

# Evaluación de nuevos medicamentos en España: ¿qué evidencia demandan los evaluadores?

Josu Aguirre

Real World Evidence Solutions – IQVIA, en representación de los autores



**Políticas públicas para la salud:  
perspectivas desde la economía y la sanidad**



# El estudio pretendía comprender la evidencia que demandan los evaluadores a los nuevos medicamentos en España mediante el análisis de los IPT

## Objetivos

- Explorar los informes de posicionamiento terapéutico (IPT) de los fármacos autorizados por la Comisión Europea (CE) y la potencial relación con su financiación en España.

## Metodología

### Paso 1

#### Listado de medicamentos aprobados por la CE

- Se analizaron los medicamentos autorizados por la CE entre 01/2018-12/2021

### Paso 2

#### Listado de medicamentos financiados

- Se consideraron financiados los fármacos incluidos en el Nomenclátor a 29/10/2023

### Paso 3

#### Fecha de publicación de los IPT

- Se obtuvo la fecha de la publicación de los IPT de la página web de la AEMPS

### Paso 4

#### Extracción de información

- Se utilizó la base de datos IQVIA HTA Accelerator para extraer los campos de los IPT, categorizados por tipo de información

# La mayoría (80%) de los medicamentos autorizados por la CE tenían un Informe de Posicionamiento Terapéutico publicado

Figura. Porcentaje de nuevos medicamentos autorizados por la CE con IPT publicado hasta el 29/10/2023

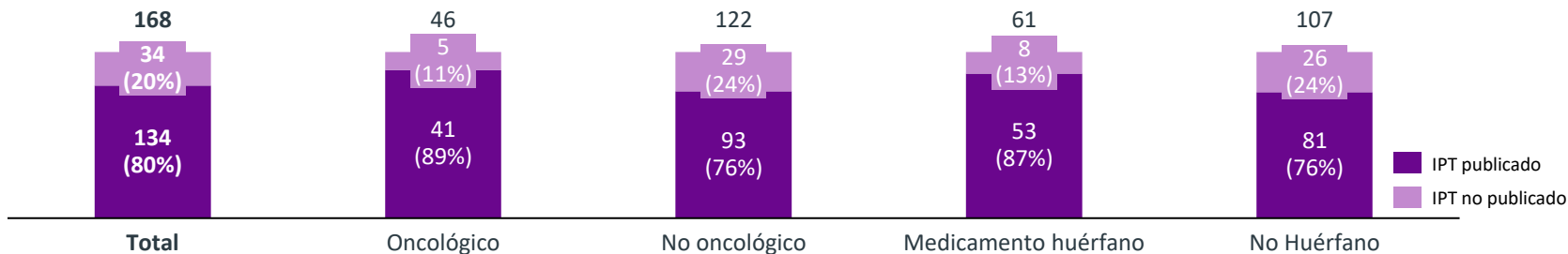
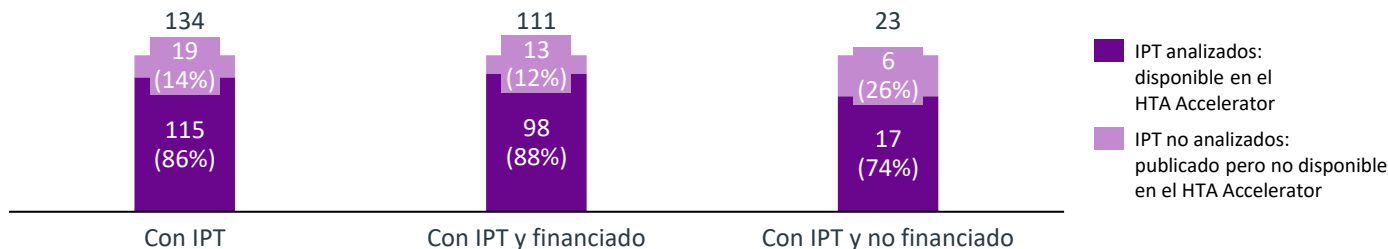


Figura. Descripción de la muestra de IPT analizados frente al total de IPT publicados, por estado de financiación a fecha 29/10/2023



# Los medicamentos no financiados presentaron un promedio mayor de comentarios negativos en los IPT que los financiados

Figura. Promedio de atributos positivos y negativos clínicos o económicos indicados en las conclusiones del IPT por estado de financiación a fecha 29/10/2023

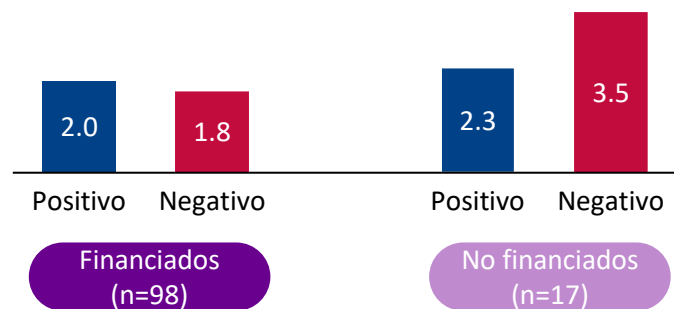


Tabla. Atributos clínicos positivos y negativos más mencionados en las conclusiones del IPT por estado de financiación a fecha 29/10/2023

Clínico	Financiados (n=98)	No Financiados (n=17)
Superioridad frente a placebo	53% (52)	12% (2)
Superioridad frente a SoC	27% (26)	18% (3)
Necesidad no cubierta	11% (11)	29% (5)
Ausencia de comparador directo	26% (25)	29% (5)
Riesgo incrementado de EA	24% (24)	35% (6)
Diseño abierto	9% (9)	29% (5)



16 IPT



Elevado Impacto Presupuestario



CE y análisis de sensibilidad

## Contacto

**Josu Aguirre, PhD**  
*Consultant*

+34 687 255 541  
[josu.aguirre@iqvia.com](mailto:josu.aguirre@iqvia.com)

*Real World Evidence Solutions – IQVIA*



**Políticas públicas para la salud:  
perspectivas desde la economía y la sanidad**

Aguirre J, Carmo M, Pinel M, Callejo D. Evaluación de nuevos medicamentos en España: ¿qué evidencia demandan los evaluadores? XLIII Jornadas de Economía de la Salud. San Cristóbal de La Laguna (Tenerife): 26-28 Junio 2024.