

Beitrag der Generika und Biosimilars zur Kostendämpfung - 2024

Total kassenzulässige Medikamente 2024	CHF 8.76 Mrd.
Umsatz mit Generika und Biosimilars	CHF 1'970 Mio.
Gesamtersparnis*	CHF 707 Mio.
Nicht ausgeschöpftes max. Einsparpotential	CHF 180 Mio.
Zunahme der umgesetzten Tagesdosen	+ 11.3 %

Generika und Biosimilars reduzieren die Medikamentenkosten um 8 Prozent !

* aus generischer Substitution, dem Austausch mit Biosimilars und den jährlichen Preissenkungen auf Generika und Biosimilars

Kassenzulässiger Totalmarkt nach Segmenten

Umsatz auf Handelsstufe Hersteller

Jahr 2024

		Mio. CHF	Anteil	+/-	
Kassenzulässiger Totalmarkt		6'736.8	100.0%	+3.9%	
Originale chemisch oder biologisch	Originale mit Patentschutz	3'585.9	53.2%	+3.4%	
	<i>davon Biotechnologika</i>	2'009.7	29.8%	+11.4%	
	Originale ohne Patentschutz*	691.4	10.3%	-6.6%	
	<i>davon Biotechnologika</i>	153.9	2.3%	+23.7%	
Generikafähig (339 Wirkstoffe)	Originale mit Gen.-Wettb.	655.6	9.7%	+14.0%	(-12.4%)
	Generika	1'079.3	16.0%	+14.0%	
	Übrige	128.5	1.9%	-4.3%	
Biosimilarfähig (15 Wirkstoffe)	Referenzprodukte	188.3	2.8%	-25.9%	(-25.8%)
	Biosimilars	223.6	3.3%	+28.5%	
	Übrige	40.0	0.6%	-34.3%	
Alle andern	ohne Angabe	144.0	2.1%	+11.0%	

Kassenzulässige Medikamente nach Segmenten zu Herstellerabgabepreisen

Die Segmentzuordnung wird mit Jahresstand 2023/24 vorgenommen (= teilhistorisiert), ausgenommen Patentstatus inkl. SPC.

Für Original- und Referenzprodukte ist die Veränderung zum Vorjahr mit monatlicher Abgrenzung in Klammern angegeben.

* Wirkstoff nicht mehr oder nie patentgeschützt, weder generika- noch biosimilarfähig

Berechnungen auf Basis sell-in Totalmarkt (IQVIA) und Spezialitätenliste (BAG)

Kassenzulässiger Totalmarkt nach Segmenten

Umsatz auf Handelsstufe Publikum

Jahr 2024

		Mio. CHF	Anteil	+/-	
Kassenzulässiger Totalmarkt		8'764.4	100.0%	+3.8%	
Originale chemisch oder biologisch	Originale mit Patentschutz	4'016.1	45.8%	+2.3%	
	<i>davon Biotechnologika</i>	2'209.1	25.2%	+10.7%	
	Originale ohne Patentschutz*	1'151.9	13.1%	-3.7%	
	<i>davon Biotechnologika</i>	179.5	2.0%	+20.6%	
Generikafähig (339 Wirkstoffe)	Originale mit Gen.-Wettb.	932.0	10.6%	+10.0%	(-11.3%)
	Generika	1'726.2	19.7%	+15.0%	
	Übrige	203.8	2.3%	-2.5%	
Biosimilarfähig (15 Wirkstoffe)	Referenzprodukte	212.9	2.4%	-26.7%	(-26.6%)
	Biosimilars	243.5	2.8%	+26.9%	
	Übrige	45.6	0.5%	-32.9%	
Alle andern	ohne Angabe	232.3	2.7%	+9.6%	

Kassenzulässige Medikamente nach Segmenten zu Publikums- bzw. Herstellerabgabepreisen inkl. MwSt. (Spital)

Die Segmentzuordnung wird mit Jahresstand 2023/24 vorgenommen (= teilhistorisiert), ausgenommen Patentstatus inkl. SPC.

Für Original- und Referenzprodukte ist die Veränderung zum Vorjahr mit monatlicher Abgrenzung in Klammern angegeben.

* Wirkstoff nicht mehr oder nie patentgeschützt, weder generika- noch biosimilarfähig

Berechnungen auf Basis sell-in Totalmarkt (IQVIA) und Spezialitätenliste (BAG)

Kassenzulässiger Totalmarkt nach Segmenten

Verbrauch in Anzahl definierter Tagesdosen

Jahr 2024

		Mio. DDD	Anteil	+/-	
Kassenzulässiger Totalmarkt		5'472.0	100.0%	+3.9%	
Originale chemisch oder biologisch	Originale mit Patentschutz	394.4	7.2%	-2.6%	
	<i>davon Biotechnologika</i>	119.8	2.2%	+3.0%	
	Originale ohne Patentschutz*	1'703.8	31.1%	+1.4%	
	<i>davon Biotechnologika</i>	23.6	0.4%	+6.2%	
Generikafähig (339 Wirkstoffe)	Originale mit Gen.-Wettb.	673.1	12.3%	-6.5%	(-13.3%)
	Generika	2'265.7	41.4%	+11.2%	
	Übrige	144.9	2.6%	-5.3%	
Biosimilarfähig (15 Wirkstoffe)	Referenzprodukte	19.4	0.4%	-11.8%	(-11.8%)
	Biosimilars	8.4	0.2%	+43.8%	
	Übrige	1.7	0.0%	-28.3%	
Alle andern	ohne Angabe	260.6	4.8%	+9.0%	

Kassenzulässige Medikamente nach Segmenten in Anzahl definierter Tagesdosen (DDD)

Die Segmentzuordnung wird mit Jahresstand 2023/24 vorgenommen (= teilhistorisiert), ausgenommen Patentstatus inkl. SPC.

