



Baromètre des biosimilaires

Edition septembre 2021

Introduction

Baromètre des biosimilaires Suisse – Edition septembre 2021

Même les biosimilaires éprouvés ne sont prescrits que de manière hésitante, et ce au détriment des payeurs de primes

Les réticences à prescrire des biosimilaires empêchent chaque année plus de 100 millions de francs d'économies. La nouvelle édition du *Baromètre des biosimilaires Suisse* présente l'évolution des marchés des six plus grandes molécules et montre que même les biosimilaires éprouvés et disponibles depuis longtemps sur le marché sont prescrits de manière hésitante. Leur part de marché stagne aux alentours de 35% quelques années après le lancement. Les économies ainsi manquées seront à la charge des assurés. Les mauvais incitatifs au niveau des marges de distribution doivent être éliminés de toute urgence pour remédier à cette situation.

Pratteln/Berne, le 14 septembre 2021

Le premier [baromètre des biosimilaires Suisse](#), publié en avril 2021, montre que si on ne remettait que le biosimilaire le plus avantageux pour les médicaments biologiques dont le brevet est arrivé à expiration, le système de santé suisse pourrait économiser chaque année 100 millions de francs. Les biosimilaires présentent une efficacité et une sécurité équivalentes aux médicaments biologiques originaux mais sont meilleur marché.

La nouvelle édition du *Baromètre des biosimilaires Suisse*, publiée en septembre 2021, retrace l'évolution des marchés des six plus grands biosimilaires. Il apparaît clairement que même les biosimilaires disponibles depuis longtemps sur le marché et ayant fait leurs preuves ne sont prescrits que de manière hésitante. Ainsi, un an après leur commercialisation, ils atteignent en moyenne une part de marché de 12%. Après deux ans, la part de marché atteint environ 27% avant de stagner aux alentours de 35% au cours des années suivantes. Ainsi, la part de marché du principe actif infliximab, utilisé dans le traitement de différentes maladies auto-immunes, reste autour de 30% après plus de 5 ans.

« Nous observons que la part de marché des six plus grands biosimilaires en Suisse stagne à environ 35%. C'est également le cas des biosimilaires établis tels que l'infliximab. Un taux de substitution beaucoup plus étendu serait pourtant souhaitable pour le payeur de primes », conclut Pius Zängerle, directeur de curafutura.

Soulager les payeurs de primes en supprimant les mauvais incitatifs

Les mauvaises incitations tels que le système de marges de distribution empêchent une utilisation plus large des biosimilaires et la réalisation d'économies substantielles. Dans le système actuel, les pharmaciens et médecins touchent une rémunération d'autant plus importante que le prix du médicament est élevé. Ces fournisseurs de prestations ont donc un intérêt direct à remettre une préparation originale plutôt qu'un biosimilaire ou un générique plus avantageux.

Pour pouvoir surmonter la stagnation commerciale, réaliser des économies et soulager ainsi le système de santé et les payeurs de primes, les mauvaises incitations en matière de marge de distribution doivent être supprimées au plus vite. Daniel Sarbach, co-directeur de la communauté d'intérêt biosimilar.ch: «Nous demandons à l'OFSP d'agir immédiatement et de rendre les marges de distribution neutres en termes d'incitatifs.»

Pius Zänglerle estime par ailleurs qu'il est nécessaire d'agir au niveau du droit de substitution, un autre dysfonctionnement. «Aujourd'hui, les pharmaciens ne peuvent remettre que le produit exact qui a été prescrit par le médecin. Cela signifie que lorsqu'une préparation originale figure sur l'ordonnance, les pharmaciens ne sont pas autorisés à proposer d'eux-mêmes le biosimilaire moins coûteux aux patients. »

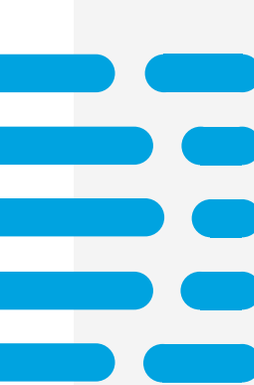
Depuis des années, les dépenses pour les médicaments augmentent en Suisse. En 2020, l'augmentation dans l'assurance obligatoire des soins était d'environ 300 millions de francs, soit une hausse de 4% par rapport à l'année précédente. Près des 75% de cette hausse des coûts est due aux traitements de maladies cancéreuses et auto-immunes. Les médicaments biologiques jouent un rôle central dans leur traitement et sont largement utilisés. Ces médicaments complexes et coûteux à produire ont évidemment des répercussions sur les coûts. Sur ce point justement, les biosimilaires représentent depuis 12 ans une excellente opportunité de freiner la hausse des coûts.

Disclaimer

The analyses, their interpretation, and related information contained herein are made and provided subject to the assumptions, methodologies, caveats, and variables described in this report and are based on third party sources and data reasonably believed to be reliable. No warranty is made as to the completeness or accuracy of such third party sources or data.

This presentation may only be reproduced or transmitted in unaltered form indicating IQVIA as the source.

Copyright © 2021 IQVIA. All rights reserved. IQVIA® is a registered trademark of IQVIA Inc. in the United States and various other countries.



Executive Summary

Dans le *Baromètre des biosimilaires Suisse – Edition de septembre 2021*, la pénétration sur le marché des biosimilaires des six molécules principales a été examinée : adalimumab, bévacizumab, étanercept, infliximab, rituximab et trastuzumab. Ces substances actives génèrent un chiffre d'affaires de plus de 370 millions de francs ex-factory (MAT juin 2021), soit environ un quart du chiffre d'affaires total des biomédicaments.

La part de marché moyenne des biosimilaires est de 26 %. Près de 3 ans après l'introduction du premier produit concurrent, le rituximab représente la plus grande part de marché des biosimilaires, avec 43 %.

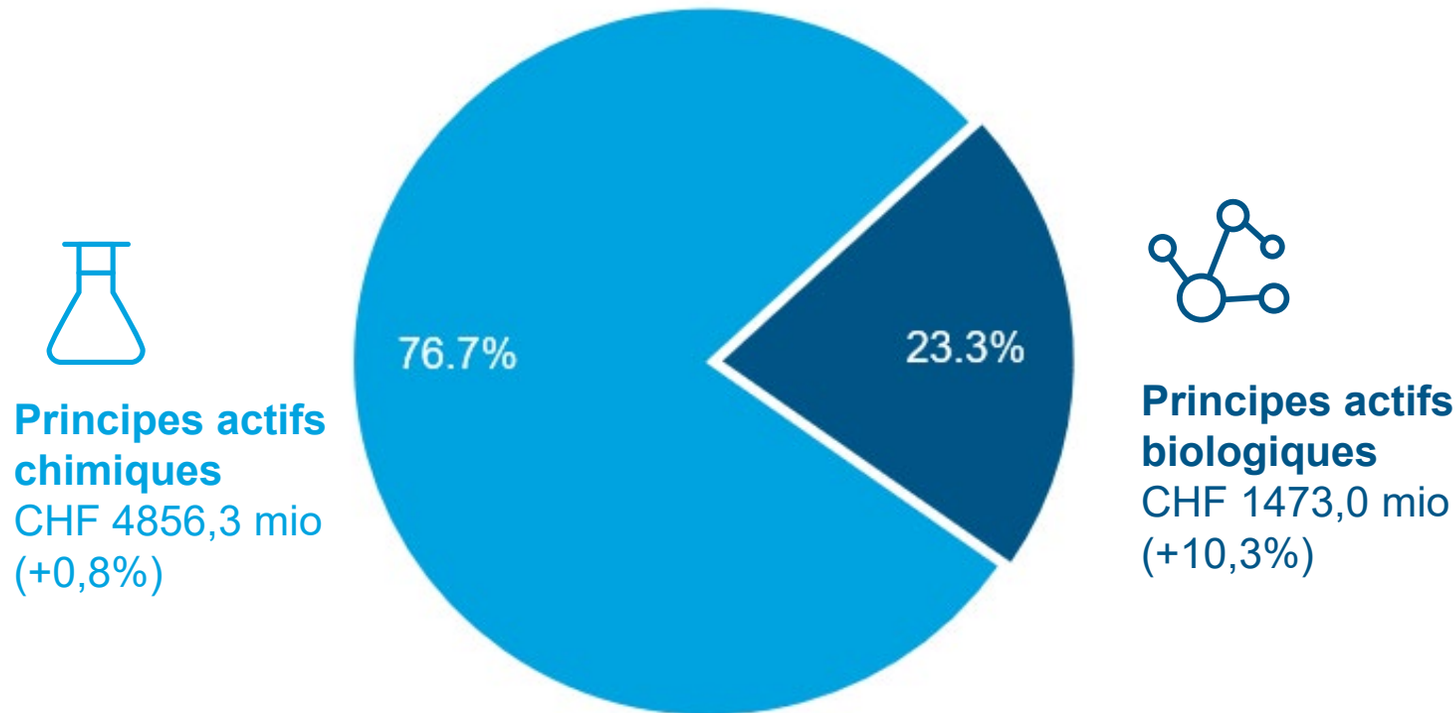
Avec 10 % actuellement, la part de trastuzumab est la plus faible, 21 mois après l'arrivée de la concurrence.

