

Összehasonlító vizsgálat a rákellenes gyógyszerekhez való hozzáférésről Európában

Wissenschaftliches Institut der Privaten Krankenversicherung (WIP)

VIP-Analyse, 1/2020 (20 p.)

Kulcsszavak: gyógyszer, rákos megbetegedések, rákellenes gyógyszerek, onkológia, gyógyszerellátás, Európa

Forrás **Internet-helye:** http://www.wip-pkv.de/fileadmin/user_upload/WIP-Analyse_1_2020_Zugang_zu_onkologischen_Medikamenten.pdf

A *Wissenschaftliches Institut der privaten Krankenversicherung (WIP)* elemzése szerint az új rákellenes gyógyszerek engedélyezésüket követően Németországban 82, Hollandiában 163, Svájcban 309 nappal kerülnek piacra. Az európai átlag 445 nap.

A 2015 és 2017 között engedélyezett (2015:10, 2016:12, 2017:9) 31 új rákellenes gyógyszer közül Németországban 30, Hollandiában 29, Svájcban 27, Finnországban 21, Spanyolországban 19, Norvégiában 17, Észtországban 6, Lengyelországban 5 áll rendelkezésre a gyógyszerpiacon.

A ritka betegségek kezelésére szolgáló gyógyszerek („*orphan drugs*“) tekintetében az engedélyezés és a piaci megjelenés közötti időtartam Németországban 113 nap, Svájcban 207 nap, az Európai Unióban átlagosan 493 nap. Ez az időtartam Észtországban, Lengyelországban és Portugáliában a leghosszabb.

Az Európában engedélyezett új gyógyszerek nem minden országban kerülnek be máris a szolgáltatási és térítési katalógusba. Az országok többségében nem minden gyógyszer áll az összes beteg rendelkezésére. Európában 2015-ben összesen 45, 2016-ban 38 és 2017-ben 38 új gyógyszert engedélyeztek: tehát összesen 121-et. Az IQVIA értékelése szerint ezek közül Németországban 104, Bulgáriában 23, Lengyelországban 24 van piacon.

Az *Európai Gyógyszerügynökség (European Medicines Agency – EMA)* 2018-ban tíz új onkológiai készítményt engedélyezett, ezek közül három ritka betegség kezelésére szolgál („*orphan drug*“).

A 2018-ban engedélyezett rákellenes gyógyszerek közül csak Németországban került mindegyik piacra. A legújabb engedélyezett gyógyszer (Erleada, 2019. 01. 14.) csak Németországban és Hollandiában áll a betegek rendelkezésére. A három „*orphan drug*“-státusszal rendelkező gyógyszert (Rubraca, Kymriah és Yescarta), amelyek engedélyezésére már 2018 közepén sor került, a vizsgált országok többségében még nem térítik. Az EMA által 2018 harmadik negyedévében engedélyezett onkológikumok piaci jelenléte a legkedvezőbb. Ennek ellenére ezek közül néhány Belgiumban és Spanyolországban nem áll a betegek rendelkezésére.