

# Memoria bienal de actividades 2021 - 2022

mb





# Índice

<b>PRESENTACIÓN DE LA MEMORIA</b> .....	4
<b>QUIÉNES SOMOS</b> .....	8
ÓRGANOS DE GOBIERNO Y CONSULTIVOS .....	9
<b>DATOS DE MERCADO</b> .....	13
LOS BIOSIMILARES EN CIFRAS .....	14
EVOLUCIÓN DEL MERCADO DE BIOSIMILARES EN ESPAÑA .....	16
<b>INTERLOCUCIÓN CON LAS ADMINISTRACIONES SANITARIAS</b> .....	19
<b>PUBLICACIONES</b> .....	23
COMPRA PÚBLICA DE MEDICAMENTOS BIOSIMILARES EN EL SISTEMA NACIONAL DE SALUD ..	24
LOS BIOSIMILARES EN NUEVO SISTEMA NACIONAL DE SALUD: PROPUESTAS DE ACTUACIÓN. .	26
BIOSIMILARES: INNOVACIÓN DESDE LA SOSTENIBILIDAD .....	28
<b>ALIANZAS ESTRATÉGICAS</b> .....	31
ADMINISTRACIONES PÚBLICAS .....	32
CONSEJOS PROFESIONALES .....	34
SOCIEDADES CIENTÍFICAS .....	36
PACIENTES .....	37
UNIVERSIDADES .....	38
OTRAS ENTIDADES .....	39
<b>FORMACIÓN</b> .....	41
<b>ACTIVIDADES DE DIVULGACIÓN SOBRE BIOSIMILARES</b> .....	47
EVENTOS PROMOVIDOS POR BIOSIM .....	48
PARTICIPACIÓN EN EVENTOS DE OTRAS ENTIDADES .....	54
CAMPAÑAS DE DIVULGACION .....	56
PRESENCIA EN REDES SOCIALES .....	60
WEB DE BIOSIM .....	62
NEWSLETTER .....	63
<b>LÍNEAS ESTRATÉGICAS 2023-2024</b> .....	65

El periodo 2021-2022 ha sido una etapa en la que tanto las administraciones como la sociedad civil han realizado enormes esfuerzos para hacer frente a los efectos derivados de la pandemia de COVID-19. Lógicamente esta situación ha afectado a la forma en la que se ha hecho efectivo el derecho a la prestación farmacéutica de todos los ciudadanos, incorporando nuevos procedimientos de trabajo, habilitando nuevos canales de comunicación con profesionales y pacientes e intentando aprovechar al máximo las oportunidades de eficiencia para el Sistema Sanitario.

Al mismo tiempo, la Estrategia Farmacéutica para Europa, publicada a finales de 2020, se ha convertido en una hoja de ruta para mejorar la resiliencia ante problemas de suministro, recuperar la competitividad en Europa y mejorar el acceso de los pacientes a los medicamentos en condiciones de igualdad. Esta oportunidad se volvió una necesidad a principios de 2022, ya que, aunque se esperaba que fuera el año de la recuperación económica, la escalada de los precios de la energía, agravada por la guerra de Ucrania, trajo consigo una grave crisis de suministros a la que nuestra industria ha sabido hacer frente para garantizar los abastecimientos. En este entorno incierto y cambiante, el acceso equitativo y accesible a los tratamientos por parte de los pacientes se ha convertido en un objetivo clave tanto a nivel europeo como nacional.

En lo que respecta más directamente a los medicamentos biosimilares, éstos han adquirido una relevancia específica en el mercado farmacéutico español, con más de 45 medicamentos comercializados y una penetración media en el Sistema Nacional de Salud del 36% al cierre de 2022. Pacientes con enfermedades hematológicas graves, tumores sólidos, diabetes, artritis reumatoide, psoriasis, enfermedad de Crohn, osteoporosis, entre otras, se benefician de un mayor acceso a terapias biológicas en un entorno de competencia, y el impacto económico en nuestro país supera los 1.000 millones de euros de ahorro tan sólo en el año 2022. Ello se ha visto favorecido por los procedimientos de compra puestos en marcha por las administraciones sanitarias, procedimientos que entendemos tienen margen de mejora como pusimos de manifiesto en el Informe “Compra Pública de Medicamentos Biosimilares en el Sistema Nacional de Salud”, que recogía propuestas tendentes a encontrar el difícil equilibrio entre la sostenibilidad

del sistema sanitario y el retorno de la inversión para las compañías farmacéuticas que los desarrollan.

En este bienio, nuestro objetivo ha sido avanzar más allá de la percepción de los biosimilares como meras herramientas de ahorro. Esta visión no es sostenible ni para el sistema sanitario ni para la industria de los biosimilares. Es necesario profundizar en el valor que aportan estos medicamentos, considerando aspectos como la innovación incremental que incorporan, las posibilidades de tratar a más pacientes y de manera más temprana, y la innovación en la gestión, entre otros. Todos estos aspectos han sido ampliamente descritos en el informe "Biosimilares: innovación desde la sostenibilidad".

Hemos fomentado la implementación de políticas farmacéuticas nacionales y regionales que aprovechen al máximo el potencial de los medicamentos biosimilares. Un ejemplo de ello es la publicación del informe "Los biosimilares en el nuevo Sistema Nacional de Salud: propuestas de actuación". Este documento, consensado entre varios agentes del sector, establece líneas de trabajo concretas en todos los niveles, desde la investigación hasta la utilización de los medicamentos biosimilares. En nuestra opinión, estas propuestas representan un paso más hacia la creación de un entorno competitivo sostenible tanto para la administración sanitaria como para el mercado de los biosimilares y suponen también un avance en la consecución del objetivo de la Estrategia Farmacéutica Europea de mejorar el acceso a las terapias biológicas.

Esta memoria recoge nuestra actividad y colaboración con una amplia representación de todos los agentes implicados: administración, industria, profesionales sanitarios y pacientes. Nuestra labor se ha orientado al diálogo en busca de soluciones consensuadas que permitan llevar a cabo acciones factibles y exitosas en beneficio de todos.



Joaquín Rodrigo



Encarnación Cruz



Quiénes somos

Aunamos esfuerzos  
con un objetivo común

mb

Memoria bienal de actividades

# Quiénes somos





## Quién es BioSim

BioSim es una Asociación sin ánimo de lucro cuya voluntad es acoger y representar a todas las compañías farmacéuticas establecidas en España que investigan, desarrollan, producen y/o comercializan medicamentos biosimilares.

Participan en BioSim las 14 compañías que se muestran a continuación y que constituyen la Asamblea General de la patronal en 2021 y 2022.

### ASAMBLEA GENERAL BIOSIM



### ASOCIADO ADHERIDO BIOSIM



## Órganos de gobierno y consultivos

Los órganos de gobierno de BioSim están formados por la Asamblea General y la Junta Directiva a los que se suman el Consejo Asesor y la Comisión Ética, que constituyen los órganos consultivos de la Asociación.

La **Asamblea General** está constituida por las 14 compañías asociadas a BioSim.

La **Junta Directiva** de BioSim se ha renovado en 2021 estando compuesta por los siguientes miembros en el año 2022:

### JUNTA DIRECTIVA BIOSIM



El **Consejo Asesor** es el órgano consultivo y de asesoría técnica y científica. Está conformado por representantes de consejos y colegios profesionales, sociedades científicas, asociaciones de pacientes y expertos de gran recorrido y reconocimiento profesional. En el periodo 2021-2022 se han incorporado al Consejo Asesor la Sociedad Española de Oftalmología y el Consejo General de Colegios Oficiales de Médicos.

Este órgano consultivo se reúne anualmente para hacer balance de las actividades realizadas por BioSim durante el año en curso, así como para proponer líneas estratégicas que llevar a cabo en los próximos ejercicios.

## CONSEJO ASESOR BIOSIM



Alianza  
General de  
Pacientes



foro español de pacientes



ORGANIZACIÓN COLEGIAL DE ENFERMERÍA  
CONSEJO GENERAL



Farmacéuticos  
Consejo General de Colegios Farmacéuticos



facme

SEOM  
Sociedad Española  
de Oncología Médica  
[www.seom.org](http://www.seom.org)



sedisa  
sociedad española de  
directivos de la salud



Sociedad  
Española  
de Farmacia  
Comunitaria  
SEFAC



sefh  
Sociedad Española  
de Farmacia Hospitalaria



sefap  
Sociedad Española de Farmacología  
Hospitalaria



Sociedad Española de  
Farmacología  
Clínica



SEPDP  
SOCIEDAD ESPAÑOLA  
DE PATOLOGÍA DIGESTIVA



Sociedad Española de  
Reumatología



GRUPO ESPAÑOL DE TRABAJO  
EN ENFERMEDAD DE CROHN Y  
COLITIS ULCEROSA  
GETECCU



OMC



ORGANIZACIÓN  
MÉDICA COLEGIAL  
DE ESPAÑA



CONSEJO GENERAL  
DE COLEGIOS OFICIALES  
DE MÉDICOS



Sociedad Española de  
Hematología y Hemoterapia



Sociedad Española de Fertilidad



Sociedad  
Española de  
Nefrología



SOCIEDAD  
ESPAÑOLA DE  
ENDOCRINOLOGÍA  
PEDIÁTRICA



SOCIEDAD ESPAÑOLA  
DE OFTALMOLOGÍA

SOCIEDAD ESPAÑOLA  
DE OFTALMOLOGÍA



SEEN  
Sociedad Española de  
Endocrinología y Nutrición



Francisco Zaragoza  
Profesor emérito UAH

La **Comisión Ética** es un órgano de consulta que asesora a la patronal acerca de los aspectos éticos en el uso racional de los medicamentos, siendo además responsable de dirimir posibles discrepancias que pudieran generarse entre los asociados bajo el paraguas del Código de Buenas Prácticas de BioSim.