Für Original- und Referenzprodukte ist die Veränderung zum Vorjahr mit monatlicher Abgrenzung in Klammern angegeben.

* Wirkstoff nicht mehr oder nie patentgeschützt, weder generika- noch biosimilarfähig

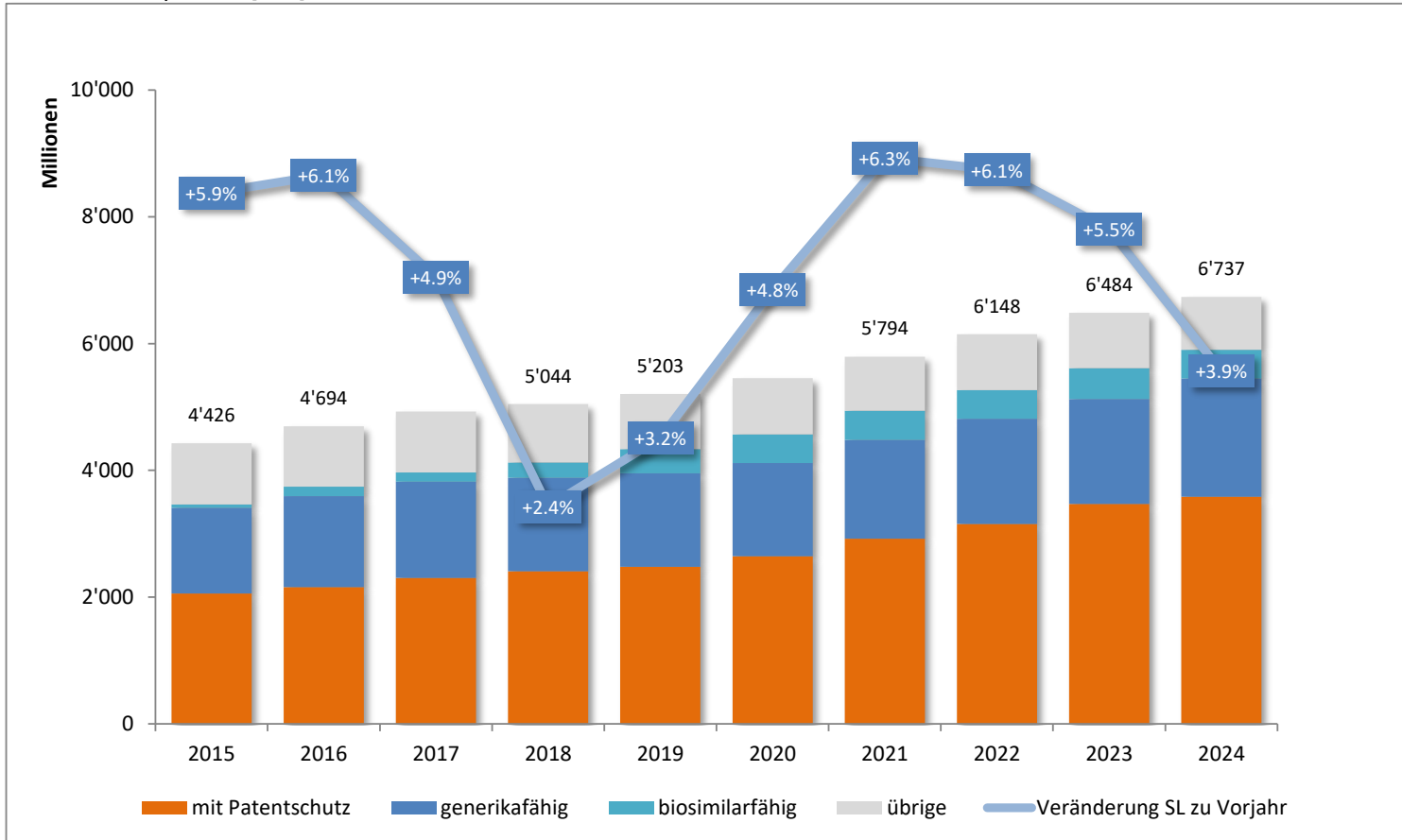
Berechnungen auf Basis sell-in Totalmarkt (IQVIA) und Spezialitätenliste (BAG)

Kassenzulässiger Markt inkl. Spital

+4.9% p.a.

10 Jahre

Basis ex factory-Preise [CHF]



Umsatzentwicklung des kassenzulässigen Totalmarkts zu Herstellerabgabepreisen

Unter «übrige» sind alle nicht mehr oder nie patentgeschützten Wirkstoffe sowie alle andern ohne Angabe zusammengefasst.

