

- **Título:** El G-10 de Medicamentos: ¿el último tren de la competitividad europea?

- **Autores (nombre y filiación):**

Paloma Fernández Cano

Gerente Ejecutiva de Relaciones Externas. MSD de España

- **Nombre y contacto de la persona responsable de su presentación en la Jornadas:**

Paloma Fernández Cano

MSD de España. Josefa Valcárcel, 38. 28027 Madrid

913.210.842 / 629.063.985

[paloma\\_fernandezcano@merck.com](mailto:paloma_fernandezcano@merck.com)

- **Objetivo:**

A finales de 2000, el Informe Pammolli sobre competitividad de la industria farmacéutica europea puso de manifiesto de forma contundente como Europa estaba quedando rezagada respecto a EEUU en su capacidad para crear, organizar y apoyar procesos en el campo de la innovación farmacéutica, cada vez más costosos y complejos desde el punto de vista organizativo. Esta pérdida de competitividad acelerada de la industria farmacéutica europea, medida en múltiples indicadores supuso un aldabonazo para que las instituciones europeas generaran un proceso de análisis y elaboración de propuestas concretas conocido como G-10 de medicamentos.

El objetivo de esta presentación es dar a conocer y debatir en un foro apropiado ese proceso multipartito, revisando el estado de la cuestión, las posiciones de los distintos agentes sobre las distintas propuestas y las posibles vías de avance.

- **Métodos:**

Revisión y análisis de los documentos emitidos por la Comisión, el Consejo y el Parlamento Europeos, la Industria Farmacéutica en sus vertientes investigadora, de genéricos y de especialidades farmacéuticas publicitarias, los Estados Miembros, las asociaciones de pacientes y otros agentes implicados en el proceso del G-10.

- **Resultados:**

El Grupo de alto nivel G-10 de medicamentos elaboró 14 recomendaciones amplias y de consenso a desarrollar por las Instituciones Europeas, los Estados Miembros y la Industria Farmacéutica con el fin de conseguir un equilibrio adecuado entre intereses sanitarios e industriales. Las propuestas se engloban en las áreas de prestación de medicamentos a los pacientes; mercado único, competencia y regulación; e innovación. Desde la publicación del primer informe en mayo de 2002, los grupos de trabajo han construido sobre las recomendaciones originales, de forma que tanto Comisión, Consejo y Parlamento Europeos, así como la Industria se han manifestado sobre ellas proponiendo vías de avance. Queda por ver la posición de los Estados Miembros, tal vez el eslabón más heterogéneo a la hora de fijar posiciones y sobre el que recaería la responsabilidad de impulsar la mayor parte de las reformas.

- **Conclusión**

El G-10 de medicamentos puede convertirse en un ejercicio inútil si no hay una implicación efectiva de todos los agentes, pero tal vez sea la última esperanza para que la industria farmacéutica y la investigación biomédica europeas no pierdan definitivamente el tren de la competitividad internacional en beneficio de otros países, principalmente EEUU y los países asiáticos.