

**ΣfEE**

HELLENIC ASSOCIATION OF PHARMACEUTICAL COMPANIES

# PRESS CONFERENCE

25 Μαΐου 2026





# Agenda

**01**

Αποτελέσματα Μελέτης EFPIA  
Patients W.A.I.T. Indicator 2025

---

**02**

Αποτελέσματα Μελέτης IQVIA  
Διαθεσιμότητας Καινοτόμων Φαρμάκων στην Ελλάδα

---

**03**

Ερωτήσεις - Συζήτηση

---

**04**

Ελαφρύ Γεύμα

---

**ΣφΕΕ**

HELLENIC ASSOCIATION OF PHARMACEUTICAL COMPANIES

# **01. Αποτελέσματα Μελέτης ΕΦΡΙΑ Patients W.A.I.T. Indicator 2025 (2021 – 2024)**

**Δημοσιεύθηκε στις 19 Μαΐου 2026**

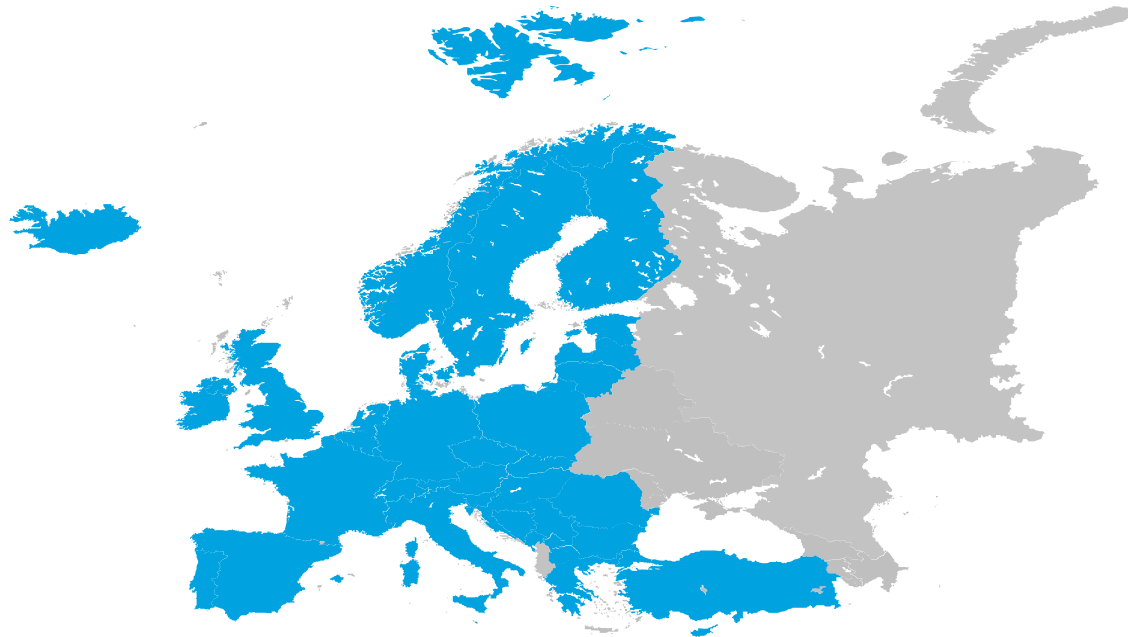
**ΣφΕΕ**

HELLENIC ASSOCIATION OF PHARMACEUTICAL COMPANIES

# Επισκόπηση της μελέτης Patients W.A.I.T. Indicator 2025



Η μελέτη που δημιουργήθηκε για να κατηγοριοποιήσει παρόμοια συστήματα και οδούς πρόσβασης ώστε να επιτρέψει τη σύγκριση της ευρωπαϊκής πρόσβασης



**36**

Ευρωπαϊκές  
χώρες



**168**

καινοτόμα  
φάρμακα



**4**

έτη  
(‘21-’24)

■ Διαθέσιμα δεδομένα

■ Μη διαθέσιμα / περιλαμβανόμενα δεδομένα



## Μακροχρόνια

Η μελέτη Patients W.A.I.T. Indicator διεξάγεται σε εξελισσόμενες μορφές από το **2004**



## Ευρεία κάλυψη

Το σύνολο δεδομένων Patients W.A.I.T. καλύπτει **36 χώρες** και 4 χρόνια εγκρίσεων νέων φαρμάκων, με ένα ιστορικό σύνολο δεδομένων που καλύπτει δεδομένα 11 ετών



## Διεθνώς αναγνωρισμένη εγκυρότητα

Η έκθεση Patients W.A.I.T. χρησιμοποιείται από όλους τους ενδιαφερόμενους φορείς συμπεριλαμβανομένης και της Commission για την λήψη αποφάσεων σχετικά με την πρόσβαση των ασθενών

# Σύγκριση αποτελεσμάτων Ευρώπης - Ελλάδας

Σύγκριση μελέτης 2025 (2021 - 2024) και μελέτης 2024 (2020 - 2023)

45%

Το μέσο ποσοστό διαθεσιμότητας στην ΕΕ παραμένει σε ένα **παρόμοιο επίπεδο** σε σχέση με πέρυσι (46% στη μελέτη του 2024)

28%

Το μέσο ποσοστό πλήρους διαθεσιμότητας στην ΕΕ παραμένει σε ένα **παρόμοιο επίπεδο** με πέρυσι (29% στη μελέτη του 2024)

17%

Το μέσο ποσοστό περιορισμένης διαθεσιμότητας στην ΕΕ **παραμένει ένα σημαντικό ποσοστό** επί συνόλου των προϊόντων (17% στη μελέτη του 2024)

597

ημέρες

Ο μέσος χρόνος διαθεσιμότητας στην ΕΕ είναι **19 ημέρες** **περισσότερες** από την προηγούμενη μελέτη (578 ημέρες το 2024)

41%

Το μέσο ποσοστό διαθεσιμότητας στην Ελλάδα **μειώθηκε** σε σχέση με πέρυσι (43% στη μελέτη του 2024)

21%

Το μέσο ποσοστό πλήρους διαθεσιμότητας στην Ελλάδα **μειώθηκε** σε σχέση με πέρυσι (25% στη μελέτη του 2024)

19%

Το μέσο ποσοστό περιορισμένης διαθεσιμότητας στην Ελλάδα **παραμένει ένα σημαντικό ποσοστό** επί συνόλου των προϊόντων (18% στη μελέτη του 2024)