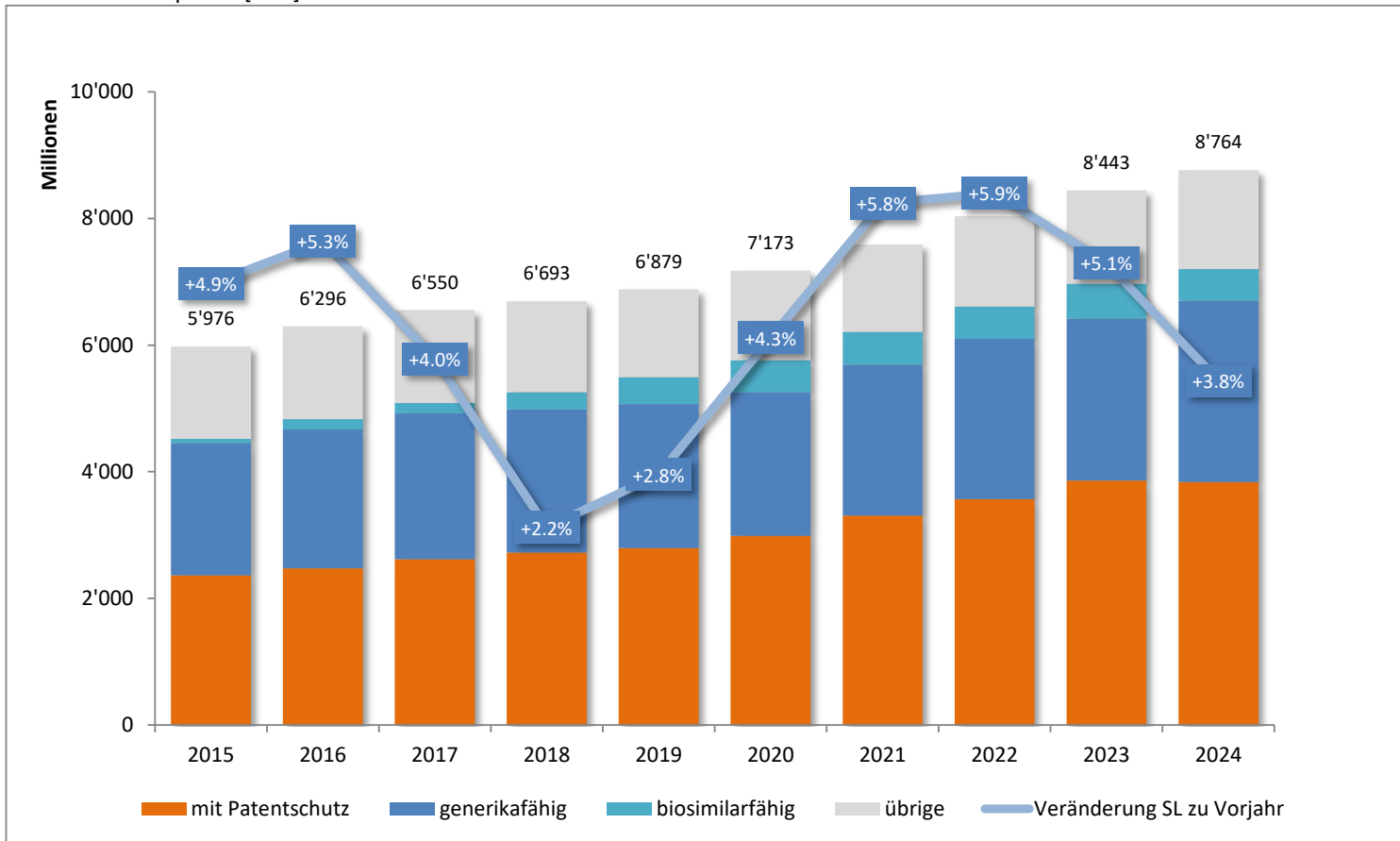
Berechnung auf Basis sell-in Totalmarkt (IQVIA)

Kassenzulässiger Markt inkl. Spital

+4.4% p.a.

10 Jahre

Basis Publikumspreise [CHF]



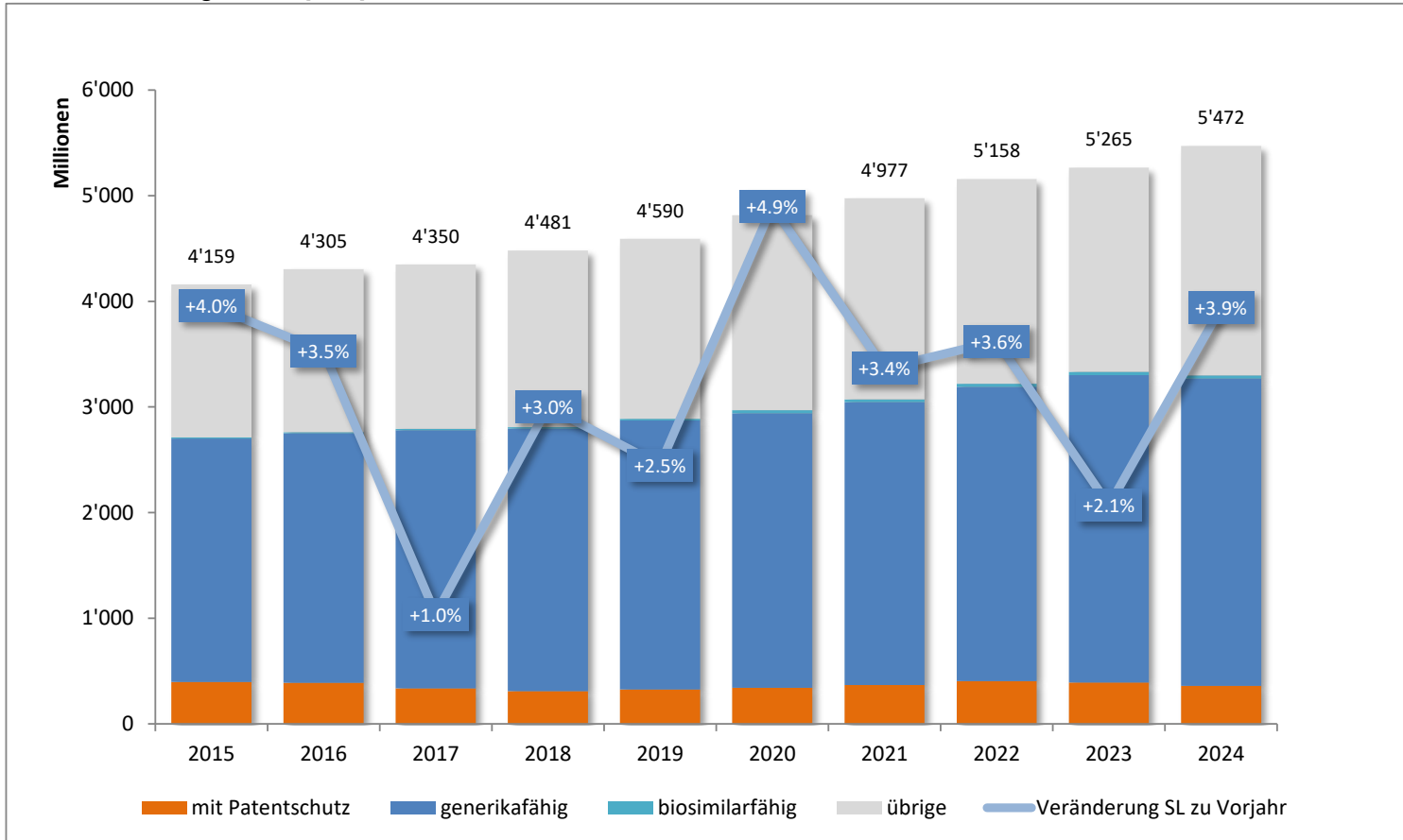
Umsatzentwicklung des kassenzulässigen Totalmarkts zu Publikumspreisen bzw. Herstellerabgabepreisen inkl. MwSt. (Spital)
Unter «übrige» sind alle nicht mehr oder nie patentgeschützten Wirkstoffe sowie alle andern ohne Angabe zusammengefasst.
Berechnung auf Basis sell-in Totalmarkt (IQVIA)

