



Precios y condiciones especiales de financiación de los **conjugados fármaco-anticuerpo (CFA)** indicados en cánceres hematológicos en la última década.

e-PO-148 GESTIÓN Y ORGANIZACIÓN

Autoras >>> González-Domínguez A¹, Merino M¹, Ivanova A¹ >>> ¹Theorema4H

Introducción y objetivo

En oncología, los **conjugados fármaco-anticuerpo (CFA)**, llamados *Antibody-Drug Conjugates* en inglés, se están consolidando como una **clase terapéutica clave, innovadora y en constante expansión**, que representa un avance significativo en el tratamiento del cáncer.

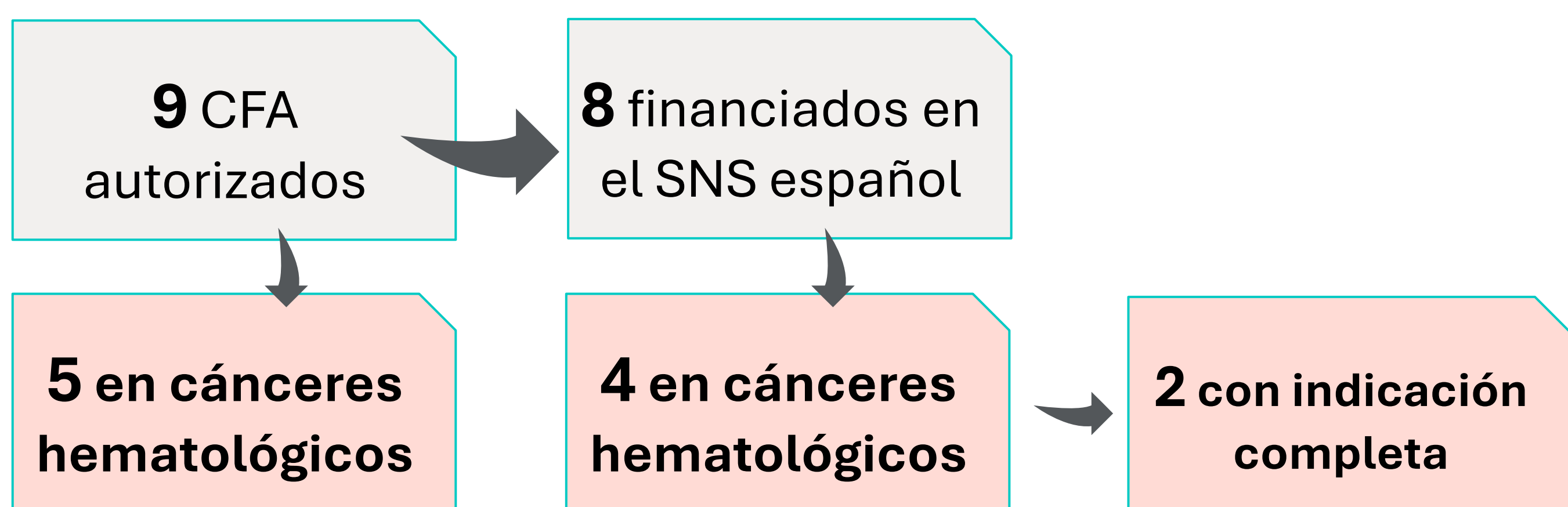
Actualmente, varios CFA están siendo aprobados para el tratamiento de distintas neoplasias hematológicas y tumores sólidos, habiéndose financiado el primero en España en 2014.

El objetivo de este estudio es identificar los CFA financiados en el SNS español para neoplasias hematológicas y valorar su situación de financiación, así como estimar su coste total anual.

