



Juni 2018

Innovatie in de kijker - Voor meer informatie, [klik hier](#)



#WijGevenNietOp

De campagne #WijGevenNietOp huldigt de inzet van onderzoekers naar nieuwe geneesmiddelen.



Galenusprijs bekroont innovatie

De Galenusprijs 2017 werd uitgereikt. Ontdek welke innovatieve behandelingen aan de jury werden voorgelegd.



Unlocking tomorrow's cures: een EFPIA initiatief

Een tentoonstelling om de baanbrekende wetenschap, die aan de grondslag van nieuwe behandelingen ligt, te verkennen en te begrijpen hoe die het leven van de patiënt verandert.



IFPMA: 50 jaar vooruitgang in de wereldwijde gezondheid

IFPMA rapport over wetenschappelijke doorbraken met sprekende voorbeelden van wat kan verwezenlijkt worden wanneer overheden, het middenveld en de industrie als partners samenwerken.



Breaking News

Karel Van De Sompel (Pfizer) is verkozen tot nieuwe voorzitter van pharma.be, en Clarisse Lhoste (MSD) tot nieuwe ondervoorzitter.

Media



#WijGevenNietOp

[Ontdek de clip van de informatiecampagne](#)



Galenus bekroont innovatie

[Ontdek de video van de slotceremonie](#)

Innovatie in de kijker

Beste lezers

In juni zetten we innovatie, de motor van onze sector, in de kijker.

In november 2017 hebben we een campagne opgestart om de passie, expertise en betrokkenheid te onderstrepen van alle actoren die actief zijn in farmaceutische innovatie, ten dienste van de patiënt. Intussen hebben reeds meer dan 100 werknemers uit de biofarmaceutische sector in ons land deelgenomen aan deze campagne #WijGevenNietOp. De campagne loopt via sociale media, en hun engagement werd reeds door meer dan 1,7 miljoen mensen gezien.

Ook in de recent uitgereikte Galenusprijs stond innovatie centraal. U kan meer lezen over de verschillende behandelingen die genomineerd waren, en beoordeeld werden door een wetenschappelijke jury, onder leiding van prof. P. Van De Borne.

Nog meer spotlights op innovatie, in een tentoonstelling die liep in het Europese Parlement. Deze tentoonstelling was een initiatief van onze collega's van EFPIA en belichtte de behandelingen van morgen. Ze kon op veel enthousiasme en interesse rekenen.

Ten slotte, een terugblik op de voorbije 50 jaar innovatie, naar aanleiding van de 50ste verjaardag van IFPMA, de internationale vereniging van internationale farmaceutische bedrijven en associaties.

Veel leesplezier,



Catherine Rutten
CEO pharma.be

#WijGevenNietOp

Campagne #WijGevenNietOp huldigt de inzet van onderzoekers naar nieuwe geneesmiddelen

In november 2017 werd deze informatiecampagne voor het eerst gelanceerd op [Twitter](#) en [LinkedIn](#) met als doel de innovatiecapaciteit en het belang van de Belgische biofarmaceutische sector in de kijker te zetten, en dit via getuigenissen en cijfers.

In maart 2018 lanceerde pharma.be zijn [facebook](#) pagina, ook daar om de verbintenissen van werknemers uit de sector naar de patiënten toe, te delen. De campagne werd door meer dan 1,7 miljoen mensen in België gezien.

Vandaag verschijnen hierop meer dan 100 gezichten en dit cijfer blijft toenemen.



80 percent van de klinische proeven in ons land worden door bedrijven gefinancierd, de overige 20 percent door de academische gemeenschap.