La Comisión Ética la conforman tres expertos de experiencia y prestigio en disciplinas variadas como legal, clínica y ética.

### COMISIÓN ÉTICA BIOSIM



Con reuniones anuales, la Comisión repasa aquellas materias que hayan generado mayor controversia y elabora posicionamientos en base a su valoración en conjunto que permite trasladarlos a todo el sector. Durante 2021, se abordaron entre otros temas la pertinencia o no de ensayos clínicos confirmatorios para los biosimilares, concluyendo que no son necesarios ensayos clínicos adicionales. En su reunión de 2022, se propuso a la Comisión Ética una valoración sobre el posicionamiento sobre intercambiabilidad de la EMA y la HMA. La Comisión está trabajando en un documento cuya publicación se prevé para el segundo semestre de 2023.



Monitorizamos la  
evolución del mercado  
de biosimilares



Memoria bienal de actividades

# Datos de mercado



# El sector industrial de los **Biosimilares** en **España** en cifras

14   
**laboratorios**  
asociados a BioSim



Diverso origen

+36   
**Biosimilares**  
En desarrollo

 +21  
**Ensayos clínicos**  
en marcha

2   
**Plantas**  
de producción

+890   
**Empleos**  
directos

 53%  
**Empleo**  
femenino

+225   
**Centros**  
participantes

# El sector del Biosimilar en España en cifras

**16**  
años   
En el **mercado**  
farmacéutico español

 **62**  
**Medicamentos**  
autorizados

 **49**  
Efectivamente  
**comercializados**

**17**   
**Principios**  
activos

 **147**  
**Presentaciones**  
comercializadas

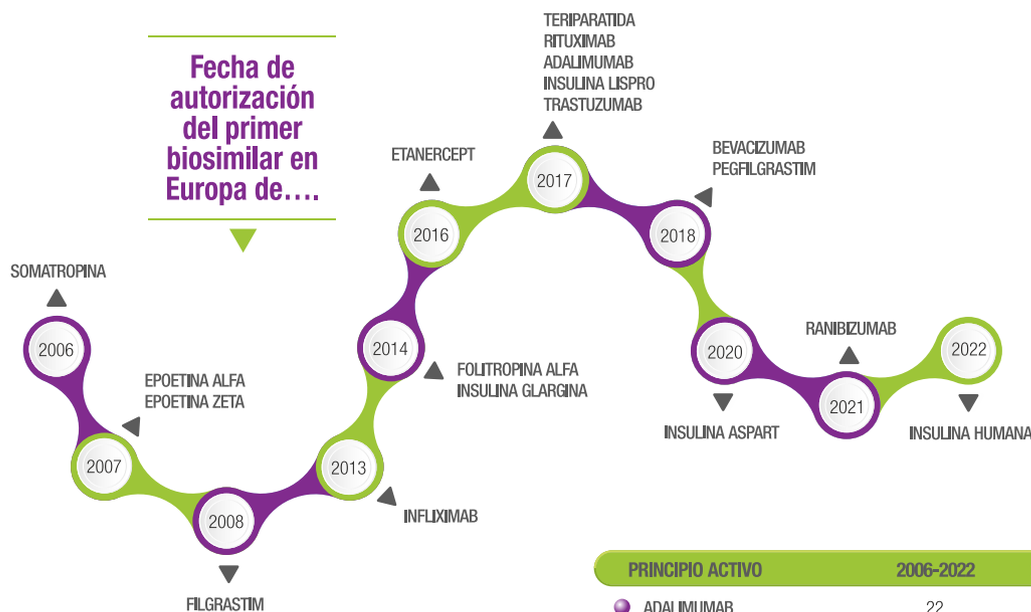
para más de  
**35**   
**indicaciones**

 **Consumo del SNS**  
**1.096**  
millones de €

**89%** <sup>\*</sup>   
**Hospital**

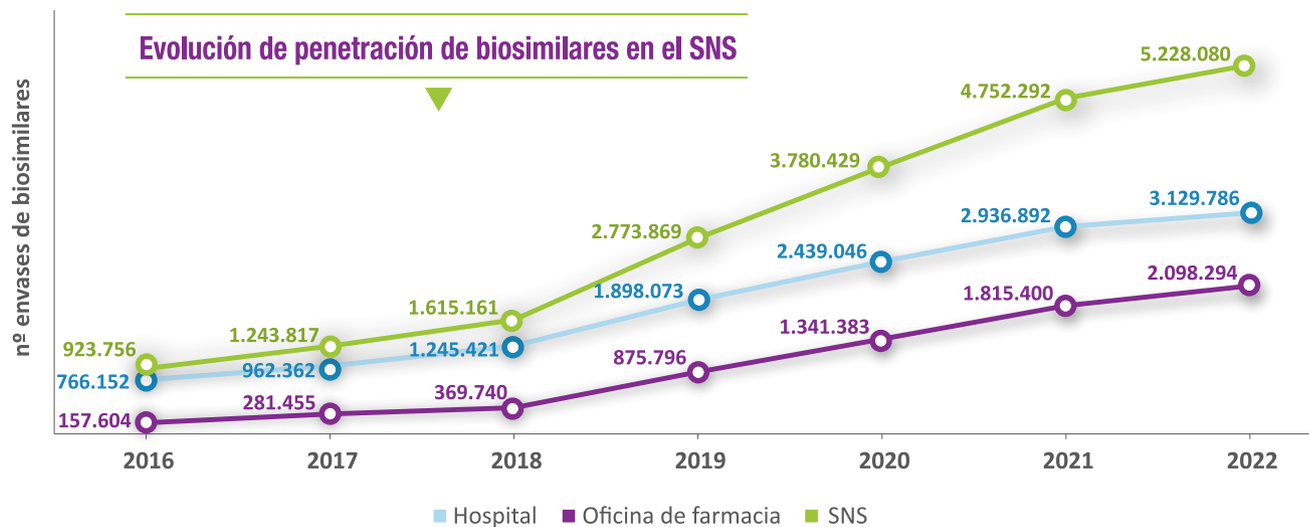
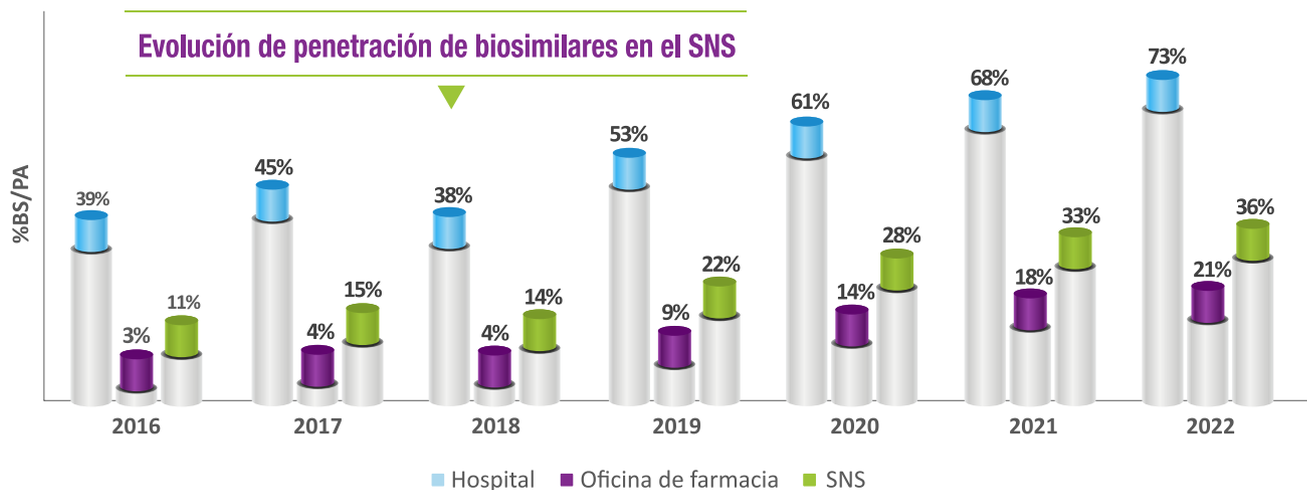
**11%** <sup>\*</sup>   
**Oficina de**  
**farmacia**

\* Peso relativo del consumo de biosimilares (PVL) según el ámbito de dispensación en el año 2022  
(Fuente: Ministerio de Sanidad)



### Presentaciones autorizadas

PRINCIPIO ACTIVO	2006-2022	2021-2022
ADALIMUMAB	22	9
BEVACIZUMAB	9	3
ENOXAPARINA SÓDICA	34	-
EPOETINA ALFA	19	-
EPOETINA ZETA	11	-
ETANERCEPT	6	-
FILGRASTIM	33	3
FOLITROPINA ALFA	15	-
INFLIXIMAB	7	1
INSULINA GLARGINA	2	-
PEGFILGRASTIM	7	1
RANIBIZUMAB	2	2
RITUXIMAB	8	-
SOMATROPINA	15	-
TERIPARATIDA	7	1
TRASTUZUMAB	13	2
<b>TOTAL</b>	<b>210</b>	<b>22</b>





Fomentamos una  
comunicación fluida  
con los decisores  
políticos y gestores



# Interlocución con Las Administraciones Públicas



Uno de los pilares estratégicos de nuestra Asociación lo constituye la interlocución con las diferentes administraciones sanitarias, tanto a nivel nacional como a nivel autonómico y con otros estamentos gubernamentales, que permiten trasladar las demandas del sector siempre bajo un trabajo de colaboración con todos ellos, manteniendo una línea de comunicación bidireccional continua y afianzarnos como un referente en biosimilares.



