

COVID-19 Y ACCESO PARA PACIENTES

Los sistemas de atención médica en todo el mundo están respondiendo con un nivel de urgencia sin precedentes a la peor pandemia de este siglo.

Médicos y enfermeras desde las unidades de cuidados intensivos e investigadores de laboratorio trabajan las 24 horas del día para desarrollar nuevas pruebas diagnósticas, tratamientos y vacunas, el sistema de atención médica global ha montado una respuesta rápida y práctica al COVID-19. Instituciones académicas, compañías farmacéuticas e investigadores a través de las fronteras geopolíticas están explorando métodos innovadores para tratar a pacientes que enfrentan el nuevo coronavirus.

La respuesta internacional refleja un sistema que funciona sobre la marcha

para pacientes. Después de todo, son los beneficiarios finales de las acuerdos público-privados que están generando inversiones y estimulando la investigación y el desarrollo. Estos acuerdos y asociaciones se están realizando para ofrecer nuevas terapias seguras y efectivas a los pacientes en un tiempo récord.

Para proteger este sistema, los gobiernos deben reafirmar políticas que fomenten la innovación y brinden a los pacientes de todo el mundo acceso oportuno a pruebas, tratamientos y vacunas seguros y efectivos.





Q: ¿Qué revela la respuesta COVID-19 sobre la capacidad de la comunidad de investigación global?

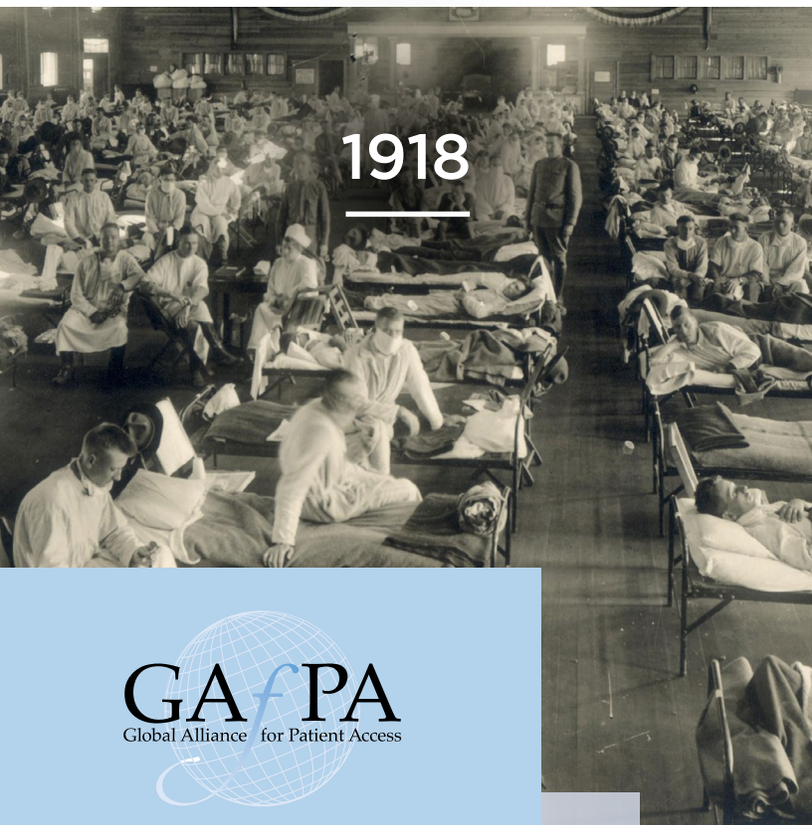
Una comparación común que se hace hoy es entre la pandemia de coronavirus y la pandemia de gripe (influenza) española que comenzó en 1918. La diferencia en la rapidez con que respondió la comunidad médica demuestra cuánto se han beneficiado los pacientes y la salud pública de los avances del siglo pasado.