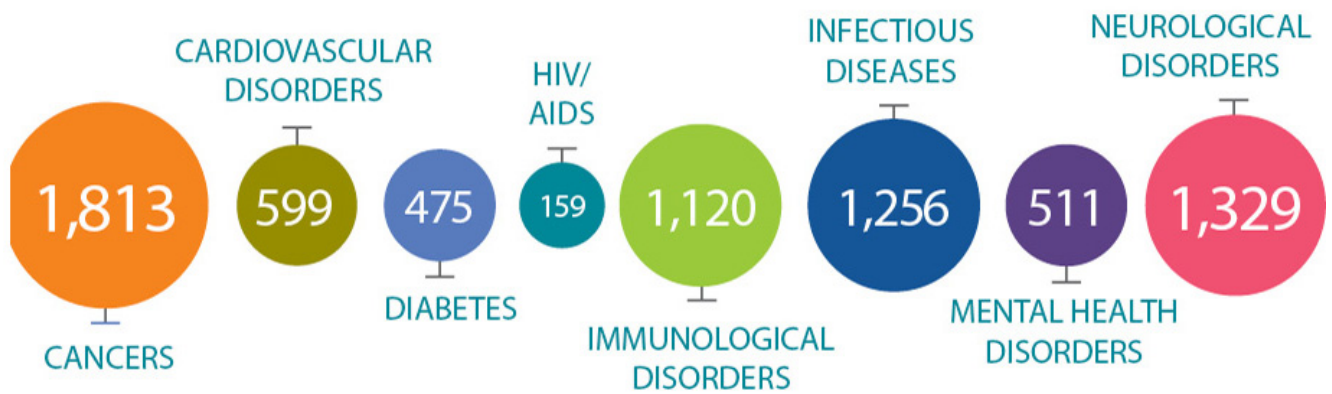
De afgelopen 50 jaar heeft het farmaceutisch onderzoek meer geneesmiddelen en vaccins opgeleverd dan de voorgaande jaren, zelfs eeuwen.

De behandelingen helpen in de strijd tegen kanker, HIV/aids, hepatitis C, diabetes, cardiovasculaire aandoeningen, huid- en infectieziekten en neurologische aandoeningen.

Deze trend houdt aan door geneesmiddelen te ontwikkelen, die steeds beter afgestemd zijn op het genetisch profiel van de patiënt.

Vandaag zijn er wereldwijd 7000 geneesmiddelen in ontwikkeling in diverse therapeutische domeinen:

Deze cijfers hebben betrekking op alle geneesmiddelen in elke fase van hun ontwikkelingsproces: van het preklinisch stadium tot aan de vergunning voor in het handel brengen.



#WijGevenNietOp

De Galenusprijs bekroont innovatie



Op dinsdag 29 mei 2018, werd de Galenusprijs 2017 voor het meest innovatieve geneesmiddel uitgereikt door een wetenschappelijke jury onder leiding van prof. P. Van De Borne . De prestigieuze Galenusprijs bestaat al meer dan 35 jaar en groeide uit een Frans initiatief dat intussen wereldwijde uitstraling geniet. Liefst 17 landen reiken de prijs elk jaar uit. De toonaangevende Galenusprijs bekroont jaarlijks een innovatief geneesmiddel en *medical device*, en een jonge beloftevolle onderzoeker in de farmacologie. De prijs bevordert de farmaceutische research en stimuleert therapeutische innovatie, en dat in het belang van de volksgezondheid.

Biogen wint de prestigieuze Galenusprijs voor het eerste geneesmiddel tegen **SMA (Spinal Muscular Atrophy)**.

SMA is een genetische aandoening gekenmerkt door progressieve spierzwakte en een belangrijke doodsoorzaak bij kinderen.



Er waren 8 behandelingen genomineerd voor deze prestigieuze prijs, behandelingen voor:

- [Reumatoïde artritis](#)
- [ALK+ longkanker](#)
- [Atopische Dermatitis](#)
- [Hypoparathyreoïdie](#)
- [Spinal Muscular Atrophy \(SMA\)](#)
- [Acute lymphoblastische leukemie \(ALL\)](#)
- [Multiple Sclerose](#)

Deze behandelingen zijn het resultaat van intensief onderzoek en ontwikkeling (O&O) en het bewijs dat innovatie in België onlosmakelijk verbonden is met de farmasector.

Unlocking tomorrow's cures, een initiatief van EFPIA

U vindt hieronder het bericht van Nathalie Moll, algemeen directeur van de Europese Federatie van farmaceutische industrieën en verenigingen (EFPIA)

[Klik hier om de EFPIA website te bezoeken](#)

Unlocking tomorrow's cures: sharing the medicines development story in the European parliament

22.05.18

As a scientist by training it's one of the great joys of working at EFPIA that we get to share the exciting progress being made by our industry pushing the boundaries of science. That is why we are delighted to be hosting an innovative and interactive exhibition in the European Parliament this week. Visitors will be able to follow the journey of how a new medicine is developed by playing the games in our escape rooms as well as being able to speak to various researchers from our members who will share their story and their valuable contribution to health.

We're incredibly honoured and grateful to MEP Lieve Wierinck, MEP Françoise Grossetête, MEP Adina Valean who are sponsoring our exhibition and activities in the European Parliament this week under the theme of "unlocking tomorrow's cure".

