



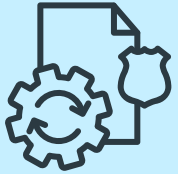
Schweizer Analyse der W.A.I.T. Indicator-Studie 2024

Daten zum Marktzugang in der Schweiz

18. Juni 2025

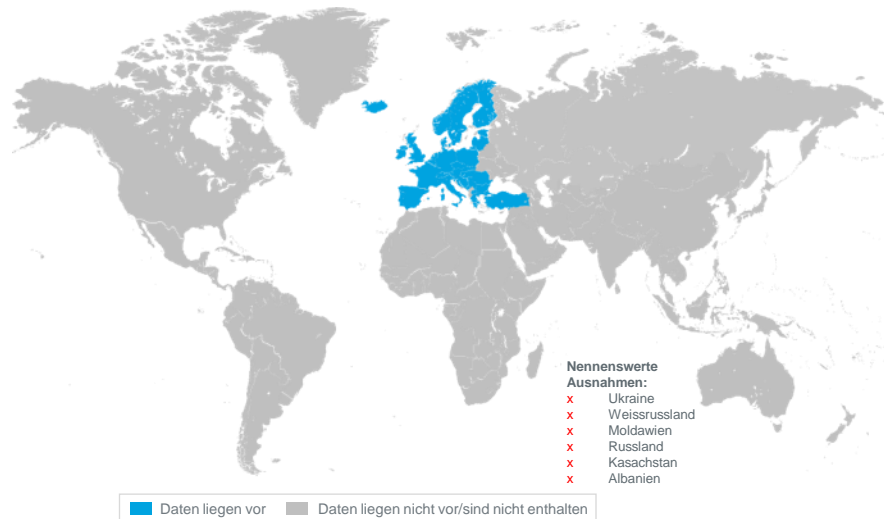
Der EFPIA Patients W.A.I.T. Indicator ist eine jährliche Analyse und gilt als führende Datenquelle zum Zugang in Europa

Die Studie zeigt seit 2004 die „Verfügbarkeit*“ innovativer Arzneimittel in Europa auf



„W.A.I.T.“
steht für:

Warten auf
Access
(Zugang) zu
Innovativen
Therapien



 **36**
europäische
Länder

 **173**
innovative
Arzneimittel

 **4**
Jahres-Kohorte


Was wird aufgezeigt?


1. **Wie viele** innovative Arzneimittel sind in einem Land verfügbar?
2. **Wie lange** hat es von der EMA oder der lokalen Zulassung bis zur Verfügbarkeit gedauert?
3. **Zugangsnuancen:** Einschränkungen, Auswirkungen von Entscheidungen, Länderdisparitäten, Systemvergleiche

*Die Verfügbarkeit wird marktübergreifend definiert als: Aufnahme eines EMA zugelassenen Arzneimittels in die Vergütungsliste eines Landes. Gegebenenfalls werden Aspekte berücksichtigt wie sogenannte Managed Entry Agreements (Vereinbarungen über den gesteuerten Markteintritt), Einschränkungen der Therapielinie oder Arzneimittellisten. Sie steht jedoch nicht in Zusammenhang mit der Nutzung/Aufnahme der Arzneimittel.

Es ist entscheidend, die in der W.A.I.T.-Studie verwendeten wichtigsten Definitionen zu verstehen

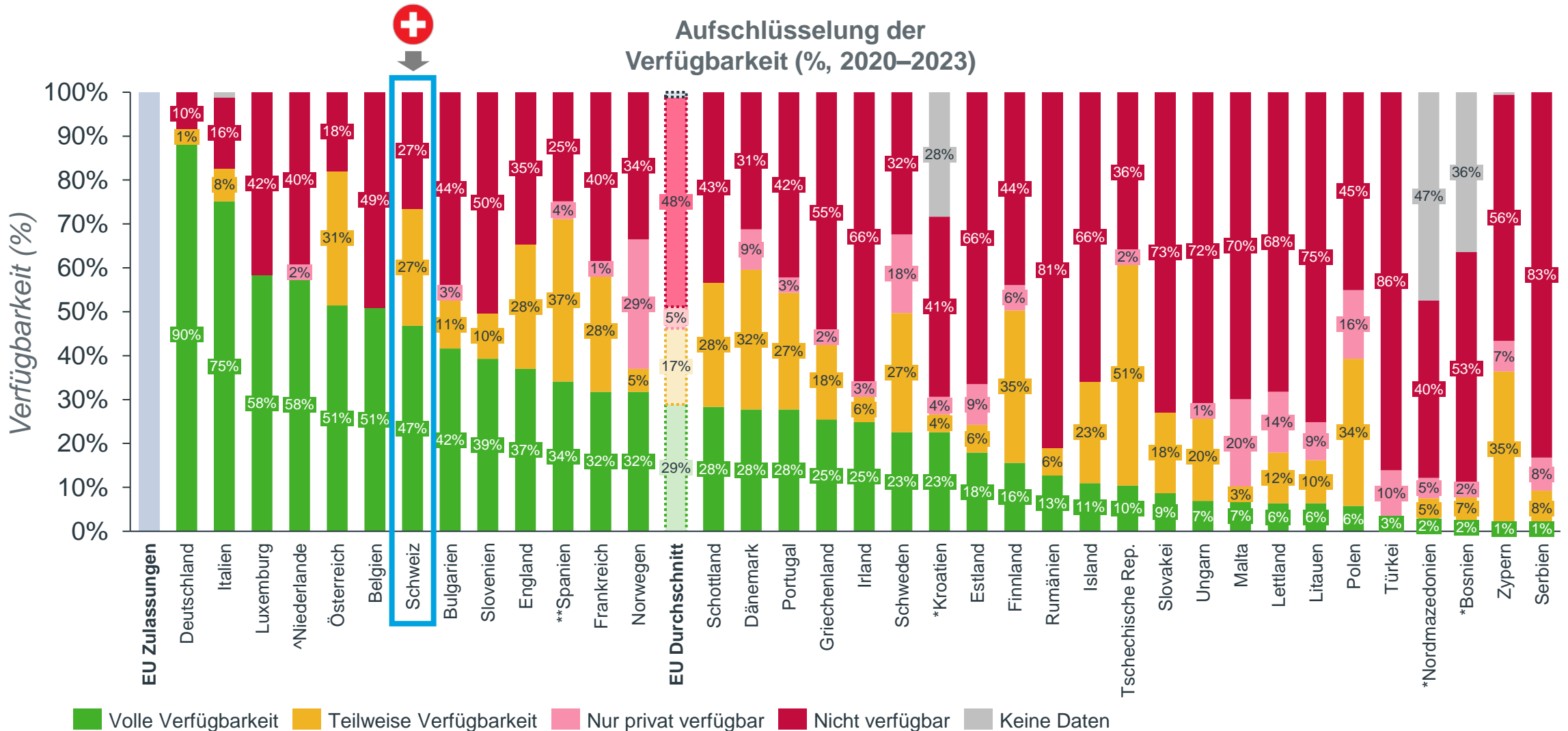
Definitionen

Begriff	Standarddefinition 
Verfügbarkeit	Aufnahme eines EMA zugelassenen Arzneimittels in die öffentliche Vergütungsliste eines Landes.
Volle Verfügbarkeit	Volle Vergütung über ein nationales Vergütungssystem.
Teilweise Verfügbarkeit	Nur für eingeschränkte Patientenkohorte vergütet.

Schweizspezifische Definition 
Das Arzneimittel hat die Marktzulassung von Swissmedic erhalten. Die Verzögerung wird anhand der lokalen Marktzulassung und der Daten ab der Aufnahme in die Spezialitätenliste (SL) berechnet.
Das zugelassene Arzneimittel steht allen Patienten zur Verfügung, sobald das Bundesamt für Gesundheit (BAG) einen Preis verfügt und das Arzneimittel auf die Spezialitätenliste (SL) gestellt hat.
Für Produkte, für die eine Vergütung aussteht, haben Patienten eingeschränkten Zugang zur Vergütung. Zu diesem eingeschränkten Zugang gehört auch die «Einzelfall-Vergütung», die durch Art. 71a-b der KVV (Verordnung über die Krankenversicherung) geregelt ist.

Begriff	Definition
EMA-Zulassung	Zentrale Marktzulassung eines Arzneimittels für den menschlichen Gebrauch in der EU. Die Europäische Arzneimittel-Agentur (EMA) spielt bei diesem Verfahren eine wichtige Rolle.
Swissmedic-Zulassung	Schweizer Marktzulassung eines Arzneimittels für den menschlichen Gebrauch. Swissmedic ist die für die Zulassung und Überwachung von therapeutischen Produkten verantwortliche Behörde in der Schweiz.
Innovative Arzneimittel	Ein Arzneimittel, das einen Wirkstoff oder eine Wirkstoffkombination enthält, der/die noch nicht zugelassen ist (d. h. Generika, Hybridarzneimittel, Biosimilars, Impfstoffe und andere Produkte sind ausgeschlossen).
Alle Produkte	Alle innovativen Arzneimittel mit zentraler Marktzulassung zwischen 2020-2023, bezogen auf EMA EPAR-Liste (Zugriff im November 2024).