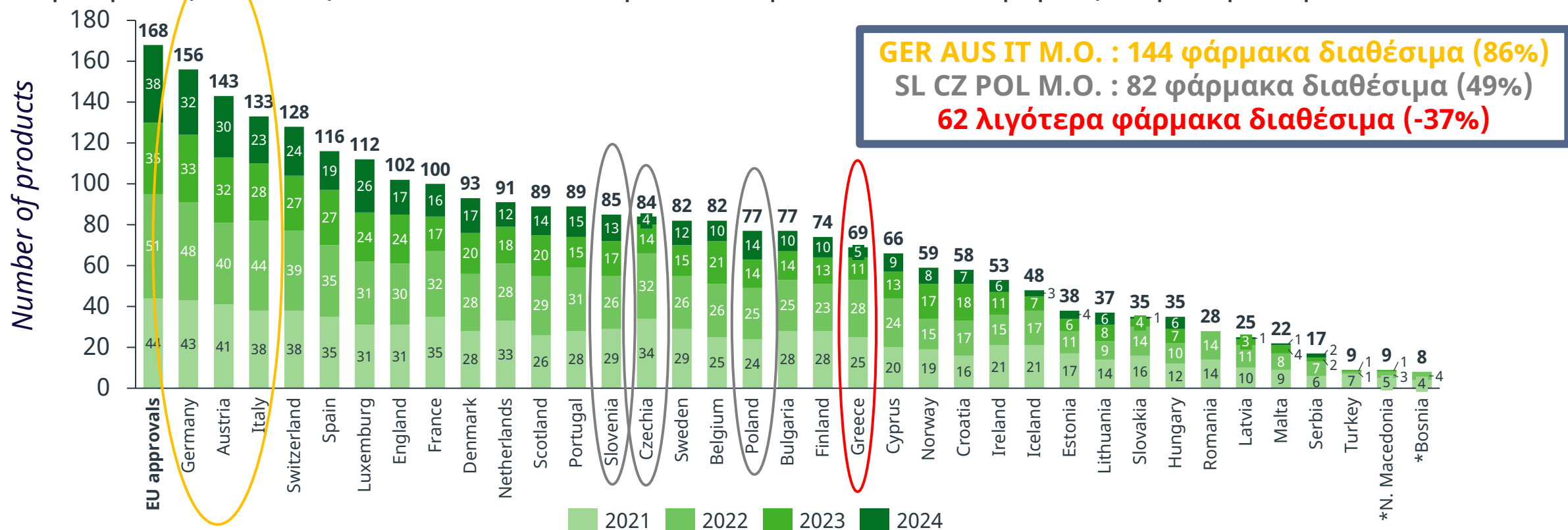
641

ημέρες

Ο μέσος χρόνος διαθεσιμότητας στην Ελλάδα **μειώθηκε κατά 13 ημέρες** σε σχέση με πέρυσι (654 ημέρες το 2024)

# Συνολική διαθεσιμότητα ανά έτος έγκρισης (2021-2024)

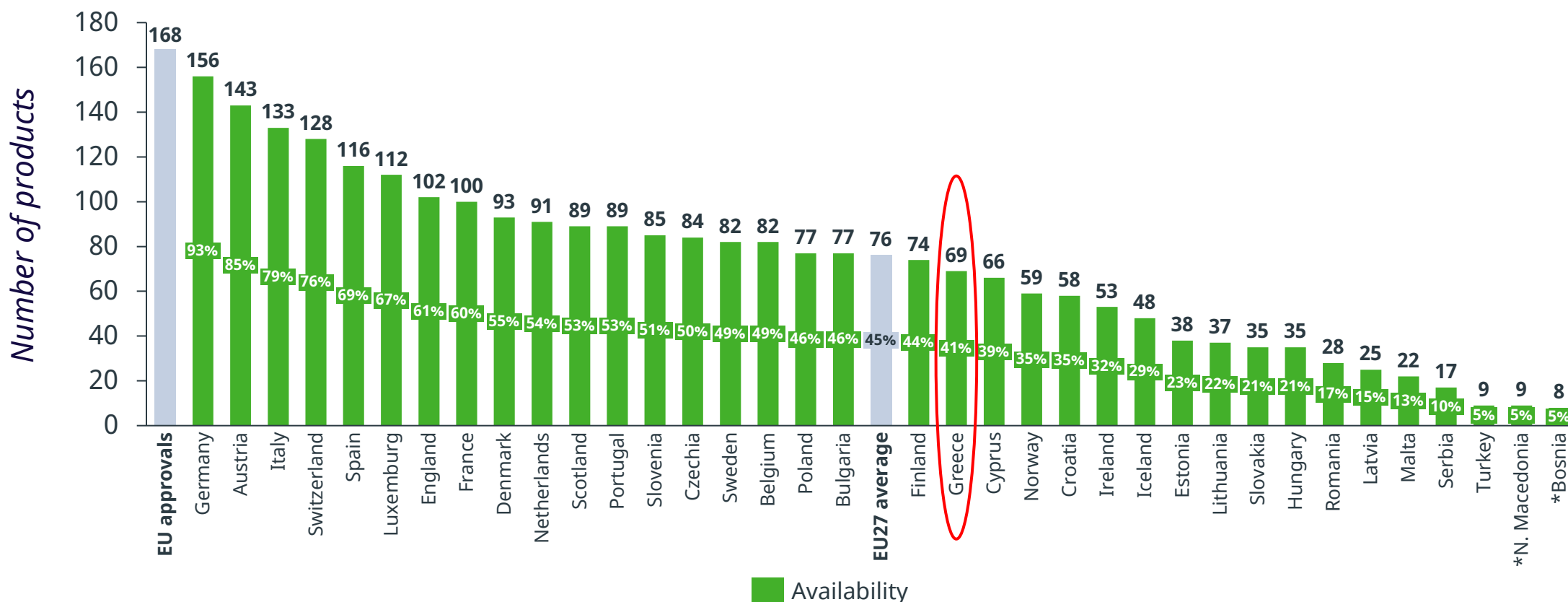
Η **συνολική διαθεσιμότητα ανά έτος έγκρισης** είναι ο αριθμός των φαρμάκων που διατίθενται στους ασθενείς στις ευρωπαϊκές χώρες την **5η Ιανουαρίου 2026** (για τις περισσότερες χώρες αυτό είναι το χρονικό σημείο κατά το οποίο το προϊόν αποκτά πρόσβαση στον κατάλογο αποζημίωσης<sup>†</sup>), διαιρούμενος ανά έτος κατά το οποίο το προϊόν έλαβε άδεια κυκλοφορίας στην Ευρώπη.



**European Union average: 76 products available (45%)** †Country specific definitions are listed in the appendix. Details surrounding early access schemes are provided in slide 72. \*Countries with asterisks did not complete a full dataset and therefore availability may be unrepresentative.

# Ποσοστό διαθεσιμότητας (2021-2024)

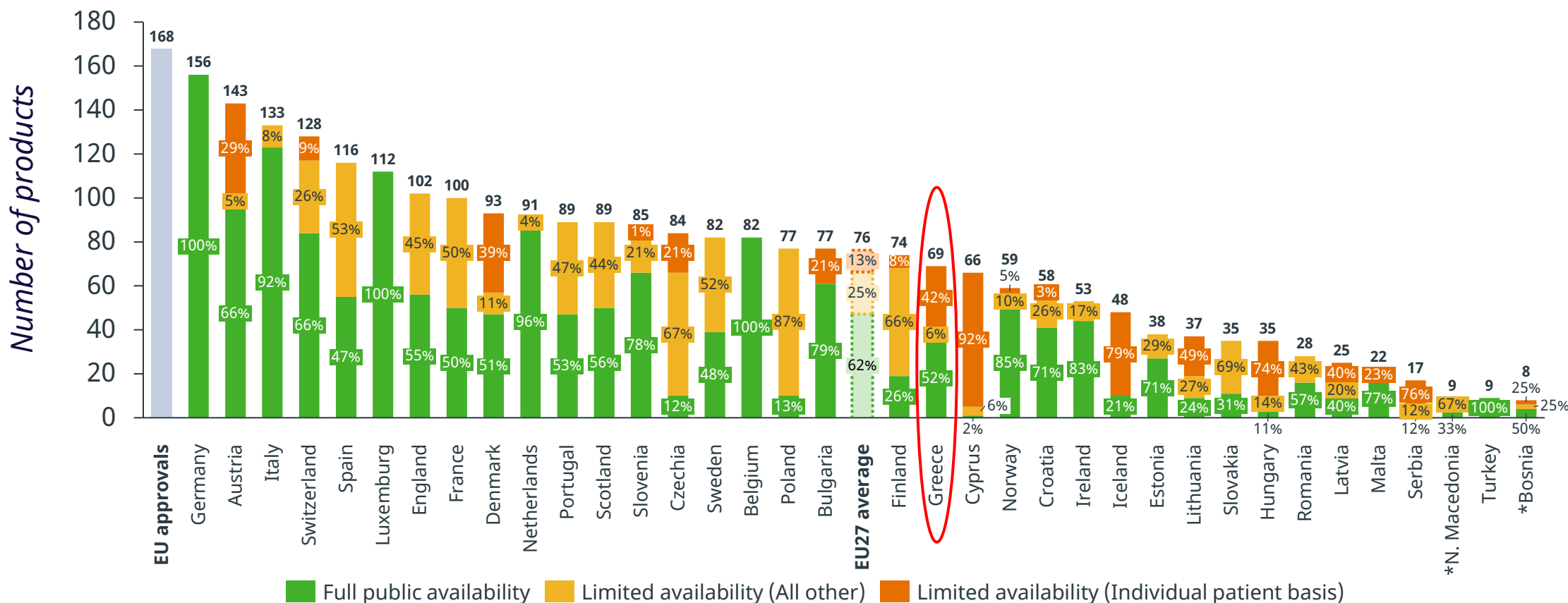
Το **ποσοστό διαθεσιμότητας**, μετρούμενο με βάση τον αριθμό των φαρμάκων που είναι διαθέσιμα στους ασθενείς στις ευρωπαϊκές χώρες στις **5 Ιανουαρίου 2026**. Για τις περισσότερες χώρες, αυτό είναι το σημείο στο οποίο το προϊόν αποκτά πρόσβαση στον κατάλογο αποζημίωσης<sup>†</sup>, συμπεριλαμβανομένων των προϊόντων με περιορισμένη διαθεσιμότητα.



European Union average: 76 products available (45%)<sup>†</sup> Country specific definitions are listed in the appendix. Details surrounding early access schemes are provided in slide 72. \*Countries with asterisks did not complete a full dataset and therefore availability may be unrepresentative.

# Κατανομή διαθεσιμότητας (2021-2024)

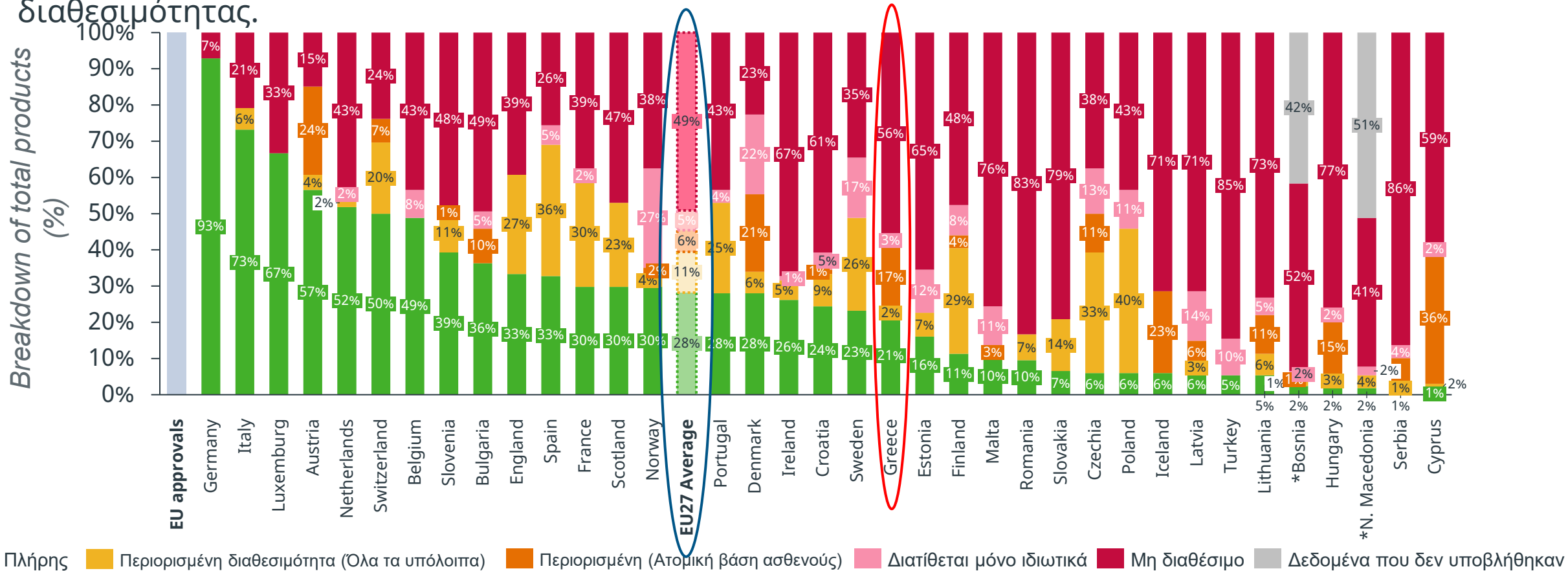
Η **κατανομή διαθεσιμότητας** δείχνει το ποσοστό των φαρμάκων που διατίθενται στους ασθενείς στις ευρωπαϊκές χώρες την **5η Ιανουαρίου 2026** (για τις περισσότερες χώρες αυτό είναι το σημείο στο οποίο το προϊόν αποκτά πρόσβαση στον κατάλογο αποζημίωσης<sup>†</sup>) με πλήρη διαθεσιμότητα, μέσω μεμονωμένων προγραμμάτων ασθενών ή με άλλους περιορισμούς.



**European Union average: 76 products available (45%), Limited Availability (total) (38% of available products):** Country specific definitions are listed in the appendix. Details surrounding early access schemes are provided in slide 72. \*Countries with asterisks did not complete a full dataset and therefore availability may be unrepresentative.

# Κατανομή της συνολικής διαθεσιμότητας (% , 2021-2024)

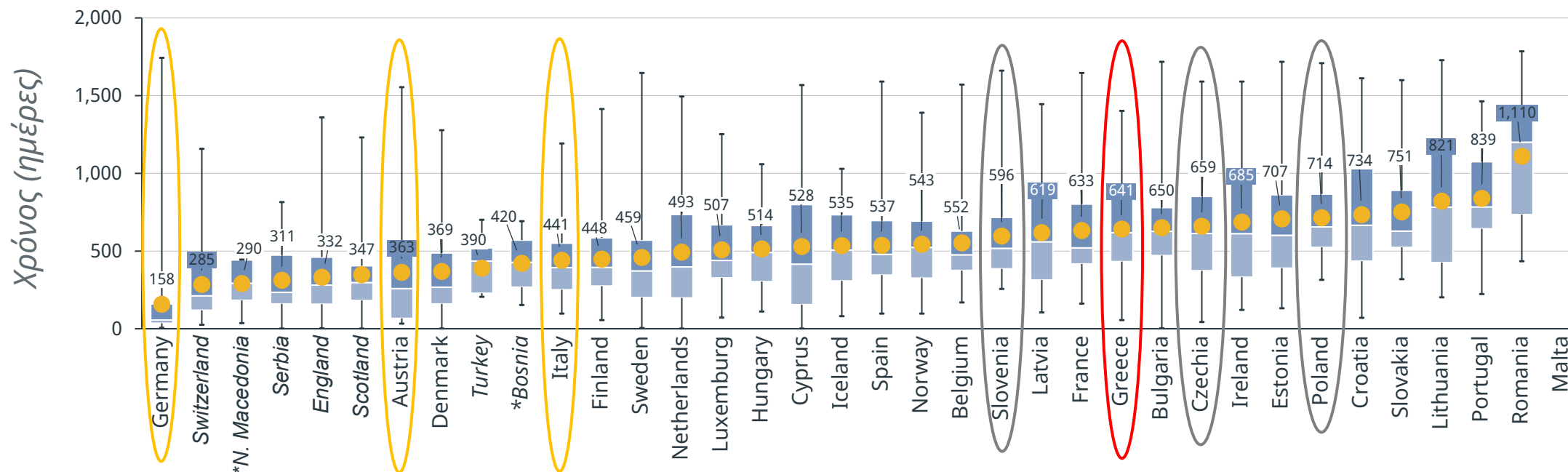
Η **κατανομή της συνολικής διαθεσιμότητας** είναι η σύνθεση των φαρμάκων που διατίθενται στους ασθενείς στις ευρωπαϊκές χώρες την **5η Ιανουαρίου 2026** (για τις περισσότερες χώρες αυτό είναι το χρονικό σημείο στο οποίο το προϊόν αποκτά πρόσβαση στον κατάλογο αποζημίωσης<sup>†</sup>). Αυτό περιλαμβάνει την κατάσταση όλων των φαρμάκων για να παρέχει μια πλήρη εικόνα της διαθεσιμότητας.



European Union average: 76 products available (45%) ; Limited Availability (17% of all products); <sup>†</sup>Country specific definitions are listed in the appendix. Details surrounding early access schemes are provided in slide 72. \*Countries with asterisks did not complete a full dataset and therefore availability may be unrepresentative.

# Χρόνος ως τη διαθεσιμότητα (2021-2024)

Ο **χρόνος μέχρι τη διαθεσιμότητα** είναι οι ημέρες μεταξύ της άδειας κυκλοφορίας και της ημερομηνίας διαθεσιμότητας στους ασθενείς στις ευρωπαϊκές χώρες (για τους περισσότερους αυτό είναι το σημείο κατά το οποίο τα προϊόντα αποκτούν πρόσβαση στον κατάλογο αποζημίωσης<sup>†</sup>). Η ημερομηνία άδειας κυκλοφορίας είναι η ημερομηνία της κεντρικής άδειας κυκλοφορίας της ΕΕ στις περισσότερες χώρες, εκτός από τις χώρες που εμφανίζονται με πλάγιους χαρακτήρες όπου έχουν χρησιμοποιηθεί τοπικές ημερομηνίες έγκρισης. Τα δεδομένα ελήφθησαν την **5η Ιανουαρίου 2026**.



Available medicines / 168  
Dates submitted / 168

156	128	9	17	102	89	143	93	9	8	133	74	82	91	112	35	66	48	116	59	82	85	25	100	69	77	84	53	38	77	58	35	37	89	28	22
156	84	6	14	102	89	143	85	9	5	133	74	82	91	96	22	26	48	116	59	82	85	20	81	48	76	84	53	38	75	45	35	36	47	28	2

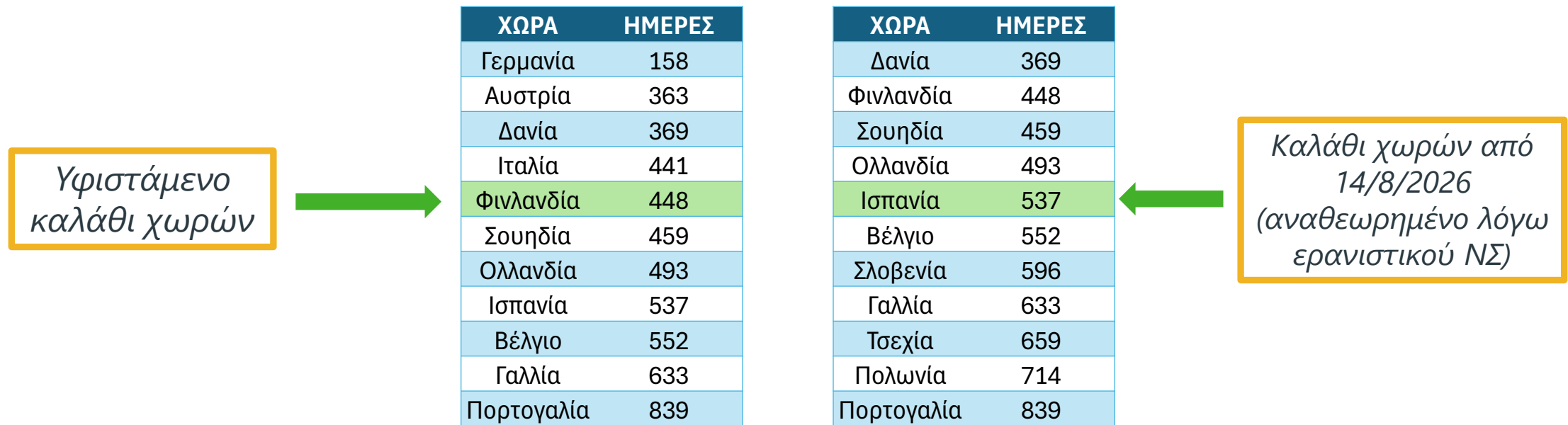
■ Upper Quartile ■ Lower Quartile | Maximum / minimum — Median ● Mean (mean days)

**GER AUS IT M.O. : 321 ημέρες**  
**SL CZ POL M.O. : 656 ημέρες**  
**335 περισσότερες ημέρες**

**European Union average: 597 days (mean %)** <sup>†</sup>Country specific definitions are listed in the appendix. Details surrounding early access schemes are provided in slide 72. \*Countries with asterisks did not complete a full dataset and therefore availability may be unrepresentative. Note: Countries with fewer than three submitted dates were excluded to avoid unreliable estimates.

