

ANALYSE MÉDICO-ÉCONOMIQUE DES BIOSIMILAIRES DU TRASTUZUMAB ET PERTINENCE DU RECOURS À LA VOIE SOUS-CUTANÉE

INTRODUCTION

A la fin de l'année 2018 :

- Arrivée de biosimilaires du trastuzumab (TZ) par voie intraveineuse (IV)
 - Forte baisse des dépenses de TZ
- Arrivée du TZ par voie sous-cutanée (SC)
 - Meilleur confort & tolérance pour les patientes atteintes de cancers du sein
 - Stratégie du laboratoire face aux biosimilaires du TZ-IV afin de conserver des parts de marché

OBJECTIFS

Etudier l'évolution des dépenses selon les voies d'administration, et s'interroger sur la pertinence du recours à la voie SC.

MATERIEL & METHODES

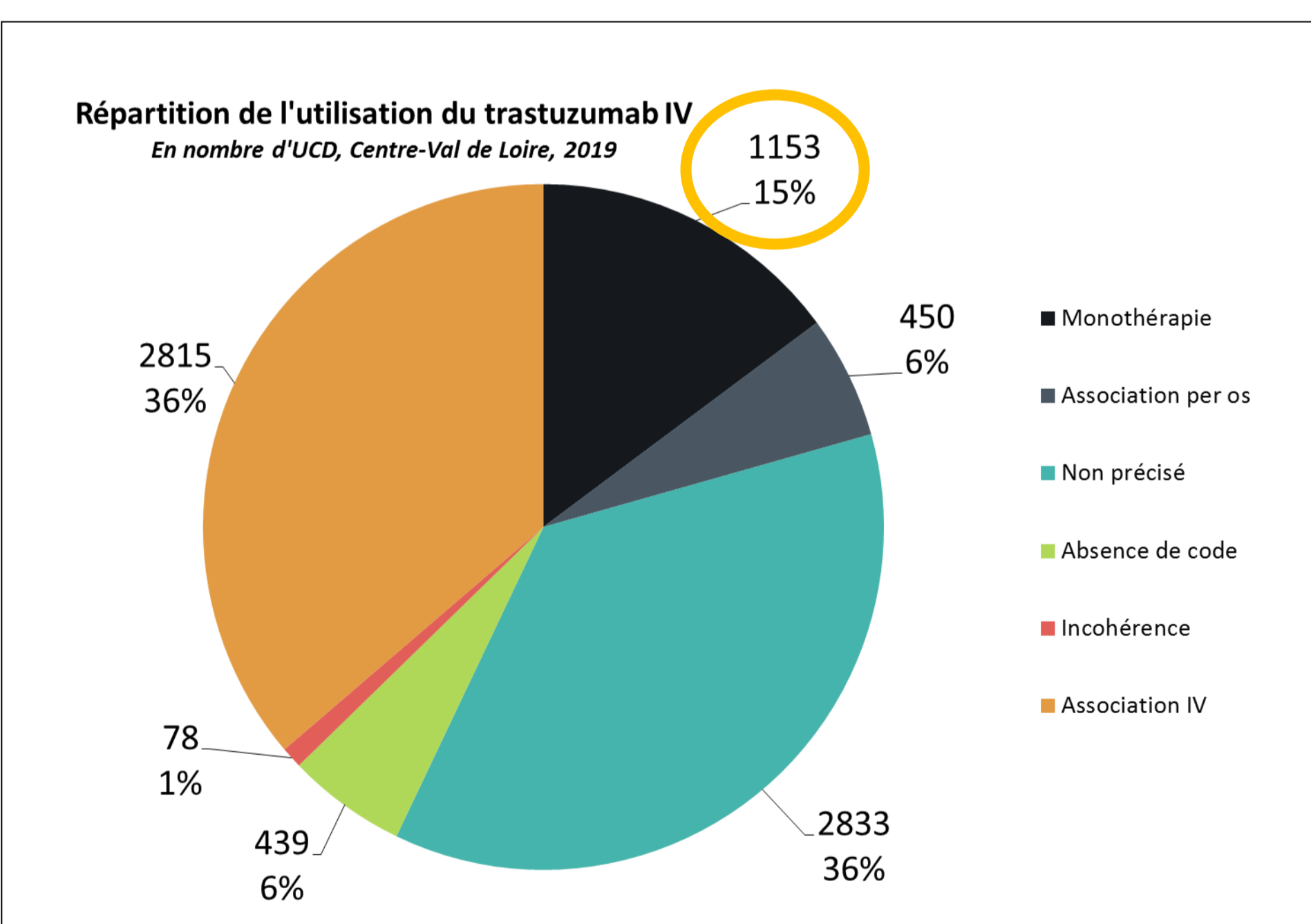
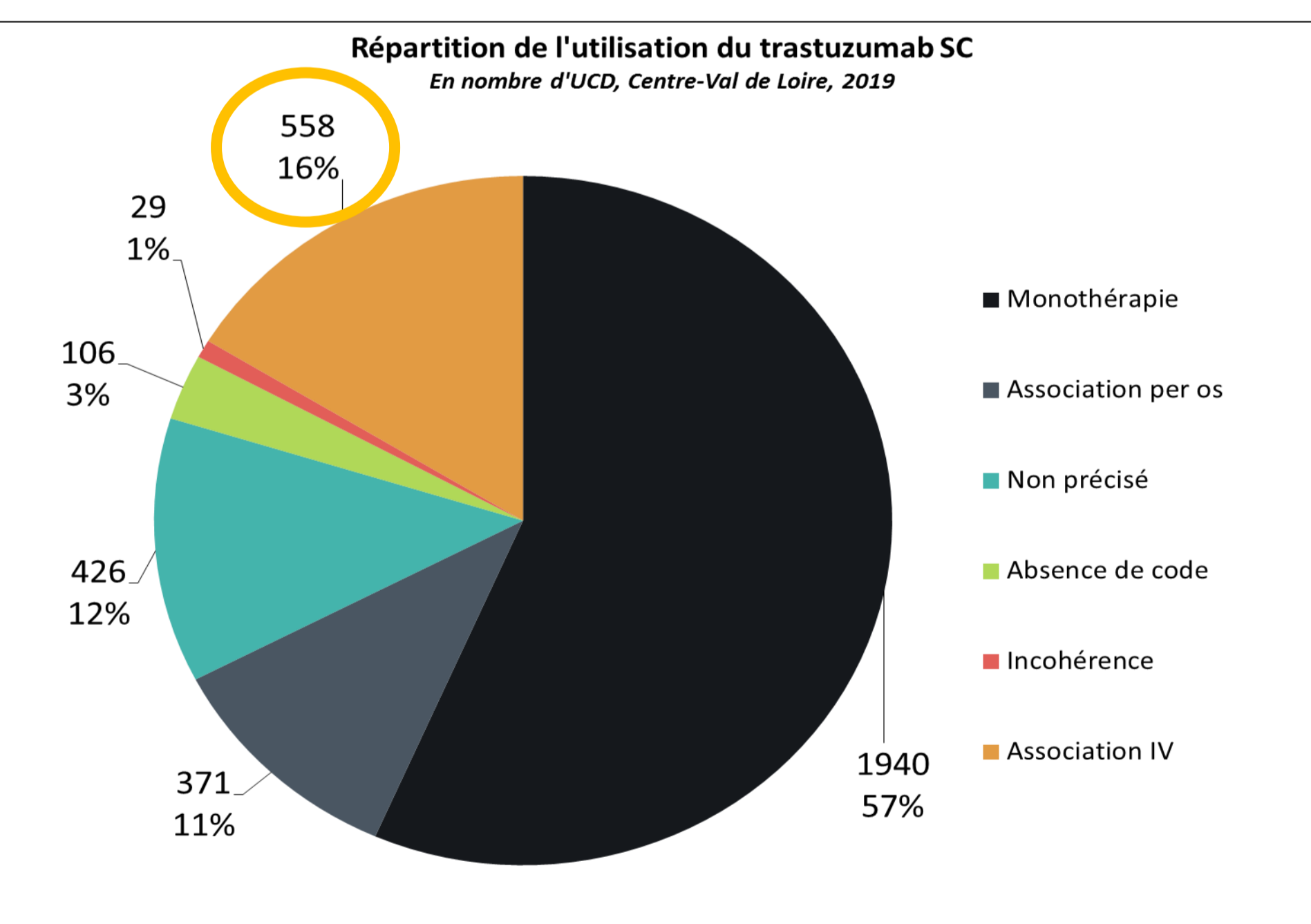
Etude rétrospective de 01/2018 à 09/2020. Données issues du PMSI (Programme de Médicalisation des Systèmes d'Informations), portant sur tous les établissements de notre région. Nous avons collecté les déclarations hors GHS (Groupe Homogène de Séjours) de TZ des établissements, les codes indications liste en sus (LES) associés, et les codes diagnostics par groupe d'Unité Commune de Dispensation (UCD).

Nos données ont été comparées à 7 autres régions avec la même méthode de collecte et d'analyse des données.

RESULTATS

Diminution importante des dépenses régionales de TZ entre 2018 et 2019 : -16%, à volume constant. La diminution est plus marquée dans notre région que dans les 7 autres (-16% versus -13% en moyenne). La diminution se poursuit à un rythme moins important entre 2019 et 2020 dans notre région : -4%.

La diminution est liée à une forte augmentation du taux de pénétration du biosimilaire : 15% en 2018 → 92% en 2019 → >95% en 2020.



16% des utilisations du TZ-SC correspondent à un utilisation en association avec d'autres traitement par voie IV et pourraient donc possiblement être administrés par voie IV. A l'inverse, dans 15% des utilisations du TZ-IV, il s'agit d'une utilisation en monothérapie. Il y aurait potentiellement des situations où les patientes pourraient profiter du confort de la voie SC.

CONCLUSIONS

Les biosimilaires permettent d'importantes économies, et l'arrivée de thérapies par voie SC constitue un confort pour les patients. Mais un suivi régulier par produit et par classe semble nécessaire pour contourner les stratégies des laboratoires (nouvelle voie, nouveau dosage, etc.).