



Le market access des médicaments anticancéreux en France

Cadre actuel et impact des thérapies ciblées et des immunothérapies spécifiques sur les conditions d'accès au marché et l'organisation des soins

Une étude pour

Mettre en perspective

les enjeux démographiques, financiers et organisationnels de la prise en charge du cancer

Connaître les dernières évolutions

relatives au remboursement, au prix et aux évaluations des médicaments anticancéreux en France

Identifier les principaux accords

de R&D, recherche clinique et licences conclus dans le domaine du cancer, en particulier dans les thérapies ciblées et les immunothérapies spécifiques

Partager les travaux et les réflexions

en cours sur la médecine de précision et ses impacts en termes de conditions d'accès au marché et d'organisation des soins

Le market access des médicaments anticancéreux en France

LA PRISE EN CHARGE DES PATIENTS ATTEINTS DE CANCER A CONSIDÉRABLEMENT PROGRESSÉ AU COURS DE CES DERNIÈRES ANNÉES

Le découplage entre les taux d'incidence de la maladie et sa morbidité constaté depuis une dizaine d'années correspond à des progrès significatifs dans la compréhension de la maladie et dans les stratégies et techniques thérapeutiques mises en œuvre. Les possibilités offertes par le séquençage du génome et l'utilisation de nouveaux biomarqueurs ont donné à la France une longueur d'avance en matière de médecine personnalisée et d'optimisation de l'usage des anticancéreux.

MAIS LE COÛT CROISSANT DES INNOVATIONS THÉRAPEUTIQUES IMPLIQUE DES CHANGEMENTS DE FOND DANS LEUR MODE DE FINANCEMENT ET L'ORGANISATION DES SOINS

Allongement de la survie et amélioration de la qualité de vie : les promesses des nouvelles thérapies ciblées et des immunothérapies spécifiques sont importantes sur le plan médical. Mais avec le nombre croissant de produits en développement, un débat assez vif se fait jour sur leurs coûts potentiellement exponentiels. D'ores et déjà, les thérapies ciblées représentent plus de 80 % des dépenses d'anticancéreux inscrits sur la liste « en sus » des prestations de court séjour. Et en médecine de ville, elles représentent plus de la moitié des remboursements d'anticancéreux. Les prix actuels de ces innovations thérapeutiques sont-ils soutenables à moyen-long terme ? La création par la LFSS 2017 d'un fonds spécifiquement dédié (FFIP) peut-elle suffire à financer ces innovations ? D'autant que celles-ci auront des impacts importants sur les modalités de dispensation, le suivi et l'organisation même des structures de soins. A horizon cinq ans, ces nouveaux anticancéreux auront très probablement bouleversé la prise en charge du cancer et introduit de nouvelles modalités d'évaluation et de régulation économique.

Une étude réalisée en partenariat avec



CHIFFRE CLÉ

15 milliards d'euros par an
Le coût minimum global
du cancer en France

Source : Assurance-maladie

MÉTHODOLOGIE

Cette étude a été réalisée en partenariat avec **BioPharmAnalyses** (www.biopharmanalyses.fr), plateforme d'information dédiée à la sphère biopharmaceutique, qui permet d'accéder à cinq bases de données et à plus de 10 000 fiches d'information interactives sur les accords, les levées de fond, les études cliniques, les rachats et la vie réglementaire des produits. L'analyse des données issues de BioPharmAnalyses est complétée par des recherches documentaires approfondies et par une dizaine d'entretiens qualitatifs menés auprès de responsables Market Access de laboratoires et d'acteurs de la lutte contre le cancer.

Cette étude a été rédigée par **Olivia Uguen**, responsable d'études au sein du Pôle Pharmacie-Santé des Echos Etudes, avec le concours d'Anne-Lise Berthier, journaliste spécialiste des biotechnologies du médicament et fondatrice de BioPharmAnalyses, et d'**Hélène Charrondièr**e, directrice du pôle Pharmacie-Santé des Echos Etudes.

CADRE ACTUEL ET IMPACT DES THÉRAPIES CIBLÉES ET DES IMMUNOTHÉRAPIES SPÉCIFIQUES SUR LES CONDITIONS D'ACCÈS AU MARCHÉ ET L'ORGANISATION DES SOINS

01 Synthèse opérationnelle : les points clés à retenir

02 Etat des lieux de la prise en charge du cancer en France : organisation des soins et évolution des dépenses

Les prévisions des données épidémiologiques du cancer en France

Une priorité de santé publique : rappel des objectifs du plan Cancer 2014-2019 et des mesures spécifiquement prises pour prendre en compte les impacts économiques induits par les thérapies anticancéreuses ciblées

La cartographie des acteurs, l'organisation actuelle de la prise en charge du cancer (ville et hôpital), la mise en place des parcours de soins

Les modalités de financement et l'évolution des dépenses relatives à la prise en charge du cancer

Les mesures prévues dans le contrat de filière « Industries et technologies de santé »

03 L'arrivée des thérapies ciblées et des immunothérapies spécifiques : les pipelines de produits en développement en 2016