Kassenzulässiger Markt inkl. Spital

+3.2% p.a.

10 Jahre

Basis definierte Tagesdosen [DDD]



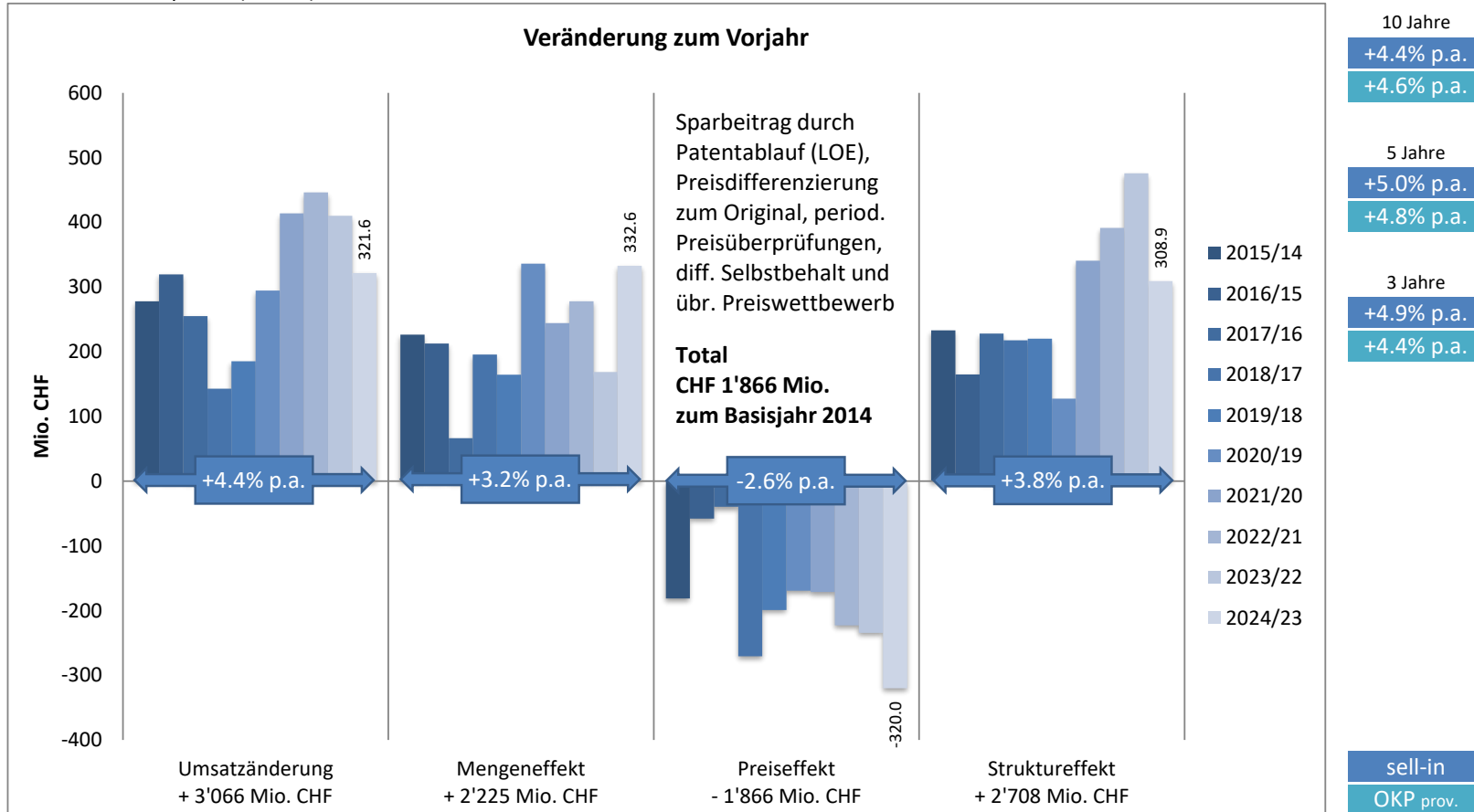
Verbrauchsentwicklung des kassenzulässigen Totalmarkts in Anzahl definierter Tagesdosen (DDD)

Unter «übrige» sind alle nicht mehr oder nie patentgeschützten Wirkstoffe sowie alle andern ohne Angabe zusammengefasst.

