### Acceso al Mercado Público

Medicamentos Huérfanos

## **Propuesta** AMIIF

12 de abril de 2016



ims consulting group

## Después del proyecto de acceso a medicamentos, AMIIF está interesado en evaluar estos parámetros en huérfanos

#### Identificar las particularidades del acceso a medicamentos huérfanos

### Proyecto de acceso a medicamentos

Colaboración previa de IMS con AMIIF

- Se reunió evidencia de los tiempos en los diferentes procesos de acceso
- Se identificaron áreas de oportunidad para el acceso eficiente de medicamentos
- Se revisó al posibilidad de proponer esquemas inovadores de precios/

# Relevancia de los medicamentos huérfanos en el mercado actual

- En la actualidad, un gran número de medicamentos innovadores dedicados para enfermedades huérfanas están saliendo al mercado
- En EE.UU. 16 de las 33 moléculas innovadoras lanzadas correspondían a drogas huérfanas

# Comprender el acceso a medicamentos huérfanos ¿Cómo optimizar el acceso para los pacientes?

- ¿Cuáles son las diferencias del proceso de acceso de medicamentos huérfanos con respecto a los demás medicamentos?
- ¿Qué medicamentos han logrado acceso y en qué tiempo?
- ¿Cómo se compara México con otros países?

### El proyecto permitirá comparar niveles de acceso en México para medicamentos huérfanos con respecto al panorama global

#### Acceso a Medicamentos Huérfanos

#### **Objetivo global**

Describir el proceso de acceso a medicamentos huérfanos en diferentes países del mundo e identificar diferencias en los tiempos del proceso

#### **Alcance**













#### **Objetivos específicos**

## Proceso de acceso

 Identificar los procesos de acceso para drogas huérfanas en los países seleccionados

## Tiempos de acceso

• Estimar el tiempo promedio del proceso de acceso para drogas huérfanas en los países seleccionados

#### **Benchmarking**

 Realizar una comparación de tiempos promedio de acceso para medicamentos huérfanos

### El proyecto se llevará a cabo en 3 pasos principales

#### **Fases Principales del Proyecto**

#### Fase 1

Panorama local

#### Fase 2

Panorama global

#### Fase 3

Presentación con resultados y hallazgos del estudio

#### **Actividades**

- Selección de moléculas huérfanas
- Creación de una forma de captura para recopilar
  - Fecha de sometimiento
  - o Razón de rechazo
  - Tiempo de acceso
- Censo con miembros de la AMIIF\*

#### **Entregables**

 Tiempos de acceso para medicamentos huérfanos en México y resumen de razones de rechazo

#### **Actividades**

- Identificar procesos de acceso en otros países a través de investigación secundaria
- Diseño de una forma de captura para enviar a las filiales de las empresas participantes\*

#### **Entregables**

 Tiempos promedio y procesos de acceso para medicamentos huérfanos en países seleccionados

#### **Actividades**

 Desarrollar presentación en Power Point con ranking de países de acuerdo a la proporción y tiempos de acceso a drogas huérfanas

#### **Entregables**

 Presentación de hallazgos principales, incluyendo comparación de tiempos de acceso

<sup>\*</sup>IMS requerirá del apoyo de los miembros de la AMIIF para conseguir información de tiempos de acceso para los medicamentos y países seleccionados con las filiales de sus asociados



### En la primera fase se identificarán los tiempos de acceso en México con los miembros de la AMIIF

#### Fase 1

Panorama local

#### **Actividades**

- Selección de moléculas huérfanas
- Creación de una forma de captura en Excel para recopilar información de acceso de drogas huérfanas en México de miembros de la AMIIF
- AMIIF realizará un censo con sus miembros y dará la información recabada a IMS
- IMS mantendrá informada a la AMIIF de los cuestionarios contestados

#### **Entregables**

- Clasificación de medicamentos huérfanos en México
- Selección una combinación de moléculas huérfanas
- Forma de captura para recopilar datos de acceso en México de medicamentos huérfanos
- Análisis de datos para encontrar los siguientes resultados:
  - Tiempo hasta la cita de moléculas nuevas en COFEPRIS, tiempo de aprobación para comercialización
  - Tiempo desde la aprobación de COFEPRIS hasta la primer venta; lista de las instituciones donde se comercializa el producto; tipo de financiamiento (cotejarlo con grupos de pacientes, pagadores, Unidad de Análisis Económico de la SSA)
  - Tiempo de proceso ante CSG y estatus (aprobado/rechazado)
  - Tiempos y estatus de otros cuadros básicos (IMSS, ISSSTE, SEDENA, SEMAR, PEMEX, Seguro Popular, ISSTECH, ISSEMyM)
  - Estimación del % de cobertura en el sector público
- Base de datos con información recopilada de los miembros de la AMIIF

