





sanofi

•

# Hvordan kan konkurrenter spille hverandre gode?

Regulatorisk Høstmøte

19. oktober 2022

•

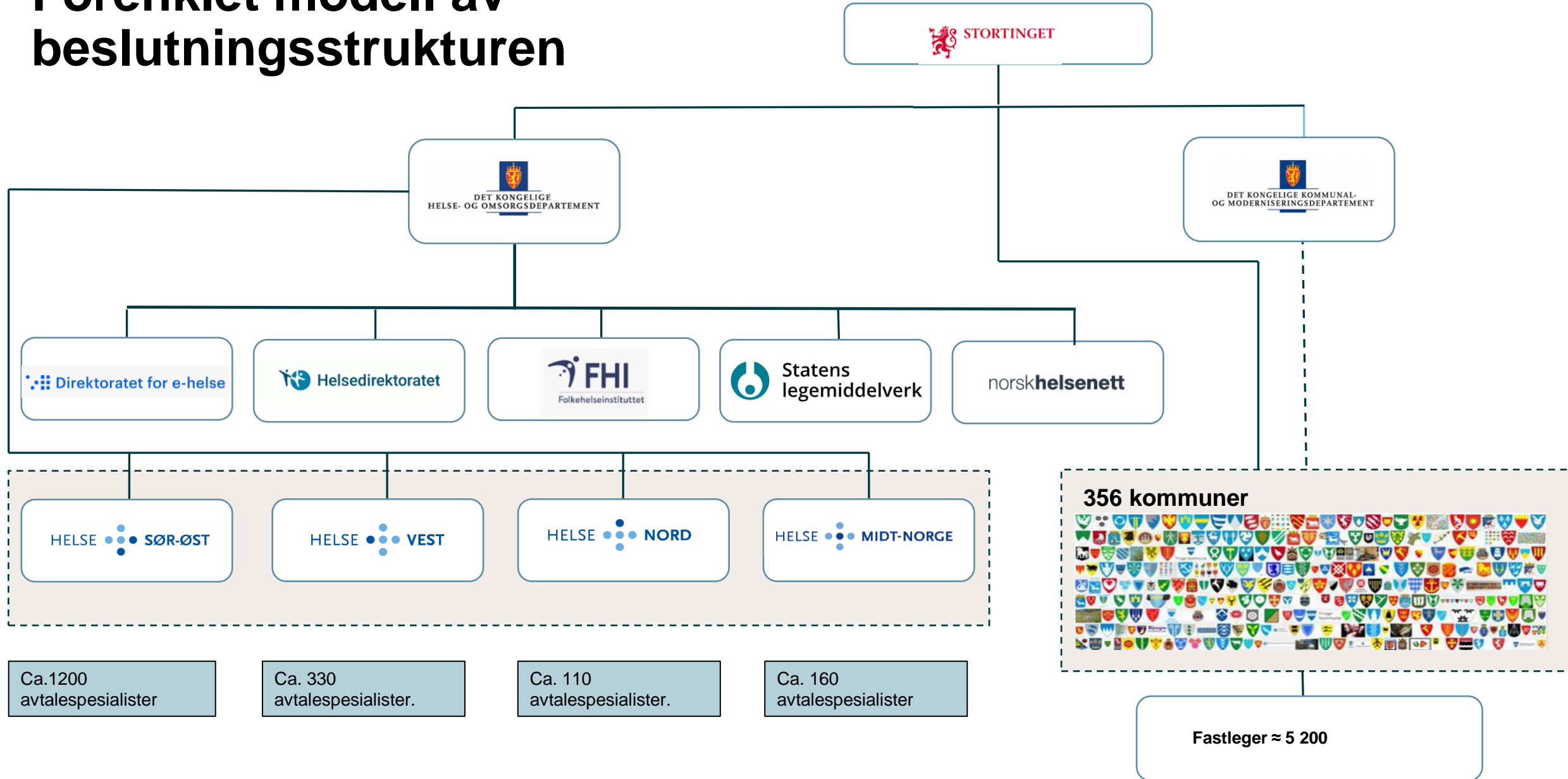
*Kristin Mesteig*

*Head of Market Access & Public Affairs*

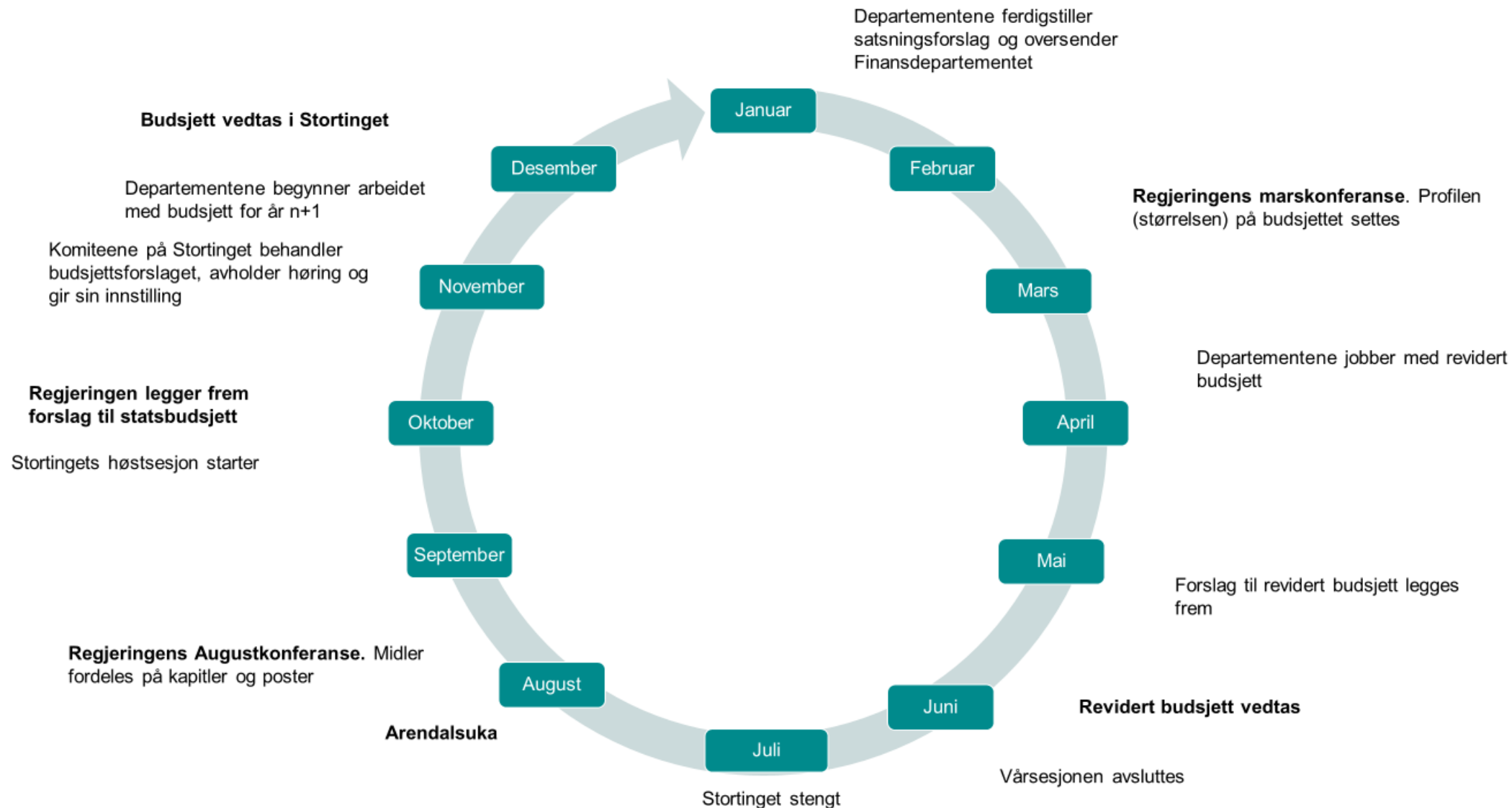
*Sanofi*




# Forenklet modell av beslutningsstrukturen



# Budsjettprosessen – en årlig syklus



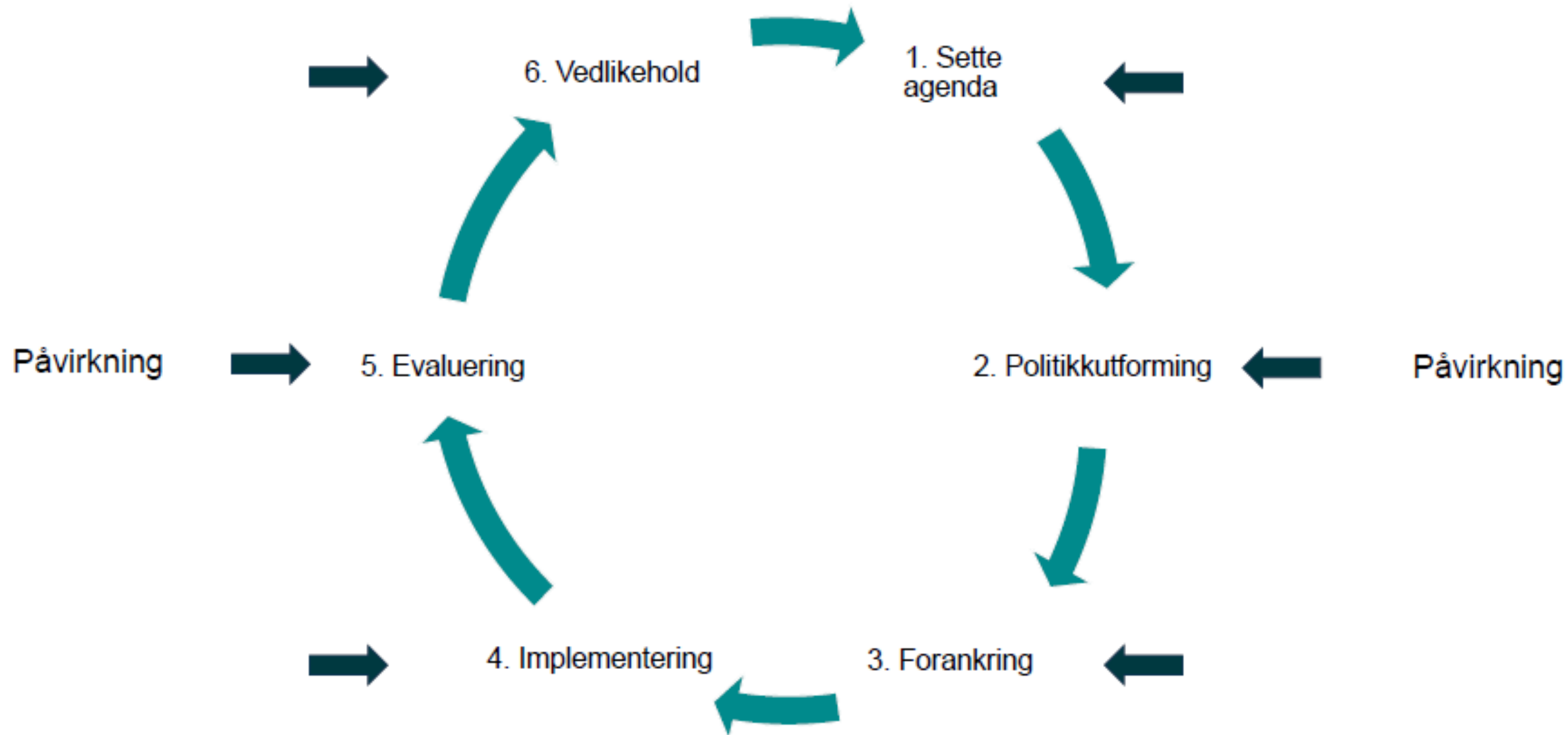


**«Det er ikke tilstrekkelig å si at politikk skal være det muliges kunst. Det skal være noe mer. Den politikk som er i pakt med fremtiden, må gå ut på å gjøre mulig i morgen det som er umulig i dag.»