**31** REUNIONES CON  
**CONSEJERÍAS  
DE SANIDAD  
Y HACIENDA**



**11** REUNIONES CON  
**MINISTERIO  
DE SANIDAD  
INDUSTRIA Y CIENCIA  
E INVESTIGACION**



**20** REUNIONES CON  
**PARLAMENTARIOS  
Y OTROS ESTAMENTOS**

Durante estos dos años, la patronal ha tenido una intensa actividad en esta área tal y como refleja la imagen que recoge el número de reuniones mantenidas y donde se han podido abordar temáticas diversas como:

- La contribución de los medicamentos biosimilares a la sostenibilidad de nuestro Sistema Nacional de Salud es un hecho incontestable, pero se deben poner en marcha medidas que exploten al máximo la competencia generada por los biosimilares en el medio y largo plazo. Para ello:
  - La regulación de biosimilares en materia de fijación de precio debe velar por crear un mercado sostenible para administraciones y fabricantes.

- La contratación pública de medicamentos biológicos y sus biosimilares debe avanzar hacia un modelo de compra basada en valor.
- Las ganancias compartidas se consolidan como un incentivo al uso de biosimilares que cada vez promueven más entidades públicas como la Autoridad Independiente de Responsabilidad Fiscal, AIReF, o la Comisión Nacional de los Mercados y la Competencia, CNMC.
- El nivel de conocimiento sobre los biosimilares de los profesionales sanitarios ha mejorado en los últimos años, sin embargo aún se debe incidir en su formación mediante programas acreditados en colaboración con los colegios profesionales y sociedades científicas.
- Debe avanzarse en la divulgación sobre biosimilares a la ciudadanía con campañas de divulgación ambiciosas desde las administraciones públicas.
- La Estrategia Farmacéutica Europea, publicada a finales de 2020, y en concreto la revisión de la legislación farmacéutica europea que esta prevé, abre una oportunidad para adaptar la actual regulación de medicamentos biosimilares a las singularidades de estos fármacos.





Generamos  
conocimiento sobre  
los medicamentos  
biosimilares



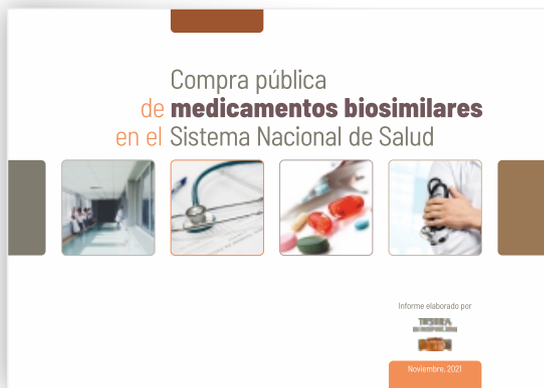
Memoria bial de actividades

# Publicaciones



Uno de los fines de la Asociación es formar e informar sobre los medicamentos biosimilares a los agentes del sector, adaptando el contenido a cada público y focalizando en diversos temas para generar un amplio abanico de informes de interés en materia de medicamentos biosimilares. Así, BioSim ha tenido en estos dos años una notable labor divulgativa través de la publicación de informes que se ve reflejada en los siguientes documentos.

## Compra pública de medicamentos biosimilares en el Sistema Nacional de Salud



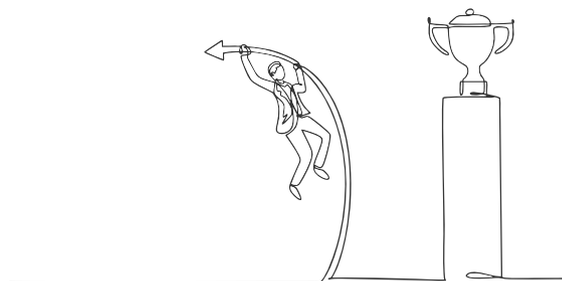
La compra pública de medicamentos biosimilares presenta una serie de retos que es necesario afrontar como es agilizar los procedimientos de compra para ganar en eficiencia, incorporar el concepto “valor” en la adquisición de medicamentos biosimilares, así como contar con la voz de profesionales y pacientes en el diseño de los expedientes de contratación.

Así, este informe nace con la intención de ser un libro blanco sobre contratación pública de biosimilares que sirva a los órganos de contratación de la Administración como una guía de consulta a la hora de configurar sus procedimientos de licitación. Por una parte, recoge aspectos generales de la contratación pública y, por otra, analiza expedientes publicados y resoluciones de los tribunales de contratación a fin de establecer una serie de recomenda-

ciones prácticas para adecuar la Ley 9/2017 de Contratos del Sector Público a la adquisición de este tipo de medicamentos.

El informe, encargado por BioSim, fue elaborado por la consultora especializada en contratación pública sanitaria, Tesera de Hospitalidad, siendo revisado además por un grupo de expertos en contratación pública sanitaria o en gestión de la prestación farmacéutica.

## Retos ante la compra pública de medicamentos biosimilares

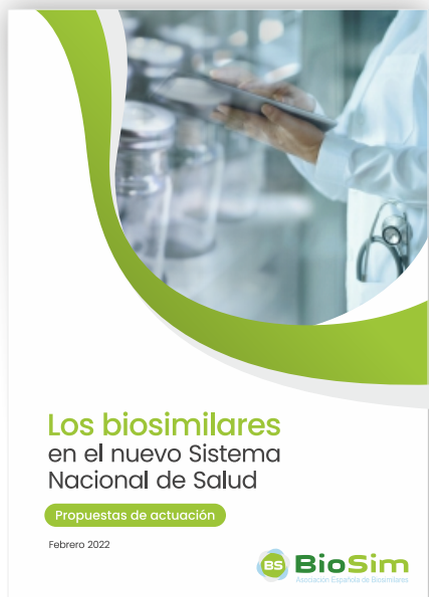


- 1 Encontrar el equilibrio entre sostenibilidad para el SNS y rentabilidad para la industria
- 2 Incorporar el valor en la compra pública de medicamentos biosimilares
- 3 Incorporar de forma efectiva a profesionales y pacientes
- 4 Fomentar la utilización y evitar el deslizamiento a otros productos
- 5 Agilizar los procedimientos de compra

Si quieres conocer más  
**ESCANÉAME** ▶



## Los biosimilares en nuevo Sistema Nacional de Salud: propuestas de actuación



Entre 2020 y 2021, numerosas instituciones, tanto nacionales como europeas, pusieron reiteradamente de manifiesto la necesidad de fomentar el uso de los medicamentos biosimilares para maximizar las oportunidades que estos representan como herramienta para hacer más eficiente el gasto farmacéutico en el Sistema Nacional de Salud.

Sin embargo, es necesario aterrizar estos posicionamientos en propuestas concretas para conseguir una verdadera consolidación de los medicamentos biosimilares.

Para conseguir este objetivo, BioSim reunió a un grupo de trabajo multidisciplinar, formado por expertos en la práctica clínica, en la farmacia, en la gestión de la política farmacéutica, la economía de la salud, así como por una representación de los pacientes para debatir y proponer una serie de propuestas específicas. Como resultado, el grupo de expertos emitió 14 propuestas de actuación agrupadas en torno a cuatro bloques temáticos: la investigación, desarrollo y producción de medicamentos biosimilares, la utilización de los biosimilares en el SNS, la

adquisición pública y la dispensación de biosimilares, y la formación y divulgación de conocimiento en torno a los medicamentos biosimilares.

---

## 4 BLOQUES DE PROPUESTAS



### Bloque 1

La investigación, desarrollo y producción  
de medicamentos biosimilares



### Bloque 2

La utilización de los biosimilares  
en el Sistema Nacional de Salud



### Bloque 3

La adquisición pública y la  
dispensación de biosimilares



### Bloque 4

La formación y divulgación de  
conocimiento en torno a los  
medicamentos biosimilares

---

Si quieres conocer más  
ESCANÉAME ▶



## Biosimilares: innovación desde la sostenibilidad



Este documento, coordinado y redactado por el profesor Fernando de Mora, catedrático de Farmacología de la Universidad Autónoma de Barcelona, y revisado y enriquecido con las aportaciones de un grupo de expertos, pone en valor la investigación y desarrollo del ámbito de los biosimilares y además propone la categorización de la innovación instigada por los biosimilares.