Berechnung auf Basis sell-in Totalmarkt (IQVIA)

Veränderung des kassenzulässigen Marktes nach Umsatzkomponenten

Basis Publikumspreise (brutto)

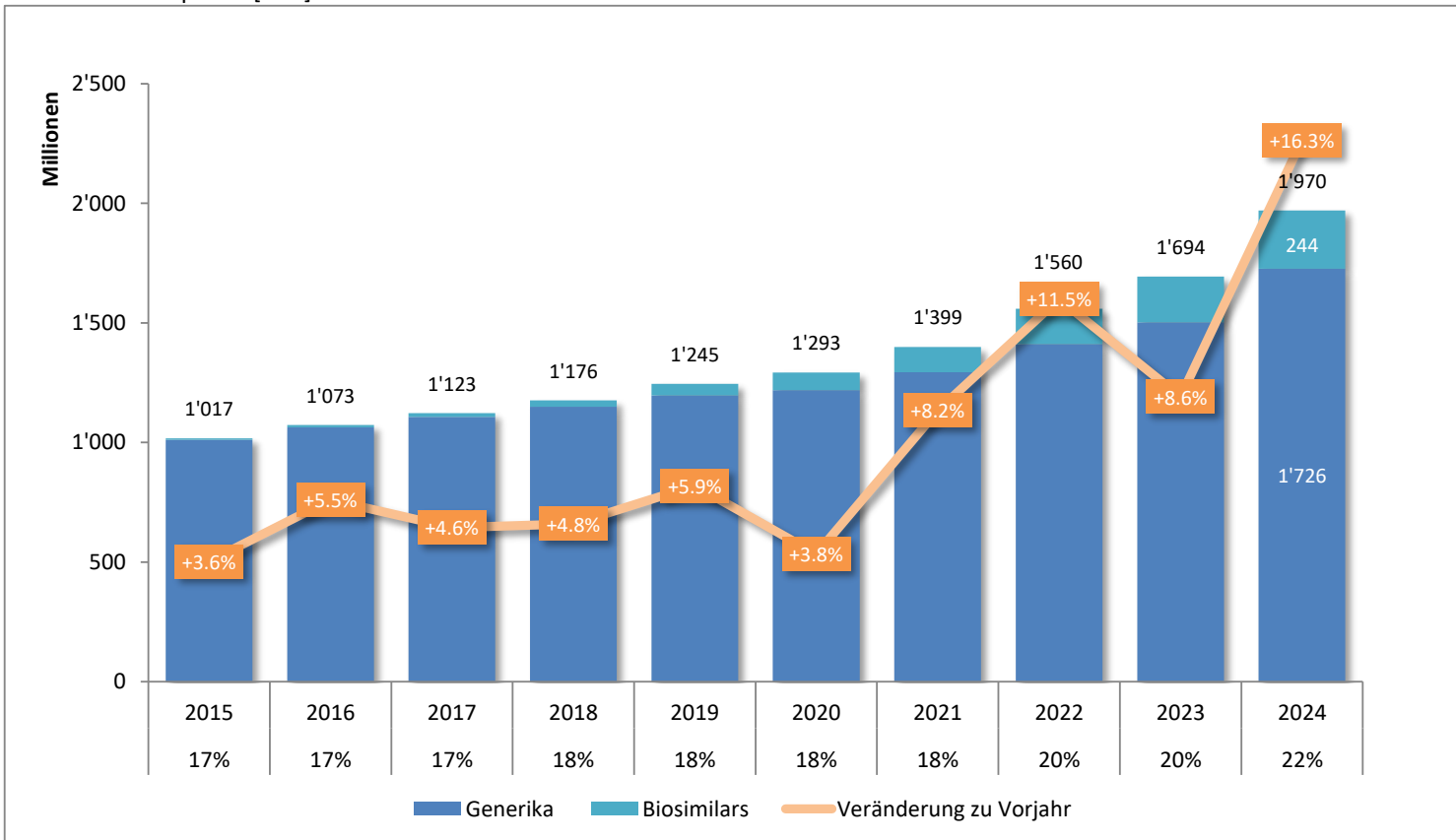


Auftrennung der Umsatzveränderung des kassenzulässigen Totalmarktes nach Komponenten zu PP bzw. FAP inkl. MwSt. (Spital)
 Anteil des wiederkehrenden Sparbeitrags am Publikumsumsatz zur Basis vor fünf Jahren = 13 Prozent bzw. vor zehn Jahren = 21 Prozent
 Berechnungen auf Basis sell-in Totalmarkt (IQVIA) und Spezialitätenliste (BAG)

Kassenzulässige Generika und Biosimilars

+7.2% p.a.
10 Jahre

Basis Publikumspreise [CHF]

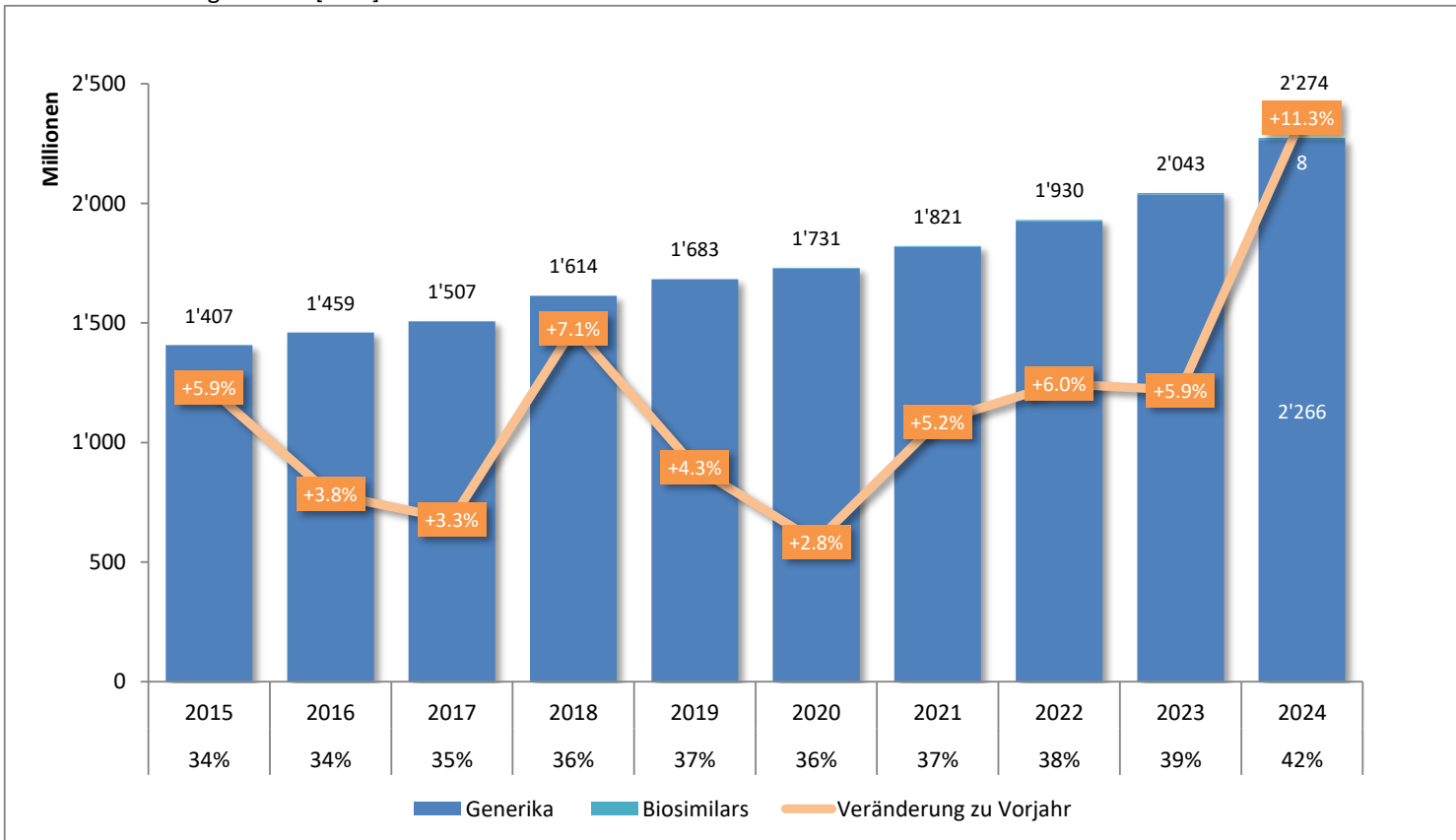


Marktentwicklung kassenzulässiger Generika und Biosimilars zu Publikumspreisen bzw. zu ex factory-Preisen inkl. MwSt. (Spital)
 Wertmässiger Anteil am kassenzulässigen Totalmarkt in Klammern
 Berechnungen auf Basis sell-in Totalmarkt (IQVIA)

Kassenzulässige Generika und Biosimilars

+5.5% p.a.
10 Jahre

Basis definierte Tagesdosen [DDD]



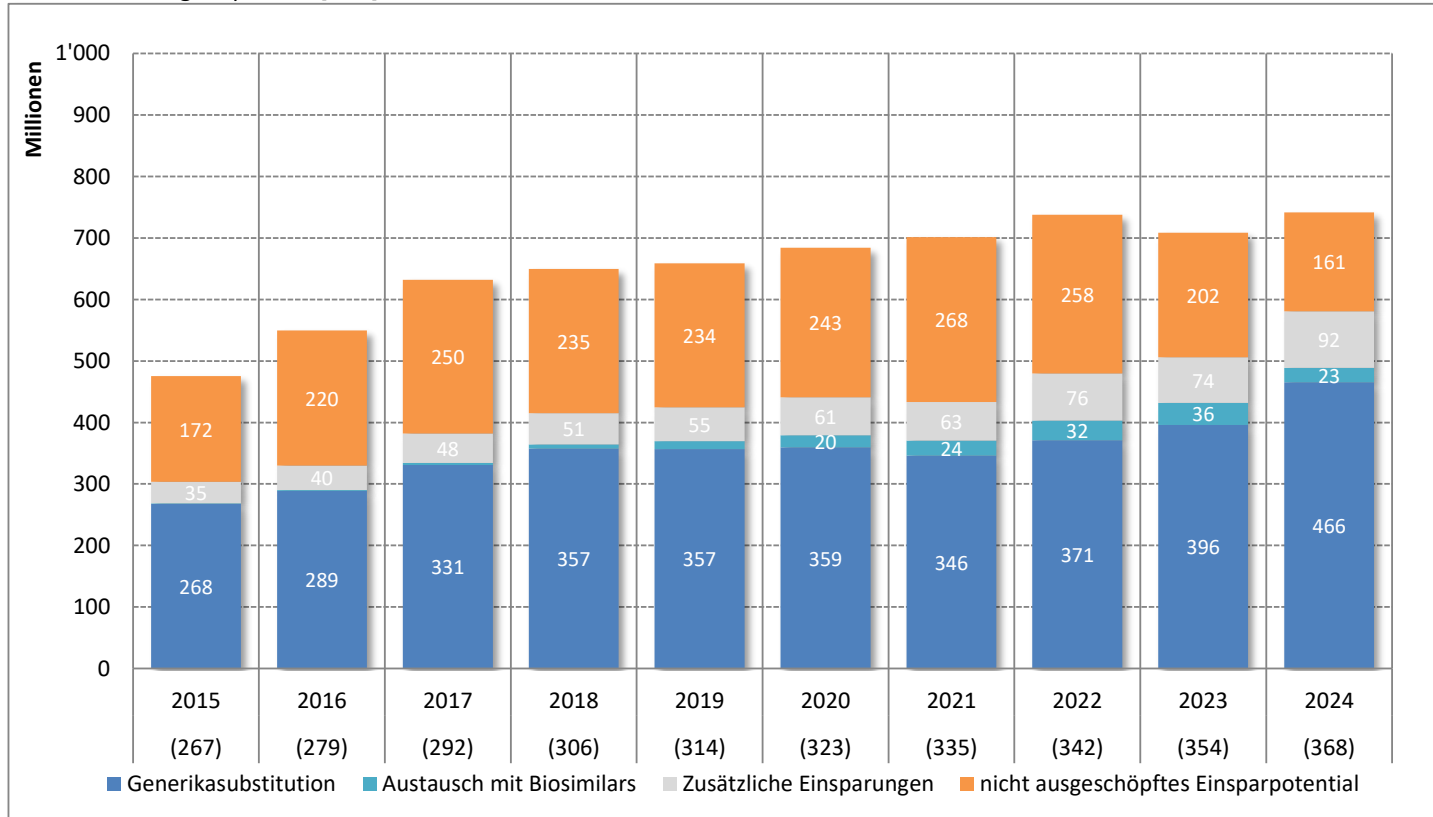
Marktentwicklung kassenzulässiger Generika und Biosimilars nach Anzahl definierter Tagesdosen (DDD)

Mengenmässiger Anteil am kassenzulässigen Totalmarkt in Klammern

Berechnungen auf Basis sell-in Totalmarkt (IQVIA)

Entwicklung der direkten Einsparungen mit Generika und Biosimilars

zu Herstellerabgabepreisen [CHF]



Einsparungen mit kassenzulässigen Generika und Biosimilars gegenüber dem laufenden Originalpreis

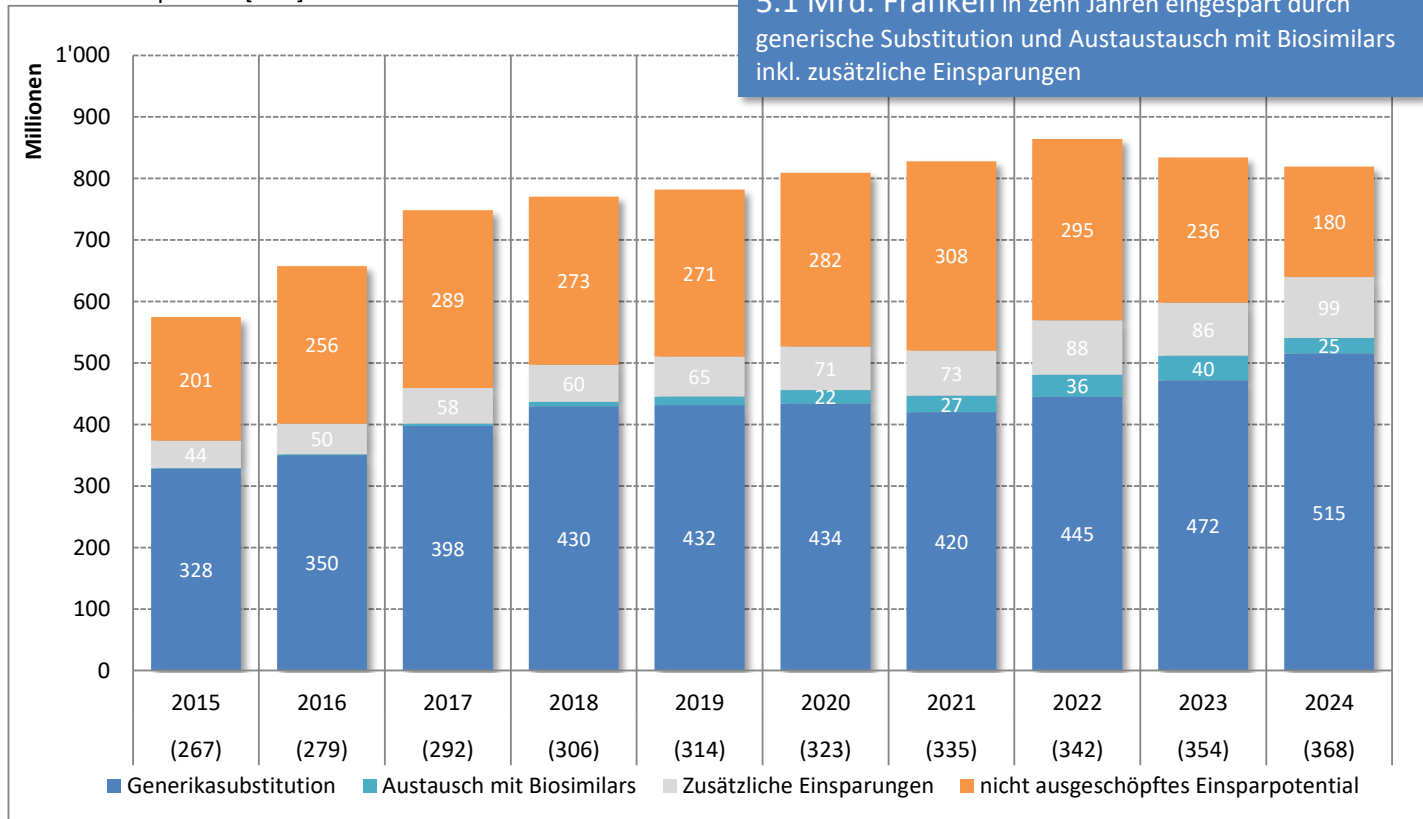
Zusätzliche Einsparungen durch möglichen Austausch mit ähnlicher Form, Stärke oder Packungsgrösse innerhalb Wirkstoff

Anzahl generikafähige und biosimarfähige Wirkstoffe in Klammern; ab 2018 mit erweiterter Generikadefinition

Berechnungen auf Basis sell-in Totalmarkt (IQVIA) und Spezialitätenliste (BAG)

Entwicklung der direkten Einsparungen mit Generika und Biosimilars

zu Publikumspreisen [CHF]*



* Spital zu Herstellerabgabepreisen plus MwSt.

