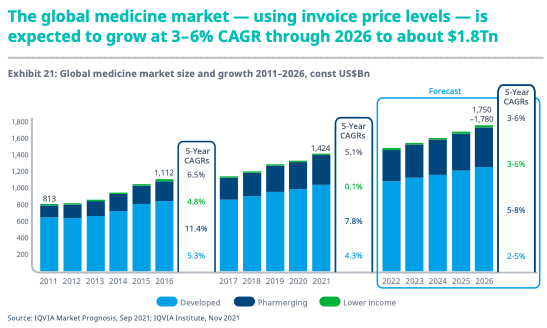
2022-01-17

**譯者**．**陳如月**

2026年全球藥品支出將達到1.8兆美元

根據IQVIA Institute for Human Data Science發布新的研究報告『**The Global Use of Medicines 2022**』，到2026年，全球藥品支出（使用發票價格）預計將以3~6%的年均複合成長率（Compound Annual Growth Rate，簡稱CAGR）成長，到2026年達到約1.8兆美元，其中包括COVID-19疫苗和新療法的支出。



自COVID-19疫苗推出以來至2026年，其累計總支出預計為2510 億美元，主要來自大多數國家將於2022年完成的第一波疫苗接種。在隨後的幾年裏，預計每年或更頻繁地需要追加注射，因為免疫力有限的持久性和病毒變異的持續出現推動追加接種的建議。

IQVIA資深副總裁兼IQVIA Institute for Human Data Science執行董事Murray Aitken 說：「雖然疫情對病患和健康照護體系造成極大的破壞，但疫情前藥物使用和支出的潛在趨勢仍然是前景的重要驅動因素，包括新藥上市創紀錄水準以及小分子和生物藥品專利到期的影響，世界各國開展全球疫苗接種計畫的能力 — 克服病患的猶豫和持續的物流挑戰 — 將是向地方性病毒過渡的關鍵，並對到2026年及以後的所有藥物使用前景產生廣泛影響。」

該報告的幾個重點包括：

* **COVID-19疫苗和治療方法帶來的全球市場大幅增長：**從首次推出疫苗到2026年的6年內，全球疫苗支出預計將達到2510億美元。在同一期間，該病毒的新療法總額將達到580億美元，用於COVID-19疫苗和治療支出的總額將達到3090億美元。疫情將使同期的非COVID支出減少1750億美元，全球支出的淨增長預計將達到1330億美元。



* **新興藥品市場：**在新興藥品市場，絕對增長將由中國帶動，預計中國將以2.5~5.5%的速度增長，到2026年，在新的原廠藥採用和使用增加的推動下，每年的支出將超過300億美元。
* **美國市場：**按淨價計算，預計未來5年美國市場的CAGR為0～3%，低於過去5年3.5%的CAGR。歷史上數量最多的新產品將在5年內貢獻1140億美元的支出，高於過去5年的930億美元，但市占率低。增長速度放緩的最大驅動力是品牌藥價格增長減緩，以及品牌藥專有權喪失的衝擊增加，包括生物相似藥。5年內，生物相似藥的銷售額從前5年的570億美元增加一倍多，達到1410億美元。
* **日本：**全球第三大市場的藥品支出將從持平轉向下降，包括可能從2年一次的價格調整轉變為每年一次的價格調整，這始於2021年的非週期降價。這是10大先進國加上中國、巴西、印度和俄羅斯，14個國家中唯一負成長。在2026年將被德國超越，退居世界第四。目前獎勵創新專利保護品牌的定價政策預計將繼續，與長期收載品 (市場有學名藥的原廠藥)正在持續轉移為學名藥一致。（譯註：學名藥被全民健康保險收載5~10年的長期收載品[排除罕病藥品]，若學名藥替代率低於80%者，按低於40%、60%或80%，依藥價調查結果計算值分別下調2.00%、1.75%、1.50%。學名藥上市10年後的長期收載品藥價則以學名藥為基準逐步調降。）
* **歐洲：**到2026年的5年內，歐洲的支出預計CAGR為3~6%，或總計510億美元，不包括COVID疫苗和治療。



* **新藥：**到2026年，成熟市場的新品牌的絕對支出預計將增加到1,960億美元，在過去5年中增長超過20%，繼續保持新藥支出的歷史高位，並在很大程度上從疫情的影響中恢復。預計新活性物質的上市也將繼續保持在比過去10年更高的水準，平均每年54~63種，到2026年的5年內總計290~315種。
* **品牌專有權的喪失和生物相似藥的增加：**專有權喪失的影響將在未來5年內增加到1880億美元，主要是由於生物相似藥的可得性，在某些國家，這將比小分子產生更大的影響。2022~2026年，新的生物相似藥的累計增量節省估計將達到2150億美元。



* **治療領域的增長：**到2026年，兩個全球領先的治療領域 — 腫瘤和免疫 — 預計 CAGR分別為9~12%和6~9%，這得益於新療法和藥物使用的顯著增加，並被生物相似藥的影響抵消。腫瘤領域預計將在5年內新增100種新療法，從而使支出增加1190億美元，到2026年總支出將超過3000億美元。免疫領域由於生物相似藥提供更低成本的治療並抵消量和藥物上市的增長，增長預計將從過去5年16.9%的CAGR放緩至6~9%。此外，神經領域有望出現許多新療法，包括新型偏頭痛療法、罕見神經疾病的潛在療法以及阿茲海默氏症和帕金森氏病的潛在療法。糖尿病領域CAGR 6~9%，抗凝血劑和皮膚疾病領域也有望以8~11%的速度增長。（譯註：阿茲海默氏症的潛在療法方面，Biogen和Eisai共同開發的Aduhelm面臨嚴峻挑戰。美國FDA核准，但 The Centers for Medicare & Medicaid Services於2022年1月14日宣布僅給付參加其核准的臨床試驗的病人。該藥在歐洲被拒絕核准。日本厚生省在2021年12月22日拒絕核准，稱需要更多數據判斷其有效性。）

## (資料來源：Business Wire; IQVIA, The Global Use of Medicines 2022 : Outlook to 2026, January 2022)