En su apogeo, la gripe española infectó a unos 500 millones de personas en todo el mundo, aproximadamente un tercio de la población mundial. Eventualmente mató a más de 50 millones de personas¹. En ese momento, no había vacunas contra la gripe española ni antibióticos para tratar infecciones bacterianas secundarias. Los proveedores de atención médica tenían pocas opciones más allá de la cuarentena y los desinfectantes. La aspirina simple se convirtió en un tratamiento primario para la gripe española, pero el conocimiento médico limitado del medicamento significaba que a menudo se prescribía en dosis que ahora se sabe que son tóxicas².

Comparando ese escenario con el sistema de atención médica de 2020.

Sobre la base de 100 años de investigación, desarrollo e inversión médica sin precedentes, los investigadores iniciaron más de 876 ensayos clínicos en todo el mundo dentro de los seis meses posteriores al anuncio del primer caso conocido de COVID-19³. Los investigadores están considerando cómo los medicamentos nuevos y los previamente aprobados podrían tratar el nuevo coronavirus. Más allá de los tratamientos, docenas de compañías y centros de investigación académica están desarrollando posibles vacunas.

Este progreso acelerado es testimonio de la notable capacidad construida a partir de un siglo de inversión. La capacidad de los investigadores para aprovechar los avances científicos para desarrollar y probar nuevos medicamentos nunca ha sido tan prometedora para los pacientes.

