

85
Años



CAEMe
Cámara Argentina de
Especialidades Medicinales

CAEMe

Introducción

La Cámara Argentina de Especialidades Medicinales (CAEMe) es la entidad pionera de la industria farmacéutica de la Argentina y América Latina, con más de 85 años de trayectoria. Fue creada el 27 de julio de 1925. CAEMe es también la cámara más antigua de América

Cámara/País	Año de Fundación
CAEMe – Argentina	1925
ABIFARMA – Brasil	1943
AMIIF – México	1950
ALAFARPE – Perú	1953
CIF – Chile	1953
AFIDRO – Colombia	1957
PhRMA - EEUU	1958
ASOFAR – Bolivia	1959
IFI – Ecuador	1975

CAEMe

Empresas asociadas:

ABBOTT LABORATORIES
ALCON LABORATORIOS
ALLERGAN PRODUCTOS FARMACÉUTICOS
ASTRAZENECA
BAUSCH & LOMB
BAXTER
BAYER
BIOGEN IDEC
BOEHRINGER INGELHEIM
BRISTOL-MYERS SQUIBB
CATALENT PHARMA SOLUTIONS
CSL BEHRING
ELI LILLY
GALDERMA
GLAXOSMITHKLINE
GOBBI NOVAG
GRIFOLS
HLB PHARMA
JANSSEN – CILAG
JOHNSON & JOHNSON DE ARGENTINA
JOHNSON & JOHNSON MEDICAL
JUSTESA IMAGEN

LABORATORIOS FERRING
LABORATORIOS SZAMA
LUNDBECK
MENARINI
MERCK QUÍMICA
MSD
NOVARTIS
NOVO NORDISK PHARMA
NUTRICIA. DIVISIÓN MÉDICA DE DANONE
NYCOMED
ORGANON
PFIZER
PIERRE FABRE MEDICAMENT – ROVAFARM
PURISSIMUS
PRODUCTOS ROCHE
SANOFI-AVENTIS
SANOFI PASTEUR
SCHERING-PLOUGH
SERVIER
SHIRE HUMAN GENETIC THERAPIES
SOCFA
TECHSPHERE
3M

ARGENTINA EUROPA EE UU MÉXICO

CAEMe

Actividades:

Defensa y fomento de los valores de la propiedad intelectual.

Investigación Clínica

Las empresas asociadas a CAEMe son responsables del 95% de los ensayos clínicos autorizados que se realizan en la Argentina.

Código de Ética:

Las empresas asociadas a CAEMe cumplen con el Código de Ética, el cual está en línea con los postulados de la Federación Internacional de la Industria del Medicamento:

Las compañías garantizarán que la realización de estudios y de la entrega de material promocional no constituya un incentivo para la recomendación, prescripción, compra, administración de especialidades medicinales.

La información sobre las especialidades medicinales debe ser exacta y no engañosa, precisa, equilibrada, honesta y objetiva, y ser lo suficientemente completa para permitir al destinatario juzgar por sí mismo el valor terapéutico de la especialidad medicinal.

Prevención y lucha contra la falsificación de medicamentos:

- Apoyo al cambio de la legislación penal.
- Apoyo al programa de Pesquisa de INAME.

