

“La Ley de Biotecnología es la gran oportunidad para que Europa recupere el terreno perdido en la I+D biofarmacéutica”

9.9.2026 - | Farmaindustria

El secretario de Estado de Sanidad, Javier Padilla, y la presidenta de Farmaindustria, Fina Lladós, han protagonizado esta mañana un diálogo abierto sobre el papel de la industria farmacéutica y las políticas públicas en el convulso panorama internacional actual, en una mesa moderada por el director general de Farmaindustria, Juan Yermo. El 25 Encuentro de la Industria Farmacéutica Española en la UIMP ha reunido a más de 200 expertos en el sector farmacéutico en un momento decisivo para el futuro de la industria farmacéutica.

La segunda y última jornada del 25 Encuentro de la Industria Farmacéutica Española, organizado por Farmaindustria en la Universidad Internacional Menéndez Pelayo (UIMP) de Santander, se ha abierto esta mañana con el diálogo Sanidad, industria y políticas públicas, uno de los momentos centrales de la cita. En él han participado el secretario de Estado de Sanidad, Javier Padilla, y la presidenta de Farmaindustria, Fina Lladós, en una conversación moderada por el director general de la patronal, Juan Yermo.

En su introducción, Yermo ha subrayado que el diálogo entre sector y Administración es hoy «más importante que nunca» en un contexto de fuerte incertidumbre geopolítica, y ha reclamado un debate de país sobre la fortaleza del sistema sanitario, recordando que España invierte entre 1,5 y 2 puntos de PIB menos en sanidad que la media europea. Yermo ha alertado también de que Europa ha perdido el 25% de su inversión en I+D en las últimas dos décadas y ha cedido el liderazgo mundial en el lanzamiento de nuevos medicamentos, primero frente a Estados Unidos y, desde 2024, también frente a China.

Preguntado por el impacto de la política comercial estadounidense —en particular la cláusula MFN de precios de *nación más favorecida*— sobre las inversiones en innovación farmacéutica en Europa, Padilla ha reconocido la necesidad de que la Unión Europea ofrezca “estabilidad” en un momento de fuerte incertidumbre internacional y ha apostado, eso sí, por trabajar para eliminar algunas barreras administrativas actuales que se producen en Europa. El secretario de Estado ha explicado que se está trabajando a escala europea para reducir los tiempos de acceso al mercado de la innovación farmacéutica, y ha defendido que acortar esos plazos puede ser más eficaz para las compañías que prolongar la protección de patente de sus productos.

Fina Lladós, por su parte, ha defendido la necesidad de una mayor protección industrial en Europa para las innovaciones farmacéuticas: “Reducir los periodos de protección desincentiva la innovación y sería un mensaje muy negativo para lograr que la industria farmacéutica decida invertir en I+D en nuestro continente”, ha afirmado. La presidenta de Farmaindustria ha recordado que actualmente la Unión Europea está hoy por detrás de Estados Unidos, Reino Unido y Suiza en su protección de propiedad intelectual, apenas por delante de China, y ha pedido a España que apoye en Bruselas el refuerzo de la protección de datos regulatorios a diez años, con dos años adicionales de protección de mercado.

La presidenta de Farmaindustria ha destacado que es clave acertar con las reformas regulatorios en marcha para poder seguir atrayendo estas inversiones actuales. “La situación geopolítica nos obliga a repensar cómo reaccionamos. Europa debe hacerlo y, sobre todo, debe tomar decisiones rápido”,

ha reclamado.

Los tres ponentes han coincidido en señalar a la Ley Europea de Biotecnología como la gran oportunidad para lograr aumentar la competitividad de Europa en la atracción de la I+D biofarmacéutica. Lladós la ha definido como “una ocasión única” para dotar al sector de un marco completo de incentivos.

Ley del Medicamento y reformas en marcha

Mirando ya a nuestro país y sobre las reformas legislativas en marcha, Lladós ha valorado que el Proyecto de Ley de Medicamentos y Productos Sanitarios actualiza un marco regulatorio de más de dos décadas e incluye medidas positivas, como el cumplimiento de los plazos de 180 días —90 en el caso de medicamentos sin alternativa de tratamiento— para las decisiones de precio y financiación. Ha señalado que el texto ha incorporado mejoras tras el trámite de audiencia pública, entre ellas la eliminación de descuentos obligatorios para nuevos medicamentos, aunque ha insistido en que siguen existiendo algunas medidas “como nuevas aportaciones obligatorias para la industria que pueden perjudicar la capacidad de España de resultar atractiva para los inversores”.

Para finalizar, la presidenta de Farmaindustria ha insistido en que, por encima de todos los debates técnicos y regulatorios, el centro sigue siendo las personas: “Detrás de cada debate sobre regulación hay pacientes esperando una respuesta. Detrás de cada decisión sobre innovación hay familias que anhelan más tiempo y más calidad de vida”, ha afirmado, mostrándose optimista sobre la capacidad del sector y la Administración para seguir mejorando el sistema.

El director general de Farmaindustria, Juan Yermo, ha cerrado el diálogo agradeciendo a ambos “la sinceridad” del intercambio y reivindicando el diálogo y la colaboración entre industria y Administración como vía “para que la innovación farmacéutica siga transformando la vida de los pacientes en España y en Europa”.

Tres experiencias de la aportación de la industria al país

Tras el diálogo, el Encuentro ha dado paso a la mesa sobre la aportación de la industria farmacéutica al país. En la mesa han intervenido Federico Plaza, director de Government Affairs de Roche Farma; Esther Mosquera, country manager de Faes Farma; y María Fernanda Prado, directora general de Johnson & Johnson Innovative Medicine. El representante de Roche ha destacado que la industria farmacéutica “está haciendo una apuesta clara por la salud digital, especialmente en España”, un ámbito que ha calificado de imprescindible para el desarrollo de fármacos y herramientas de diagnóstico y cuyo conocimiento, ha añadido, “está permeando ya en el país”.

Por su parte, Esther Mosquera ha señalado que las tensiones geopolíticas y en la cadena de suministro, el aumento de la competitividad internacional y la presión regulatoria “requieren una industria farmacéutica más resiliente y autónoma”, por lo que ha reclamado una “mayor previsibilidad en la legislación del sector”. Igualmente, María Fernanda Prado ha coincidido en que atraer inversiones a España depende de la predictibilidad normativa, pero también de “desarrollar y retener el talento”, especialmente en el ámbito de los datos, algo que ha calificado de determinante para el futuro del sector.

25 años del foro clave del sector

El Encuentro anual de la Industria Farmacéutica en la UIMP se ha consolidado en estos 25 años como uno de los principales foros de reflexión y diálogo sobre el presente y el futuro de la sanidad,

la innovación biomédica y la política farmacéutica en España. En esta edición participan más de 200 expertos del sector, entre responsables de política farmacéutica de las comunidades autónomas, directivos de compañías, académicos, y representantes de pacientes.

<https://www.farmaindustria.es/web/prensa/notas-de-prensa/2026/09/09/la-ley-de-biotecnologia-es-la-gran-oportunidad-para-que-europa-recupere-el-terreno-perdido-en-la-id-biofarmaceutica>