyarthrite rhumatoïde



Psoriasis



Maladie de Crohn



Trouble de la croissance



Diabète



Des **médicaments biosimilaires approuvés** par l'UE ont permis de traiter **700 millions<sup>2</sup>** de patients/jours depuis 2006.

### 2 MÉDICAMENTS BIOSIMILAIRES : OPTIONS DE TRAITEMENT ÉQUIVALENTES



Les médicaments biosimilaires **approuvés par l'UE** offrent la **même sécurité, efficacité et qualité** que leurs médicaments de référence.

### 3 MÉDICAMENTS BIOSIMILAIRES : UN CHOIX PLUS RENTABLE



L'introduction de médicaments biosimilaires permet à un **plus grand nombre de patients d'avoir accès à un traitement** (jusqu'à 100 % de plus)



**Médicaments biosimilaires** : un traitement équivalent et abordable



Gain potentiel pour les systèmes de santé européens au cours des cinq prochaines années : **plus de 15 milliards d'euros<sup>3</sup>**



**Réinvestissement** dans les produits et services nécessaires de soins de santé<sup>4</sup>

### 4 MÉDICAMENTS BIOSIMILAIRES : COMMENT PLEINEMENT EXPLOITER LEUR POTENTIEL ?



**Sensibilisation et éducation** par les autorités sanitaires



**Système de partage des bénéfices entre les multiples parties prenantes** (patients, payeurs, gouvernements, professionnels de la santé)<sup>5</sup>



**Assurer la durabilité** du marché des médicaments biosimilaires

#### RÉFÉRENCES

- 1 / Biopharmaceutical benchmarks 2014, G. Walsh, Volume 32, Number 10, October 2014, Nature Biotechnology
- 2 / Medicines for Europe information based on EMA Post-authorisation Safety Update Reports (PSURs)
- 3 / De/In/ter on the Potential of Biosimilar Medicines - The Role of Functioning Competitive Markets; Published in March 2016; Available from: [https://www.umshealth.com/files/web/IMS/HS/2016/Institute%20Healthcare%20Briefs/Documents/IMS\\_Institute\\_Biosimilar\\_Brief\\_March\\_2016.pdf](https://www.umshealth.com/files/web/IMS/HS/2016/Institute%20Healthcare%20Briefs/Documents/IMS_Institute_Biosimilar_Brief_March_2016.pdf)
- 4 / GIK EGA Sustainability Study 2014 September 9, Pg. 36
- 5 / Payers' price & market access policies supporting a sustainable biosimilar medicines market, Simon Kucher & Partners; Published in September 2016; Available from: [http://www.medicinesforeurope.com/wp-content/uploads/2016/09/Simon-Kucher-2016-Policy-requirements-for-a-sustainable-biosimilar-market-FINAL-report\\_for-publication.pdf](http://www.medicinesforeurope.com/wp-content/uploads/2016/09/Simon-Kucher-2016-Policy-requirements-for-a-sustainable-biosimilar-market-FINAL-report_for-publication.pdf)