Marco Regulatorio

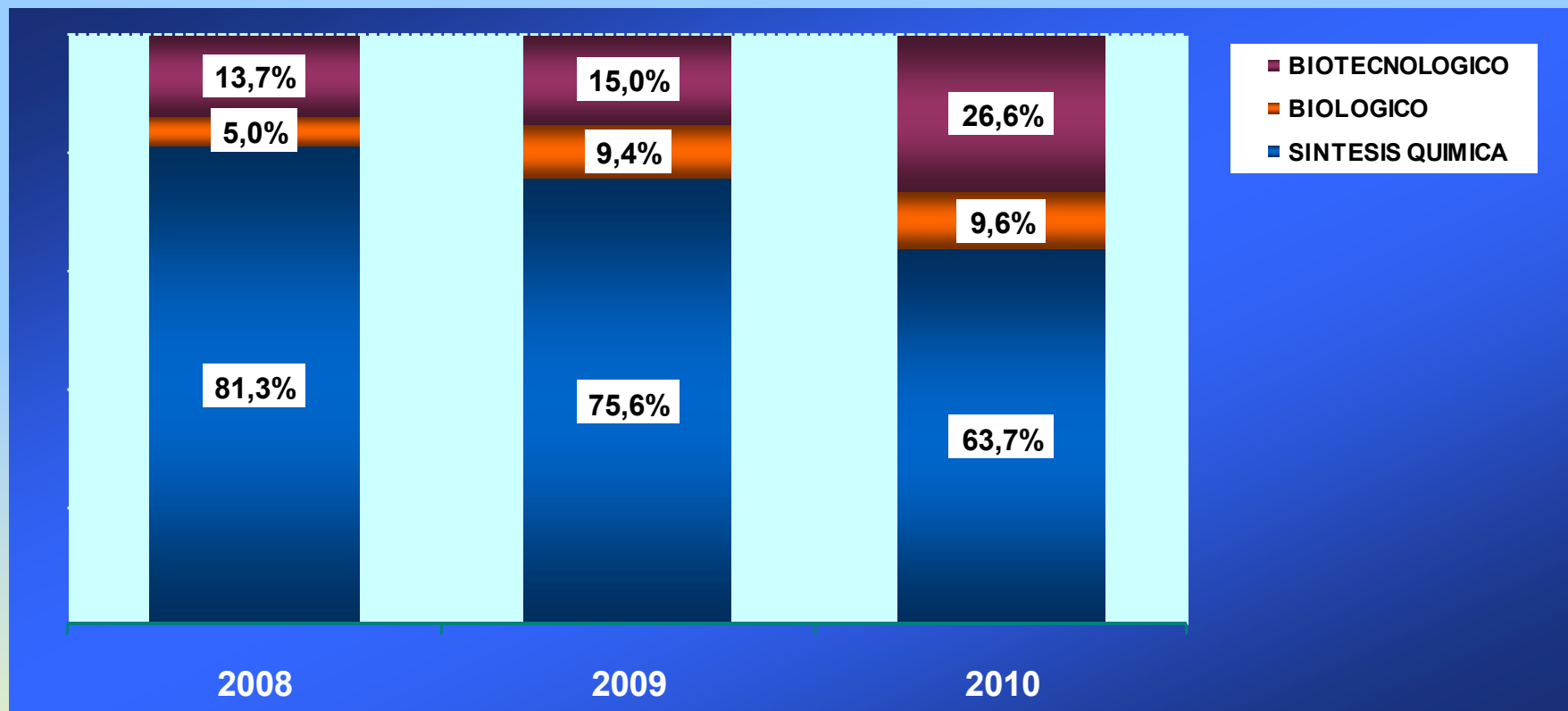
- Respeto irrestricto por las leyes y normativas nacionales.
- Apoyo y fomento de controles estrictos, en línea con los estándares internacionales.
- Aporte a equipos técnicos para la discusión de temas en foros internacionales, OMS, OPS, MERCOSUR.

CAEMe

En CAEMe están asociadas:

- Las empresas responsables de más del 60% de las exportaciones de medicamentos (2010 u\$s 700 Millones).
- Las empresas de investigación responsables por el 95% de los estudios clínicos aprobados por la ANMAT. Entre 2003 y 2010 la ANMAT aprobó 810 ensayos clínicos, de los cuales 776 son patrocinados por laboratorios asociados a CAEMe.

ESTUDIOS CLINICOS POR TIPO DE MOLÉCULA



Fuente: CAEMe, en base a encuesta anual de investigación clínica

ESTUDIOS CLINICOS EN LA REGION*



PAIS	2010	%	2011	%	Var. %
Brasil	1.802	41,2%	2.305	43,5%	27,9%
Argentina	1.008	23,0%	1.165	22,0%	15,6%
Chile	544	12,4%	627	11,8%	15,3%
Perú	472	10,8%	538	10,1%	14,0%
Colombia	354	8,1%	454	8,6%	28,2%
Venezuela	101	2,3%	110	2,1%	8,9%
Ecuador	53	1,2%	55	1,0%	3,8%
Uruguay	26	0,6%	27	0,5%	3,8%
Bolivia	12	0,3%	14	0,3%	16,7%
Paraguay	6	0,1%	9	0,2%	50,0%
TOTAL	4.378	100%	5.304	100%	21,2%

