

# RECOMENDACIONES PARA LA IMPLEMENTACIÓN DE RANIBIZUMAB BIOSIMILAR

La comercialización de Ranibizumab está prevista para el primer trimestre de 2023 por lo que es importante estar familiarizado con el medicamento y con los biosimilares:

## RANIBIZUMAB

Medicamento con biosimilares aprobados en el área de oftalmología. Indicado para:

- El tratamiento de la **degeneración macular asociada a la edad (DMAE) neovascular** (exudativa)
- El tratamiento de la **alteración visual debida al edema macular diabético (EMD)**
- El tratamiento de la **retinopatía diabética proliferativa (RDP)**
- El tratamiento de la alteración visual debida al **edema macular secundario a la oclusión de la vena retiniana (OVR)** (oclusión de la rama venosa retiniana u oclusión de la vena central retiniana)
- El tratamiento de la alteración visual debida a **neovascularización coroidea (NVC)**

## Herramientas y documentación útil

[Medicamentos biosimilares: Resumen \(EMA\)](#)

[¿Qué son los medicamentos biosimilares? \(CatSalut\)](#)

[Posicionamiento de la SEFH sobre los medicamentos biosimilares \(SEFH\)](#)

[Los medicamentos biosimilares se pueden intercambiar \(EMA&HMA\)](#)



## Pasos a seguir



### Identificar los pacientes elegibles a ser tratados con Ranibizumab biosimilar

Identificar los pacientes adecuados para el biosimilar de Ranibizumab.



### Identificar los pacientes que ya estén recibiendo tratamiento previamente

Conocer el número de pacientes de la organización que reciben tratamientos anti-VEGF y los pacientes potenciales de ser elegibles para Ranibizumab biosimilar.



### Fomentar el uso de biosimilares en el ámbito de la oftalmología

## ¿Cómo?

### Asegurar la familiaridad; ofrecer apoyo y formación a los profesionales con:



Evidencia clínica y proceso de autorización de Ranibizumab



Medicamentos biológicos y biosimilares

**Importante:** Identificar, discutir y abordar las preocupaciones sobre la evidencia o la implementación

### Planificar la implementación:

Tener en cuenta el posible trabajo adicional asociado:

#### Médicos y enfermería:

Impacto en la prestación de servicios: número de visitas, inyecciones, etc.

Impacto operativo para otros profesionales especializados en otros servicios clínicos relacionados.

#### Farmacia

Capacidad para apoyar, implementar y supervisar la introducción.

Capacidad para almacenar y dispensar el medicamento.

### Poner especial atención en:

- Toma de decisiones compartida entre paciente y profesionales sanitarios
- Proceso de revisión, intercambio y suspensión de los tratamientos anti-VEGF en línea con las recomendaciones nacionales

### Dirigir los ahorros generados a:



Mejorar la atención al paciente



Incentivar el cambio



Compensar los costes



Estrategias de Gain-sharing

#### Referencias:

1. Preparing to use ranibizumab biosimilar – SPS - Specialist Pharmacy Service – The first stop for professional medicines advice. Consultado el 10 de octubre de 2022. Disponible en: <https://www.sps.nhs.uk/articles/preparing-to-use-ranibizumab-biosimilar/>

2. Biosim. Primer biosimilar de ranibizumab autorizado en Europa. Consultado el 10 de octubre de 2022. Disponible en: <https://www.biosim.es/5articulos/los-5-articulos-relevantes-del-mes-de-septiembre-2021/>

3. "Byooviz, INN-ranibizumab. Ficha técnica o resumen de las características del producto. EMA. Consultado el 3 de noviembre de 2022. Disponible en: [https://www.ema.europa.eu/en/documents/product-information/byooviz-epar-product-information\\_es.pdf](https://www.ema.europa.eu/en/documents/product-information/byooviz-epar-product-information_es.pdf)"