There will be a range of activities and events surrounding the exhibition including our opening event, plenary event (where we will focus on collaboration with patients and other stakeholders) as well as fireside workshops, taking place in the exhibition space on the 3rd floor of the ASP building where you will hear about everything from new cancer/oncology treatments, migraine management, stem cell research, the challenges of developing medicines for children, the future vaccines and many many more.

With over 7000 new medicines in development there will be plenty to discuss. We are proud of the stream of innovation being delivered by our industry and recognise the challenges of introducing that innovation into healthcare systems under pressure from an aging population and rising demand for services.

EFPIA and its members believe in health and believe that investing in health, is key for the European citizens. We want to continue contributing to strong European leadership in the area of health and to learn from, exchange and share our experience and ideas with all stakeholders.

I look forward to meeting with you at the exhibition and at the events throughout the week. You can follow the conversation around the exhibition via [#HealthinnovationEU](#) and [#WeWontRest](#).

Nathalie Moll

More information : "[MEP: Europe must unlock the potential of combination vaccines](#)"

IFPMA: 50 jaar vooruitgang in de wereldwijde gezondheid

The pharmaceutical industry advocates for even greater collaboration as critical to future global health progress

Published on: 22 May 2018

[Link to IFPMA report](#)

Geneva, 22 May 2018 – IFPMA launches today “[50 Years of Global Health Progress](#)”. The report traces global health progress over the past 50 years and the pioneering collaborative role the research-based biopharmaceutical industry has played not only to deliver prevention and treatment, but to strengthen health systems around the world. The report reviews some of the research-based biopharmaceutical industry’s major scientific advances, as well as acknowledging challenges the industry faces and areas of unfinished business. The industry’s track record of partnerships over recent decades demonstrates what can be achieved by uniting governments, civil society and business. The report concludes with a commitment to continue to innovate and partner with a shared goal to deliver better health for everyone, everywhere.

Advances in both prevention and treatment of disease have transformed healthcare. Vaccines are widely recognized as the simplest, most cost-effective way to save lives. HIV/AIDS, once fatal, can now be treated as can many cancers. Cardiovascular disease sufferers benefit from simple-one-a-day solutions. We can now cure Hepatitis C. We have an experimental vaccine for Ebola. *“Over the past 50 years, we have witnessed a tremendous advancement of healthcare globally. Much of this progress is due to improved access to medical services and to the discovery of life-saving and life-enhancing medicines and vaccines that have extended and improved the quality of life for millions of people,”* says Ian Read, Chairman and CEO of Pfizer and IFPMA President.

The industry joined the earliest global health partnerships such as, in the 1970s, the [Expanded Program on Immunization](#) and, in the 1980s, the polio eradication and smallpox initiatives. These have been followed by partnerships as diverse as [DNDi](#), [MMV](#), [Global Fund for AIDS, TB and Malaria](#), [GAVI](#), the Vaccine Alliance, [MPP](#), and, more recently, [CEPI](#) and [Access Accelerated](#). *“While the biopharmaceutical industry has been a key player in this progress, none of it would have been accomplished without partnerships. From patient advocates to our biotech and academic partners to individual governments, innovation is only as impactful as the partnerships that support it,”* added Ian Read.

Partnerships are now the norm and the Sustainable Developments Goals serve to galvanize greater collaboration to confront new and remaining challenges as many people still lack access to essential health services, such as family planning, child immunization, antiretroviral therapy to combat HIV and AIDS, tuberculosis treatment, clean water and sanitation. Health systems struggle to respond effectively to burgeoning rates of non-communicable diseases; too many people still die prematurely from preventable diseases.

“Despite tremendous progress much more needs to be done to bring the fruits of our innovation to all. The research-based biopharmaceutical industry has learned that global health is about much more than medicines and vaccines – it requires building and supporting strong health systems, delivering education to communities to promote prevention, strengthening standards and regulations and creating innovative finance models. We will continue to evolve, learn and pioneer ways to do more to reach all patients. To do this we’ll need partnerships of all kinds to take on the challenges of Universal Health coverage (UHC). We need to continue to build bridges between key actors across the health system. More dialogue and action are musts” says IFPMA Director General, Thomas Cueni.

Karel Van De Sompel en Clarisse Lhoste aangesteld als voorzitter en ondervoorzitter van pharma.be



De Raad van Bestuur van pharma.be heeft de heer Karel Van de Sompel, Country Manager en Managing Director Pfizer Belgium, verkozen tot voorzitter en mevrouw Clarisse Lhoste, Managing Director MSD Belgium & Luxembourg, tot ondervoorzitter van de vereniging.

Zij volgen mevrouw Sonja Willems, General Manager Janssen Benelux en de heer Michel Collard, General Manager Celgene Belux op.

De Raad van Bestuur dankt Sonja Willems en Michel Collard van harte voor hun inzet binnen de vereniging alsook voor hun voortdurende inspanningen om België te positioneren als een toonaangevend farmaceutisch centrum in Europa.

In een gezamenlijke reactie verklaren Karel Van De Sompel en Clarisse Lhoste dat zij verheugd zijn om wat er werd verwezenlijkt verder te zetten en te ontplooien en om nieuwe uitdagingen, waarmee de industrie wordt geconfronteerd, het hoofd te bieden.

"In samenwerking met de Raad van Bestuur zullen we onvermoeibaar werken om de positie van de industrie te versterken, met als doel om van de innovatieve gezondheidssector een strategische pijler van de Belgische economie te maken. Net als in het verleden streven we ernaar een constructieve dialoog op te zetten met onze belangrijkste partners om alzo bij te dragen tot de gezondheid van de Belgische patiënten, wat uiteindelijk de kern is van ons bestaan".

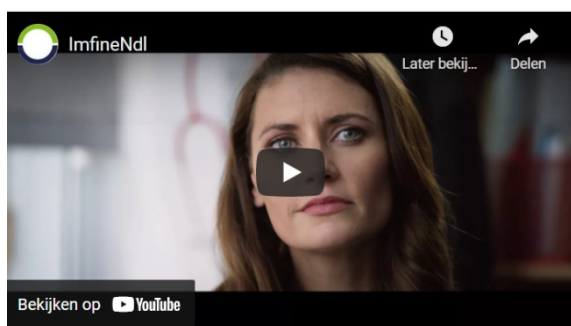
Catherine Rutten, CEO van pharma.be, en de voltallige Raad van Bestuur, feliciteren Karel Van De Sompel en Clarisse Lhoste met hun verkiezing. Samen zullen ze zich inzetten om het werk voort te zetten en een strategische visie voor de komende jaren uit te werken.

Galenusprijs: reumatoïde artritis

02/05/2018

Reumatoïde artritis (RA) is een chronische, inflammatoire auto-immuunziekte die in eerste instantie vooral de gewrichten aantast, maar ook het algemene welzijn van de patiënten, wat kan leiden tot een aanzienlijk verminderde kwaliteit van het leven.

Ondanks het ruime gamma aan beschikbare behandelingen voor RA, is er nog steeds een medische nood bij het normaliseren van hun fysieke en emotionele welzijn. Veel patiënten bereiken geen remissie of lage ziekteactiviteit. Ze worstelen met symptomen zoals pijn, functionele beperkingen en vermoeidheid. Jammer genoeg delen de patiënten dit niet altijd met de mensen die hen omringen en daarom blijft de volledige impact van deze ziekte vaak ongezien. De nieuwe generatie geneesmiddelen zijn een additionele behandelingsoptie en kunnen oraal worden ingenomen.



Dit jaar maken de nieuwe behandelingen in RA kans op de Galenusprijs. De prestigieuze Galenusprijs, zeg maar de Nobelprijs in de biofarmaceutische research, bestaat al meer dan 35 jaar en groeide uit een Frans initiatief dat intussen wereldwijde uitstraling geniet. Liefst 17 landen reiken de prijs elk jaar uit. De toonaangevende Galenusprijs bekroont jaarlijks een innovatief geneesmiddel en medical device, en een jonge beloftevolle onderzoeker in de farmacologie. De prijs bevordert de farmaceutische research en stimuleert therapeutische innovatie, en dat in het belang van de volksgezondheid.

Galenusprijs: ALK+ longkanker

04/05/2018

ALK+ longkanker is een zeldzame en uiterst agressieve vorm van longkanker. Mensen die lijden aan deze ziekte zijn veelal jonger, niet-roker en het gaat ook vaker om vrouwen. Er is in vele gevallen ook sprake van uitzaaiingen, onder andere in het centraal zenuwstelsel, met een drastische impact op de levenskwaliteit tot gevolg. Voor mensen, getroffen door deze verwoestende vorm, is de levensverwachting aanzienlijk slechter dan bij andere vormen van longkanker.

De nieuwe generatie behandeling verdubbelt de gemiddelde progressie-vrije overleving in vergelijking tot de bestaande behandelingsnorm. Die extra tijd is een ongekende vooruitgang voor mensen met ALK+ longkanker. De behandeling is ook doeltreffend voor patiënten met uitzaaiingen in de hersenen. Bij negen op tien patiënten kon men de ziekte beheersen. Patiënten ondervinden minder nevenwerkingen waardoor de **levenskwaliteit van de patiënt verbetert**.

Dit jaar maakt de nieuwe behandeling in ALK+ longkanker kans op de Galenusprijs. De prestigieuze Galenusprijs, zeg maar de Nobelprijs in de biofarmaceutische research, bestaat al meer dan 35 jaar en groeide uit een Frans initiatief dat intussen wereldwijde uitstraling geniet. Liefst 17 landen reiken de prijs elk jaar uit. De toonaangevende Galenusprijs bekroont jaarlijks een innovatief geneesmiddel en medical device, en een jonge beloftevolle onderzoeker in de farmacologie. De prijs bevordert de farmaceutische research en stimuleert therapeutische innovatie, en dat in het belang van de volksgezondheid.

Galenusprijs: atopische dermatitis

08/05/2018

Atopische Dermatitis (AD) is een chronische huidaandoening, die gekenmerkt wordt door een aanhoudende, onderliggende en jeukende ontsteking van de huid. In België wordt de prevalentie in AD bij volwassenen geschat op ongeveer 2,4%.⁽¹⁾ AD heeft een grote impact op de levenskwaliteit want het veroorzaakt jeuk, pijn, slaapstoornissen, onrust, depressie en afwezigheid op het werk.

De nieuwe generatie behandeling heeft een nieuw werkingsmechanisme dat de signalisatie van twee interleukines (IL-4 en IL-13) remt.

Dit jaar maakt de nieuwe behandeling in atopische dermatitis kans op de Galenusprijs. De prestigieuze Galenusprijs, zeg maar de Nobelprijs in de biofarmaceutische research, bestaat al meer dan 35 jaar en groeide uit een Frans initiatief dat intussen wereldwijde uitstraling geniet. Liefst 17 landen reiken de prijs elk jaar uit. De toonaangevende Galenusprijs bekroont jaarlijks een innovatief geneesmiddel en medical device, en een jonge beloftevolle onderzoeker in de farmacologie. De prijs bevordert de farmaceutische research en stimuleert therapeutische innovatie, en dat in het belang van de volksgezondheid.

(1) Harrop et al. Clinical & Experimental Allergy 2007; 37, 526-535.

Galenusprijs: hypoparathyreoïdie

10/05/2018

Hypoparathyreoïdie is een zeldzame aandoening waarbij de productie van bijschildklierhormoon abnormaal laag of helemaal afwezig is. Bij patiënten met deze aandoening produceren de bijschildklieren in de hals niet genoeg parathyroïdhormoon, dat de concentratie calcium in het bloed reguleert. Als gevolg hiervan hebben patiënten lage concentraties calcium, wat problemen in botten, spieren, hart, nieren en andere delen van het lichaam kan veroorzaken.

De nieuwe generatie behandeling biedt een alternatief voor volwassen patiënten die onvoldoende gecontroleerd zijn met alleen de standaardbehandeling namelijk oraal calcium en vitamine D in grote hoeveelheden.

Dit jaar maakt de nieuwe behandeling in hypoparathyreoïdie kans op de Galenusprijs. De prestigieuze Galenusprijs, zeg maar de Nobelprijs in de biofarmaceutische research, bestaat al meer dan 35 jaar en groeide uit een Frans initiatief dat intussen wereldwijde uitstraling geniet. Liefst 17 landen reiken de prijs elk jaar uit. De toonaangevende Galenusprijs bekroont jaarlijks een innovatief geneesmiddel en medical device, en een jonge beloftevolle onderzoeker in de farmacologie. De prijs bevordert de farmaceutische research en stimuleert therapeutische innovatie, en dat in het belang van de volksgezondheid.

Galenusprijs: SMA

15/05/2018

Spinal Muscular Atrophy (SMA) is een zeldzame genetische neuromusculaire degeneratieve aandoening, gekenmerkt door degeneratie van motorneuronen leidend tot atrofie van ledematen en rompspieren. Het is een ernstige, slopende ziekte die leidt tot een aanzienlijke verslechtering van de kwaliteit van leven van patiënten en verzorgers, waardoor de prognose van de patiënt, en zeker die met de ernstigste vorm bijzonder slecht is, indien men niet kan behandelen.