Métodos

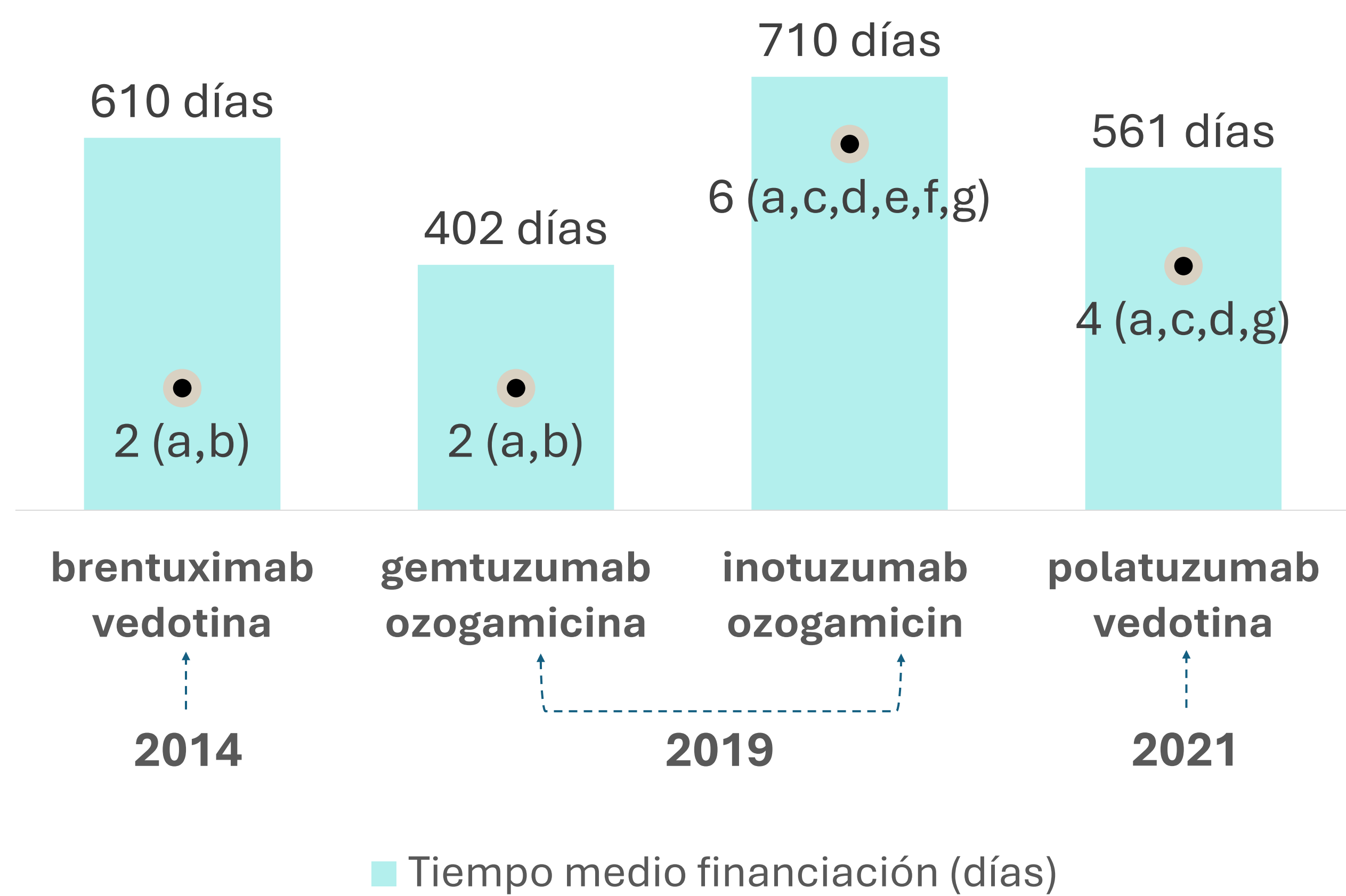
- (1) **Revisión de los CFA autorizados** por la Agencia Europea del Medicamento y la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios para el periodo comprendido entre el 1 de enero de 2014 y el 31 de diciembre de 2024^{1,2}.
- (2) **Análisis de las indicaciones**, descartando aquellos CFA autorizados en tumores sólidos^{1,2}.
- (3) **Revisión de su estado de financiación** en el SNS español y las medidas de control del gasto establecidas³.
- (4) **Estimación de los costes anuales** en función de los precios de venta del laboratorio notificados y las posologías indicadas en las fichas técnicas de los medicamentos^{2,4}.

Resultados



Para los 4 fármacos en cánceres hematológicos, el tiempo medio de financiación desde la autorización fue de 570,8 días (DE: 128,5). Todos tenían al menos 2 condiciones especiales de financiación, con una media de 3,5 (DE: 1,9) (**Figura 1**).

Figura 1. Fármacos financiados en el SNS español para cánceres hematológicos: año de financiación, tiempo medio y condiciones especiales de financiación.