Einsparungen mit kassenzulässigen Generika und Biosimilars gegenüber dem laufenden Originalpreis
 Zusätzliche Einsparungen durch möglichen Austausch mit ähnlicher Form, Stärke oder Packungsgrösse innerhalb Wirkstoff
 Anzahl generikafähige und biosimarfähige Wirkstoffe in Klammern; ab 2018 mit erweiterter Generikadefinition
 Berechnungen auf Basis sell-in Totalmarkt (IQVIA) und Spezialitätenliste (BAG)

Beitrag der Generika und Biosimilars zur Kostendämpfung - 2024

Impact auf Totalumsatz SL = 8.1 Prozent

Februar 2025

		Mio. CHF			
		MNF	PUB*		
	Generische Substitution, Retail	-408.6	-456.7	1)	
	Generische Substitution, Spital	-56.9	-58.4	1)	
	Biosimilaraustausch, Retail	-11.4	-13.0	2)	
	Biosimilaraustausch, Spital	-12.0	-12.3	2)	
	Zusätzliche Einsparungen, Retail u. Spital	-91.8	-99.1	3)	Impact
	Total Substitution/Austausch (Ø Δ FAP = 30.6%)	-580.7	-639.5		-7.3%
	Preisanpassungen auf Generika	-62.7	-51.9	4)	
	Preisanpassungen auf Biosimilars	-12.1	-15.6	4)	
	Total Preisanpassungen	-74.8	-67.5		Impact
→	Realisierte Einsparungen	-655.6	-707.1		-8.1%

* Spital zu FAP plus MwSt.

		Mio. CHF			
		MNF	PUB*		
	Einsparpotential Generika, Retail	128.0	144.7	1)	
	Einsparpotential Generika, Spital	17.8	18.2	1)	
	Einsparpotential Biosimilars, Retail	10.5	12.0	2)	
	Einsparpotential Biosimilars, Spital	4.4	4.6	2)	Impact
→	Nicht ausgeschöpftes max. Einsparpotential	160.7	179.5		2.0%

* Spital zu FAP plus MwSt.

Referenz:

- 1) Effizienzbeitrag der Generika, Jahr 2024; 353 Wirkstoffe oder Wirkstoffkombinationen
- 2) Biopharmazeutika und Biosimilars, Jahr 2024; 15 Wirkstoffe
- 3) Zusätzliche Einsparungen durch möglichen Austausch mit ähnlicher Form, Stärke oder Packungsgrösse innerhalb Wirkstoff
- 4) Komponentenanalyse; alle Preiseffekte sind zu laufenden Preisen saldiert und entsprechen einem dreijährlichen Überprüfungsrythmus
Ohne Ersparnisse aus freiwilligen Preissenkungen der Original- und Referenzprodukte infolge Ablösung des erhöhten Selbstbehalts

Beitrag der Generika und Biosimilars zur Kostendämpfung - 2023

Impact auf Totalumsatz SL = 8.0 Prozent

Februar 2024

		Mio. CHF			
		MNF	PUB*		
	Generische Substitution, Retail	-344.5	-418.8	1)	
	Generische Substitution, Spital	-51.6	-52.9	1)	
	Biosimilaraustausch, Retail	-19.9	-23.9	2)	
	Biosimilaraustausch, Spital	-16.1	-16.5	2)	
	Zusätzliche Einsparungen, Retail u. Spital	-73.9	-86.2	3)	Impact
	Total Substitution/Austausch (Ø Δ FAP = 31.1%)	-506.0	-598.2		-7.5%
	Preisanpassungen auf Generika	-63.1	-76.8	4)	
	Preisanpassungen auf Biosimilars	-3.7	-3.7	4)	
	Total Preisanpassungen	-66.8	-80.5		Impact
→	Realisierte Einsparungen	-572.8	-678.6		-8.0%

* Spital zu FAP plus MwSt.

		Mio. CHF			
		MNF	PUB*		
	Einsparpotential Generika, Retail	141.9	169.1	1)	
	Einsparpotential Generika, Spital	17.4	17.8	1)	
	Einsparpotential Biosimilars, Retail	29.3	34.6	2)	
	Einsparpotential Biosimilars, Spital	13.8	14.1	2)	Impact
→	Nicht ausgeschöpftes max. Einsparpotential	202.4	235.7		2.8%

* Spital zu FAP plus MwSt.

Referenz:

- 1) Effizienzbeitrag der Generika, Jahr 2023; 339 Wirkstoffe oder Wirkstoffkombinationen
- 2) Biopharmazeutika und Biosimilars, Jahr 2023; 15 Wirkstoffe
- 3) Zusätzliche Einsparungen durch möglichen Austausch mit ähnlicher Form, Stärke oder Packungsgrösse innerhalb Wirkstoff
- 4) Komponentenanalyse; alle Preiseffekte sind zu laufenden Preisen saldiert und entsprechen einem dreijährlichen Überprüfungsrythmus
Ohne Ersparnisse aus freiwilligen Preissenkungen der Originalprodukte infolge Ablösung des erhöhten Selbstbehalts