Así, el informe sugiere que los medicamentos biosimilares presentan tres tipos de innovación: Innovación Terapéutica, Innovación Tecnológica e Innovación Farmacéutica, sin que esta clasificación exima de que se produzcan adelantos en otros terrenos, como el regulatorio.

A lo largo del texto, se subraya mediante ejemplos concretos, el beneficio clínico, inmediato o diferido, en el que se traducen las mejoras atribuibles total o parcialmente a los biosimilares. El Informe se alinea con los objetivos del Pacto por la Ciencia e Innovación promovido por el Ministerio de Ciencia e Innovación al que está adherido BioSim, y se dirige a todos los colectivos del ámbito sanitario, pero tiene como

principales destinatarios los médicos por su condición de facilitadores clave en la adopción de biosimilares.

## 01

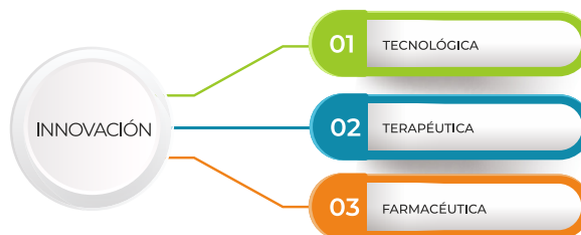
### Categorizar la innovación

Clasificar los ámbitos en los que se materializa la innovación asociada al desarrollo, fabricación, comercialización o utilización de biosimilares, y los mecanismos que la promueven.

## 02

### Ofrecer ejemplos de innovación

Subrayar mediante ejemplos en qué se substancia la innovación instigada por los biosimilares en práctica clínica, para que sea percibida como efectiva y útil por parte de los profesionales sanitarios.



Si quieres conocer más  
**ESCANÉAME** ▶





Alianzas estratégicas

Colaboramos  
con otras entidades  
para mejorar el  
conocimiento sobre  
los biosimilares



Memoria bienal de actividades

# Alianzas estratégicas



Una parte relevante de la labor de BioSim como patronal es la colaboración y diálogo constante con los distintos agentes del sector sanitario con el fin de consolidar alianzas estratégicas. Desde las administraciones públicas, los profesionales sanitarios y los pacientes hasta la ciudadanía y los estudiantes, BioSim ha afianzado lazos en estos años para dar respuesta a las necesidades formativas e informativas de este amplio abanico de entidades colaboradoras.

## ADMINISTRACIONES PÚBLICAS

### Pacto por la Ciencia y la Innovación

El 18 de mayo de 2021, BioSim se unió al Pacto por la Ciencia y la Innovación, iniciativa impulsada por el Ministerio de Ciencia e Innovación y, en concreto, por el ministro Pedro Duque. El objetivo de esta adhesión fue poner en valor el papel estratégico de la industria farmacéutica biotecnológica como motor de la innovación y, en concreto, de los medicamentos biosimilares cuya innovación incremental es incontestable.



Joaquín Rodrigo, presidente de BioSim, Pedro Duque, ministro de Ciencia e Innovación, y Encarna Cruz, directora general de BioSim

### Consorti de Salut i Social de Catalunya

En marzo de 2022, el Consorci de Salut i Social de Catalunya (CSC) y BioSim firmaron un convenio de colaboración con el objetivo de realizar iniciativas conjuntas que promuevan la formación de sus directivos y profesionales sanitarios en materia de ganancias compartidas como incentivo particular en el marco de la gestión sanitaria.



Toni Gilabert, director de Innovación y Partenariado del CSC, y Encarna Cruz, directora general de BioSim

### **Alianza PERTE Salud de Vanguardia**

El 20 de abril de 2022, los Ministerios de Sanidad y Ciencia e Innovación constituyeron la Alianza Salud de Vanguardia con el objetivo de reforzar la colaboración y coordinación entre administraciones públicas, comunidades autónomas, sociedades científicas, asociaciones empresariales y de pacientes, y avanzar en la ejecución del proyecto estratégico para la recuperación y transformación económica (PERTE) “Salud de Vanguardia”. BioSim es una de las entidades adheridas a esta Alianza y ha participado en las dos reuniones celebradas en 2022 para avanzar en la ejecución del PERTE.



Segunda reunión de la Alianza para el PERTE Salud de Vanguardia

### **Escuela Andaluza de Salud Pública**

El 3 de octubre de 2022, la Escuela Andaluza de Salud Pública (EASP) y BioSim hicieron pública la firma de un convenio de colaboración cuya primera actividad colaborativa será el análisis del mercado de los medicamentos biosimilares en España.

El estudio, cuya publicación está prevista para el último trimestre de 2023, analizará el evolutivo de la incorporación de los medicamentos biosimilares a nivel nacional desde 2016 hasta la actualidad.



Joaquín Rodrigo, presidente de BioSim, y Blanca Fernández, directora gerente de la EASP

## CONSEJOS PROFESIONALES

### Consejo General de Colegios Oficiales de Enfermería de España (CGE)

En marzo de 2022, el CGE y BioSim firmaron un convenio de colaboración para mejorar la formación sobre medicamentos biosimilares a las enfermeras españolas.

Una de las primeras actividades a realizar será la elaboración de una guía específica para Enfermería que profundice en aspectos de investigación, autorización y utilización de los medicamentos biosimilares; con especial énfasis en aquellos aspectos

relacionados con la administración del fármaco.



Encarna Cruz, directora general de BioSim, Joaquín Rodrigo, presidente de BioSim, Florentino Pérez Raya, presidente del CGE, Pilar Fernández Fernández, vicepresidenta I del CGE, y José Luis Cobos, vicepresidente III del CGE

### Consejo General de Colegios Oficiales de Farmacéuticos (CGCOF)

En mayo de 2022, el CGCOF y BioSim firmaron un acuerdo específico para desarrollar “Biosimilares y Farmacia”, un nuevo canal temático de videoconsejos “Tu Farmacéutico Informa” en YouTube.

Esta iniciativa de educación sanitaria cuenta con la participación conjunta de las vocalías nacionales de Industria, Farmacia

Hospitalaria y Oficina de Farmacia del Consejo General de Farmacéuticos.



Joaquín Rodrigo, presidente de BioSim, y Jesús Aguilar, presidente del CGCOF

### **Consejo General de Colegios Oficiales de Médicos (CGCOM) y la Fundación para la Formación de la Organización Médica Colegial (FFOMC)**

En noviembre de 2022, el CGCOM y la FFOMC firmaron con BioSim un convenio marco de colaboración con el fin de llevar a cabo acciones en las que se impulse el conocimiento de los medicamentos biosi-

milares, mediante diferentes actuaciones como la organización conjunta de actividades formativas o informativas, así como de programas y/o campañas sanitarias.



Encarna Cruz, directora general de BioSim, y Tomás Cobo, presidente del CGCOM y la FFOMC

## **SOCIEDADES CIENTÍFICAS**

### **Sociedad Española de Farmacia Hospitalaria (SEFH)**

En noviembre de 2021, la SEFH y BioSim firmaron un convenio marco de colaboración con la finalidad de desarrollar actividades de asesoramiento, investigación y

formación sobre los medicamentos biosimilares.

El primer proyecto puesto en marcha ha sido un estudio observacional sobre el impacto de la comercialización de biosimilares en el acceso a los medicamentos biológicos en el tratamiento de las enfermedades inflamatorias inmunomediadas. Se pretende, además, evaluar el posible efecto nocebo de la utilización de fármacos biosimilares, conocer la formación y opinión de los pacientes sobre estos medicamentos y evaluar el grado de satisfacción de los pacientes con su tratamiento biosimilar.



Olga Delgado, presidenta de SEFH, y Joaquín Rodrigo, presidente de BioSim

### Sociedad Española de Farmacéuticos de Atención Primaria (SEFAP)

En el año 2022, SEFAP y BioSim firmaron un convenio de colaboración con el fin de poner en marcha acciones específicas que acerquen la formación e información científico-técnica sobre biosimilares a los farmacéuticos de Atención Primaria de España.

Entre estas actuaciones, se encuentra el desarrollo de seminarios web formativos y la elaboración de un documento técnico sobre el estado actual de los biosimilares en Atención Primaria en España.



Ángel Mataix, presidente de SEFAP, y Encarna Cruz, directora general de BioSim

## PACIENTES

### Fundación Internacional de La Artrosis (OAFI) y Asociación Española con la Osteoporosis y la Artrosis (AECOSAR)

En junio de 2022, OAFI, AECOSAR y BioSim firmaron un convenio de colaboración con el objetivo de aumentar el conocimiento de los pacientes sobre medicamentos biológicos y biosimilares.



Joaquín Rodrigo, presidente de BioSim, y Josep Vergés, presidente de OAFI y AECOSAR

A lo largo de tres entrevistas en el programa de radio OAFI-radio, profesionales sanitarios y divulgadores, acercan distintos aspectos relevantes sobre los biosimilares, tales como su importancia para el SNS, las garantías de eficacia y seguridad que ofrecen, cuáles son las ventajas que los

biosimilares aportan a los pacientes, en qué patologías se pueden utilizar, qué es el efecto nocebo y por qué perjudica a los pacientes, entre otros.