Afin de garantir la comparabilité entre les différents emballages et dosages aux fins du calcul des parts de marché des biosimilaires, la quantité de substance active a été prise en compte dans chaque cas.

Près d'un quart des ventes globales sont générées par les préparations biologiques, avec une croissance nettement plus forte (+10,3%) que celle des produits chimiques (+0,8%)

2020

Chiffre d'affaires Marché global
CHF 6329,2 mio (+174,5 mio / +2,8%)



Principes actifs chimiques
CHF 4856,3 mio
(+0,8%)

Principes actifs biologiques
CHF 1473,0 mio
(+10,3%)

Médicaments biologiques

Contrairement aux médicaments de synthèse chimique, les préparations biologiques sont fabriquées dans des organismes vivants génétiquement modifiés, comme des bactéries ou des cultures de cellules. Elles ont une structure moléculaire complexe et sont composées par exemple de protéines ou d'acides nucléiques.

Synonymes: médicaments biopharmaceutiques, produits médicaux biologiques

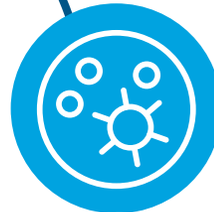
Exemples: insuline, EPO, anticorps monoclonaux



Caractéristiques des préparations biologiques



~**40%** des médicaments biologiques agissent contre les **maladies auto-immunes**



~**30%** des médicaments biologiques sont utilisés en **oncologie**



~**55%** de **perfusions**, utilisées majoritairement dans les hôpitaux



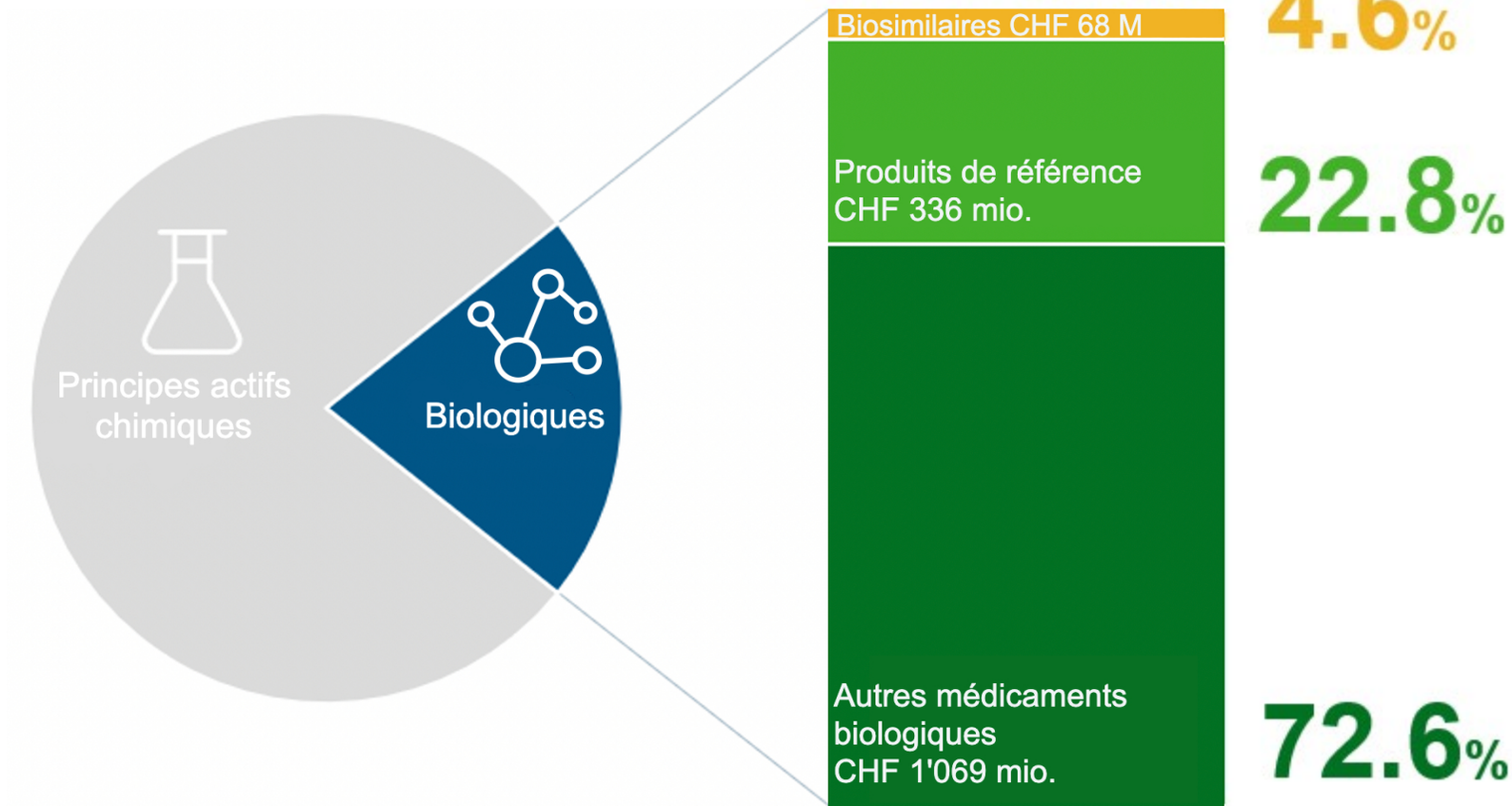
~**32%** de **seringues prêtes à l'emploi**, utilisables de manière autonome, en majeure partie dans le commerce de détail

La majeure partie des préparations biologiques (72,6% du chiffre d'affaires) n'ont pas encore de concurrents, mais la part des biosimilaires augmente

Chiffre d'affaires Marché global
CHF 6329,2 mio (+2,8%)

Chiffre d'affaires total des préparations
biologiques
CHF 1473,0 mio (+10,3%)

2020



Définition biosimilaires

Les biosimilaires sont des produits de remplacement des préparations biologiques d'origine. Ils sont très similaires au produit de référence mais, contrairement aux génériques, ne sont pas absolument identiques.