# Επιπτώσεις της αλλαγής του καλαθιού των 11 χωρών στην πρόσβαση

Η αντικατάσταση των Γερμανία, Αυστρία και Ιταλία από τις Πολωνία, Σλοβενία και Τσεχία θα καθυστερήσει την πρόσβαση των Ελλήνων ασθενών σε νέα καινοτόμα φάρμακα **κατά ~ 3 μήνες**



**79 ημέρες αναμονής θα προστεθούν στις υπάρχουσες 641 με τη συνολική αναμονή να αναμένεται να ξεπεράσει τα 2 έτη (730 ημέρες)**

# Συγκεντρωτικά αποτελέσματα Ελλάδας ανά κατηγορία προϊόντων

Σύγκριση μελέτης 2025 (2021 - 2024) και μελέτης 2024 (2020 - 2023)

Μέτρηση	Όλα τα προϊόντα	Ογκολογικά	Ορφανά	Μη ογκολογικά ορφανά	Συνδυαστικές θεραπείες
Μέσο ποσοστό διαθεσιμότητας	41% ↓ (43% το 2024)	57% ↓ (59% το 2024)	36% (36% το 2024)	29% ↓ (30% το 2024)	30% ↓ (57% το 2024)
Μέσος χρόνος μέχρι τη διαθεσιμότητα	641 ↓ ημέρες (654 ημέρες το 2024)	609 ↓ ημέρες (657 ημέρες το 2024)	649 ↓ ημέρες (704 ημέρες το 2024)	693 ↓ ημέρες (695 ημέρες το 2024)	- ημέρες (719 ημέρες το 2024)
Μέσο ποσοστό περιορισμένης διαθεσιμότητας	48% ↑ (41% το 2024)	50% ↓ (55% το 2024)	33% ↑ (29% το 2024)	31% ↑ (14% το 2024)	100% ↑ (25% το 2024)

## Κύρια συμπεράσματα

### Ποσοστό διαθεσιμότητας

- Το ποσοστό διαθεσιμότητας των προϊόντων συνδυαστικών θεραπειών έχει την μεγαλύτερη επιδείνωση σε σύγκριση με τις υπόλοιπες κατηγορίες προϊόντων
- Το ποσοστό περιορισμένης διαθεσιμότητας των ογκολογικών προϊόντων είναι το μόνο που δεν παρουσίασε επιδείνωση σε σχέση με το προηγούμενο έτος

### Χρόνος για τη διαθεσιμότητα

- Ο μέσος χρόνος διαθεσιμότητας για τα προϊόντα συνδυαστικών θεραπειών δεν έχει μετρηθεί καθώς υπήρχαν μόνο 3 προϊόντα στην κατηγορία αυτή
- Οι μέσοι χρόνοι διαθεσιμότητας έχουν βελτιωθεί κατά 13, 48, 55 και 2 ημέρες



### Κλειδί μετρήσεων:

Το χρώμα του κειμένου υποδηλώνει τη σύγκριση του μέσου όρου του 2025 έναντι του 2024 (χειρότερος από τον περσινό μέσο όρο / καλύτερος από τον περσινό μέσο όρο)

Το χρώμα και η φορά του βέλους υποδηλώνουν την αύξηση ή μείωση του μέσου όρου του 2025 έναντι του 2024 (βελτίωση σε σχέση με το προηγούμενο έτος ↑↓ / επιδείνωση σε σχέση με το προηγούμενο έτος ↓↑)

# 02. Διαθεσιμότητα καινοτόμων φαρμάκων στην Ελλάδα

**Innovative medicines availability in Greece**

**IQVIA - Μάιος 2026**

**ΣφΕΕ**

HELLENIC ASSOCIATION OF PHARMACEUTICAL COMPANIES

 IQVIA

ΣφΕΕ

HELLENIC ASSOCIATION OF PHARMACEUTICAL COMPANIES

# Διαθεσιμότητα καινοτόμων φαρμάκων στην Ελλάδα

Μάϊος 2026

# Η μελέτη παρέχει πληροφορίες σχετικά με την κυκλοφορία καινοτόμων φαρμάκων στην Ελλάδα

## Στόχοι του έργου

- Στόχοι του ΣΦΕΕ ήταν:
  - Διερεύνηση της πρόθεσης των ΚΑΚ να **λανσάρουν καινοτόμα** φάρμακα που έλαβαν έγκριση από τον EMA από 1/1/2022 έως 31/12/2025 (4 χρόνια)
  - Νέες **ενδείξεις** για φάρμακα που κυκλοφορούν ήδη στην αγορά δεν εμπίπτουν στο πεδίο εφαρμογής της μελέτης

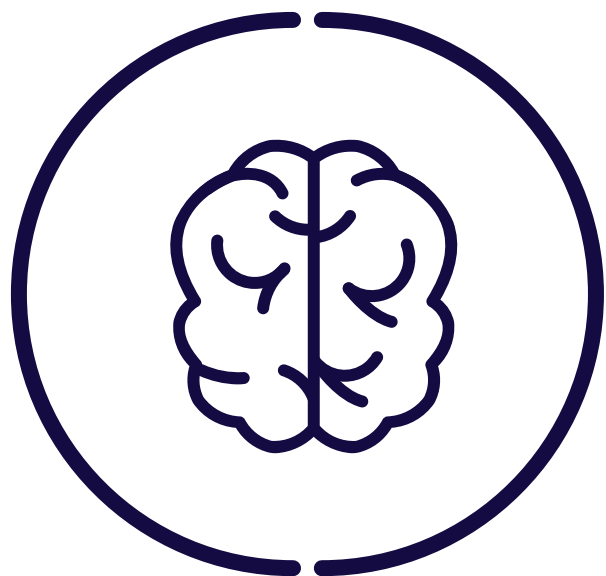
## Αποτελέσματα έρευνας

- Στοιχεία ελήφθησαν για 84 από τα 214 προϊόντα

## Ταυτότητα έρευνας

- Η έρευνα διεξήχθη με τη **χρήση δομημένου διαδικτυακού ερωτηματολογίου** που μοιράστηκε σε 27 εταιρείες-μέλη του ΣΦΕΕ και μέλη της ΕΦΡΙΑ
- Η μελέτη διαρθρώθηκε σε δύο πυλώνες:
  1. Ταυτοποίηση φαρμάκων που έλαβαν **έγκριση EMA** από 1/1/2022 έως 31/12/2025 και προσδιορισμός της κατάστασης **τιμολόγησης και αποζημίωσης** τους στην Ελλάδα
  2. Διερεύνηση της **πρόθεσης διάθεσης στην Ελληνική αγορά των καινοτόμων φαρμάκων** που έλαβαν έγκριση EMA από 1/1/2022 έως 31/12/2025
- Η έρευνα για να διερευνηθεί η πρόθεση λανσαρίσματος καινοτόμων φαρμάκων πραγματοποιήθηκε το **Μάιο του 2026**