**

**- Carl Joachim Hambro**



# Påvirkningshjulet



# Ulike samarbeidsformer

- **LMI – Bransjeforeningen for Legemiddelindustrien**

- Legemiddelindustrien (LMI) er bransjeforeningen for legemiddelindustrien i Norge. Norske og utenlandske legemiddelselskaper som utvikler, produserer, selger eller markedsfører legemidler i Norge kan være medlem av foreningen.

- **Hematologi Alliansen**

- Alliansen arbeider for å bedre vilkårene for hematologiske sykdommer gjennom å sette fokus på aktuelle problemstillinger, og hvordan vi kan løse disse. Målet for Alliansen er at norske pasienter skal få en rask tilgang på innovativ, effektiv og virksom behandling som er tilpasset den enkeltes behov.

- **Koalisjonen for Sjeldne Sykdommer**

- Koalisjonen skal arbeide for å bedre livskvalitet og helse til pasienter med sjeldne sykdommer. Koalisjonens arbeider for å sikre forutsigbare rammebetingelser for medisinsk behandling, når slik behandling er tilgjengelig. Dette mener vi bidrar til bedre livskvalitet og helse til pasienter med sjeldne sykdommer. Koalisjonen består i dag av de bioteknologiske selskapene Amicus, BioMarin, Chiesi og Sanofi.