Définition produits de référence

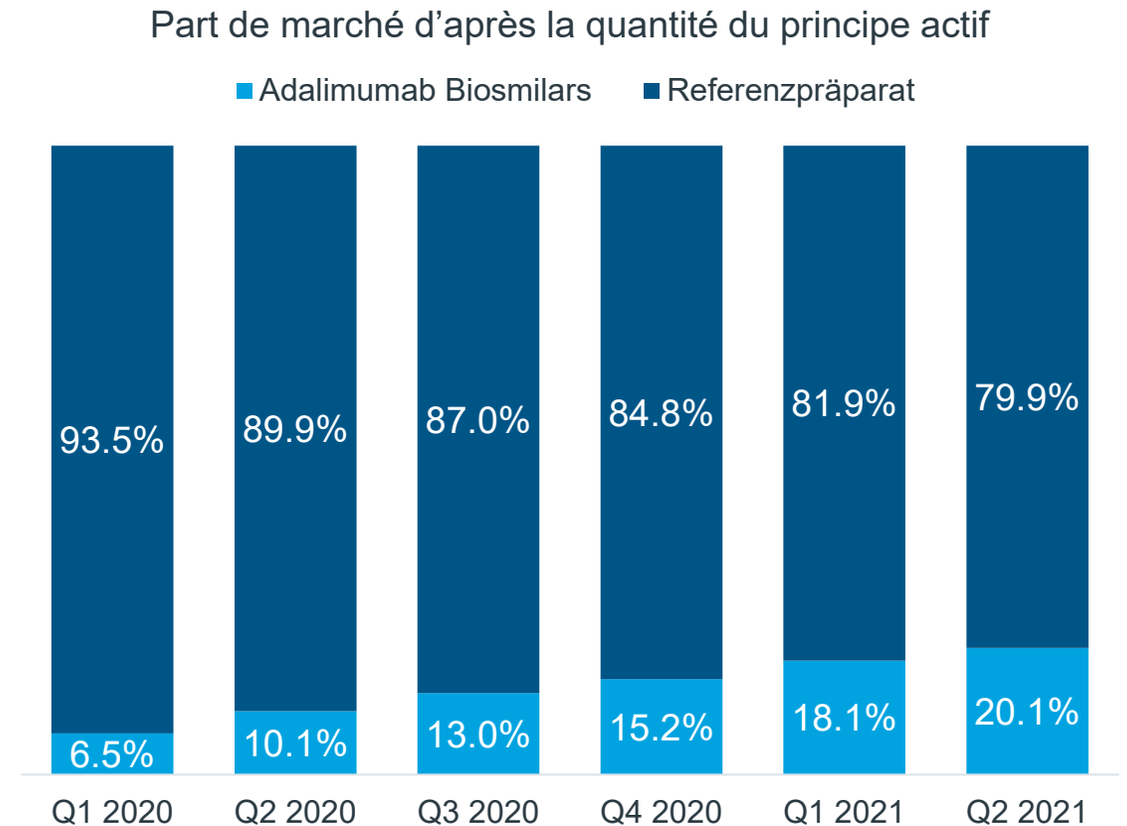
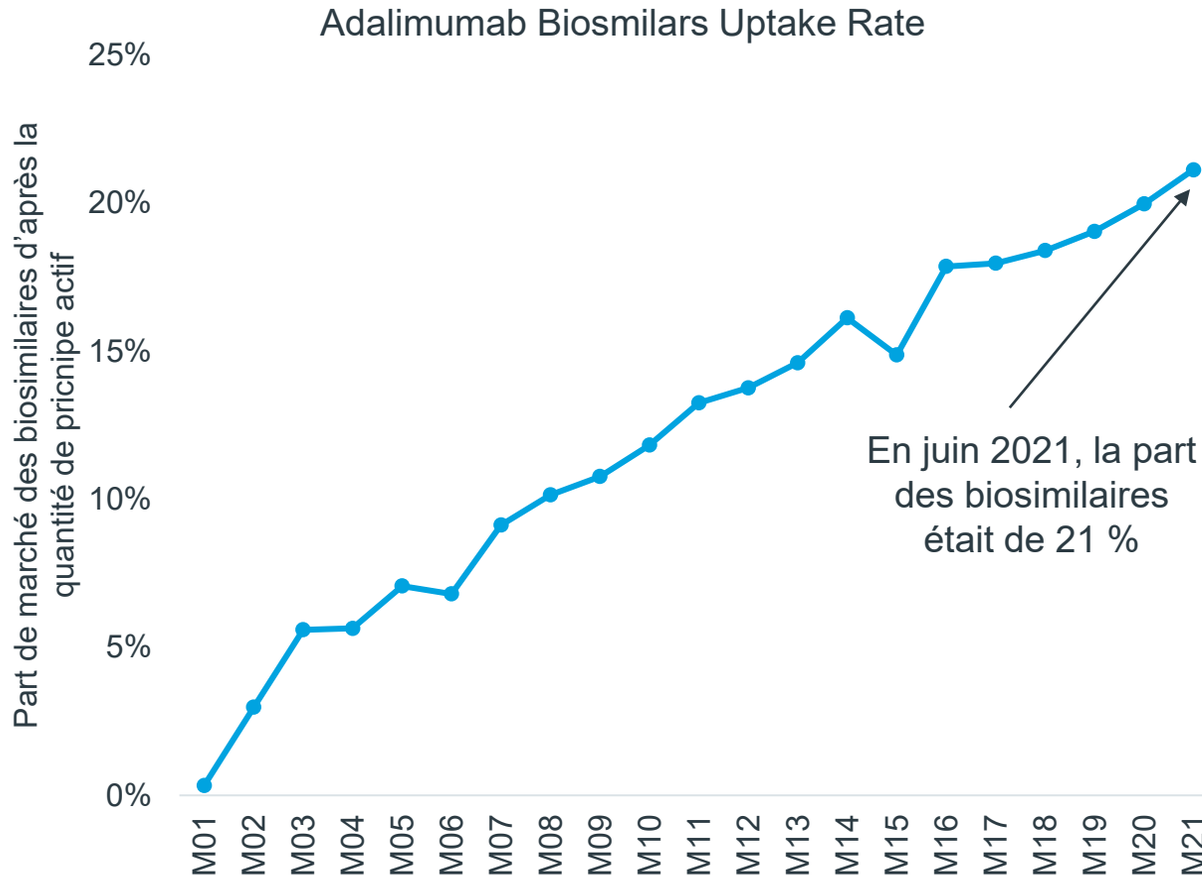
Le produit de référence est le produit biologique original auquel se réfère le biosimilaire.

Autres préparations biologiques

Préparations biologiques sans biosimilaires concurrents, avec ou sans protection par brevet.

Adalimumab: évolution de la part de marché des biosimilaires basée sur la quantité de principe actif