# Από τα 214 νέα καινοτόμα φάρμακα, μόνο 42 (20%) είναι σήμερα διαθέσιμα στην ελληνική αγορά



214

Νέα καινοτόμα φάρμακα

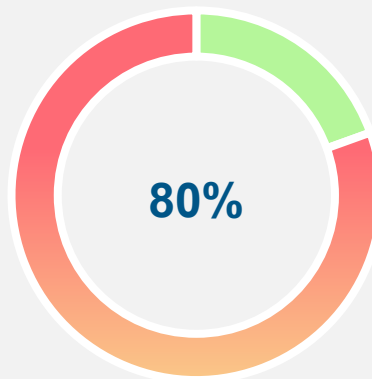
Έγκριση EMA από 1/1/2022 έως 31/12/2025



42  
Αποζημιώνονται



172  
Δεν αποζημιώνονται



41

Τιμολογημένα στην Ελλάδα

Ομάδα μελέτης 1:



131

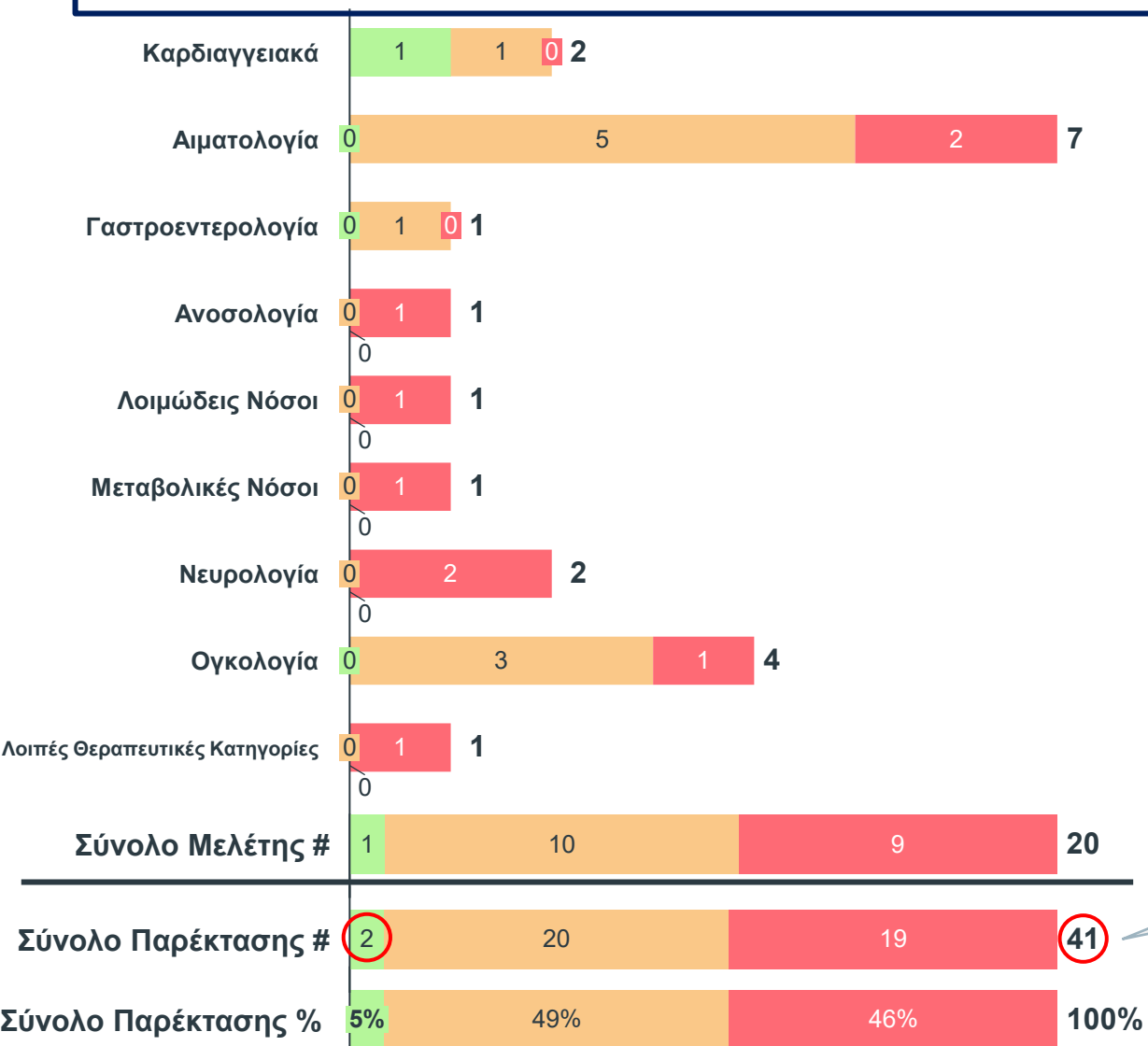
Μη Τιμολογημένα στην Ελλάδα

Ομάδα μελέτης 2:



## Ομάδα μελέτης 1: ΤΙΜΟΛΟΓΗΜΕΝΑ ΦΑΡΜΑΚΑ

Μόνο 2 από τα 41 (5%) νέα καινοτόμα φάρμακα είναι βέβαιο ότι θα είναι διαθέσιμα στο μέλλον



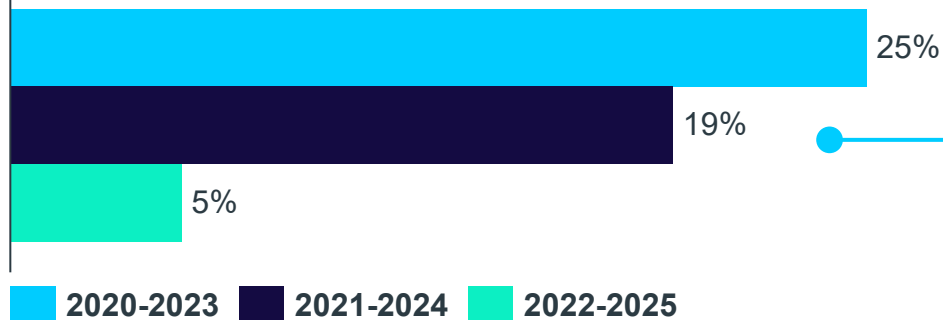
■ Εν αναμονή της δημοσίευσης του θετικού καταλόγου  
■ Ο φάκελος έχει υποβληθεί / εκκρεμεί αξιολόγηση  
■ Καμία πρόθεση υποβολής φακέλου για αποζημίωση



1. Προϊόντα που έχουν έγκριση EMA, τιμολογημένα στην Ελλάδα, όχι στη θετική λίστα, παρόλο που πληρείται ο κανόνας 5/11
2. Από τα 41 φάρμακα, ελήφθησαν απαντήσεις για τα 20