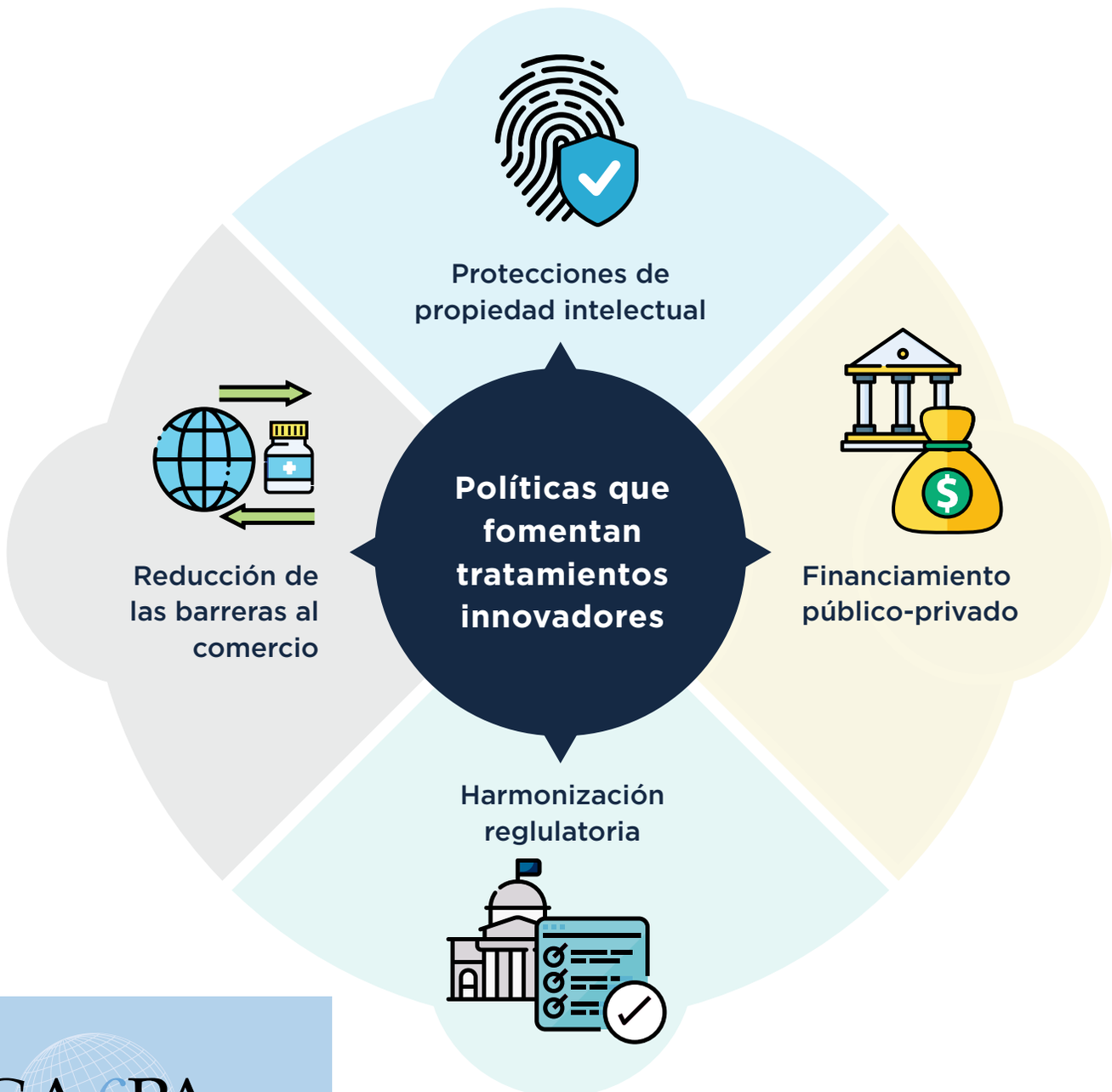


Q: ¿Qué políticas alientan el acceso de los pacientes a los tratamientos COVID-19?

Algunos gobiernos están tomando medidas para apoyar el desarrollo y el suministro de nuevos medicamentos en respuesta a la pandemia. Los Estados Unidos, por ejemplo, han simplificado y acelerado la aprobación regulatoria para los tratamientos de COVID-19 necesarios con urgencia. Varios gobiernos también han fortalecido las cadenas

de suministro al reducir los aranceles y eliminar los obstáculos al proceso de importación-exportación.

Garantizar la financiación pública continua para la investigación y proteger la propiedad intelectual también incentivará la inversión continua del sector privado en nuevos medicamentos para COVID-19.





Q: ¿Qué garantiza una financiación adecuada para la investigación de COVID-19?

Un sistema de investigación de atención médica vibrante depende de fondos públicos y privados. La situación actual con COVID-19 no es diferente.

El financiamiento público y privado juega diferentes roles en el desarrollo de medicamentos, aunque ambos son cruciales. Algunos gobiernos realizan inversiones limitadas en la investigación temprana, estableciendo prioridades y, a menudo, proporcionando los estudios fundamentales que generan la inversión posterior del sector privado. Los fabricantes farmacéuticos invierten capital significativo en investigación y desarrollo. De hecho, alrededor del 80% del costo total del desarrollo de medicamentos corre a cargo del sector privado⁴.

Las asociaciones público-privadas incentivan las inversiones para desarrollar rápidamente tratamientos y proporcionarlos a los pacientes a costos asequibles. Sin el trabajo preliminar establecido por la investigación financiada con fondos públicos y el capital adicional aportado por los inversores privados, no sería posible encontrar medicamentos nuevos.

Q: ¿Cómo afecta la propiedad intelectual a la carrera para encontrar tratamientos con COVID-19?

Las protecciones de propiedad intelectual han estimulado muchos de los medicamentos, vacunas y dispositivos que mantienen a los pacientes sanos y protegen su calidad de vida. Esas protecciones continúan funcionando para los pacientes de hoy. De hecho, la práctica de honrar la propiedad intelectual de los investigadores alimenta la rápida inversión, investigación y desarrollo que ahora está acelerando el tratamiento para los pacientes.

La colaboración entre gobiernos, universidades y empresas del sector privado es la fuerza impulsora detrás de los posibles tratamientos para el COVID-19. La protección de la propiedad intelectual que sustenta estos avances fomenta la colaboración continua. También permitirá la fabricación y distribución de esos medicamentos a medida que estén aprobados.

La protección de la propiedad intelectual de los investigadores alimenta la inversión, investigación y desarrollo que **ahora está acelerando los tratamientos para los pacientes.**



Q: ¿Las políticas gubernamentales como las prohibiciones de exportación y las licencias obligatorias mejorarán el acceso a los tratamientos COVID-19?