## En la siguiente fase se investigarán los tiempos de acceso en los países seleccionados

#### Fase 2

Panorama global

#### **Actividades**

- Creación de una forma de captura en Excel para recopilar información de acceso de drogas huérfanas en los países seleccionados con los miembros de la AMIIF
- AMIIF realizará un censo con sus miembros y dará la información recabada a IMS
- IMS mantendrá informada a la AMIIF de los cuestionarios contestados

#### **Entregables**

- Las moléculas seleccionadas en la fase 1 se utilizarán para realizar la fase 2 del estudio
- Forma de captura para recopilar datos de acceso sobre medicamentos huérfanos en los países seleccionados
- Análisis de datos para encontrar los siguientes resultados:
  - Tiempo de aprobación regulatoria
  - Descripción del proceso de la agencia evaluadora de tecnologías en salud (ETS) en caso de existir
  - Tiempo de aprobación por agencia ETS
  - Identificación de fondos específicos para drogas huérfanas
  - Acceso a pacientes, aún sin contar con aprobación de la HTA nacional
- Base de datos con información recopilada de los miembros de la AMIIF

## Finalmente, el análisis de la información permitirá comparar nivel y tiempos de acceso entre México y otros países

#### Fase 3

Presentación con resultados del estudio

#### **Actividades**

- Consolidación de la base de datos con las respuestas obtenidas
- Análisis de los resultados comparando la situación de México con los países seleccionados

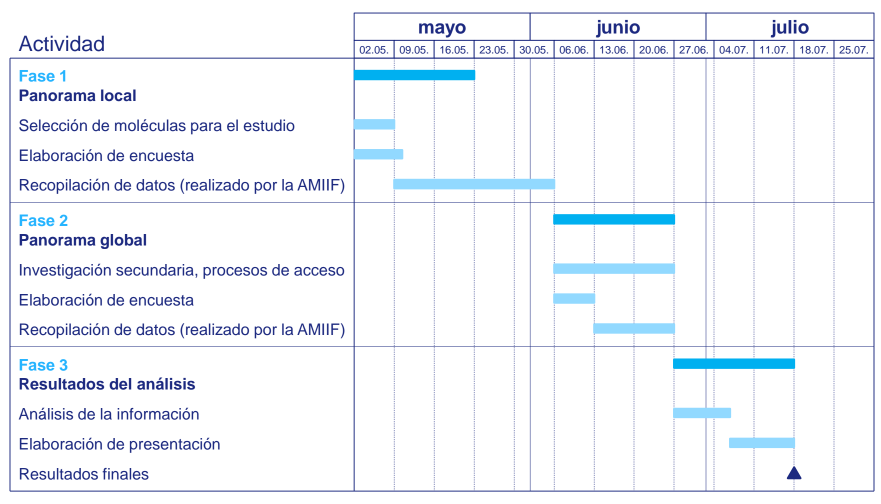
#### **Entregables**

- Los hallazgos serán consolidados en una presentación que destaque las diferencias entre México y los países seleccionados
  - Proporción de medicamentos huérfanos aprobados por otros países comparados con México
  - Comparación en duración del proceso en otros países y México
  - Relación entre el % de gasto en salud y proporción de medicamentos con acceso
- Documentos que se entregarán: Power Point (en inglés y en español) y documento completo en Word en español





## El proyecto se llevará a cabo en 9 semanas a partir de la fecha de aceptación



IMS Health hará todo lo posible por cumplir con las fechas de entrega aunque las fechas podrían moverse por externalidades (disponibilidad de los datos obtenidos por la AMIIF)

## Un equipo de trabajo con amplia experiencia en proyectos de acceso llevará a buen término el estudio

#### **Equipo**

Líder del proyecto	Pablo Anaya Director, HEOR & RWES LATAM
Equipo de trabajo	Isaac Soria Gerente, HEOR & RWES
	Diego Ramírez Analista, Consultoría

### Por favor, contáctenos para más información



#### **Pablo Anaya**

Director, HEOR & RWES

panaya@mx.imshealth.com

+52 (55) 5089 5205

#### J Antonio de Anda

Consultant, HEOR & RWES

jdeanda@mx.imshealth.com

+52 (55) 5062 5242