

Médicaments génériques

Qu'est ce qu'un médicament générique ?

Un médicament générique :

- est conçu à partir de la molécule d'un médicament déjà autorisé (appelé spécialité de référence, médicament d'origine ou princeps) dont le brevet est tombé dans le domaine public ;
- doit avoir la même composition qualitative et quantitative en principes actifs ainsi que la même forme pharmaceutique que le princeps et démontrer qu'il a la même efficacité thérapeutique (même biodisponibilité) ;
- est soumis aux mêmes conditions de prescription que les médicaments princeps

Bénéfice du recul sur le médicament d'origine

Le cycle de vie du médicament princeps se compose de deux phases :

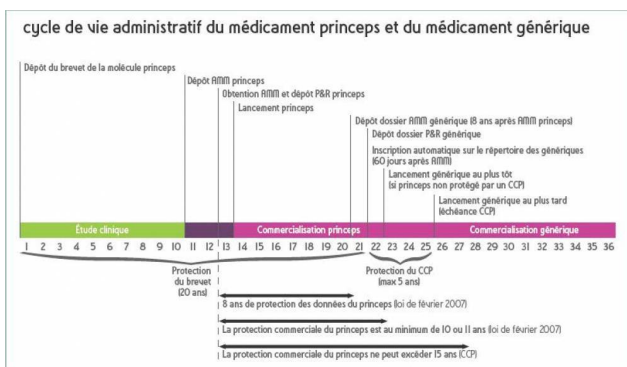
- une phase d'**expérimentation de 10 ans** pour obtenir l'AMM d'une autorité compétente ;
- puis une phase d'**utilisation de 10 ans** après sa commercialisation et à l'issue de laquelle **brevet tombe dans le domaine public**.

Durant la période d'utilisation, la pharmacovigilance permet de prendre la mesure des effets indésirables connus, d'en répertorier de nouveaux et faire progresser ainsi la sécurité des

Les médicaments génériques sont donc des médicaments déjà connus au moment de leur commercialisation. Un médicament qui aurait fait l'objet d'un retrait d'autorisation pour des raisons de sécurité ne pourra pas devenir un générique.

Un médicament générique ne peut être commercialisé qu'à l'échéance du ou des brevets qui protègent le médicament d'origine.

Cycle de vie administratif des médicaments princeps et génériques



Repères : principe actif et excipients

Le principe actif ou substance active, est le composant du médicament responsable de l'effet thérapeutique.

La composition qualitative et quantitative en **principe actif d'un médicament générique est identique** à celle de son médicament d'origine. Il en est de même de sa forme pharmaceutique (comprimé, gélule, sirop, patch).

L'excipient désigne toute substance autre que le principe actif présente dans un médicament. Il n'a aucune activité pharmacologique recherchée. **Tous les médicaments, génériques et princeps, ont des excipients.**

Le médicament générique n'est pas nécessairement strictement identique au médicament original : il **peut** notamment **contenir des excipients différents**.

Un médicament générique peut être intéressant car il peut ne pas contenir un excipient à effet notoire (réaction allergique par exemple, ou syndrome d'intolérance particulier) contenu dans le princeps.

Les excipients à effets notoires sont mentionnés dans le répertoire des groupes génériques pour aider à la substitution.

À retenir

Le médicament générique peut contenir des excipients différents de ceux du princeps et présenter ainsi un aspect, une couleur ou un goût différent.

Ces différences peuvent être recherchées avec le générique. Un médicament générique peut ainsi être intéressant car il peut ne pas contenir un excipient à effet notoire contenu dans le princeps (comprimé moins gros, goût fraise au lieu de banane, etc.).

Le médicament générique n'est pas nécessairement strictement identique au médicament original : il peut notamment contenir des excipients différents.

c'est-à-dire
démontrer que
LE PRINCIPE ACTIF
contenu à l'intérieur



Les règles de la substitution

Pour le médecin prescripteur

Le droit de substitution peut s'exercer entre :

- spécialité de référence et spécialité générique ;
- spécialité générique et une autre ;
- spécialités à base de plantes du groupe concerné.

La substitution par une spécialité générique contenant un ou plusieurs excipients à effet notoire que ne présente pas la spécialité prescrite est possible s'il apparaît, après renseignement, que l'utilisateur ne présente pas de risque de survenue d'effets liés à ces excipients.

- **Substitution d'une spécialité ne contenant pas d'excipient à effet notoire** : il est recommandé de choisir un générique dépourvu de tout excipient à effet notoire.
- **Substitution d'une spécialité contenant un ou plusieurs excipients à effet notoire** : il est recommandé de choisir un générique contenant le ou les même(s) excipient(s) à effet notoire ou une spécialité générique partiellement ou totalement dépourvue de ces excipients à effet notoire.

Depuis le 1er janvier 2015, **tout** prescripteur (médecin, chirurgien-dentiste, sage-femme) en tout lieu d'exercice (ville, hôpital, établissements médico-sociaux) **a l'obligation de prescrire en dénomination commune internationale (DCI)**, c'est-à-dire en mentionnant le nom du principe actif et non celui du médicament.

La prescription en DC (article R.5125-55 du CSP) doit comporter au moins :

- le(s) principe(s) actif(s) désigné(s) par sa(leur) DC ;
- le dosage en principe(s) actif(s) ;
- la forme pharmaceutique et la voie d'administration.