## UNIVERSIDADES

### Universidad Francisco de Vitoria

En marzo de 2021, BioSim y la Universidad Francisco de Vitoria firman un convenio de colaboración con el objetivo de realizar iniciativas conjuntas que promuevan la formación de sus estudiantes en materias relacionadas con el desarrollo, producción y uso de medicamentos biosimilares.



José Antonio Verdejo, secretario general de la UFV, Maite Iglesias Badiola, decana de la Facultad de Ciencias Experimentales de la UFV, Encarna Cruz, directora general de BioSim; Joaquín Rodrigo, presidente de BioSim, y Fernando Caro, profesor de Tecnología Farmacéutica de la UFV

### Universidad CEU San Pablo

En junio de 2022, la Universidad CEU San Pablo y BioSim firmaron un convenio para formar a los estudiantes de Ciencias de la Salud sobre medicamentos biosimilares, a través de aquellas actividades que puedan ser de interés para los alumnos.



Encarna Cruz, directora general de BioSim, Rosa Visiedo, rectora de la Universidad CEU San Pablo, y Carmen García de Elías, Gerente de la Universidad CEU San Pablo

### OTRAS ENTIDADES

A lo largo del periodo 2021-2022, BioSim se ha adherido a también a otras entidades cuya actividad trasciende la práctica clínica y la política y gestión sanitarias.

### Instituto para el Desarrollo e Integración de la Sanidad (Fundación IDIS)

En junio de 2021, BioSim se adhirió al Manifiesto “Por una Mejor Sanidad”, promovido por el Instituto para el Desarrollo e Integración de la Sanidad (Fundación IDIS), con el fin de fomentar una sanidad eficiente que cuente con profesionales y pacientes para lograr una asistencia de calidad.



Encarna Cruz, directora general de BioSim, y Marta Villanueva, directora general de la Fundación IDIS

### Plataforma One Health

El 3 de noviembre de 2021, coincidiendo con el Día Internacional One Health, BioSim

anunció su adhesión a la Plataforma One Health, red colaborativa nacional de carácter interdisciplinar e intersectorial que promueve el enfoque integral de la Salud aunando la salud humana, animal y medioambiental.



### Ciencia en el Parlamento



El 23 de marzo de 2022, BioSim formalizó su adhesión como entidad simpatizante a Ciencia en el Parlamento, iniciativa ciudadana que pretende situar la ciencia y el conocimiento científico como ejes de las propuestas políticas. El objetivo principal es facilitar la comprensión a nuestros parlamentarios

sobre las oportunidades de eficiencia y acceso que los biosimilares brindan al Sistema Nacional de Salud y a los pacientes.

### Organización de Consumidores y Usuarios (OCU)

En febrero de 2022, BioSim se reunió con la Organización de Consumidores y Usuarios (OCU) con el fin de acercar el conocimiento sobre los medicamentos biosimilares a los consumidores.



José María González, coordinador de salud en OCU, Ana Alcón, coordinadora de proyectos de BioSim, Encarna Cruz, directora general de Biosim, Ana Sanchez, responsable de Salud y Alimentación en OCU, y Susana García, responsable de proyectos sanitarios



Formación



Impulsamos la formación  
e información como  
herramientas básicas  
en la toma de decisiones



Memoria bienal de actividades

# Formación



BioSim tiene entre sus pilares fundamentales la formación sobre biosimilares a los distintos agentes implicados en su utilización, tanto a la administración sanitaria, como a los profesionales sanitarios y a los pacientes.

A lo largo de 2021 y 2022, la asociación promovió las siguientes acciones formativas:

### **Curso online “Biosimilares en la práctica clínica” en colaboración con la Fundación para la Formación de la Organización Médica Colegial (FFOMC)**

Continuando con la actividad formativa que se inició en 2019, la FFOMC con la colaboración de BioSim ha promovido la V Edición del curso “Biosimilares en la práctica clínica”. Esta actividad acreditada por el Consejo Profesional Médico Español de Acreditación, ha comenzado en noviembre de 2022 y concluirá en 2023.

El curso on-line ha sido coordinado por el Dr. Gonzalo Calvo, jefe de Servicio de Farmacología Clínica del Hospital Clínic de

Barcelona, e impartido por un grupo de profesores de extensa formación en la materia. Los temas que se abordan en este curso son, entre otros, los requerimientos regulatorios que debe superar un medicamento biosimilar en Europa para su aprobación, la utilización de los medicamentos biosimilares en la práctica clínica y el análisis de las capacidades clínicas y mejores alternativas terapéuticas orientadas al paciente.



### **Seminarios web “Los medicamentos biosimilares en Atención Primaria” en colaboración con la Sociedad Española de Farmacéuticos de Atención Primaria**

Con el objetivo de acercar el conocimiento de los biosimilares a los farmacéuticos de Atención Primaria, SEFAP y BioSim han

celebrado entre septiembre y octubre de 2022, el curso on-line "Los medicamentos biosimilares en Atención Primaria". El curso se desarrolló a través de tres seminarios web y contó con docentes de reconocido prestigio en el sector sanitario. Encarna Cruz, directora general de BioSim, trató los aspectos generales de los medicamentos biosimilares y la utilización de biosimilares en España a nivel internacional. Por su parte, Antonio Blázquez, Jefe de Departamento de Medicamentos de Uso Humano de la AEMPS, actualizó a los alumnos los aspectos regulatorios de los biosimilares, y finalmente, Jimena Ramón, farmacéutica de atención primaria de la Dirección Asistencial Sur del Servicio Madrileño de Salud, expuso la última evidencia sobre el switch de medicamentos biológicos y sus biosimilares.

Esta actividad tuvo una gran acogida por el colectivo de los farmacéuticos de Atención Primaria contando con alrededor de 145 profesionales que se inscribieron en los 3 seminarios web.



### Sesión formativa sobre ganancias compartidas para directivos del Concorci de Salut i Social de Catalunya

Como primera iniciativa fruto del convenio firmado entre el CSC y BioSim, ambas entidades organizaron una sesión formativa bajo el título "Ganancias compartidas: el incentivo compartido orientado a la eficiencia" que se celebró el 15 de marzo del año 2022 en la sede del CSC. A la sesión asistieron directores asistenciales y responsables de áreas clínicas de las entidades asociadas a la entidad catalana. La sesión consistió en una introducción sobre el concepto de ganancias compartidas como tipo particular de incentivación, a cargo del profesor emérito de la Univer-



Encarna Cruz, directora general de BioSim, y Toni Gilabert, director de Innovación y Partenariado del CSC, durante la sesión

sidad Carlos III de Madrid, Félix Lobo, y una revisión de ejemplos de uso de estos modelos a nivel nacional e internacional, a cargo de Isabel del Río, subdirectora de BioSim. Posteriormente, el consultor Ignacio Riesgo presentó la hoja de ruta para implementar un proyecto de ganancias compartidas en el CSC, al que siguió un debate guiado por Toni Gilabert, director de Innovación y Partenariado del CSC, orientado a identificar posibles pilotos en la entidad catalana.

### Formación en Universidades

El 14 de abril de 2021, la directora general participó en el seminario “Encuentro con

Encarnación Cruz: De los medicamentos biológicos a los biosimilares ¿Conoces el camino?” para todos los alumnos y profesores de la Facultad de Ciencias Experimentales de la Universidad Francisco de Vitoria.



El 24 de noviembre de 2021, la subdirectora de BioSim, Isabel del Río, intervino en las V Jornadas sobre empleabilidad y orientación profesional biofarmacéutica de la Universidad Europea de Madrid, aportando su visión sobre la incorporación de nuevos graduados a la industria de biosimilares.



El 17 de marzo de 2022, la directora general de BioSim, Encarna Cruz, participó en Aula Abierta “Diálogos sobre el futuro”, iniciativa promovida por la Universidad Europea de Madrid. A través de un diálogo titulado “De los medicamentos biológicos a los biosimilares: ¿Conoces el camino?”, la directora general pudo conversar con el director del Instituto de Ética Clínica Francisco Vallés-Universidad Europea, el valor que aportan los biosimilares.



## Webinarios para asociados

A finales de 2022, BioSim lanzó una nueva iniciativa para sus asociados orientada a acercar los temas más relevantes para la Asociación a los equipos de los laboratorios que forman parte de la patronal.

El primero de ellos versó sobre las oportunidades de la revisión de la Ley de Garantías y Uso Racional de Medicamentos para los biosimilares y fue impartido por la directora general de BioSim.





Promovemos foros  
de debate y  
divulgación sobre  
los medicamentos  
biosimilares



# Actividades de divulgación sobre biosimilares



BioSim fomenta el diálogo de todos los agentes del sector de los medicamentos biosimilares a través de la participación en foros y eventos de debate o en aquellos organizados y promovidos por BioSim. Además, las campañas de divulgación permiten que tanto profesionales sanitarios como pacientes y ciudadanía en general conozcan el valor que aportan los biosimilares.

