



La guerra del zoledrónico

Rev. O.F.I.L. 2014, 24;4:274-275

Fecha de recepción: 17/09/2014 - Fecha de aceptación: 10/10/2014

GARCÍA LLOPIS P¹, MARTÍ PRADO R², GUERRERO FERNÁNDEZ M³

1 Farmacéutica especialista en Farmacia Hospitalaria. Plataforma integrada de Compras y Servicios Compartidos B2b Salud

2 Gerente. Plataforma integrada de Compras y Servicios Compartidos B2b Salud

3 Director de Planificación y Proyectos. Ribera Salud

Estimado Señor Director:

Actualmente los Servicios de Farmacia Hospitalaria españoles pueden adquirir el envase de 4 miligramos de ácido zoledrónico por un coste que varía entre los 8 y los 12 euros. Hace poco más de un año costaba 237,14 euros cada envase.

Al expirar la patente del ácido zoledrónico (Zometa[®]) varios laboratorios iniciaron su comercialización, junto con una bajada incesante de precios: la "guerra del zoledrónico". Desde las Jefaturas de Farmacia Hospitalaria se asistió a un desfile de laboratorios con ofertas cada vez más baratas. Los precios se desplomaron, llegando incluso a provocar la retirada de algunos proveedores de la competición. El resultado de la guerra es el que hemos avanzado, la adquisición del fármaco por un precio 25 veces más económico que antes de comercializarse el principio activo genérico.

No está en discusión que la industria farmacéutica invierte grandes cantidades de dinero en la investigación y el desarrollo de fármacos. El elevado coste que supone el lanzamiento de un nuevo medicamento debe recuperarse y se tienen que conseguir beneficios. Pero, ¿cuántos beneficios? Si tenemos en cuenta que el desarrollo de cada fármaco es distinto y sujeto a las particularidades de la molécula y de la patología diana, surge otra duda, ¿es la duración de las patentes adecuada? Y, por último, ¿cuánto cuesta en realidad producir un fármaco ya comercializado para el que se ha recuperado la inversión inicial?

Paradójicamente, hasta el 24 de julio de este año, la presentación de 5 miligramos de ácido zoledrónico, Aclasta[®], se ha seguido comprando a 328,82 euros. Las diferencias en las indicaciones aprobadas^{1,2} para cada una de las dosis provocaron esta incoherencia. Es a finales de julio cuando se suspende la comercialización de Aclasta[®] y de Zometa[®]. Pero, ¿qué sucede realmente a nivel de beneficios con el ácido zoledrónico? ¿La presentación de 4 mg ya había cubierto los gastos de su desarrollo, pero la de 5 mg no? ¿Tiene sentido que en estos meses hayan coexistido el fármaco original y el genérico, con precios tan dispares?

Correspondencia:

Paula García Llopis

B2b Salud

Sorolla Center – Planta 11

Avenida Cortes Valencianas, 58

46015 Valencia

Correo electrónico: paulagarciallopis@hotmail.com

Un caso similar sucede con sildenafil. La presentación de sildenafil comercializada para el tratamiento de la hipertensión pulmonar, Revatio® 20 mg, se está adquiriendo en los Servicios de Farmacia Hospitalaria a 5,5 euros por comprimido. En cambio, los comprimidos de 25 mg de sildenafil genérico aprobados para el tratamiento de la disfunción eréctil, tienen un coste aproximado de 1,5 euros cada uno.

Entre las novedades planteadas por la nueva “Guía de buenas prácticas de preparación de medicamentos en servicios de farmacia hospitalaria”³ se permitirá a los Servicios de Farmacia Hospitalaria evitar algunas de estas paradojas, autorizando la elaboración de preparaciones ya comercializadas. Pero esta solución no arregla los problemas de base, que siguen siendo la escasa adaptación del sistema de patentes a las particularidades del área de los medicamentos y la (aparente) arbitrariedad y rigidez en el proceso de establecimiento de precios.

El escenario planteado con la finalización de la patente del ácido zoledrónico puede ser un avance de lo que va a suceder con la expiración de las primeras patentes de anticuerpos monoclonales y la comercialización de sus biosimilares, así que esperemos haber aprendido algo de la “guerra del zoledrónico”.

Bibliografía

1. Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios. Ficha técnica Zometa®. Disponible en: http://www.ema.europa.eu/docs/es_ES/document_library/EPAR_-_Product_Information/human/000336/WC500051730.pdf.
2. Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios. Ficha técnica Aclasta®.

Disponible en: http://www.ema.europa.eu/docs/es_ES/document_library/EPAR_-_Product_Information/human/000595/WC500020940.pdf.

3. Casaus Lara, ME (Coord.) Guía de buenas prácticas de preparación de medicamentos en servicios de farmacia hospitalaria. Madrid: Ministerio de Sanidad; 2014. Disponible en: <http://www.msssi.gob.es/profesionales/farmacia/pdf/GuiaBPP3.pdf>.