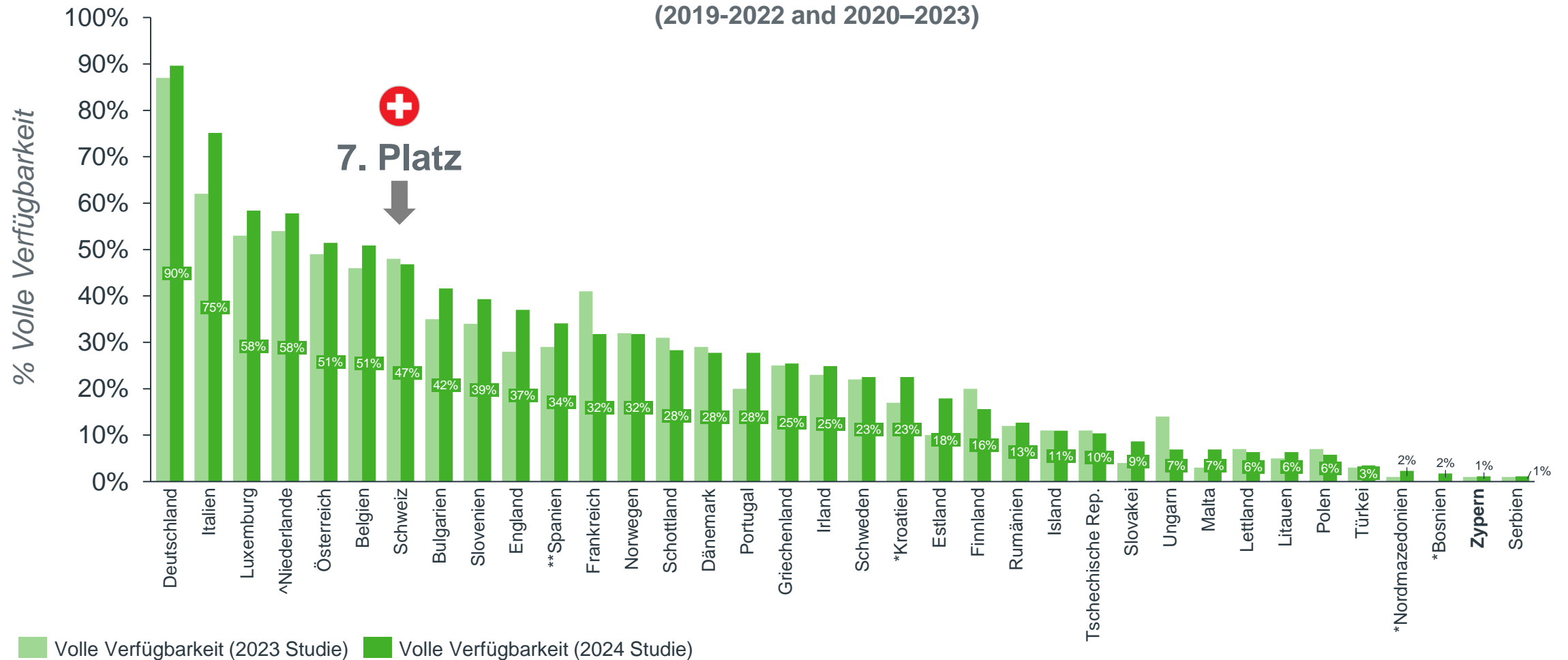
Der W.A.I.T.-Bericht schlüsselt die Verfügbarkeit innovativer Arzneimittel für alle europäischen Ländern auf



Durchschnitt der Europäischen Union: 80 Produkte verfügbar (46 %); eingeschränkte Verfügbarkeit (17 % aller Produkte); ^ Die Niederlande haben keine vollständigen Informationen über Einschränkungen der Verfügbarkeit vorgelegt; * Für die mit einem Sternchen gekennzeichneten Länder wurde kein vollständiger Datensatz bereitgestellt, daher ist die Verfügbarkeit möglicherweise nicht repräsentativ. ** In Spanien identifiziert die WAIT-Analyse nicht jene Arzneimittel, die gemäß dem spanischen Königlichen Dekret 1015/2009 über Arzneimittel in besonderen Situationen früher verfügbar waren.

Beim Vergleich der vollständig verfügbaren Produkte liegt die Schweiz auf 7. Platz; im Vorjahr belegte die Schweiz den 6. Platz

Quote der vollen Verfügbarkeit
(2019-2022 and 2020–2023)



^ Die Niederlande haben keine vollständigen Informationen über Einschränkungen der Verfügbarkeit vorgelegt; * Für die mit einem Sternchen gekennzeichneten Länder wurde kein vollständiger Datensatz bereitgestellt, daher ist die Verfügbarkeit möglicherweise nicht repräsentativ. ** In Spanien identifiziert die WAIT-Analyse nicht jene Arzneimittel, die gemäß dem spanischen Königlichen Dekret 1015/2009 über Arzneimittel in besonderen Situationen früher verfügbar waren.

Kontakt:

Meikel Ens

meikel.ens@iqvia.com

Max Newton

maximilian.newton@iqvia.com

