

SANROMÁN**La consultora creció un 78%**

La consultora Sanromán, especializada en formación empresarial, continua y ocupacional, facturó 10,9 millones de euros el año pasado, un 78% más que en 2005. En el mismo periodo, Sanromán alcanzó los 23.000 alumnos y abrió delegación en Valencia, Barcelona y Baleares, que se sumaron a la de Madrid.

BODACLICK**El valor medio de una lista de boda ronda los 11.000 euros**

El valor medio de una lista de boda asciende a los 11.000 euros, según datos manejados por el portal de organización de bodas BodaClick.com. Los novios invierten la mayor parte de los ingresos de su lista de bodas en viajes y artículos para el hogar. Estos datos se desprenden de un análisis realizado por BodaClick a partir de las 2.245 listas de boda registradas desde 2003 en el portal. Las parejas destinan una media de 24.000 euros en la celebración de una boda con 150 invitados. Los principales gastos son los derivados de la celebración del banquete (57% del total), alquiler de la finca (19%) y el vestido de la novia (10%). El resto (14%) se dedica a otro tipo de gastos como fotografía o flores.

AVALMADRID**Operaciones por 57 millones de euros en el primer trimestre**

Avalmadrid, la sociedad de garantía recíproca adscrita a la Comunidad de Madrid, ha formalizado avales para la financiación de pequeñas y medianas empresas por valor de 57 millones de euros durante los tres primeros meses del año. Esto supone un destacado crecimiento en su actividad de un 540%, con respecto al mismo periodo del pasado año, en el que se formalizaron avales por valor de nueve millones de euros. Un crecimiento que resulta aún más visible, comparado con el total del año 2003, que marca el inicio de la actual legislatura, y en el que Avalmadrid formalizó avales por valor de dieciocho millones de euros en todo el año.

RENFE**Apoyo a la práctica del rugby**

La Federación Española de Rugby y Renfe han puesto en marcha un proyecto para la implantación de este deporte en el primer ciclo de secundaria. La iniciativa llevará la práctica del rugby de forma divulgativa a 500 institutos de España y buscará descubrir y potenciar a nuevas promesas de este deporte.

BIOTECNOLOGÍA

SANIDAD Y LA PATRONAL ASEBIO IMPULSAN EL PROYECTO

Una oficina al alcance de las pymes biotecnológicas

El objetivo del organismo, que ya existe en otros países, es ofrecer a pequeñas y medianas empresas soporte técnico, científico y legal para el registro de medicamentos.

LAURA G. IBÁÑEZ, Madrid

Los fármacos biotecnológicos han copado ya el 20% del mercado mundial de medicamentos y más del 50% de los productos en investigación. Pese al vertiginoso crecimiento de este tipo de productos, fundamentalmente en el área oncológica y en la producción de hormonas, todavía existe en España un gran número de pequeñas empresas y *spin off* sin capacidad y volumen suficientes para abordar todas las fases de investigación de un nuevo producto y los altos costes que esto representa.

Ana Céspedes, de Merck Serono, coordinadora del grupo de trabajo de Medicamentos Innovadores de la patronal biotecnológica Asebio, asegura que "estas compañías pequeñas se están centrando en fases muy concretas de la investigación de los fármacos y su supervivencia y despegue dependen de la capacidad para hacer acuerdos con grandes farmacéuticas". El Grupo de Medicamentos Innovadores de Asebio integra actualmente a alrededor de 20 compañías biotecnológicas, centradas en la búsqueda de fármacos, pero la mayor parte de ellas son grandes empresas.

Legislación

Con todo, Céspedes asegura que "las grandes compañías colaboramos con las pequeñas porque muchas de éstas no tienen todavía fármacos en el mercado, así que aún no ven las importantes repercusiones que tienen para su futuro determinadas legislaciones que se están redactando actualmente".

La responsable del grupo de trabajo de Asebio, creado hace apenas un año, asegura que con él se está dando res-

Las medicinas que vienen**Inversión en I+D**

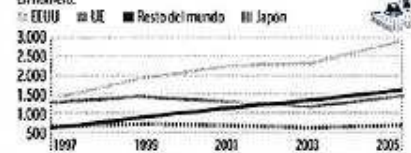
En Estados Unidos. En miles de millones de dólares.

**Coste de desarrollo de un fármaco**

En millones de dólares.

**Fármacos en desarrollo**

En número.



FUENTE: Elaboración propia

EXPANSIÓN

puesta a la representatividad de un colectivo de biotecnológicas innovadoras, que todavía no había encontrado su sitio para alegar ante los cambios y desarrollos legislativos. Entre ellos, está la orden de fármacos no sustituibles en las farmacéuticas, que, en su opinión, "responde muy bien a las peculiaridades de los biosimilares, aquellos que salen al mer-

cado una vez vence la patente del fármaco biotecnológico innovador, pero que no pueden considerarse exactamente genéricos, puesto que, al utilizar moléculas de origen biológico, no pueden ser exactos y bioequivalentes".

