

PRIMER FORO EUROPEO DE POLÍTICA FARMACÉUTICA

La producción de moléculas decrece un 30% desde 1998

Los expertos alertan sobre la pérdida de competitividad de Europa

El sector debatió la semana pasada los retos a los que se enfrenta la industria farmacéutica europea, en el primer Foro Europeo de Política Farmacéutica. Durante el encuentro, organizado por las fundaciones Sanofi-

Aventis y Gaspar Casal, los participantes destacaron la pérdida de competitividad sufrida por la industria farmacéutica europea en los últimos años y ofrecieron algunas alternativas para solucionar este problema.

MARÍA REAL
MADRID. EL GLOBAL

Desde 1998, el número de nuevas moléculas introducidas por las compañías europeas ha decrecido alrededor del 30 por ciento, mientras que en el caso de las compañías estadounidenses se ha incrementado un 48 por ciento. Estos datos, ofrecidos el pasado 24 de octubre durante la celebración del primer Foro Europeo de Política Farmacéutica por Belén Garijo, directora general de Sanofi-Aventis España, ponen de manifiesto la pérdida de competitividad sufrida por la industria farmacéutica europea en los últimos años. Unas cifras que, a su juicio, revelan la dificultad que Europa tendrá para llegar a los objetivos marcados en la Agenda de Lisboa para 2010.

Una de las deficiencias estructurales a las que se enfrenta Europa actualmente es, según Garijo, que no se ha fomentado suficientemente la colaboración en mate-

ria de investigación entre los países europeos, lo que aboca a "un entorno de investigación enormemente fragmentado". Asimismo, destacó que el gasto en I+D europeo es inferior al estadounidense. Así, en Europa es de 21.000 millones de euros y en EEUU supera los 27.000 millones.

A pesar de esto, analizar la competitividad de las compañías farmacéuticas europeas no sólo es un tema de inversión en I+D, sino que, como apuntó Garijo, "tiene mucho que ver con la innovación en los procesos de comercialización y fabricación". Una innovación que crece a un ritmo lento, algo que, en palabras de Massimo Riccaboni, profesor de la Facultad de Económicas de la Universidad de Florencia, no es consecuencia de que el gasto que se está haciendo en proyectos de investigación sea menor, pues las compañías siguen invirtiendo la misma o mayor cantidad de dinero en estos ensayos. El problema es que "la probabilidad de

éxito de un proyecto de I+D farmacéutico está disminuyendo debido a que ahora se trabaja con etiologías multifactoriales".

A juicio de Riccaboni, para obtener un mejor nivel en innovación será necesario aumentar los recursos. En la misma línea, Joan Trullén, secretario general de Industria, subrayó que el 70 por ciento de las ventas de nuevos medicamentos se ha generado sobre una base de investigación estadounidense, mientras que sólo un 18 por ciento lo ha hecho sobre una base europea. Es decir, que "Europa se está quedando rezagada en su capacidad para crear, organizar y apoyar procesos innovadores". Para saltar estas barreras, Trullén considera necesaria la colaboración entre el sector privado y el público. "El Ministerio de Industria está animando una política para potenciar la capacidad de investigación e innovación en las universidades, dando dimensión a las empresas instaladas en España".



Belén Garijo, directora general de Sanofi-Aventis España (cuarta por la derecha), fue la encargada de abrir el ciclo de ponencias del acto.

La I+D+i, "una de las prioridades de este Gobierno"

El subsecretario de Sanidad y Consumo, Fernando Puig de la Bellacasa, aprovechó su intervención en este foro para recordar que el impulso de la I+D+i es "una de las prioridades de este Gobierno". Esto se conseguirá, según explicó, a través de una política conjunta entre Sanidad e Industria, que concilie un acceso "casi gratuito" al sistema sanitario con el desarrollo de la investigación e innovación en fármacos. El compromiso decidido para fomentar la I+D+i de nuevas moléculas se plasmará en el nuevo texto de la Ley de Garantías y Uso Racional de los Medicamentos.

De este modo, Puig de la Bellacasa recordó uno de los proyectos que serán recogidos en esta norma: la creación de un centro coordinador de ensayos clínicos dependiente del Ministerio de Sanidad, "que contribuya a homogeneizar criterios". Por otro lado, señaló que un dato simbólico del esfuerzo que está realizando el Sistema Nacional de Salud ha sido el desarrollo de los medicamentos relacionados con el tratamiento de VIH/sida. "En España, todos los enfermos de sida tienen un acceso universal y gratuito a los medicamentos necesarios para tratar esta enfermedad", apuntó el subsecretario.