# Η επιδεινούμενη πρόθεση αποζημίωσης μεταξύ των τιμολογημένων προϊόντων υποδηλώνει μείωση της ελκυστικότητας της αγοράς

% των τιμολογημένων φαρμάκων με πρόθεση υποβολής για αποζημίωση



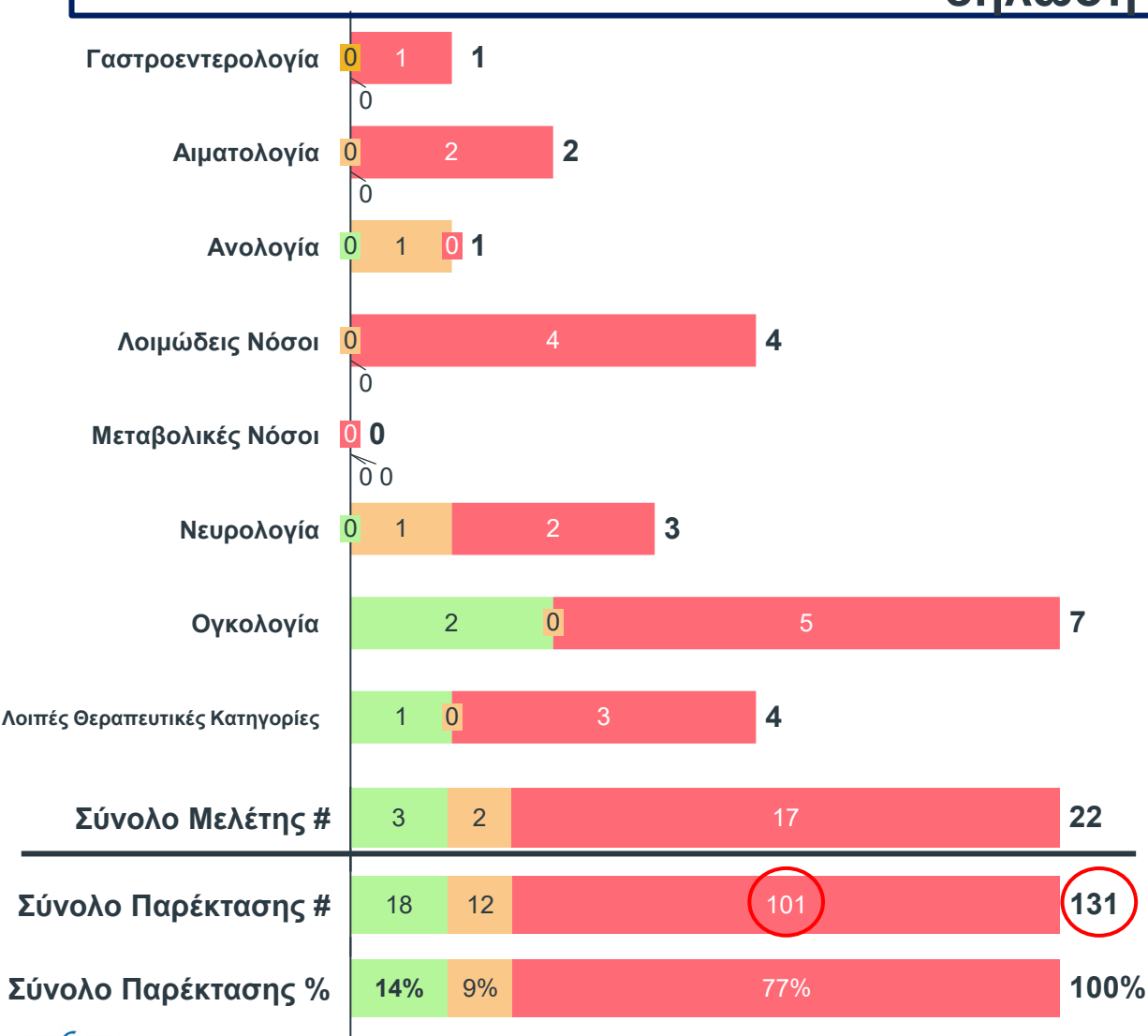
## Συμπεράσματα

- ~50% των τιμολογημένων καινοτόμων φαρμάκων δεν υποβάλλονται για αποζημίωση κατά τα τελευταία 3 έτη της μελέτης
- Η πρόθεση αποζημίωσης μειώνεται: το ποσοστό των τιμολογημένων προϊόντων με πρόθεση υποβολής έχει επιδεινωθεί σημαντικά
- Η συμπεριφορά των εταιρειών αντικατοπτρίζει αυξημένη **επιφυλακτικότητα** και **επιλεκτικότητα** στην επιδίωξη αποζημίωσης στην Ελλάδα
- Κύριοι **υποκείμενοι παράγοντες**:
  - καθυστέρηση υποβολής εν αναμονή **ευνοϊκότερου** περιβάλλοντος διαπραγμάτευσης / αποζημίωσης
  - αποφάσεις των **κεντρικών** γραφείων (HQ) να μην προχωρήσουν σε υποβολή στην Ελλάδα
  - προτίμηση για ένταξη στη αρνητική λίστα (**αγορά ιδιωτικής δαπάνης**)

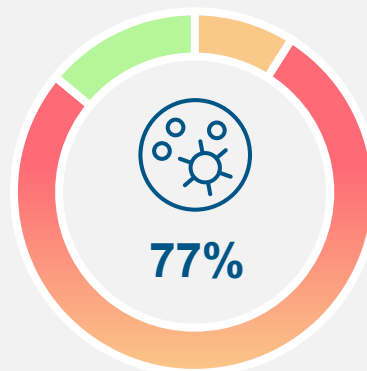
Ακόμη και όταν επιτυγχάνεται η τιμολόγηση, η αποζημίωση δεν είναι πλέον δεδομένη — γεγονός που αναδεικνύει διαρθρωτικά αντικίνητρα στην ελληνική διαδρομή πρόσβασης

## Ομάδα μελέτης 2: ΦΑΡΜΑΚΑ ΧΩΡΙΣ ΤΙΜΗ

101 από τα 131 (77%) νέα καινοτόμα φάρμακα δε θα είναι διαθέσιμα στο μέλλον, με βάση τη δήλωση των εταιρειών



- Το φάρμακο θα τιμολογηθεί
- Εκκρεμεί η απόφαση σχετικά με την αίτηση τιμολόγησης
- Είναι απόφαση της μητρικής εταιρείας να μην λανσάρει στην Ελλάδα



**101 στα 131**

νέα προϊόντα δεν θα είναι διαθέσιμα στο μέλλον στην Ελλάδα

- Προϊόντα που έχουν έγκριση EMA, δεν έχουν τιμή στην Ελλάδα, παρόλο που έχουν τιμή σε 3 χώρες της ΕΖ
- Από τα 131 φάρμακα, ελήφθησαν απαντήσεις για 22