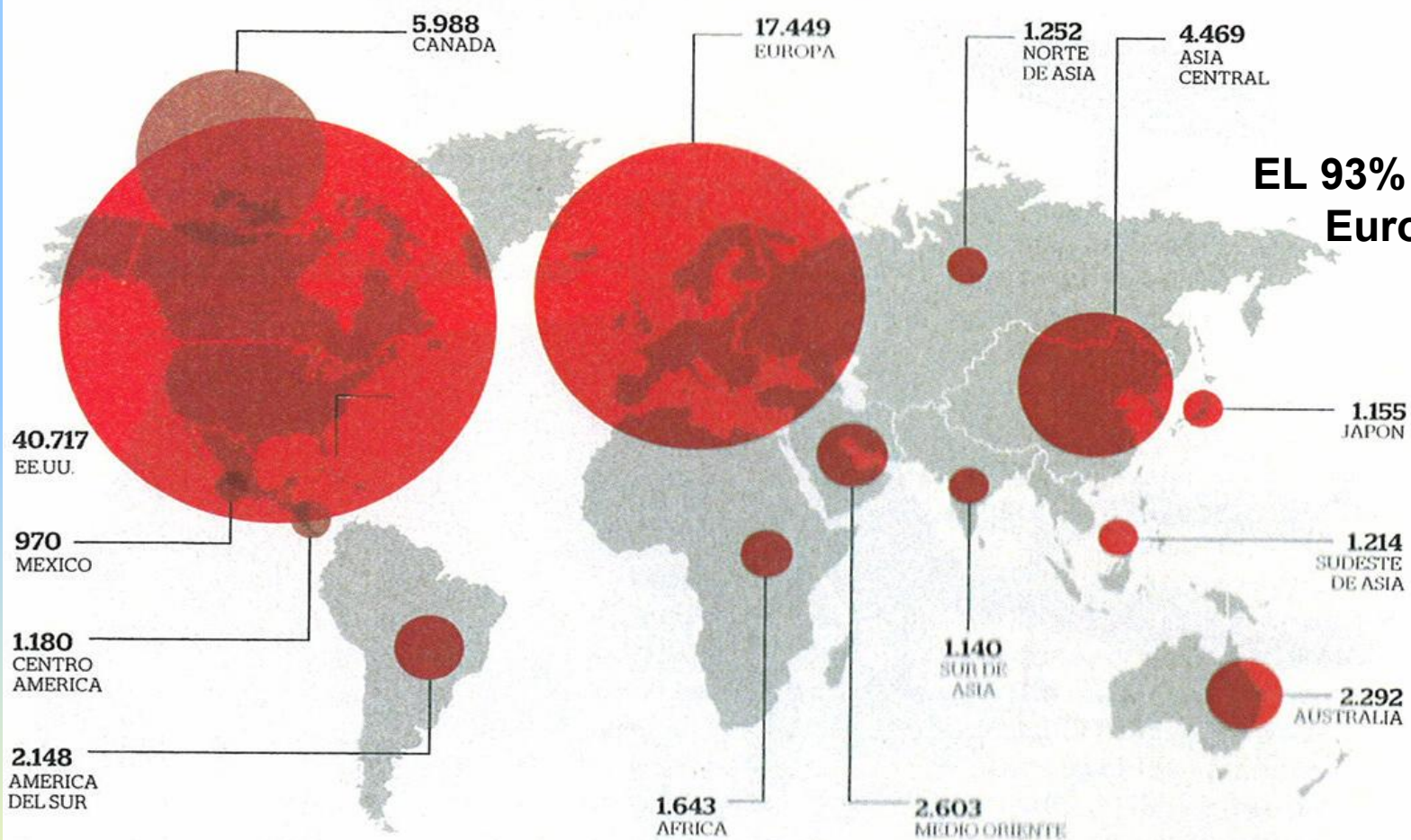
Colors indicate number of studies with locations in that region
 Least Most
 Labels give exact study count

(*) Al 24 de Junio de 2011, existían 3.486 ensayos clínicos distribuidos en la región. Al discriminarse por país el número se incrementa ensayo puede aplicarse en más de un país. En ambos periodos se toman como referencia la última semana de junio.

Fuente: National Institutes of Health (<http://clinicaltrials.gov/ct2/search/map>)

Cifras

Ensayos en curso en todo el mundo



EL 93% se realizan en Europa y EEUU

Revista Viva de Clarín: 2 de agosto 2009
Fuente <http://clic.citriclinal.gov>

CAEMe

¿Qué significa realizar Estudios Clínicos en Argentina?

- Transferir tecnología.
- Entrenar a Investigadores actuales y futuros.
- Hacer posible que los pacientes tengan acceso a productos de última generación.
- Contratar mano de obra directa altísimamente calificada.
- Ingreso de divisas al país por u\$s 150 Millones.

“LA INDUSTRIA SIN CHIMENEAS” GENERADORA DE EMPLEO CALIFICADO

COMPOSICION DEL EMPLEO 2010

Investigadores principales	2.790
Sub-investigadores	4.657
Coordinadores	2.873
Enfermeras	928
Personal de laboratorio	1.004
Otros⁽¹⁾	362
Total	12.614

(1) Personal manejo/transporte de drogas, mensajería, traductores, librería, etc.

Fuente: CAEMe, Encuesta Anual de Investigación Clínica

MERCADO FARMACÉUTICO ARGENTINO

Convenios de la industria Farmacéutica

Convenio PAMI	4.551.711 afiliados
Convenios Prepagas	2.589.257 afiliados
Convenios con OS Provinciales:	
•IOMA	1.789.721 afiliados
•Varias	1.480.222 afiliados
Convenios O.S. Dirección	1.724.333 afiliados
Total Global con cobertura:	12.135.244 afiliados

Modalidades:

- segmento ambulatorio
- segmento oncológicos y especiales (hemofilia, esclerosis múltiple, hiv, enf. fibroquística, transplante, etc.)

TRAZABILIDAD

¿CÓMO GARANTIZA LA INDUSTRIA LA LEGITIMIDAD?

Sistema de Trazabilidad para los convenios con la industria para productos de Alto Costo

2006

Trazabilidad desde Operadores Logísticos

2011

12 millones de unidades trazadas y auditadas

3,5 millones de recetas

2.700 presentaciones medicinales

Trazabilidad para 8 millones de afiliados

85
Años



CAEMe
Cámara Argentina de
Especialidades Medicinales