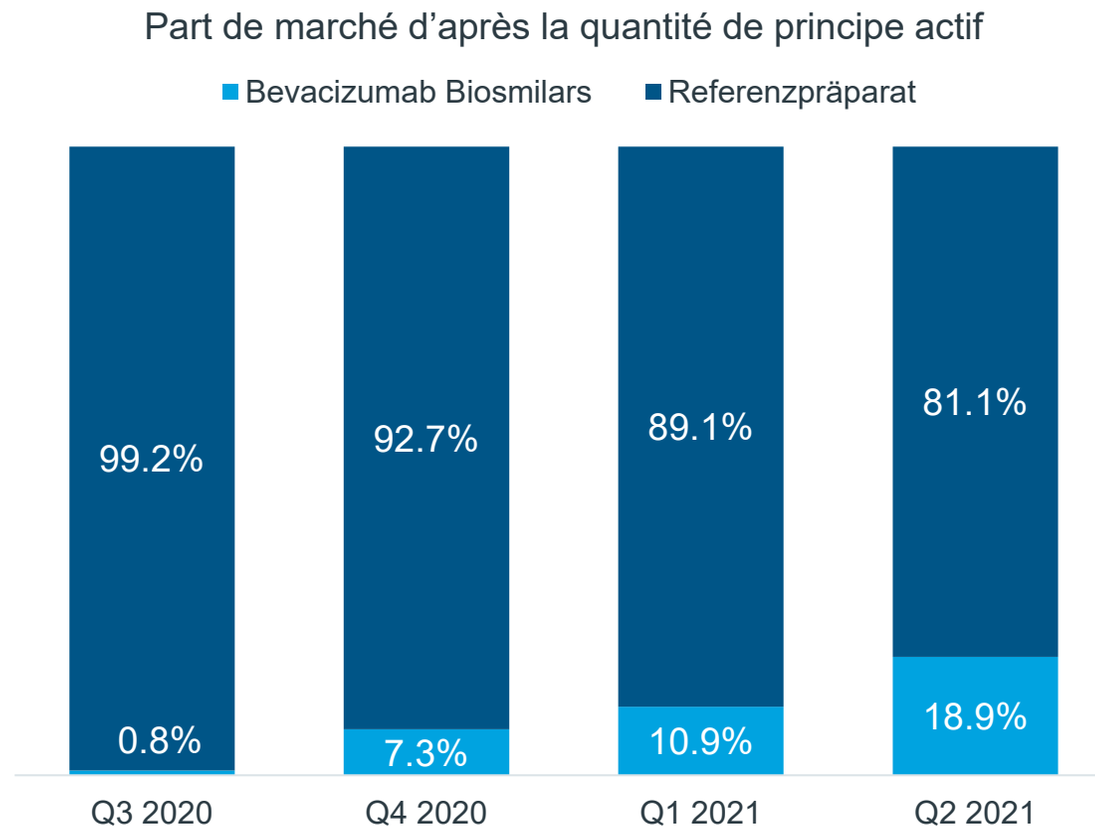
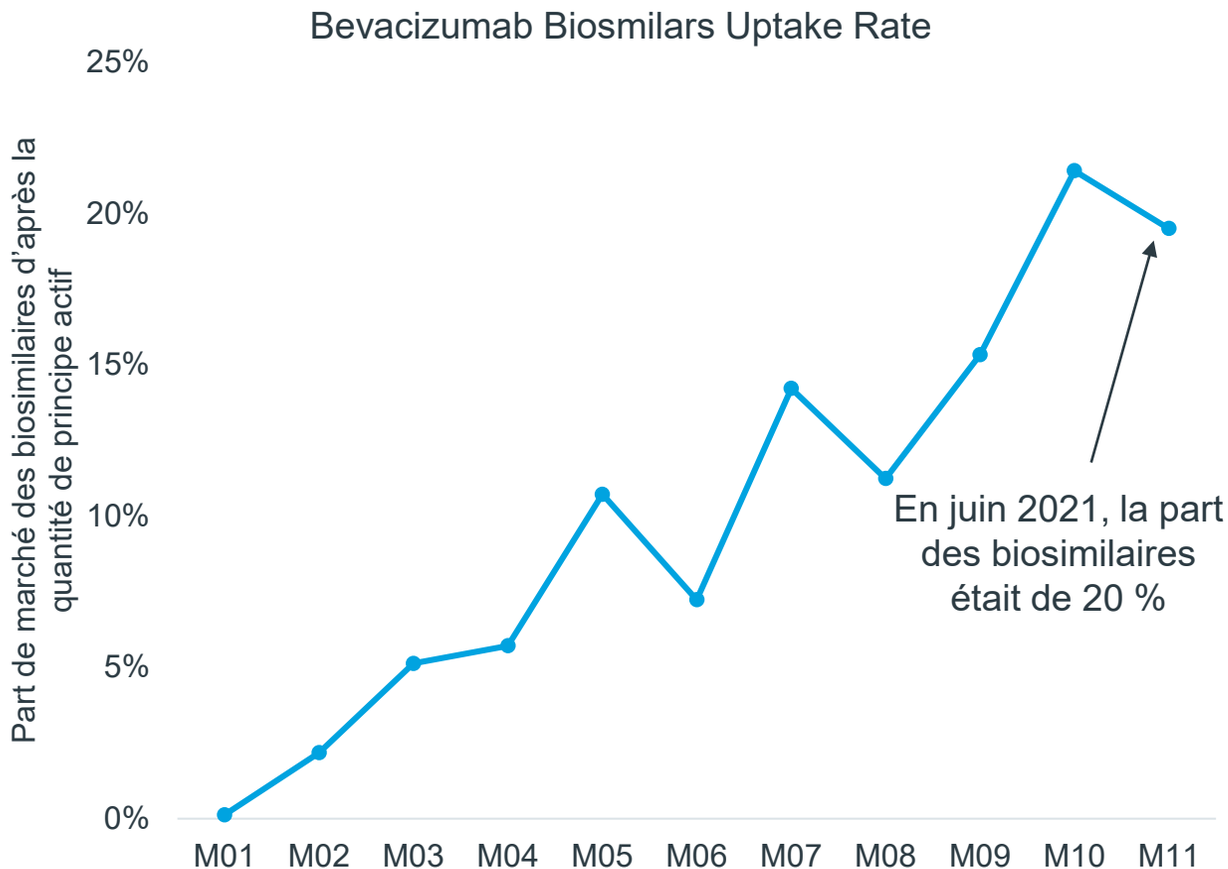
Lancement du 1^{er} biosimilaire en octobre 2019



Source: IQVIA IQPharma APO/SD/SPI, état des données juin 2021

Bévacizumab: évolution de la part de marché des biosimilaires basée sur la quantité de principe actif

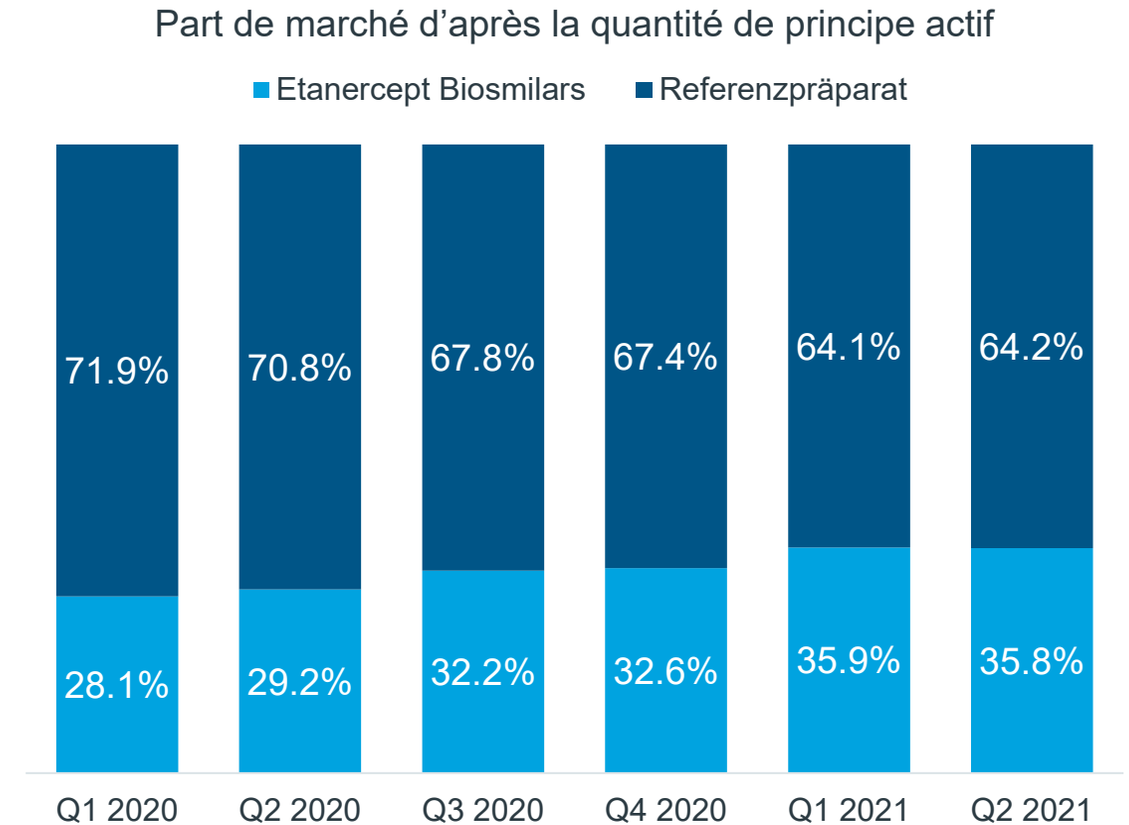
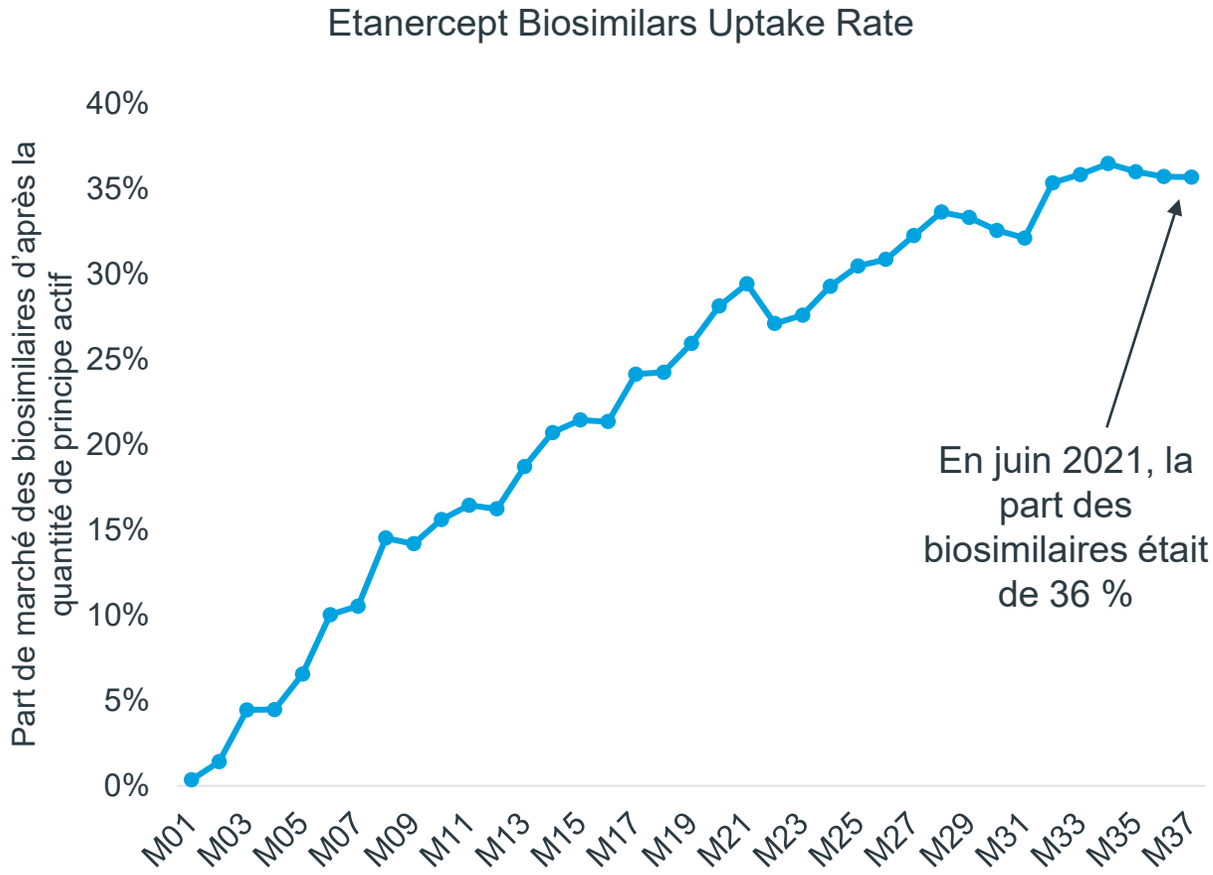
Lancement du 1^{er} biosimilaire en août 2020