## EVENTOS PROMOVIDOS POR BIOSIM

### Webinar Ganancias compartidas y Biosimilares: de la teoría a la práctica

El 24 de marzo de 2021 se celebró el webinar “Ganancias compartidas y biosimilares: de la teoría a la práctica”, organizado por BioSim. El encuentro se centró en la presentación del informe “Bases para un proyecto de ganancias compartidas en biosimilares”, redactado por el consultor médico, Ignacio Riesgo, y posteriormente se debatió sobre la viabilidad de la implantación en nuestro país de este tipo de programas. Participaron



WEBINAR

**Ganancias compartidas y biosimilares: de la teoría a la práctica**

**24 de marzo**  
10.30-11.30h

**Participan:**

- **José Soto**  
director gerente del H. Clínico San Carlos y presidente de SEDISA
- **Ignacio Riesgo**  
Senior Advisor, Roland Berger (coordinador del informe)
- **Joaquín Rodrigo**  
presidente de BioSim

Joaquín Rodrigo, presidente de BioSim, y José Soto, gerente del Hospital Clínico San Carlos de Madrid. Más del 72% de los asistentes consideraron “altamente viable” implantar en España un modelo de este estilo.

Si quieres conocer más  
**ESCANÉAME** ▶



## Encuentro Presente y Futuro de los Biosimilares

El 30 de junio de 2021 se celebró este encuentro en el que se abordaron el presente y el futuro de los medicamentos biosimilares y se presentó la Memoria Bial de Actividades de BioSim 2019-2020.

El acto fue inaugurado por Rafael Barberá, director general de Gestión Económico-Financiera y Farmacia de la Consejería de Sanidad de la Comunidad de Madrid. La directora general de BioSim presentó las principales cifras del sector de los biosimilares en España a lo que siguió un diálogo sobre el futuro de los biosimilares moderado por Joaquín Rodrigo, presidente de BioSim, y en el que participaron Antoni Gilibert, director del Área de Farmacia y del Medicamento del Concorci de Salut i Social de Catalunya, y Adriana Pascual, subdirectora médica del Hospital Universitario Infanta Elena de Valdemoro, Comunidad de Madrid.



Encarnación Cruz, directora general de BioSim, Antoni Gilibert, director del Área de Farmacia y del Medicamento del Concorci de Salut i Social de Catalunya, Joaquín Rodrigo, presidente de BioSim, y Adriana Pascual, subdirectora médica del Hospital Universitario Infanta Elena de Valdemoro

Si quieres conocer más  
**ESCANÉAME**



## Homenaje a Regina Múzquiz

El 29 de octubre de 2021, en la Sala Café de Palacio del Teatro Real, se rindió un sentido homenaje a la figura de Regina Múzquiz, como profesional clave de la sanidad española.



Regina Múzquiz, fue la primera directora general de BioSim y consiguió sentar las bases de la Asociación como agente clave del sector farmacéutico. El acto, que contó con la asistencia de amigos y compañeros de profesión, puso de relieve su ejemplo de dedicación a la profesión farmacéutica y a la sanidad en general.

### Desayunos informativos

Los desayunos informativos con los medios de comunicación sirven como tarjeta de presentación de los informes que elabora BioSim en un formato orientado a la prensa

que incluye, además, un debate entre los autores o expertos del área que se aborda en cada estudio.

Desayuno informativo para la presentación del informe “Compra pública de medicamentos biosimilares en el SNS”, 30 de noviembre de 2021



Encarnación Cruz, directora general de BioSim, y Esmeralda Martos, coordinadora del informe en Tesera de Hospitalidad

Si quieres conocer más  
**ESCANÉAME**



Desayuno informativo para la presentación del informe “Los biosimilares en el nuevo SNS: propuestas de actuación”, 24 de febrero de 2022



Encarnación Cruz, directora general de BioSim, Jose Manuel Ventura, director general de Farmacia de la Comunidad Valenciana, y Nieves Martin Sobrino, directora técnica de Farmacia de SACYL

Si quieres conocer más  
**ESCANÉAME**



Desayuno informativo para la presentación del informe “Biosimilares: Innovación desde la sostenibilidad”, 10 de noviembre de 2022



Fernando de Mora, coordinador del informe, Vicente Merino, FEA de Farmacia Hospitalaria del Hospital Universitario Virgen del Rocío, y Antonio Blázquez, jefe de Medicamentos de Uso Humano de la AEMPS

Si quieres conocer más  
**ESCANÉAME**



#### IV Jornada Nacional de Medicamentos Biosimilares

El 10 de junio de 2022, BioSim celebró en el Congreso de los Diputados la IV Jornada Nacional de Medicamentos Biosimilares, bajo el lema “El valor de los biosimilares: de la estrategia a la acción”. El evento, que contó con más de 300 asistentes, fue inaugurado por Dña. Rosa Romero, presidenta de la Comisión de Sanidad y Consumo del Congreso de los Diputados.

La eurodiputada Dña. Dolors Montserrat, abordó los retos y propuestas de la

Estrategia Farmacéutica para Europa en la conferencia inaugural, a la que siguieron dos meses debate.

La primera mesa, bajo el título “Propuestas de actuación para el fomento de los biosimilares en el nuevo SNS”, contó con la participación de la directora general de Cartera Común de Servicios del Sistema Nacional de Salud y Farmacia del Ministerio de Sanidad, Patricia Lacruz, el vicepresidente Segundo y Consejero de Sanidad y Servicios Sociales de la Junta de Extremadura, José María Vergeles, el



Conferencia inaugural. Los biosimilares en la Estrategia Farmacéutica Europea



Mesa redonda 1. Propuestas de actuación para el fomento de los biosimilares en el nuevo SNS

director del Servicio Canario de la Salud del Gobierno de Canarias, Conrado Domínguez, el presidente del Grupo Español de Trabajo en Enfermedad de Crohn y Colitis Ulcerosa (GETECCU), Manuel Barreiro, y la responsable de Salud en la Organización de Consumidores y Usuarios (OCU), Ana Sánchez, y fue moderada por el profesor de la Escuela Andaluza de Salud Pública, José Martínez Olmos.

La segunda mesa redonda titulada “¿Cómo alinear la adquisición de medicamentos biosimilares con la política farmacéutica?”



Mesa redonda 2. ¿Cómo alinear la adquisición de medicamentos biosimilares con la política farmacéutica?

fue moderada por la directora general de BioSim, Encarna Cruz, y contó con la participación del director general de Gestión Económico-Financiera y Farmacia del Servicio Madrileño de Salud, Pedro Irigoyen, la presidenta de la Sociedad Española de Farmacia Hospitalaria (SEFH), Olga Delgado, y el vicepresidente de la Federación de Asociaciones Científico Médicas Españolas (FACME), Javier García Alegría.

La Jornada finalizó con una mesa debate entre portavoces de los principales Grupos



Mesa de portavoces parlamentarios

Parlamentarios de la Comisión de Sanidad y fue moderada por el presidente del Foro Español de Pacientes, Andoni Lorenzo. Participaron la portavoz del PSOE en la Comisión de Sanidad del Congreso de los Diputados, Ana Prieto, su homólogo de Vox, Juan Luis Steegmann; y el diputado del PP Juan Antonio Callejas.



Participantes de las mesas de la IV Jornada Nacional de Medicamentos Biosimilares

Si quieres conocer más  
**ESCANÉAME** ▶



## PARTICIPACIÓN EN EVENTOS DE OTRAS ENTIDADES

Para BioSim, los foros, congresos y otro tipo de eventos constituyen una valiosa oportunidad para divulgar sobre los medicamentos biosimilares, así como para compartir con otros agentes del sector nuestras actividades y proyectos en desarrollo.

En 2021 y 2022, BioSim ha consolidado su presencia en distintos encuentros sobre medicamentos biotecnológicos, gestión sanitaria, regulación de medicamentos, etc.

A nivel nacional BioSim ha participado como ponente en numerosos eventos entre los que destacan el Congreso Nacional de Farmacia celebrado en Sevilla; Farmaforum; el Foro Nacional de Innovación en Ciencias del Salud y el Encuentro Nacional de Gestión, Financiación y Accesibilidad a las Nuevas Terapias y Medicamentos; organizados ambos por la Fundación Bamberg, el Foro de empleabilidad de la Universidad

Europea; el II Health Economic Evaluation Summit de la Universidad Politécnica de Valencia o el V Foro de La Transparencia en Contratación Publica Sanitaria, entre otros.



Participación de la directora general de BioSim, Encarna Cruz, en el Congreso Nacional de Farmacia celebrado en Sevilla



Participación de la directora general de BioSim, Encarna Cruz, en el V Foro de La Transparencia en Contratación Publica Sanitaria



Participación de la directora general de BioSim, Encarna Cruz, en el Foro Nacional de Innovación en Ciencias del Salud



Participación de la directora general de BioSim, Encarna Cruz, en el II Health Economic Evaluation Summit

A nivel internacional, BioSim también se ha convertido en un referente, algo que se ve plasmado en la creciente participación en foros fuera de nuestro país. Destaca la participación de BioSim en la conferencia anual sobre medicamentos genéricos y

biosimilares organizada por la patronal europea de genéricos y biosimilares, Medicines for Europe, celebrada en Sitges; las conferencias anuales Festival of Biologics organizadas en Basilea; el XIII encuentro de la Red de Autoridades de Medicamentos de Iberoamérica celebrado en Honduras y el evento promovido por ProSaludChile.