TIPO DE CONDICIONES DE FINANCIACIÓN:	
(a) Seguimed	(d) Pago por resultado
(b) Coste máximo por paciente	(e) Algunos pacientes sin coste
(c) Valtermed	(f) Registro de pacientes
	(g) Protocolo farmacoclínico

Como indica la **Figura 1**, todos los fármacos incluyeron el reporte a Seguimed y ninguno presentó acuerdo de precio por volumen, devolución diferencial entre PVL financiado y precio de medicamentos en situación especial, o techo de gasto. En cuanto a las condiciones que difieren entre los fármacos, el 50% cuenta con Valtermed, protocolo farmacoclínico, pago por resultado y coste máximo por paciente, mientras que el 25% dispone de registro de pacientes y contempla algunos pacientes sin coste.

Los costes medios notificados se estimaron entre 36.000 € y 180.000 € por paciente y año (**Figura 2**).

Figura 2. Coste medio anual según tratamiento e indicación.

BV	LH 1L+ ≥2L (CD30+), LACG 1L y LCCT ≥2L (CD30+)	167.527 €
	LACG ≥2L	83.764 €
GO	LMA 1L (CD33+)	36.000 €
InO	LLA ≥2L (CD22+)	179.277 €
Pola	LBDCG ≥2L	69.600 €

Conclusiones

- La **mayoría de los CFA autorizados** en cánceres hematológicos **consiguieron financiación en España**, tras un proceso que duró entre **1 y 2 años**.
- **Las condiciones de financiación han ido evolucionando** en los últimos años con respecto al tipo y número.
- Los costes anuales por paciente fueron elevados y variables, lo que refuerza la **necesidad de evaluaciones económicas y mecanismos estrictos de control**.

REFERENCIAS: 1. European Medicines Agency. European Medicines Agency (EMA) [Internet]. [accedido: 14 de mayo de 2025]. Disponible en: <https://www.ema.europa.eu/en/homepage>; 2. Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios. Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) [Internet]. [accedido: 14 de mayo de 2025]. Disponible en: <https://www.aemps.gob.es/>; 3. Ministerio de Sanidad. Secretaría General de Salud Digital, Información e Innovación para el SNS. BIFIMED: Buscador de la Información sobre la situación de financiación de los medicamentos [Internet]. 2025 [accedido: 14 de mayo de 2025]. Disponible en: <https://www.sanidad.gob.es/profesionales/medicamentos.do>; 4. Consejo General de Colegios Oficiales de Farmacéuticos. BOT PLUS (Base de datos del medicamento) [Internet]. [accedido: 14 de mayo de 2025]. Disponible en: <https://botplusweb.farmaceticos.com/>. **ABREVIATURAS:** ≥2L, recaída/refractario; 1L, primera línea; BV, brentuximab vedotina; CFA, conjugados fármaco-anticuerpo; DE: desviación estándar; GO, gemtuzumab ozogamicina; InO, inotuzumab ozogamicina; LACG, linfoma anaplásico de células grandes; LBDCG, linfoma B difuso de células grandes; LCCT, linfomas cutáneos de células T; LH, linfoma de Hodgkin; LLA, leucemia linfoblástica aguda B; LMA, leucemia mieloide aguda; Pola, polatuzumab vedotina; PVL, precio de venta de laboratorio; SNS, Sistema Nacional de Salud.

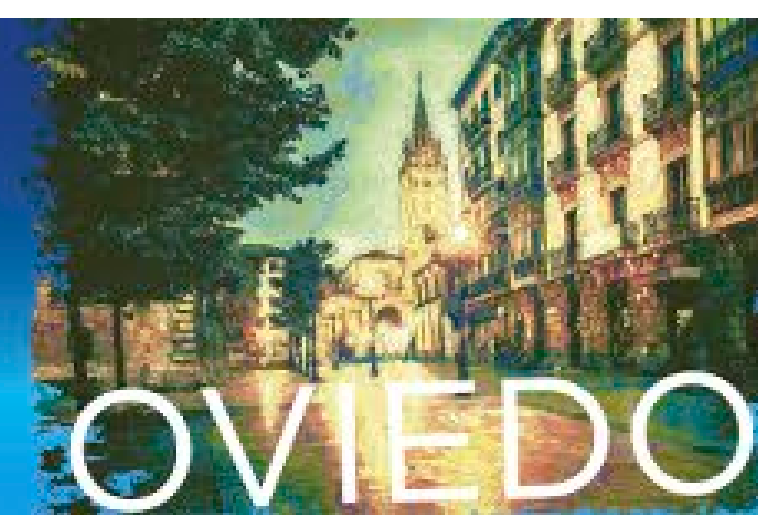
Elaborado por:



Conflictos de interés: las autoras declaran no tener ningún conflicto de interés.



9 AL 11 DE OCTUBRE DE 2025
PALACIO DE CONGRESOS DE OVIEDO



Patrocinado por