Het is dan ook de belangrijkste genetische oorzaak van sterfte bij kinderen jonger dan 2 jaar. De huidige therapeutische aanpak is symptomatisch, gericht op het beheersen van de gevolgen van de ziekte.

Daarom is er ook een grote on vervulde medische behoefte om deze patiënten te kunnen helpen. Elk jaar publiceert het RIZIV in België een lijst van ziekten waarvoor er een grote medische behoefte bestaat. Volgens dit rapport is spinale spieratrofie de belangrijkste prioriteit.

Dit jaar maakt de nieuwe behandeling in Spinal Muscular Atrophy kans op de Galenusprijs. De prestigieuze Galenusprijs, zeg maar de Nobelprijs in de biofarmaceutische research, bestaat al meer dan 35 jaar en groeide uit een Frans initiatief dat intussen wereldwijde uitstraling geniet. Liefst 17 landen reiken de prijs elk jaar uit. De toonaangevende Galenusprijs bekroont jaarlijks een innovatief geneesmiddel en medical device, en een jonge beloftevolle onderzoeker in de farmacologie. De prijs bevordert de farmaceutische research en stimuleert therapeutische innovatie, en dat in het belang van de volksgezondheid.

Galenusprijs: ALL

15/05/2018

Acute lymphoblastische leukemie (ALL) is een zeldzame en levensbedreigende ziekte met een incidentie van 1.5/100 000 personen. In 2013 kregen in België 120 patiënten de diagnose van B-cel ALL. Terwijl 60% van de diagnoses van ALL worden gesteld bij kinderen, zijn volwassen verantwoordelijk voor 80% van de overlijdens ten gevolge van ALL.

Ongeveer de helft van de ALL patiënten hervalt na een eerste behandeling. De prognose voor deze groep patiënten is zeer ongunstig. Met standaard chemotherapie is de kans op overleving bij patiënten met terugkerende ALL of bij patiënten die niet reageerden op vorige behandelingen amper 10% op 2 jaar.

De nieuwe generatie behandeling resulteert in een verbeterde lange-termijn overleving door een gerichte binding van het antilichaam-drug conjugaat aan de betrokken kankercellen.

Dit jaar maakt de nieuwe behandeling in acute lymphoblastische leukemie kans op de Galenusprijs. De prestigieuze Galenusprijs, zeg maar de Nobelprijs in de biofarmaceutische research, bestaat al meer dan 35 jaar en groeide uit een Frans initiatief dat intussen wereldwijde uitstraling geniet. Liefst 17 landen reiken de prijs elk jaar uit. De toonaangevende Galenusprijs bekroont jaarlijks een innovatief geneesmiddel en medical device, en een jonge beloftevolle onderzoeker in de farmacologie. De prijs bevordert de farmaceutische research en stimuleert therapeutische innovatie, en dat in het belang van de volksgezondheid.

Galenusprijs: Multiple Sclerose (MS)

16/05/2018

Multiple Sclerose (MS) is een chronische ziekte die zo'n **2,3 miljoen mensen** wereldwijd treft.

Deze inflammatoire auto-immuunziekte van het centraal zenuwstelsel treft meestal jonge volwassenen, waarbij het eigen immuunsysteem de isolerende myelinelaag rondom de zenuwcellen aanvalt en progressieve schade toebrengt. Dit leidt tot sensorische, visuele, cognitieve en/of motorische stoornissen die geleidelijk aan het persoonlijke, sociale en professionele leven van de patiënt beïnvloeden.

Tot op heden is er nog steeds **geen curatieve behandeling** voor de ziekte, maar verschillende therapieën gericht op het immuunsysteem kunnen de progressie van de ziekte onder controle houden. De meeste therapieën vereisen regelmatige injecties en/of frequente monitoring op bijwerkingen. De patiënten verlangen naar nieuwe en veilige behandelingen met beperkte medische/ziekenhuismonitoring.

De behandeling die in aanmerking komt voor de Galenusprijs biedt een **innovatief doserings- en toedieningsregime**. De prestigieuze Galenusprijs, zeg maar de Nobelprijs in de biofarmaceutische research, bestaat al meer dan 35 jaar en groeide uit een Frans initiatief dat intussen wereldwijde uitstraling geniet. Liefst 17 landen reiken de prijs elk jaar uit. De toonaangevende Galenusprijs bekroont jaarlijks een innovatief geneesmiddel en medical device, en een jonge beloftevolle onderzoeker in de farmacologie. De prijs bevordert de farmaceutische research en stimuleert therapeutische innovatie, en dat in het belang van de volksgezondheid.