Participación de la subdirectora de BioSim, Isabel del Río, en la conferencia anual de Medicines for Europe

## CAMPAÑAS DE DIVULGACION

Las campañas de divulgación en medios y redes sociales están orientadas a dar a conocer los medicamentos biosimilares a la ciudadanía general. Ya sean promovidas por la Asociación o en colaboración con



Participación de la directora general de BioSim, Encarna Cruz, en el evento promovido por ProSaludChile

otras entidades, estas campañas han permitido acercar los medicamentos biosimilares a pacientes y ciudadanos, a través de un lenguaje asequible y herramientas explicativas y didácticas.

## 15 años del primer biosimilar

El 12 de abril de 2021, con motivo de la celebración del decimoquinto aniversario de la aprobación del primer biosimilar en Europa, BioSim lanzó una campaña de divulgación en redes sociales. Fruto de ello, fue la publicación de un vídeo por parte de la directora general de Cartera Común de Servicios del SNS y Farmacia del Ministerio



Si quieres conocer más  
**ESCANÉAME**



### Global Biosimilars Week

Desde 2020, BioSim participa activamente en las campañas anuales de concienciación global sobre los medicamentos biosimilares; promovidas por la agrupación internacional de la industria de medicamentos fuera de patente (genéricos y biosimilares), The International Generic and Biosimilar Medicines Association, IGBA.

**SEMANA GLOBAL DE LOS BIOSIMILARES 14-18 NOV 2022**

**Biosimilares: Valor para los pacientes** / **Biosimilars: Value for patients**

- Mayor número de pacientes tratados / Higher number of treated patients
- Reducción del tiempo hasta tratamientos biológicos / Reduced time to biological treatments

Más info sobre medicamentos biosimilares en nuestro canal de YouTube Biosim / More info on biosimilar drugs on our YouTube channel Biosim

**BioSim** / **GBW**

de Sanidad, así como una infografía elaborada por BioSim donde recogía las principales cifras de estos quince años de trayectoria en el mercado.

Durante la Global Biosimilars Week, y bajo las temáticas establecidas por IGBA, BioSim



BioSim han creado en 2022 un canal temático en YouTube sobre los medicamentos biosimilares. Se trata de una iniciativa de educación sanitaria en la que han participado de forma conjunta los vocales nacionales del CGCOF de Industria, Jorge Vázquez, de Farmacia Hospitalaria, Ana Herranz y de Oficina de Farmacia, Juan Enrique Garrido.



Los videoconsejos sobre medicamentos biosimilares, además de su divulgación a través de la plataforma de YouTube, también han sido difundidos en el resto de las redes sociales utilizando para ello los hashtags #BiosimilaresyFarmacia y #TuFarmacéuticoInforma. Esta iniciativa ha tenido un gran impacto con más de 220.000 visualizaciones.

Si quieres conocer más  
**ESCANÉAME** ▶



### OAFI-Radio

En 2022 se celebró una entrevista en formato videopodcast en el programa de OAFI-radio.

En esta entrevista a la directora general de BioSim, pudo acercar conceptos clave sobre los biosimilares, tales como su definición, la diferencia con los genéricos, su importancia para el Sistema Nacional de Salud así como las garantías de eficacia y seguridad que ofrecen, entre otros.



Si quieres conocer más  
**ESCANÉAME** ▶



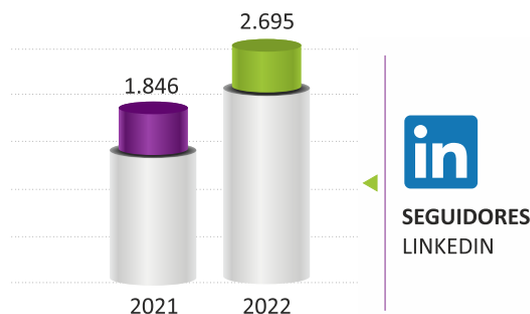
## PRESENCIA EN REDES SOCIALES

Las redes sociales han desempeñado un papel crucial en la promoción del conocimiento y en la difusión de la información más actualizada sobre biosimilares entre las autoridades, los profesionales de la salud, los pacientes y el público en general. Gracias a su uso constante, hemos logrado una amplia visibilidad en línea y hemos construido una comunidad de más de 10.000 seguidores comprometidos con el sector de los biosimilares. Desde el inicio de la iniciativa "Biosim en las redes y web" en 2020, hemos superado el desafío y nos hemos convertido en líderes en la comunicación de medicamentos biosimilares.

A continuación se muestra el crecimiento en seguidores de cada una de las redes sociales en las que a día de hoy BioSim difunde el valor de los medicamentos biosimilares.

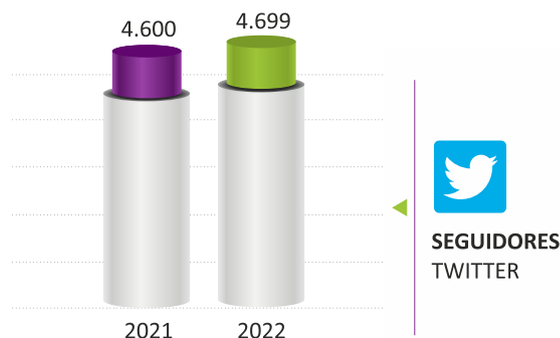
### Linkedin

La plataforma de redes sociales de BioSim más popular es linkedin, donde se puede encontrar una variedad de resúmenes sobre la información más relevante y actualizada en el sector de los biosimilares. Esta red social es el lugar de encuentro y dialogo entre profesionales de la salud, gestores, profesionales de la administración pública y muchos otros. Esta red social ha experimentado un crecimiento constante en su número de usuarios y seguidores. Actualmente, cuenta con una audiencia de más de 2.500 personas. Además, LinkedIn es la plataforma que ha registrado la mayor cantidad de interacciones, con más de 20.000, e impresiones con más de 350.000, ambos datos en los dos últimos años.



## Twitter

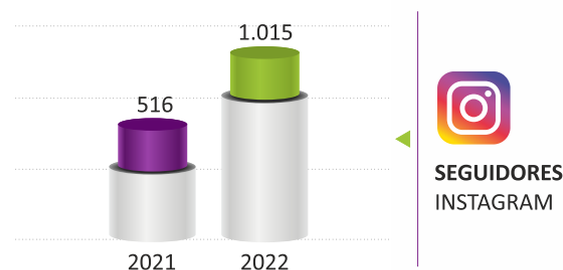
Por su parte, la plataforma de redes sociales más antigua de Biosim, y con mayor cantidad de seguidores es Twitter, la cual ha sido y sigue siendo una fuente constante de difusión en tiempo real para la Asociación. El contenido publicado en esta plataforma es tanto científico como institucional, e incluye desde infografías sencillas y divulgativas hasta publicaciones más relevantes para la comunidad científica. Actualmente cuenta con más de 4.600 seguidores, 310.000 impresiones y 7.000 interacciones.



## Instagram

La cuenta de Biosim en esta red social fue creada en noviembre de 2020 con el propó-

sito de llegar a un público más joven y acercar el valor de los biosimilares. Gracias al uso constante de esta plataforma, se ha logrado crear una comunidad sólida y comprometida con la Asociación. Actualmente, BioSim ha alcanzado la cifra de más de 1.000 seguidores en Instagram y ha logrado superar las 42.000 impresiones, generando más de 1.300 interacciones, gracias a la publicación de contenido audiovisual que ha conseguido generar un mayor impacto.



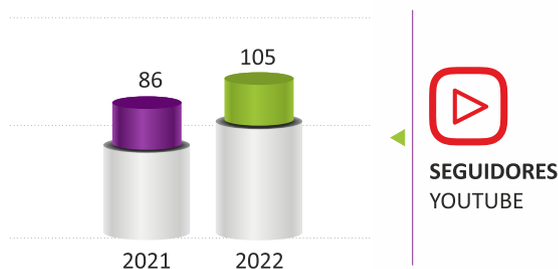
## Facebook

La Asociación también comparte actualmente su contenido resumido en Facebook con el fin de ampliar el alcance de su labor de divulgación.



### Youtube

El canal de YouTube de BioSim sirve como repositorio del material audiovisual generado durante eventos, cursos y foros organizados por la patronal. Por lo tanto, esta plataforma se ha convertido en una herramienta que atrae a más de 100 suscriptores y ha superado las 5.000 visualizaciones generando más de 100 "likes" en estos dos últimos años.