Source: IQVIA IQPharma APO/SD/SPI, état des données juin 2021

Étanercept: évolution de la part de marché des biosimilaires basée sur la quantité de principe actif

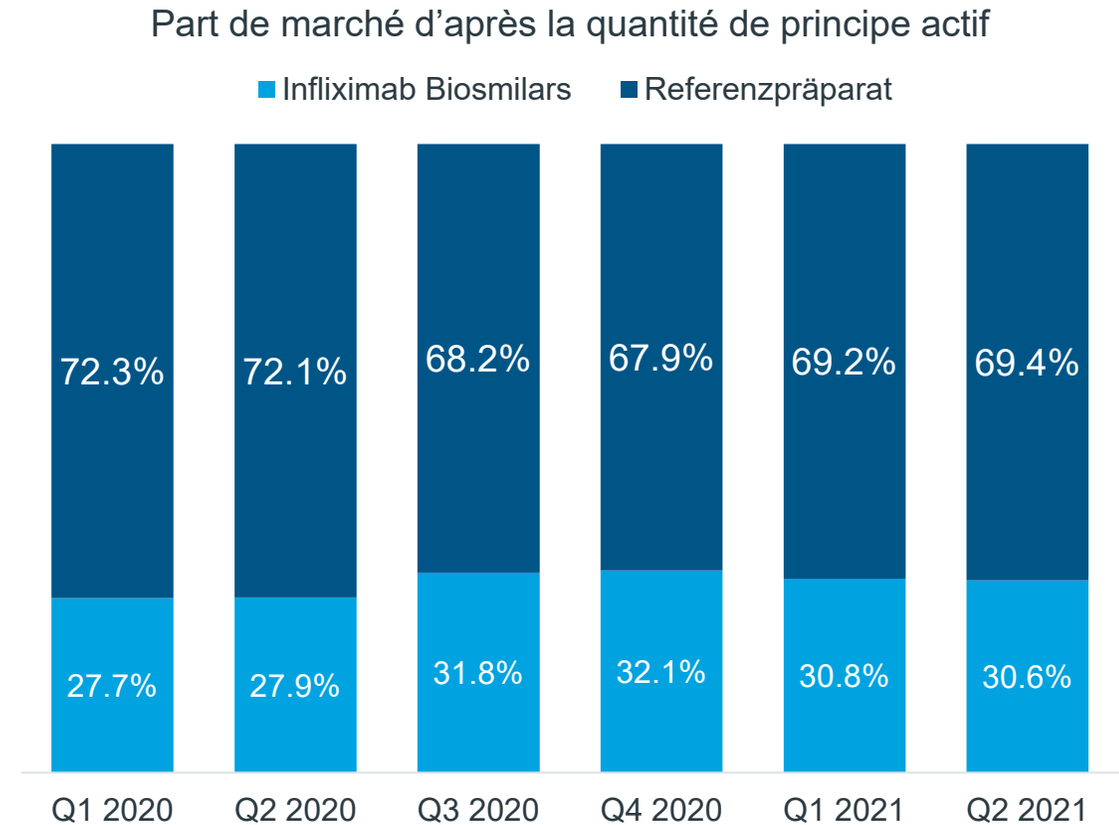
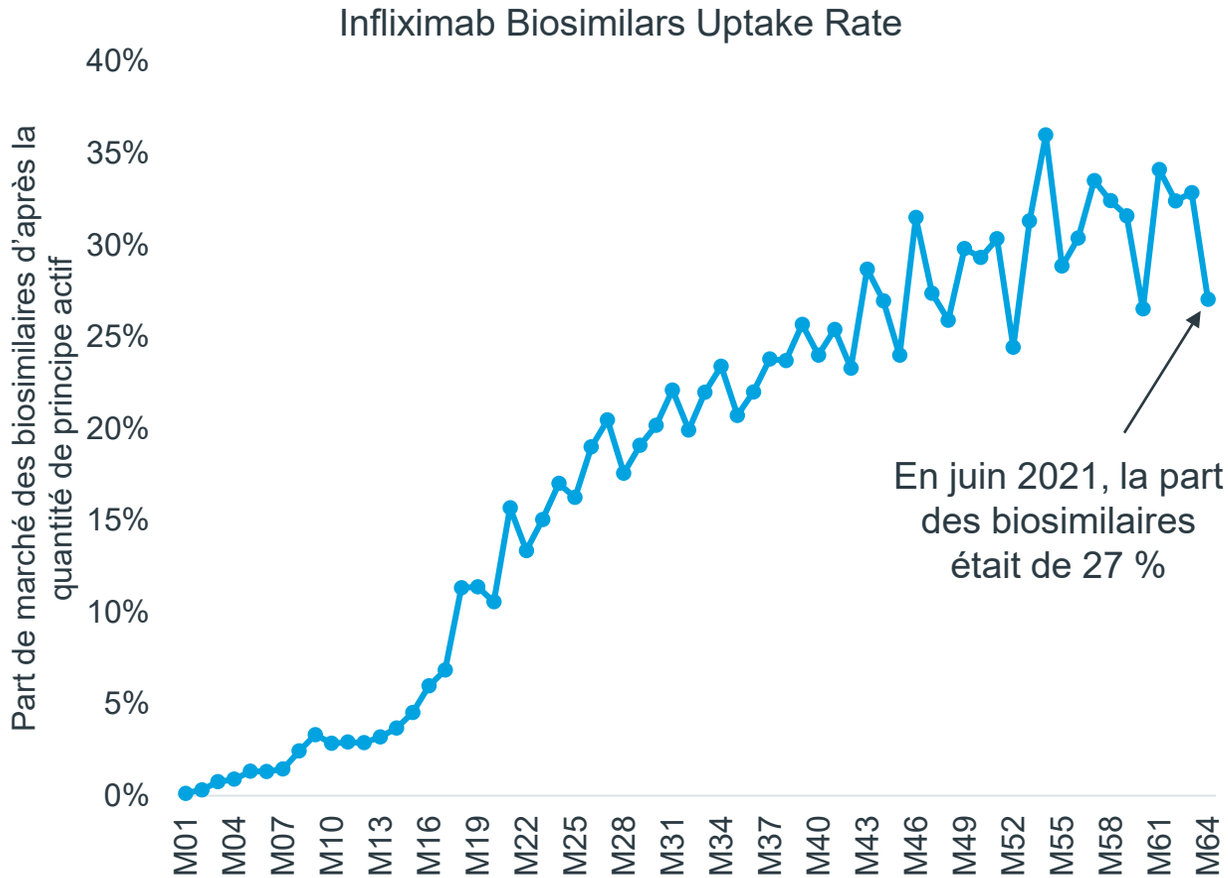
Lancement du 1^{er} biosimilaire en juin 2018



Source: IQVIA IQPharma APO/SD/SPI, état des données juin 2021

Infliximab: évolution de la part de marché des biosimilaires basée sur la quantité de principe actif

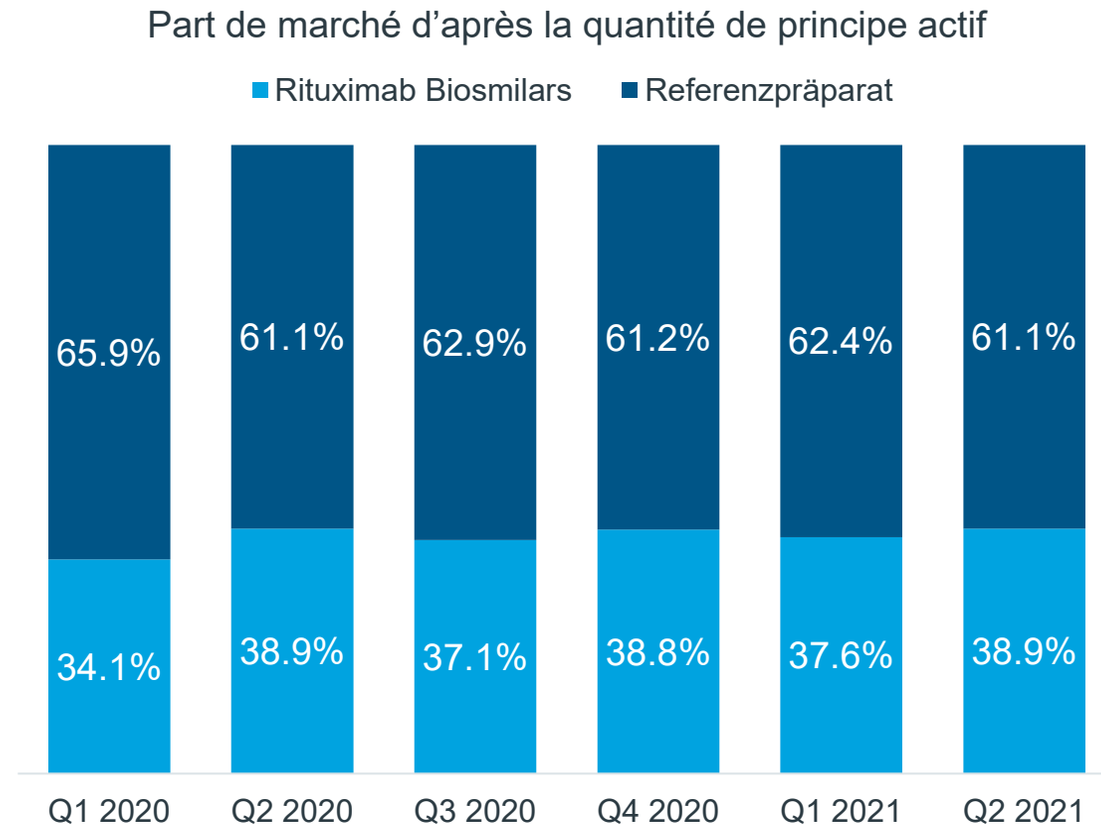
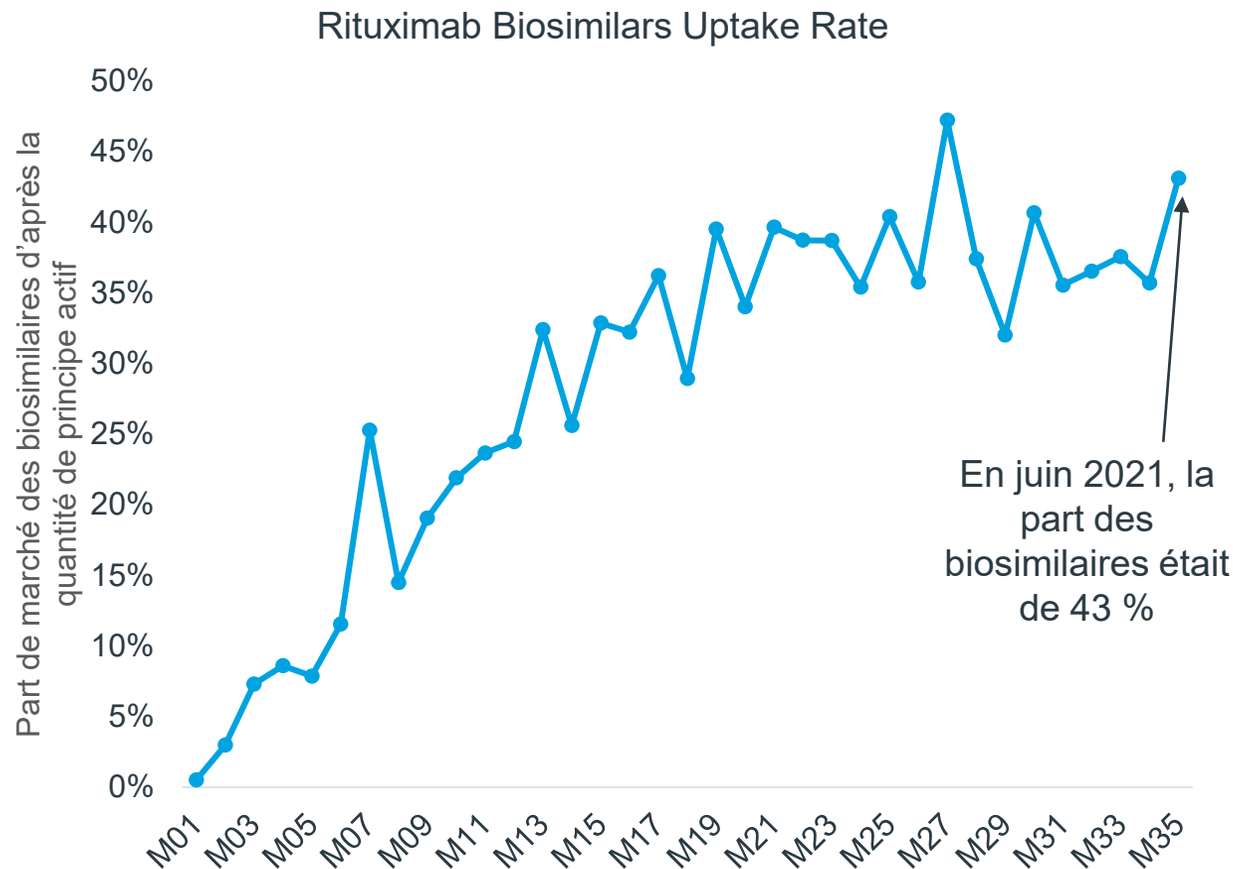
Lancement du 1^{er} biosimilaire en mars 2016



Source: IQVIA IQPharma APO/SD/SPI, état des données juin 2021

Rituximab: évolution de la part de marché des biosimilaires basée sur la quantité de principe actif

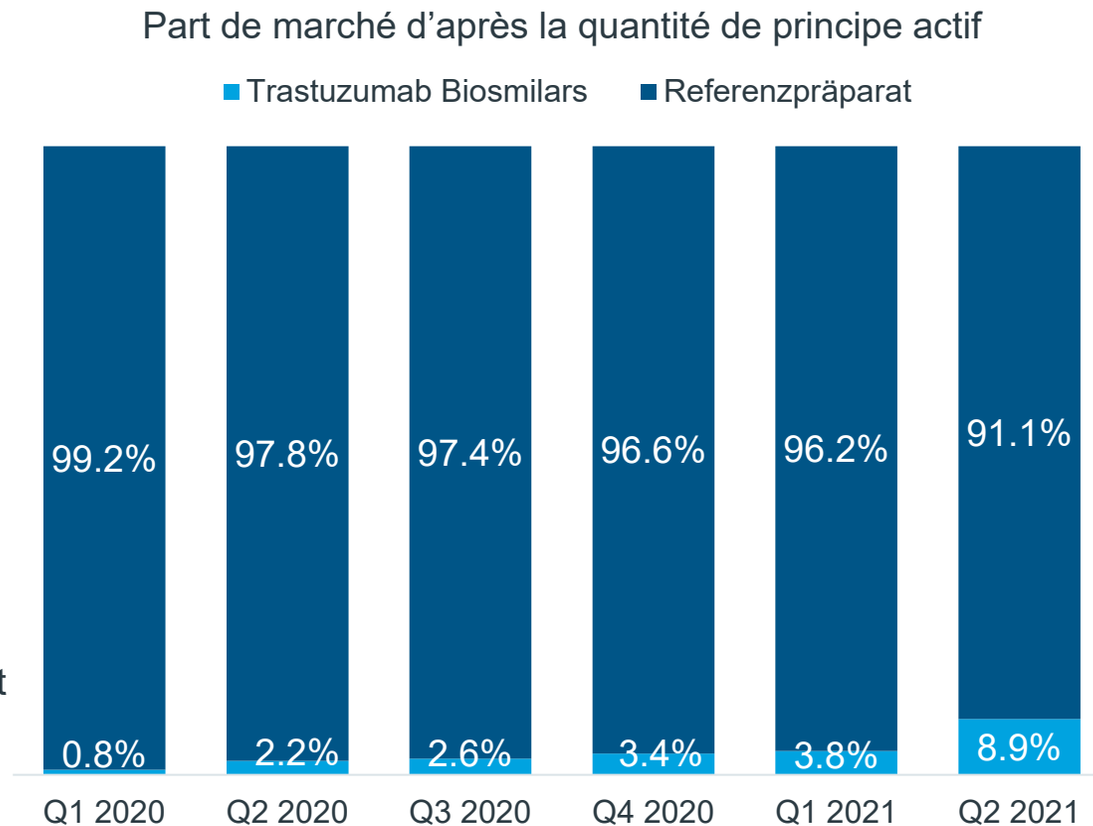
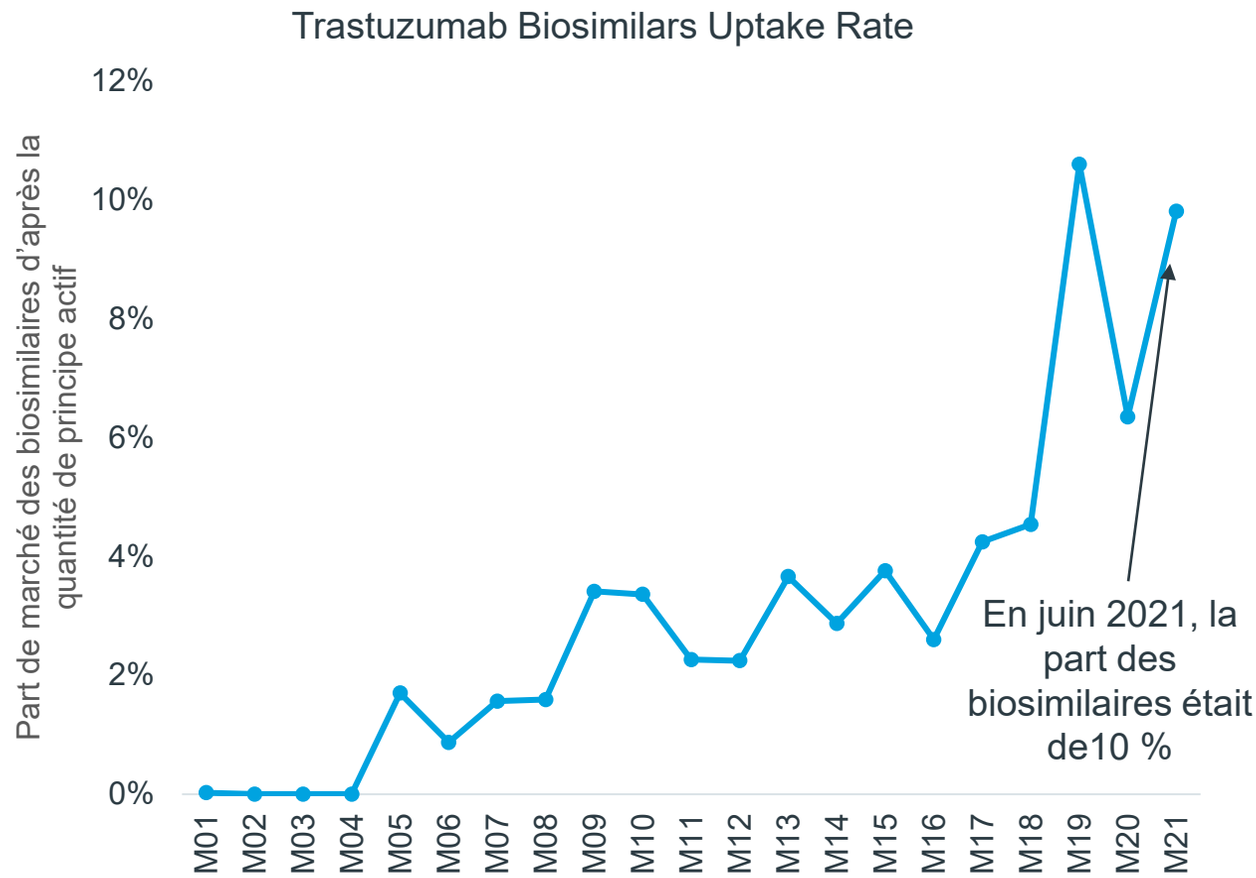
Lancement du 1^{er} biosimilaire en août 2018



Source: IQVIA IQPharma APO/SD/SPI, état des données juin 2021

Trastuzumab: évolution de la part de marché des biosimilaires basée sur la quantité de principe actif

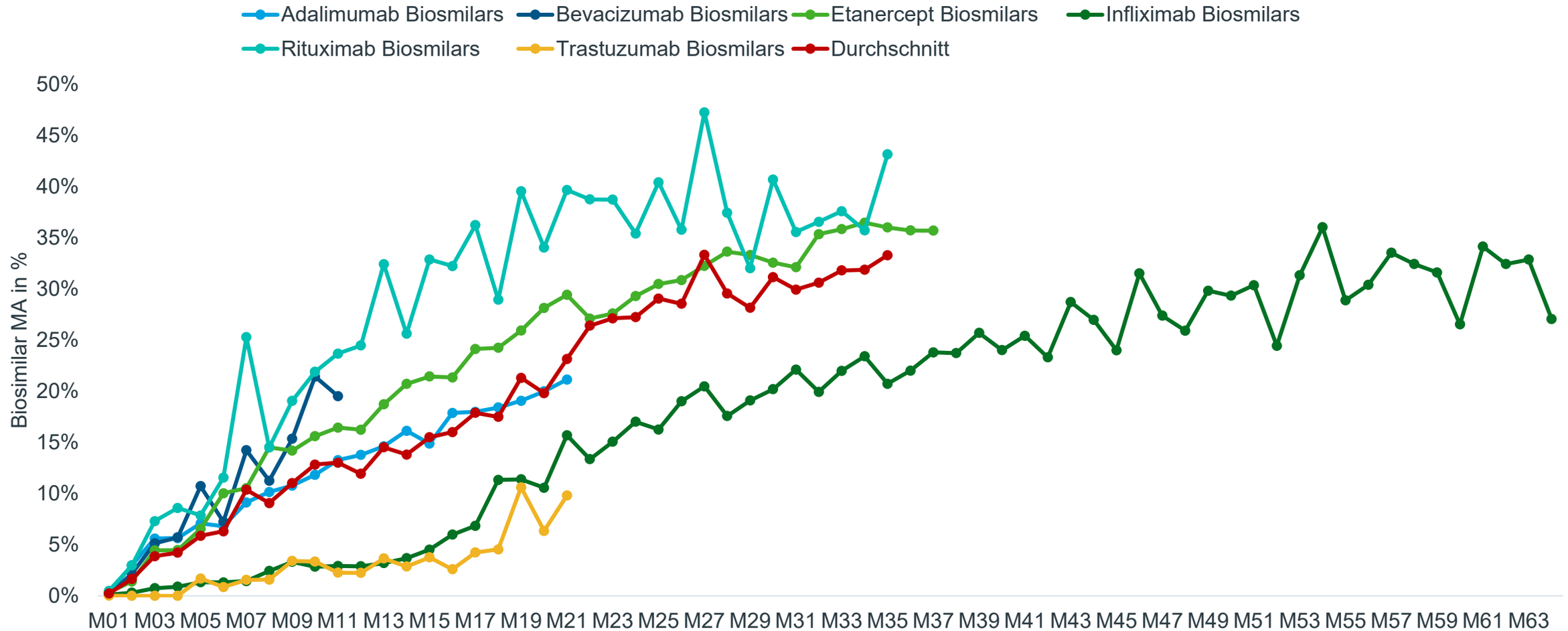
Lancement du 1^{er} biosimilaire en octobre 2019



