

Fiche d'information pour le communiqué de presse :

Qu'appelle-t-on génériques originaux ?

Les génériques originaux sont des médicaments identiques aux originaux dont le brevet a expiré ; ils proviennent du même fabricant. Les génériques originaux et les médicaments originaux dont le brevet a expiré ont la même composition, contiennent donc non seulement les mêmes principes actifs, mais aussi les mêmes composants (excipients). Ils sont fabriqués sur les mêmes sites de production, selon les mêmes procédés de fabrication et sont soumis aux mêmes contrôles de qualité. Ils ont la même forme galénique (comprimés, capsules, etc.), la taille et la couleur sont identiques, ce qui est important pour que les nombreux patients puissent identifier leurs médicaments. En comparaison avec les médicaments originaux dont le brevet a expiré, les génériques originaux se distinguent uniquement par leur nom, leur emballage et leur prix qui est comparable au prix des médicaments génériques d'autres fabricants. Les génériques classiques contiennent également le même principe actif que le médicament original dont le brevet a expiré. D'autres aspects, comme les excipients, peuvent toutefois être différents de l'original. Selon un article spécialisé¹ publié sur le « Swiss Medical Forum », ceux-ci peuvent être en rapport avec d'autres effets indésirables ou réactions allergiques, en comparaison à l'original. Étant donné qu'hormis le nom, l'emballage et le prix, les génériques originaux sont absolument identiques aux médicaments originaux dont le brevet a expiré, les expériences scientifiques et empiriques acquises dans le cadre de l'homologation des médicaments originaux peuvent être prises en compte à 100 % pour les médicaments génériques.

Pourquoi les médicaments originaux sont-ils protégés par un brevet ?

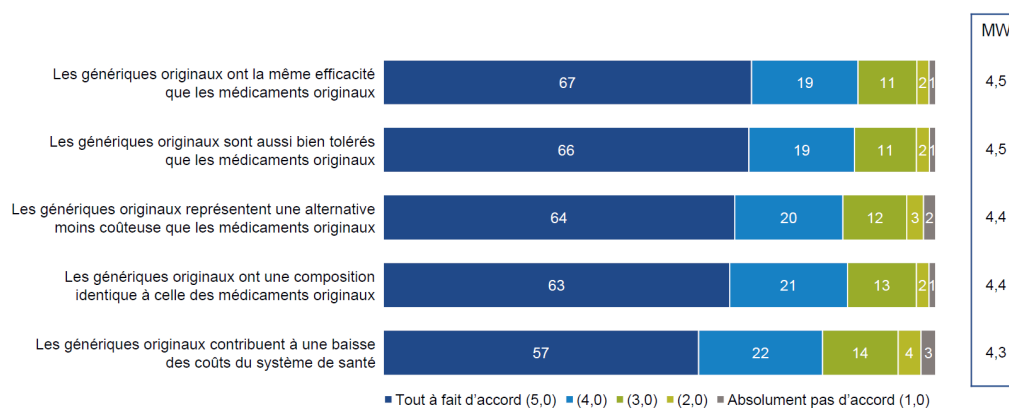
Pour les laboratoires pharmaceutiques, il est nécessaire que leurs nouveaux médicaments innovants soient protégés par des brevets pour éviter la contrefaçon. Tout nouveau médicament est le fruit d'un énorme effort de recherche et de développement avec de nombreux projets de tests et d'études cliniques. Ce n'est qu'après ce long processus que les entreprises peuvent commercialiser en exclusivité leurs médicaments

¹ Delini-Stula, Alexandra und Sprött, Haiko et Holsboer-Trachsler, Edith (2015): Umstellung auf Generika in der Praxis. *Swiss Medical Forum* 46, 1079-1083.

innovants pendant une période donnée pour réaliser un retour sur investissement. Après expiration du brevet, les fabricants de génériques ont le droit d'utiliser le principe actif du médicament pour fabriquer un médicament similaire. Ces médicaments génériques sont moins coûteux parce qu'ils n'ont aucun frais de recherche à couvrir.

Graphique 1 :

Dans quelle mesure êtes-vous d'accord avec les déclarations suivantes ? (Données en % ; MW = moyenne)



Graphique 2 : *Parmi les préparations suivantes, laquelle choisiriez-vous pour une prescription médicale ? (Données en %)*