La investigación sobre posibles medicamentos COVID-19 todavía está en marcha, sin embargo, algunos gobiernos ya están considerando políticas como prohibiciones de exportación o acuerdos de licencia obligatoria. **Aunque los responsables políticos tienen buenas intenciones, estas políticas podrían perjudicar a los pacientes al final.**

Con las prohibiciones a la exportación, los encargados de formular políticas esperan salvaguardar el suministro de drogas de un país durante tiempos inciertos. Pero las prohibiciones podrían crear escasez de medicamentos recetados y bloquear el acceso de los pacientes a tratamientos vitales. Cuando un país decide dejar de exportar un determinado medicamento, otro país puede responder negándose a exportar los componentes necesarios para fabricar ese medicamento. Las prohibiciones tienen una reacción en cadena que puede disminuir el acceso del paciente al interrumpir las líneas de suministro tanto de productos terminados como de materias primas.

Las licencias obligatorias presentan otro tipo de desafío. Con las licencias obligatorias, un gobierno da permiso a una compañía para fabricar copias de un medicamento que todavía está bajo la protección de patentes de otra compañía. En efecto, esto toma la propiedad intelectual de un inventor y permite que otros la copien.

Los encargados de formular políticas pueden imaginar licencias obligatorias como una forma de acelerar el acceso y bajar los precios. Pero la realidad es más complicada.

La fabricación de medicamentos modernos es un proceso complejo. El hecho de que una empresa obtenga permiso para fabricar un medicamento no significa que tenga los conocimientos o las capacidades para escalar rápidamente la producción a la demanda actual. Y si bien el fabricante original del medicamento ha establecido formas de rastrear cómo los pacientes responden al medicamento, una empresa que trabaja con una licencia obligatoria puede no hacerlo. Cualquier problema de seguridad del paciente que surja puede quedar sin control. Las licencias obligatorias también pueden afectar negativamente a los pacientes a largo plazo al disuadir a los financiadores de invertir en nuevos tratamientos.

Los formuladores de políticas y los pacientes necesitan soluciones coordinadas. Sin embargo, al desviar recursos y desalentar la inversión, políticas como las prohibiciones de exportación y las licencias obligatorias podrían en realidad retrasar la recuperación, obstaculizar la innovación y debilitar la respuesta global a la próxima pandemia.



Los pacientes necesitan
soluciones coordinadas.



CONCLUSIÓN

La larga colaboración entre gobiernos, proveedores de atención médica y el sector privado está sirviendo bien a la comunidad global durante la pandemia de COVID-19. Sin embargo, para que los pacientes obtengan el beneficio, los responsables de las políticas deben comprometerse con soluciones efectivas de políticas de salud. La ansiedad por la pandemia de COVID-19 no debe conducir a políticas que interrumpan el enfoque exitoso que ha permitido que la salud mundial avance hasta donde está hoy.

Las asociaciones público-privadas pueden servir mejor a la comunidad global a través de la ayuda de:

- Financiamiento adecuado
- Protecciones de propiedad intelectual.
- Políticas con sentido común.

Esta combinación de políticas sólidas puede estimular los tratamientos y vacunas que los pacientes necesitan, salvando millones de vidas.

REFERENCIAS

1. Biospace (2020, April 02). Compare: 1918 Spanish Influenza Pandemic Versus COVID-19. Available at <https://www.biospace.com/article/compare-1918-spanish-influenza-pandemic-versus-covid-19/>
2. Ibid.
3. America's Biopharmaceutical Companies (2020, May 01). By the Numbers: Vaccines and Treatments in Development for COVID-19. Available at <https://innovation.org/diseases/infectious/coronavirus/by-the-numbers-vaccines-and-treatments-in-development-for-covid19>
4. IP Watchdog (2020, April 18). Don't Let Life Sciences Innovation Become Another Coronavirus Casualty. Available at <https://www.ipwatchdog.com/2020/04/18/dont-let-life-sciences-innovation-become-another-coronavirus-casualty/id=120695/>



Sobre la Alianza Global para el Acceso del Paciente

La Alianza Global para el Acceso del Paciente es una plataforma internacional de proveedores de servicios de salud y defensores de pacientes que tiene como objetivo mejorar el diálogo político sobre la atención centrada en el paciente.

GAfPA.org