Céspedes asegura que este asunto ya está resuelto por la Unión Europea, "que en esto ha sido menos conservadora que la FDA, la agencia americana, ya que ha desarrollado una legislación específica". Con todo, asegura que "en este mercado de biosimilares, quizá puedan entrar las grandes compañías de genéricos, pero no todas, porque el desarrollo de estos productos es más caro y complejo que el de un genérico tradicional".

Respecto a las pymes biotecnológicas, la responsable del grupo de trabajo de Asebio, explica que, pese a su enorme especialización y acuerdos con grandes farmacéuticas, son un colectivo que sigue necesitando apoyos extra para entrar en el negocio. Por ello, "desde Asebio, estamos elaborando actualmente un mapa de necesidades de las pymes para trasladárselo al Ministerio de Sanidad, que nos ha propuesto desde la dirección general de Farmacia trabajar juntos para la creación una oficina para las pequeñas y medianas biotecnológicas que les apoye en el proceso de registro de medicamentos, que requiere mucho soporte técnico, científico y legal, y apoyo para los costes económicos por las tasas, que no suele poder afrontar una pequeña empresa. Estas oficinas se han creado ya con buenos resultados en otros países, y confiamos que sirvan de soporte también en España", explica Céspedes.

Cómo replicar la naturaleza

Hasta la introducción de los fármacos biotecnológicos, buena parte de los medicamentos, como los interferones o las hormonas, solo podían obtenerse a partir de la depuración de donaciones de tejidos o fluidos. Israel, por ejemplo, era el mayor productor de interferón, obtenido a partir de prepupa, y las donaciones de orina en países subdesarrollados siguen siendo una fuente importante para la producción de determinados fármacos para el tratamiento de la infertilidad. Ana Céspedes, coordinadora del grupo de trabajo de Medicamentos Innovadores de Asebio, asegura que la introducción de los fármacos biotecnológicos ha permitido la fabricación ilimitada, no dependiente de donaciones, de estos compuestos, con la ventaja añadida de que el producto está perfectamente depurado y, por lo tanto, es más seguro. Sin embargo, la producción de fármacos biotecnológicos sigue siendo muy cara, "porque cambiar un proceso puede significar dos años de investigación" y no todas las compañías pueden asumir el coste de desarrollar estos productos hasta sus fases de comercialización,

El retraso en el dictamen liberalizador en Francia da esperanzas a España.

Tiempo muerto para las farmacias

Escribe Laura G. Ibañez

Bruselas ha decidido aplazar el expediente contra el sistema farmacéutico francés hasta que finalice el proceso electoral en París. La Comisión Europea aspira a interponer contra Francia un dictamen motivado muy semejante al que envió a España el pasado verano y al que ha llevado ante el Tribunal de Luxemburgo en el caso italiano. En todos ellos, la idea de Bruselas era la misma: exigir la liberalización, eliminando las trabas a la propiedad exclusiva de las oficinas por parte de farmacéuticos y destruyendo el sistema de planificación de farmacias en función de distancias entre establecimientos y cuotas de población. El freno para Francia, que algunos ven ligado en exclusiva a la situación electoral y otros a las fuertes discrepancias internas entre los comisarios sobre la necesidad real de la liberalización, ha caído con mucho optimismo en el sector farmacéutico. Aunque nada pueda certificar la voluntad de Bruselas, el sector confía en que el retraso con Francia se traduzca en un freno en la denuncia contra España, que esperaba



En la foto, la sede del Tribunal de Luxemburgo.

acabar en el Tribunal de Luxemburgo, como Italia, hacia el próximo verano. Los más optimistas confían incluso en que esta situación sea ya una muestra de sensibilidad de Bruselas ante la compleja realidad del sector. Tal es el balón de oxígeno que este retraso ha provocado en España, que ya hay muchos que se aventuran a asegurar que Bruselas eliminará de sus denuncias la referida a la planificación de las farmacias, exigiendo a los Estados sólo una liberalización de la propiedad. Si se diera este caso, España aspira a librarse de mayores males, tras la reforma que ya ha acometido, con la apertura del 25% del capital de las farmacias en la Ley de Sociedades Profesionales, aprobada recientemente. En todo caso, lo cierto es que desde que Bruselas decidió abrir expediente a Italia, Austria y España, ésta es la primera ocasión en la que da muestras de duda sobre su insistencia liberalizadora. Otra cosa es que realmente tenga intención de dar marcha atrás en procesos ya abiertos. Tal vez la respuesta la dio ya uno de los comisarios, que en un foro farmacéutico recordó que sólo tres de cada mil expedientes acaban en los tribunales.