Un médicament générique est le plus souvent identifié directement par la Dénomination commune internationale (DCI) suivie du nom du laboratoire, du dosage et de la forme pharmaceutique (comprimé, gélule, solution buvable, etc.).

Depuis le 1er janvier 2020

La loi de financement de la sécurité sociale pour 2019 a modifié les conditions de substitution des médicaments par leurs génériques et **rend obligatoire la justification médicale de la mention "non substituable"** (article 66, L. 5125-23 du CSP) .

En l'absence de cette justification, le remboursement par l'Assurance Maladie sera fondé sur le prix du médicament générique le plus cher.

Le médecin peut inscrire la mention non substituable dans trois situations décrites dans l'Arrêté du 12 novembre 2019 :

- prescription chez les enfants de moins de 6 ans, quand aucun médicament générique n'a une forme galénique adaptée et que le médicament de référence disponible permet cette administration ;
- prescription pour un patient présentant une contre-indication formelle et démontrée à un excipient à effet notoire présent dans tous les médicaments génériques disponibles, et absent dans le médicament de référence ;
- prescription de médicament à marge thérapeutique étroite (lorsque le patient est stabilisé avec un médicament à marge thérapeutique étroite). L'arrêté du 12 novembre 2019 mentionne la liste des substances actives concernées. Celle-ci est susceptible d'évoluer en fonction de l'arrivée de nouveaux génériques sur des médicaments d'origine concernés.

Afin d'identifier la situation dans laquelle s'inscrit la non substitution, un code à trois lettres doit être apposé sur l'ordonnance à côté de la mention "non substituable" par le prescripteur :

- **EFG** : il n'existe pas de générique ayant une Forme Galénique adaptée à l'âge de l'Enfant (moins de 6 ans).
- **CIF** : le patient est allergique à un excipient à effet notoire (Contre-Indication Formelle) qui est absent dans le princeps et présent dans tous les génériques. C'est une situation rare (une douzaine de princeps), car les génériques ont le plus souvent les mêmes excipients que le princeps, voire ont une formulation sans excipient à effet notoire.
- **MTE** : le médicament à Marge Thérapeutique Etroite fait partie de la liste de l'arrêté du 12 novembre 2019.

Pour le pharmacien qui délivre le traitement

Les pharmaciens sont autorisés depuis 1999 à substituer selon les règles précises fixées par le législateur :

- la spécialité dispensée par substitution doit appartenir au même groupe générique que la spécialité prescrite ;
- le médecin ne doit pas s'être opposé à la substitution par l'apposition de la mention "non substituable" sur l'ordonnance ;
- la substitution ne doit pas entraîner de dépense supplémentaire pour l'Assurance maladie.

Le pharmacien doit indiquer sur l'ordonnance le nom du médicament qu'il a substitué pour limiter le risque de confusion par le patient.

En cas de refus du patient de délivrance du médicament générique :

- le patient doit s'acquitter auprès de la pharmacie du prix du médicament délivré (il n'y a pas de tiers payant possible pour ce médicament de l'ordonnance) ;
- l'Assurance Maladie rembourse le patient sur la base du prix du médicament générique le plus cher.

En cas de rupture d'approvisionnement nationale des génériques d'un médicament donné (ce qui est toutefois rare), les pharmaciens pourront bien sûr délivrer le médicament non générique, et les patients seront remboursés sur la base du prix de ce médicament.

Le pharmacien peut choisir de ne pas effectuer de substitution même sans mention de non substitution par le prescripteur, s'il estime que le changement peut influencer sur la qualité des soins délivrés au patient pour les médicaments à marge thérapeutique étroite ou en cas de rupture de stock nationale avérée.

+

Le ministère des solidarités et de la santé lance la mise en oeuvre de la réforme relative à la prise en charge des médicaments pour lesquels il existe des génériques (07/01/2020) - Site Ministère

Consulter la base de données publique des

+

médicaments

+

Médicaments génériques à l'usage des professionnels - Site du Ministère de la Santé et des Affaires sociales

Télécharger la liste des excipients à effet notoire - site EMA

Télécharger le rapport de l'ANSM - Les médicaments génériques, des médicaments à part entière (14/12/2012)

Le répertoire des génériques

C'est **l'outil sur lequel le pharmacien d'officine se base pour délivrer les médicaments** génériques et les médicaments à base de plantes substituables.

Les spécialités figurant dans le répertoire sont classées par groupes. Chaque groupe comporte une spécialité de référence et ses génériques. Le pharmacien n'est autorisé à substituer entre elles que les spécialités inscrites dans un même groupe.

Le répertoire s'utilise en lien avec la base de données publique des médicaments. Celle-ci donne accès à toute l'information pour les professionnels (RCP) et les utilisateurs (notice) concernant les produits commercialisés.

+ Médicaments génériques - Site du Ministère de la Santé et des Affaires sociales

+ Question/réponses sur les médicaments génériques - Site Ministère des Affaires sociales et de la Santé

La vente en ligne des médicaments est réglementée. Pour en savoir plus, consulter le dossier "Vente en ligne de médicaments".



Vente en ligne de médicaments