



L'Associació Catalana de Fibrosi Quística ha demanat al Consell Consultiu de Pacients de Catalunya una declaració de posicionament per a l'ús i intercanviabilitat dels medicaments biosimilars.

L'Agència Europea del Medicament (EMA), en data 16 de setembre de 2022, va fer una declaració sobre la justificació científica que sustenta la intercanviabilitat dels medicaments biosimilars en la Unió Europea. Es pot consultar a [https://www.ema.europa.eu/en/documents/public-statement/statement-scientific-rationale-supporting-interchangeability-biosimilar-medicines-eu\\_en.pdf](https://www.ema.europa.eu/en/documents/public-statement/statement-scientific-rationale-supporting-interchangeability-biosimilar-medicines-eu_en.pdf)

En el mateix sentit la Comissió Farmacoterapèutica per al SISCAT, en data 1 de desembre de 2022, va acordar:

*D'acord amb la declaració conjunta feta per la EMA-HMA en data 16 de setembre de 2022 sobre la justificació per la qual els medicaments biosimilars aprovats a la Unió Europea poden considerar-se intercanviables amb els productes de referència o altres biosimilars des d'una perspectiva científica, la Comissió Farmacoterapèutica per al SISCAT recomana que els centres proveïdors i les seves corresponents comissions farmacoterapèutiques fomentin l'ús de medicaments biosimilars per mitjà del consens amb els professionals en totes les condicions mèdiques i contextos clínics on es disposi de fàrmacs biosimilars.*

El Consell Consultiu de Pacients de Catalunya, en reunió Plenària de 17 d'abril de 2023, aprova fer seva la declaració de la Comissió Farmacoterapèutica a favor que els medicaments aprovats com biosimilars en la Unió Europea puguin prescriure's indistintament ja que aquesta mesura permetria que més pacients tinguessin accés a medicaments biològics necessaris per a algunes malalties greus, com el càncer o la diabetis, entre d'altres.

Barcelona a 17 d'abril de 2023