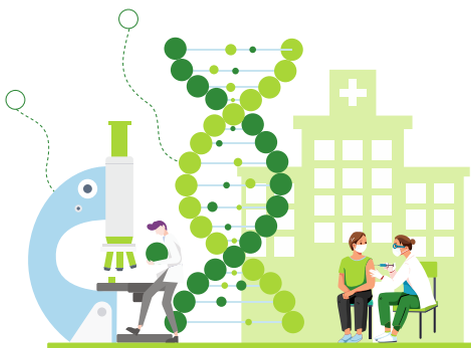
### PÁGINA WEB DE BIOSIM

El incremento de las visitas a la página web se ha ido estabilizando a lo largo del tiempo. Desde 2020, el esfuerzo por parte de la Asociación de redireccionar a los usuarios de las redes sociales a la web se ha materializado en más de 10.000 visitas anuales y un posicionamiento web óptimo, siendo BioSim la página web referente sobre información de medicamentos biosimilares.





BioSim creó en 2021 la sección “Info pacientes” dentro de su web con un compendio de información sencilla y fácil de consultar, dividida en varios apartados y estructurada en un sistema de navegación para agilizar la búsqueda de la información más relevante para el usuario.



En esta sección se puede encontrar información general sobre biosimilares, las enfermedades en las que se prescriben biosimilares, vídeos, y una infografía dirigida a pacientes de la mano de profesionales de gran prestigio que acercan los conceptos sobre los biosimilares de manera

comprensible y otros recursos de interés donde se recogen iniciativas llevadas a cabo por distintas entidades a través de diferentes materiales como vídeos, infografías, documentos, etc., que facilitan un mayor nivel en el acceso de la información sobre biosimilares.

Si quieres conocer más  
**ESCANÉAME**



## NEWSLETTER

BioSim dispone de una newsletter en la que, con una periodicidad quincenal, ofrece a sus suscriptores la información más actualizada sobre los medicamentos biosimilares, noticias de relevancia tanto nacional como internacional, artículos científicos y publicaciones en redes y multimedia.

Entre los años 2021 y 2022, BioSim ha seguido aumentando sus seguidores y el interés por esta plataforma de contenido, alcanzando en 2022 más de 700 suscriptores.



Trabajamos por un futuro sostenible para el mercado de los biosimilares



# Líneas estratégicas 2023 - 2024



Los años 2023 y 2024 representan una oportunidad para revitalizar los sistemas sanitarios europeos, los cuales se han visto profundamente afectados por la pandemia. Los estados han sufrido un impacto significativo a nivel social, sanitario y económico. Esta situación ha despertado la conciencia de que, aunque nuestro sistema de salud ha resistido el embate del SARS-CoV-2, han aflorado numerosos problemas estructurales que requieren una respuesta adecuada. En palabras del refranero español “Es necesario hacer de la necesidad, virtud”.

Un ejemplo de estos problemas es la escasez de suministros básicos tanto desde el punto de vista de los productos sanitarios como de los medicamentos, poniéndose de manifiesto la gran dependencia europea de otros continentes. Ciertamente, las causas de esta dependencia pueden ser multifactoriales, pero no debemos olvidar que una de ellas es la falta de incentivos hacia la industria farmacéutica para mantener su fabricación en Europa, que se ha visto además agravada, en el caso de los medicamentos biosimilares, por la necesidad de conseguir bajos precios

para dar respuesta a un entorno muy competitivo, en los procedimientos de adquisición de medicamentos por parte de las administraciones sanitarias. Si queremos revertir esta situación, es necesario de manera ineludible implementar los mecanismos necesarios para convertir a Europa en un territorio atractivo para la inversión, asegurando así la competitividad frente a otros mercados internacionales.

Al mismo tiempo, en Europa se está gestando una nueva legislación farmacéutica que actualizará una normativa que lleva más de veinte años vigente. Esta legislación debe adaptarse a los avances científicos, abordar necesidades médicas no cubiertas, mejorar el acceso a medicamentos para todos los europeos y promover la competitividad de la Unión Europea.

Tenemos pues la oportunidad de incorporar en este debate a los medicamentos biosimilares como vía efectiva para mejorar el acceso de los pacientes a tratamientos biológicos de alta eficacia y disminuir posibles desabastecimientos de medicamentos esenciales.

Además, después de tres años de suspensión de las reglas fiscales en la Unión Europea debido a la pandemia y a la guerra de Ucrania, el retorno de estas normas y su cumplimiento en España nos obligará a gastar de manera eficiente cada euro si queremos seguir haciendo sostenible nuestro sistema sanitario. En el ámbito de la sanidad, lograr la eficiencia en la provisión de servicios farmacéuticos implica, necesariamente, un mayor uso de medicamentos biosimilares para contener el constante crecimiento del gasto en medicamentos, al tiempo que se facilita la entrada de la innovación. No podemos olvidar que, como ratifica el Spending Review realizado por la AIREF sobre el Gasto Público Hospitalario, el incremento en la utilización de biosimilares es la herramienta de mayor impacto para generar eficiencia en el mismo.

Para lograr todo lo mencionado anteriormente, es necesario promover medidas que hayan demostrado un impacto positivo en la utilización de medicamentos biosimilares y en la promoción de un mercado competitivo y sostenible. Esto requiere un impulso desde

el más alto nivel político, por lo que es fundamental situar a los medicamentos biosimilares en el centro del debate sobre las políticas sanitarias y en los programas de los diferentes partidos políticos, tanto a nivel autonómico como nacional, sobre todo en un año como 2023 con tan importantes citas electorales.

En cuanto a la gestión de la prestación farmacéutica, es importante abogar por una política integral de biosimilares que abarque aspectos como la fijación de precios basada en las particularidades de estos medicamentos, la compra pública basada en valor y la exploración de incentivos para su utilización. Además, es necesario avanzar en la implementación de proyectos innovadores como los acuerdos de ganancias compartidas que cuentan ya con una amplia experiencia en Europa.

Si deseamos lograr todo lo mencionado anteriormente, es fundamental contar con la participación de todos los actores del Sistema Nacional de Salud (SNS), involucrándolos en la toma de decisiones a través del conoci-

miento y la confianza en los medicamentos biosimilares. Es cierto que, desde BioSim, contamos ya con un amplio recorrido en este campo, pero es también cierto que la incorporación en el mercado de biosimilares para nuevas áreas terapéuticas como la oftalmología, la esclerosis múltiple o las enfermedades raras hacen necesario redoblar esfuerzos en estos ámbitos. Con este fin, promoveremos actividades de formación e información rigurosas y accesibles, que transmitan las garantías de seguridad, eficacia y calidad que ofrecen estos medicamentos a nuevas especialidades médicas. Todo ello sin olvidar el importante papel que la enfermería puede jugar en la formación y el entrenamiento de los pacientes a los que se les prescribe un medicamento biosimilar, contribuyendo así a evitar el posible efecto nocebo y su repercusión en la persistencia y adecuada adherencia a estos tratamientos. Por todo lo anterior, nos abriremos a nuevas colaboraciones que permitan que cada vez más profesionales y pacientes puedan conocer todas las oportunidades que ofrecen.

Como muestra de nuestro enfoque técnico,

BioSim continuará generando conocimiento mediante la elaboración de informes técnicos basados en la más sólida evidencia disponible, que aborden aspectos de interés tanto para los profesionales sanitarios, como para la administración y la sociedad civil. Estos informes cubrirán temas como el impacto de los medicamentos biosimilares en el acceso temprano de los pacientes a terapias biológicas, la actualización de las estimaciones económicas del impacto presupuestario de los biosimilares en el Sistema Nacional de Salud, impacto de las políticas farmacéuticas sobre el mercado de biosimilares y la utilización de biosimilares en Atención Primaria.

En cuanto a la comunicación, continuaremos utilizando nuestros canales habituales para acercar los biosimilares a diversos públicos. Nuestra página web, en constante crecimiento, será el espacio donde se lanzará el primer observatorio de biosimilares, con la publicación periódica de datos agregados y comparativos con otros países europeos. A través de las redes sociales, seguiremos interactuando con la comunidad biosimilar y ampliaremos nuestra presencia en otras regiones como

Europa y Latinoamérica. Las campañas de divulgación y los eventos organizados por BioSim brindarán nuevas oportunidades para generar debate y compartir experiencias y conocimiento sobre los medicamentos biosimilares.

En resumen, debemos esforzarnos en buscar alianzas y trasladar al conjunto del Sistema Nacional de Salud la necesidad de contar con BioSim como un socio estratégico preferente con el que diseñar medidas para conseguir un doble objetivo, mejorar la salud de la población acercando el tratamiento con los mejores medicamentos a la vez que se contribuye de forma decisiva con la sostenibilidad del sistema.

BioSim, como una asociación donde fabricantes de medicamentos innovadores y fuera de patente trabajan por encontrar puntos de acuerdo, se compromete a cooperar y buscar consensos para alcanzar estos objetivos durante los próximos dos años, los cuales también coincidirán, en parte, con la presidencia de España en el Consejo Europeo. Esta será una oportunidad para dar voz nueva-

mente a un sector estratégico para toda la sociedad en un momento crucial, como hemos dicho, para garantizar la sostenibilidad de nuestro sistema sanitario.



**Encarnación Cruz**  
Directora General de BioSim



**Joaquín Rodrigo**  
Presidente de BioSim







**BioSim - Asociación Española de Medicamentos Biosimilares**

Calle Condesa de Venadito, 1  
28027 - Madrid  
Teléfono: +34 91 864 31 32  
E-mail: biosim@biosim.es

Síguenos en:

