

'Biyolojik ilaçların ağırlığı artıyor Türkiye bu alanda gelişmeye açık'

MEHMET KAYA / ANKARA

Araştırmacı İlaç Firmaları Derneği (AİFD) Genel Sekreteri Ümit Dereli, dünyada biyolojik ilaçların toplam ilaç harcamaları içindeki payının artmaya devam edeceğini, Türkiye'de de benzer bir sürecin yaşandığını söyledi. Türkiye'nin bu alanda gelişmeye açık yönleri bulunduğunu belirten Dereli, 2017 içinde biyolojik ilaçların payının toplam tutar içinde yüzde 21'e geleceğini ifade etti.

Ankara'da düzenlenen toplantıda AİFD yetkilileri biyolojik ilaçlara yönelik bilgi verdi. Ümit Dereli, biyolojik ilaçların toplam içindeki payının hızla arttığını belirtti. Küresel ilaç pazarının 1 trilyon dolar olduğunu, ABD'nin bunun yüzde 40'ını oluşturduğunu belirten Dereli, 2016'da küresel olarak 220 milyar dolar olan biyolojik ilaç büyüklüğünün 2022'de 337 milyar dolara ulaşacağını kaydetti. Türkiye'de de benzer bir yükseliş eğilimi gözlemlendiğini ifade eden Dereli, 2013'te 14 milyar TL ile yüzde 17 paya sahip olan biyolojik ilaçların, 2017 sonu itibarıyla 24.2 milyar TL ile yüzde 21 ağırlığa ulaşacağını öngördüklerini belirtti. Dereli, Türkiye'de en fazla satılan 100 ilacın 28'inin biyolojik ilaç olduğu bilgisini verdi. Biyolojik ilaç ve biyobenzer ilaçlara yönelik Türkiye mevzuatının sektör tarafından olumlu bulunduğunu belirten Dereli, Türkiye'nin bu alanda gelişmeye açık olduğunu vurguladı.

'Eşdeğer mümkün değil'

Biyolojik ilaçlarla ilgili bilgi veren AİFD Sözcüsü Dr. Dilara Balkan da bu teknolojinin kimyasal ilaçtan çok farklı olduğunu belirterek, son dönemde ilaçta yerli üretime yönelik oluşan farkındalığın, biyolojik ilaçlar söz konusu olduğunda daha farklı algılanması gerektiğinin



altını çizdi. Kimyasal ilaçların, patent korumasının kalkmasının ardından etken madde, diğer içerik ve üretim tekniği ile orijinal ile aynı etkiye sahip 'eşdeğerinin (jenerik)' üretilmesinin görece olarak kolay bir süreç olduğunu hatırlatan Balkan, buna karşılık biyolojik ilaçların 'eşdeğerinin' üretilmesinin mümkün olmadığını vurguladı.

Biyolojik ilaçların, temel bir canlı bir hücre içine DNA'nın konulması, buradan ortaya çıkan yeni biyolojik molekülün etken olarak ayrıştırılması-sentezlenmesi ve uygun hale getirilmesi yoluyla elde edildiğini belirten Balkan, bu nedenle üretimin her safhasının sürekli kontrol edilmesi gereken bir süreç olduğunu altını çizdi.

Yeni biyolojik ilaç geliştirildikten sonra üretim safhasında sürekli aynı işlemlerin yapıldığını söyleyen Balkan, bu ilaçların patent koruması kalktıktan sonra da "eşdeğerinin üretilmesinin" mümkün olmadığını, biyolojik bir süreç işlediği için 'biyobenzer' ilaç üretilebildiğini kaydetti. Biyobenzerin üretiminin sonucunda da etkin olup olmadığının kontrolü için klinik araştırmaya ihtiyaç duyulduğunu belirten Balkan, bu nedenle biyolojik ilacın geliştirilmesi ile biyobenzerinin üretilmesi arasındaki maliyet farkının, kimyasal ilaçlardaki kadar olmadığını kaydetti.