Source: IQVIA IQPharma APO/SD/SPI, état des données juin 2021

Évolution de la part de marché des biosimilaires pour les six molécules

Biosimilars Uptake Rate



Source: IQVIA IQPharma APO/SD/SPI, état des données juin 2021

Interprétation des données

- **Pénétration moyenne sur le marché 12 mois après le lancement: 12 % (hors bévacizumab)**
- **Stagnation à 35 % environ -> montre que la volonté de prescrire est limitée**
- **Près d'un tiers des prescripteurs acceptent les biosimilaires**
- **L'absence d'incitations, ou de mauvaises incitations, dissuadent la majorité des prescripteurs d'utiliser des biosimilaires**
- **Il n'y a pas non plus d'incitatifs pour les patients à se faire soigner par un biosimilaire.**

Produits de référence et biosimilaires – situation juin 2021

Molécule	Produit de référence (15)	Biosimilaires (31)
Adalimumab	Humira	Amgevita, Hulio, Hyrimoz, Idacio, Imraldi
Bévacizumab	Avastin	Mvasi, Zirabev
Époétine alfa	Eprex	Binocrit
Énoxaparine sodique	Clexane, Clexane Multi	Inhixa, Inhixa Multi
Étanercept	Enbrel	Benepali, Erelzi
Filgrastim	Neupogen	Accofil, Filgrastim Teva, Zarzio
Follitropine alfa	Gonal F	Ovaleap
Infliximab ¹⁶	Remicade	Inflectra, Remsima
Insuline glargine	Lantus	Abasaglar
Pegfilgrastim	Neulasta	Pelgraz, Pelmeg, Ziextenzo, Fulphila
Somatropine	Genotropin	Omnitrope
Rituximab	Mabthera	Rixathon, Truxima
Tériparatides	Foresto	Movymia, terrosa
Trastuzumab	Herceptin	Kanjinti, Trazimera, Ogivri

Les produits sans ventes sur le marché suisse ne sont pas mentionnés.

Économies réalisées entre juillet 2020 et juin 2021 par les biosimilaires dans le remboursement des six produits biologiques les plus vendus

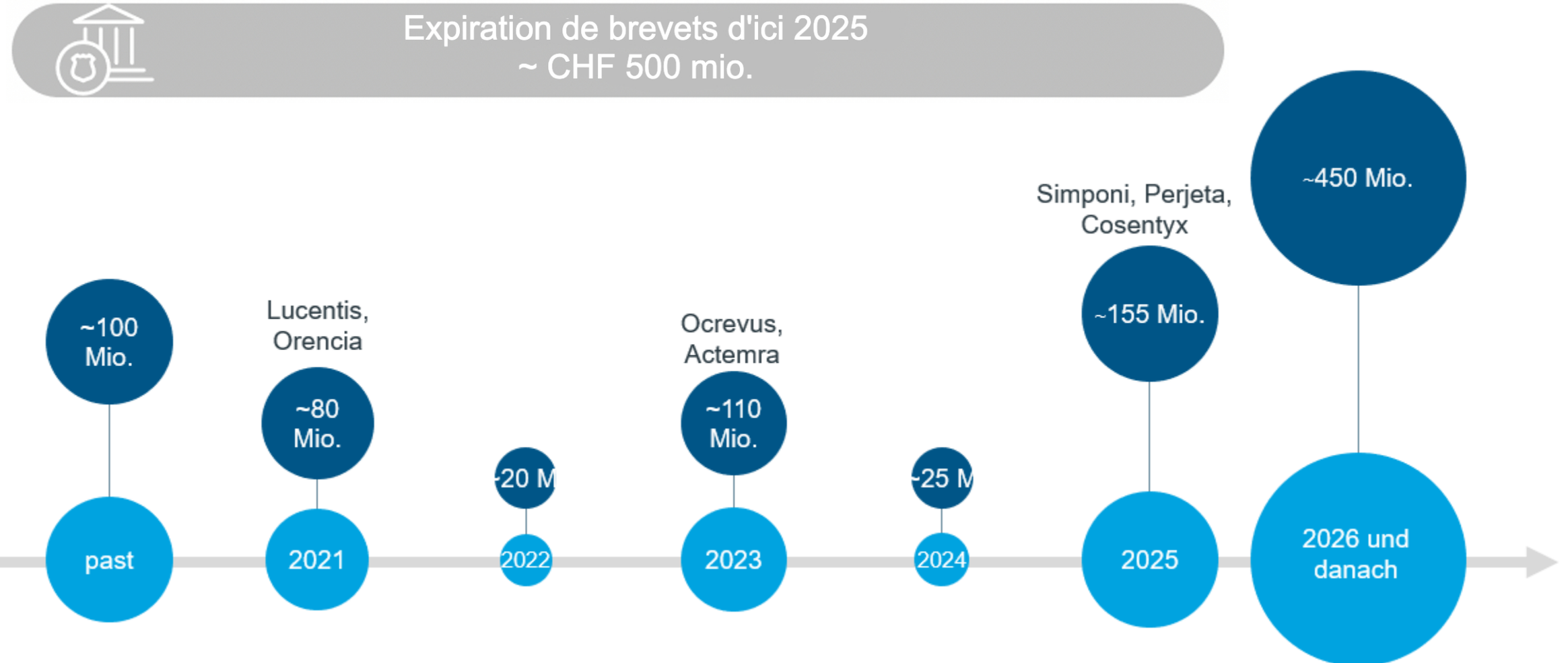
Postulat: substitution libre et avec un écart de prix de 25 % par rapport aux biosimilaires

Principe actif	Préparation de référence	Économies réalisées MAT 6/21 (sur remboursement AOS) ¹	Potentiel d'économie supplémentaire théorique 2020 (sur remboursement AOS)
Adalimumab	Humira	CHF 5,1 mio	CHF 27,7 mio
Bévacizumab	Avastin	CHF 0,5 mio	CHF 10,4 mio
Étanercept	Enbrel	CHF 3,8 mio	CHF 8,0 mio
Infliximab	Remicade	CHF 10,1 mio	CHF 23,4 mio
Rituximab	Mabthera	CHF 3,3 mio	CHF 6,6 mio
Trastuzumab	Herceptin	CHF 0,1 mio	CHF 11,6 mio
Total des 6 principes actifs principaux avec biosimilaires concurrents		CHF 22,9 mio	CHF 87,7 mio
Total de tous les principes actifs avec biosimilaires concurrents		CHF 33,0 mio	CHF 101,4 mio

¹ Source : curafutura ASL/COGE pool tarifaire, Sasis SA extrapolé

D'ici fin 2025, l'équivalent de CHF 500 millions chiffre d'affaires de préparations biologiques seront concurrentielles

Données basées sur les chiffres d'affaires prix d'usine MAT décembre 2020



Conclusion

Baromètre des biosimilaires Suisse – Edition septembre 2021: même les biosimilaires éprouvés ne sont prescrits que de manière hésitante, et ce au détriment des payeurs de primes

- **Les réticences à prescrire des biosimilaires empêchent chaque année plus de 100 millions de francs d'économies.**
- **Ces prescriptions insuffisantes sont entièrement à la charge des payeurs de primes.**
- **La cause de cette situation provient des mauvaises incitations au niveau des marges de distribution. Il est urgent de fixer des marges indépendantes des prix.**