



Op 28 en 29 maart 2019 werd in Amsterdam de 17^e editie van de Biosimilar Medicines Conference georganiseerd. Als je wilt weten hoe biosimilar-land er in Europa voor staat, is dit het onmisbare congres om bij te wonen. Iedereen die er toe doet in biosimilar-land is daarbij aanwezig. Om de deelname van de EMA-medewerkers te faciliteren is het congres verplaatst van Londen naar Amsterdam, vanwege de Brexit de nieuwe vestigingsplaats van de EMA.

Dit perfect georganiseerde congres trok dit jaar meer dan 250 internationale deelnemers waaronder patiëntvertegenwoordigers, medisch specialisten, apothekers, regulators, wetenschappers en vertegenwoordigers van overheden en farmaceutische industrie. Naast plenaire lezingen kenmerkte dit congres zich door panelbijeenkomsten waardoor er veel discussie mogelijk was. Nederland was o.a. vertegenwoordigd door Mw. Flora Mulder, senior adviseur geneesmiddelen bij het ministerie van VWS.

Zij sprak in eerste panelsessie (*government perspective*) over de rol van VWS bij implementatie van biosimilars. VWS probeert de voorwaarden voor implementatie te optimaliseren. VWS doet dit onder andere door het financieel ondersteunen van het BOM programma, een door IBN/IVM ontwikkeld educatieprogramma ter bevordering van het gebruik van biosimilars in ziekenhuizen. VWS zal tevens een stimulerende rol gaan spelen bij de implementatie van biosimilars in de eerste lijn (insuline) en bij het ontwikkelen van een duurzame biosimilar markt.

Internist-endocrinoloog en IBN-bestuurslid Anton Franken was als panellid betrokken bij het uitwisselen van ervaringen van voorschrijvers mbt biosimilars. De komst van biosimilars heeft geleid tot meer concurrentie waardoor de prijzen zijn gedaald. Dit heeft geleid tot kostenbesparing maar ook een vergrote toegang tot biologische geneesmiddelen: er worden meer patiënten behandeld en zij worden in een eerder stadium behandeld. Dit werd onderschreven door de andere panelleden te weten een MDL-arts, dermatoloog en oncoloog. Dit wordt weergegeven in onderstaande tabel.

Biosimilars in de EU; Increase in patient access to biologics

Increase in number of patients under treatment after biosimilar entrance

Epoetin	+66%
G-CSF(filgrastim)	+122%
Somatropin (groeihormoon)	+41%
Anti-TNF	+19%
Follitropin	+16%
insulins	+19%

Er waren tevens interessante panelsessies over duurzame inkoop: wat is dat en hoe kunnen we dat vormgeven. Het multi-winner inkoopmodel werd uitvoerig besproken. Ad Schuurman, werkzaam bij het Nederlandse Zorginstituut was de 3^e Nederlander die in een panel over

kosten en betaalbaarheid van biologische geneesmiddelen zijn input gaf en dat vanuit het perspectief van de betalers (verzekeraars en overheid)..

Tot slot waren er meerdere sessies over regelgeving met betrekking tot biosimilars.

Vertegenwoordigers vanuit de EMA, FDA en de Japanse en Braziliaanse toezichthouders bespraken de gang van zaken in hun land/regio. Europa (EMA) is nog steeds koploper met in maart 2019 51 toegelaten biosimilars.

Al met al een zeer interessant congres, warm aanbevolen. De editie 2020 wordt opnieuw in Amsterdam gehouden (Hilton Hotel) en wel op 26-27 maart 2020.

Voor meer informatie over het 2020 congres: <https://www.medicinesforeurope.com/events/bios20/>

Ana Rose Welch, editor van de website Biosimilar Development schreef 2 blogs over het artsenpanel op het MFE-congres 2019:

<https://www.biosimilardevelopment.com/doc/physicians-and-biosimilar-uptake-how-do-we-move-forward-0001>

<https://www.biosimilardevelopment.com/doc/physicians-speak-out-on-biosimilar-value-0001>

A.A.F. Franken