Le marché des anticancéreux et les pipelines des produits en développement : panorama synthétique issu de la base de données BioPharmAnalyses

- > Nombre de produits en développement, répartition par phase d'essais cliniques et par types de cancer
- > Nombre de produits en phase d'enregistrement
- > Accords de R&D, de recherche clinique et de licence

Le développement des combinaisons thérapeutiques accélère les stratégies d'alliances entre laboratoires pharmaceutiques et les partenariats avec les sociétés de biotechnologies



Classes thérapeutiques prises en compte : antinéoplasiques (dont anticorps monoclonaux), cytokines et immunomodulateurs, traitements adjuvants, thérapeutiques endocrines et thérapies cellulaires

04 Les nouvelles thérapies anticancéreuses : les impacts prévisibles sur l'organisation des soins

Les impacts organisationnels sur le système de soins, en milieu hospitalier et en médecine de ville

La nécessité d'une réflexion globale sur le financement de l'innovation

Les impacts attendus de la chronicisation de la maladie sur la qualité de vie personnelle et professionnelle des patients

05 Quels impacts sur les procédures de Market Access pour les industriels ?

Le cadre actuel du MA des anticancéreux : les évaluations par la Commission de la Transparence et la CEESP, le système prix et remboursement, les conditions d'accès au marché hors AMM

Les procédures d'évaluation en France et en Europe, le projet EUnetHTA et les collaborations accrues entre agences européennes d'évaluation

L'intégration des enjeux du Market Access dans la stratégie de développement clinique : adapter la *value story* au contexte local et évaluer les enjeux d'un *risk sharing*

Les réflexions en cours sur les nouvelles méthodes d'évaluation médico-économique des immunothérapies anticancéreuses

PÔLE PHARMACIE-SANTÉ des Echos Etudes

Les perspectives de la distribution pharmaceutique en Europe, Décembre 2016
Benchmark des modèles d'organisation de la distribution de gros et de détail dans 9 pays européens

Les perspectives de la pharmacie d'officine à l'horizon 2025, Novembre 2016
Quels modèles de développement face aux menaces d'ubérisation du réseau officinal ?

Les plates-formes de services santé et les réseaux de soins conventionnés, Novembre 2016
Nouvelles orientations stratégiques et perspectives à l'horizon 2020

Le Big data dans la santé : réalités et perspectives en France, Octobre 2016
Les applications et les enjeux du Big et de l'Open data pour les acteurs du système de santé

Vous souhaitez disposer sur ce sujet d'une étude ad'hoc ou d'une analyse personnalisée ?
Une formation ou une présentation orale des résultats de cette étude auprès de vos équipes ?
Contactez notre Directeur du développement : François FLAUSINO
Tél : 01 49 53 65 18 - Email : fflausino@lesechos.fr

NOTRE EXPERT



Olivia UGUEN

Responsable d'études au sein du pôle
Pharmacie-Santé

ouguen@lesechos.fr
Tél. : 01 49 53 63 00

Retrouvez-la sur  

COMMANDE DE L'ÉTUDE LE MARKET ACCESS DES MÉDICAMENTS ANTICANCÉREUX EN FRANCE

Version PDF

- Pour 1 utilisateur*
3 150 € HT - 3 323,25 € TTC (TVA à 5,5%)
- De 2 à 5 utilisateurs*
4 095 € HT - 4 320,23 € TTC (TVA à 5,5%)
- De 6 à 10 utilisateurs*
4 725 € HT - 4 984,88 € TTC (TVA à 5,5%)
- Plus de 10 utilisateurs* : Nous contacter

Option papier

- Oui je souhaite recevoir un ou plusieurs exemplaires papier pour
315 € HT (TVA à 5,5%) l'unité, en plus de l'achat d'une version PDF.

Nombre d'exemplaires : _____

*L'article L.122-5 du Code de la propriété intellectuelle n'autorise que les copies ou reproductions strictement réservées à l'usage privé du copiste et non destinées à une utilisation collective.

Personne à contacter pour l'envoi des licences et/ou papier

Nom : _____ Prénom : _____
Fonction : _____ Société : _____
Adresse : _____
Tél. : _____ E-mail : _____

Facturation :

Société : _____
Adresse : _____
Contact : _____

Version papier

- 2 950 € HT - 3 112,25 € TTC (TVA à 5,5%)

Présentation orale par l'expert auprès de vos équipes :

Nous contacter pour un devis. Prestation possible
seulement avec l'achat de l'étude

Code mailing : E036INTEI

Règlement :

- Virement (RIB 31489/00010/00219548733/47
Crédit agricole - CIB)
- Chèque à l'ordre des Echos Solutions
- Carte bancaire sur lesechos-etudes.fr
- Règlement à réception de facture

Date : / /

Signature :

Les EchosÉTUDES

Service Clients - 16 rue du Quatre Septembre - 75002 Paris
Tél. : 01 49 53 63 00 - Mail : etudes@lesechos.fr

WWW.LESECHOS-ETUDES.FR