# Μόνο το 1 στα 5 καινοτόμα φάρμακα της τελευταίας τετραετίας είναι σήμερα διαθέσιμα στους Έλληνες ασθενείς

20%

Νέα καινοτόμα φάρμακα ήδη διαθέσιμα



Ήδη αποζημιώνονται :  
42 / 214

1%

Νέα καινοτόμα φάρμακα πιθανότατα διαθέσιμα



Εν αναμονή δημοσίευσης θετικού καταλόγου : 2 / 214

17%

Νέα καινοτόμα φάρμακα λιγότερο πιθανό να είναι διαθέσιμα



Το φάρμακο θα τιμολογηθεί, εκκρεμεί αξιολόγηση :  
18+20 = 38 / 214

14%

Νέα καινοτόμα φάρμακα με ελάχιστες πιθανότητες να είναι διαθέσιμα



Εκκρεμεί αίτηση τιμολόγησης / καμία πρόθεση υποβολής :  
12 + 19 = 31 / 214

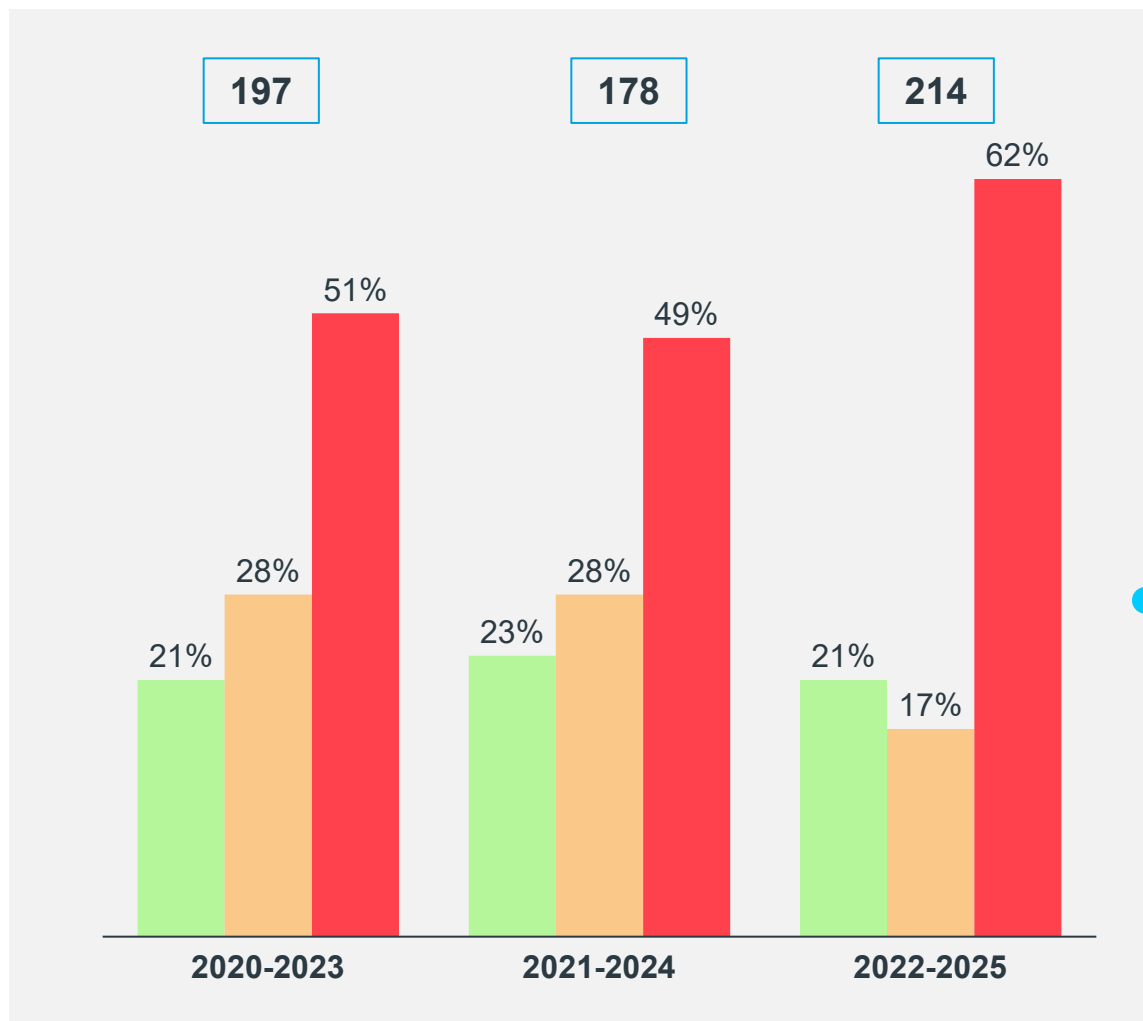
48%

Νέα καινοτόμα φάρμακα δε θα είναι διαθέσιμα



Η εταιρεία δε θα λανσάρει : 101 / 214

# Η πρόσβαση στην καινοτομία επιδεινώνεται: λιγότερες κυκλοφορίες, χαμηλότερη πιθανότητα διάθεσης και αυξανόμενος κίνδυνος μη διάθεσης



■ Θα διατεθεί  
■ Μπορεί να διατεθεί  
■ Δε θα διατεθεί

## Συμπεράσματα

- Διαχρονικά **χαμηλή διαθεσιμότητα**: μόνο περίπου 1 στα 5 καινοτόμα φάρμακα με κεντρική έγκριση καθίσταται διαθέσιμο
- **Επιδείνωση** πιθανότητας κυκλοφορίας: η **πιθανότητα** εισαγωγής μειώνεται κατά **11 ποσοστιαίες μονάδες** έναντι των προηγούμενων περιόδων
- Αυξανόμενος **κίνδυνος μη κυκλοφορίας**: η πιθανότητα **να μην κυκλοφορήσει καθόλου** ένα προϊόν αυξάνεται σημαντικά
- Οι εταιρείες επιδεικνύουν συνεπή τάση για **λιγότερες κυκλοφορίες** νέων καινοτόμων προϊόντων στην Ελλάδα

**Έχει πρόσβαση ο  
Έλληνας ασθενής στις  
καινοτόμες θεραπείες  
σήμερα;**

**ΣφΕΕ**

HELLENIC ASSOCIATION OF PHARMACEUTICAL COMPANIES

# Τελικά συμπεράσματα

**Αριθμητικά λιγότερα καινοτόμα φάρμακα στην αγορά**

69 το 2025 – 75 το 2024

**Ποσοστιαία λιγότερα καινοτόμα φάρμακα στην αγορά**

41% το 2025 – 43% το 2024

**Με 21 μήνες καθυστέρηση**

641 μέρες το 2025 – 654 το 2024



**Απρόσκοπτη** πρόσβαση από τον Έλληνα ασθενή σε 1 στα 5 καινοτόμα φάρμακα

**Περιορισμένη** πρόσβαση από τον Έλληνα ασθενή σε 1 στα 5 καινοτόμα φάρμακα

**Χωρίς** πρόσβαση από τον Έλληνα ασθενή σε 3 στα 5 καινοτόμα φάρμακα

# Ερωτήσεις - Συζήτηση

**ΣφΕΕ**

HELLENIC ASSOCIATION OF PHARMACEUTICAL COMPANIES

**Σας  
Ευχαριστούμε !**

**ΣφΕΕ**

HELLENIC ASSOCIATION OF PHARMACEUTICAL COMPANIES