



Notre but

À propos

Science et médecine

Actualités et presse

Carrières



- Rédaction ○
- Histoires
- Déclarations d'entreprise ○
- Événements
- Rapport annuel ○

Communiqués de presse

29 juin 2020

Une lettre ouverte de Daniel O'Day, président-directeur général de Gilead Sciences

FOSTER CITY, Californie - (BUSINESS WIRE) - Dans les semaines qui ont suivi la connaissance du potentiel du remdesivir contre le COVID-19, un sujet a suscité plus de spéculations que tout autre: le prix que nous pourrions fixer pour le médicament. Ce degré de spéculation est compréhensible. Remdesivir, notre traitement expérimental, est le premier antiviral à avoir démontré une amélioration chez les patients dans les essais cliniques sur le COVID-19 et il n'y a pas de manuel expliquant comment fixer le prix d'un nouveau médicament en cas de pandémie. Nous sommes conscients de la responsabilité importante qui accompagne la tarification du remdesivir, et de la nécessité d'être transparent dans notre décision. Après avoir accordé à cette question le soin, le temps et la quantité de discussions considérables qu'elle mérite, nous sommes maintenant prêts à partager notre décision et à expliquer comment nous y sommes parvenus.

Comme pour toutes nos actions sur le remdesivir, nous l'avons abordé dans le but d'aider le plus de patients possible, le plus rapidement possible et de la manière la plus responsable. Cela a été notre point central tout au long, de la collaboration pour trouver des réponses rapides sur la sécurité et l'efficacité, à l'augmentation de la fabrication et au don de notre approvisionnement en remdesivir jusqu'à la fin du mois de juin. Dans chaque cas, nous avons reconnu la nécessité de faire les choses différemment pour refléter les circonstances exceptionnelles de la pandémie. Maintenant que nous passons au-delà de la période de don et fixons un prix pour le remdesivir, le même principe s'applique.

Dans des circonstances normales, nous fixerons le prix d'un médicament en fonction de la valeur qu'il fournit. Les premiers résultats de l'étude NIAID chez des patients hospitalisés atteints de COVID-19 ont montré que le remdesivir réduisait le délai de récupération de quatre jours en moyenne. Si l'on prend l'exemple des États-Unis, une sortie d'hôpital plus précoce se traduirait par des économies hospitalières d'environ 12 000 dollars par patient. Même en ne considérant que ces économies immédiates pour le système de santé, nous pouvons voir la valeur potentielle du remdesivir. C'est avant de prendre en compte le bénéfice direct pour les patients qui peuvent avoir un séjour plus court à l'hôpital.

Nous avons décidé de fixer le prix du remdesivir bien en dessous de cette valeur. Pour garantir un accès large et équitable à un moment où le besoin mondial est urgent, nous avons fixé un prix pour les gouvernements des pays développés de 390 dollars par flacon. Sur la base des schémas de traitement actuels, la grande majorité des patients devraient recevoir un traitement de 5 jours en utilisant 6 flacons de remdesivir, ce qui équivaut à 2 340 \$ par patient.

Une partie de l'intention derrière notre décision était de supprimer la nécessité de négociations pays par pays sur les prix. Nous avons réduit le prix à un niveau abordable pour les pays développés ayant le plus faible pouvoir d'achat. Ce prix sera proposé à tous les gouvernements des pays développés du monde où le remdesivir est approuvé ou autorisé à être utilisé. Au prix actuel de 390 \$ par flacon, le remdesivir est positionné pour atteindre l'objectif de réaliser des économies nettes immédiates pour les systèmes de santé.

Aux États-Unis, le même prix gouvernemental de 390 \$ par flacon s'appliquera. En raison de la façon dont le système américain est mis en place et des remises attendues par les programmes de santé gouvernementaux, le prix pour les compagnies d'assurance privées américaines sera de 520 \$ par flacon. Au niveau auquel nous avons fixé le prix du remdesivir et avec les programmes gouvernementaux en place, ainsi que l'aide supplémentaire de Gilead si nécessaire, nous pensons que tous les patients y auront accès.

Gilead a conclu un accord avec le ministère américain de la Santé et des Services sociaux (HHS) en vertu duquel le HHS et les États continueront de gérer l'allocation aux hôpitaux jusqu'à la fin du mois de septembre. Après cette période, une fois que les approvisionnements seront moins limités, HHS ne gèrera plus l'allocation.

Dans les pays en développement, où les ressources, les infrastructures et les aspects économiques des soins de santé sont si différents, nous avons conclu des accords avec des fabricants de génériques pour fournir des traitements à un coût nettement inférieur. Ces solutions alternatives sont conçues pour garantir que tous les pays du monde peuvent donner accès au traitement.

Notre travail sur le remdesivir est loin d'être terminé. Nous continuons à explorer son potentiel pour aider dans cette pandémie de diverses manières, telles que l'évaluation du traitement plus tôt dans l'évolution de la maladie, en ambulatoire, avec une formulation inhalée, dans des groupes de patients supplémentaires et en combinaison avec d'autres thérapies. Au fur et à mesure que nous accumulons plus de données issues d'essais cliniques mondiaux et que nous entreprendrons de nombreuses études supplémentaires, nous en saurons davantage sur la valeur totale du remdesivir au fil du temps. Nos équipes restent également concentrées sur l'augmentation des approvisionnements pour répondre à la forte demande mondiale. D'ici la fin de cette année, nous prévoyons que notre investissement dans le développement et la fabrication de remdesivir dépassera 1 milliard de dollars (US) et notre engagement se poursuivra jusqu'en 2021 et au-delà.

En prenant notre décision sur le prix du remdesivir, nous avons pris en compte toute l'étendue de nos responsabilités. Nous avons commencé par notre responsabilité immédiate de garantir que le prix ne constitue en aucun cas un obstacle à un traitement rapide et large. Nous avons également équilibré cela avec nos responsabilités à plus long terme: poursuivre nos travaux en cours sur le remdesivir, maintenir nos recherches à long terme sur les antiviraux et investir dans l'innovation scientifique qui pourrait aider les générations à venir. Comme pour de nombreux autres aspects de cette pandémie, nous sommes en territoire inconnu dans la tarification du remdesivir. En fin de compte, nous avons été guidés par la nécessité de faire les choses différemment. Alors que le monde continue de subir les conséquences humaines, sociales et économiques de cette pandémie, nous pensons que la tarification du remdesivir bien en deçà de sa valeur est la chose juste et responsable à faire.

À propos de Remdesivir

Remdesivir is an antiviral product that is being studied in multiple ongoing international clinical trials. In recognition of the current public health emergency and based on available clinical data, the approval status of remdesivir varies by country. In countries where remdesivir has not been approved by the regional health authority, remdesivir is an investigational drug, and the safety and efficacy of remdesivir have not been established.

Remdesivir has not been approved by the U.S. Food and Drug Administration (FDA) for any use. In the U.S., the FDA granted remdesivir an Emergency Use Authorization (EUA) for the treatment of hospitalized patients with severe COVID-19. This authorization is temporary and may be revoked, and does not take the place of the formal new drug application submission, review and approval process. For information about the authorized use of remdesivir and mandatory requirements of the EUA in the U.S., please review the Fact Sheets and FDA Letter of Authorization available at www.gilead.com/remdesivir.

About Gilead Sciences

Gilead Sciences, Inc. is a research-based biopharmaceutical company that discovers, develops and commercializes innovative medicines in areas of unmet medical need. The company strives to transform and simplify care for people with life-threatening illnesses around the world. Gilead has operations in more than 35 countries worldwide, with headquarters in Foster City, California.

Forward-Looking Statement

This statement includes forward-looking statements, within the meaning of the Private Securities Litigation Reform Act of 1995 that are subject to risks, uncertainties and other factors. Remdesivir is an investigational agent that has not been approved by the FDA for any use, and it has not been demonstrated to be safe or effective for the treatment of COVID-19. There is the possibility of unfavorable results from ongoing and additional clinical trials involving remdesivir and the possibility that Gilead and other parties may be unable to complete one or more of such trials in the currently anticipated timelines or at all. Further, it is possible that Gilead may make a strategic decision to discontinue development of remdesivir or that FDA and other regulatory agencies may not approve remdesivir, and any marketing approvals, if granted, may have significant limitations on its use. As a result, remdesivir may never be successfully commercialized. In addition, Gilead may face challenges related to the allocation and geographical distribution of existing and future supply of remdesivir. If Gilead is unable to sufficiently scale up production of remdesivir in the currently anticipated timelines, Gilead may be unable to meet future supply needs. All statements other than statements of historical fact are statements that could be deemed forward-looking statements. These risks, uncertainties and other factors could cause actual results to differ materially from those referred to in the forward-looking statements. The reader is cautioned not to rely on these forward-looking statements. These and other risks are described in detail in Gilead's Quarterly Report on Form 10-Q for the quarter ended March 31, 2020 as filed with the U.S. Securities and Exchange Commission. All forward-looking statements are based on information currently available to Gilead, and Gilead assumes no obligation to update any such forward-looking statements.

Consultez la version source sur businesswire.com : <https://www.businesswire.com/news/home/20200629005231/fr>

Sonia Choi, Médias
(650) 425-5483

Source: Gilead Sciences, Inc.

CENTRES D'INTÉRÊT

- [Partenariats et communauté](#)
- [Pipeline](#)
- [Médicaments](#)
- [Recherche d'emploi](#)

INFORMATION

- [Nous contacter](#)
- [Salle de presse](#)
- [Appels aux investisseurs](#)
- [Plan du site](#)

LÉGAL

- [Politique de confidentialité](#)
- [Conditions d'utilisation](#)
- [Divulgarion des données de l'UE](#)
- [Directives relatives aux médias sociaux](#)
- [Déclaration relative à la loi sur l'esclavage moderne](#)

SUIVEZ NOUS