# Disclaimer



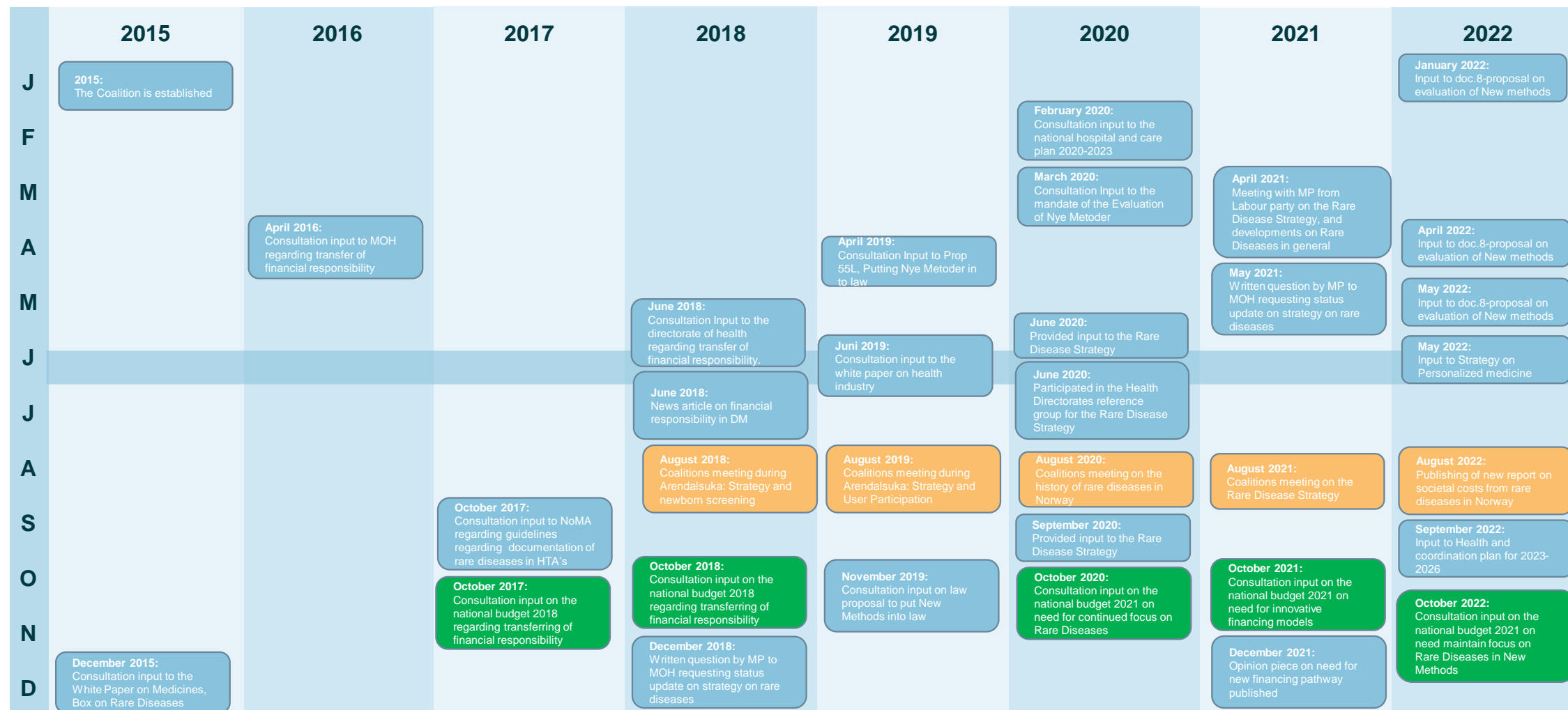
KOALISJONEN  
for sjeldne sykdommer

- All meetings within the Coalition should include at least one representatives from each company
- Meetings with stakeholders, media and KOLs requires minimum two spokespersons from separate members
- Companies wanting to become a member of the Coalition will be proposed through Rud Pedersen. The company will be granted membership if a majority of existing members finds the requesting party relevant for the Coalition.
- **All meetings in the Coalition is to be conducted in line with current antitrust guidelines, as such our discussions are not to include product pricing, market activities or any other topic that is deemed competition sensitive.**
- The objective of the Rare Disease Coalition is purely political and policy oriented, and while the secretariat will monitor that activities are in line with current laws and regulations, it is up to each individual member to ensure that no confidential information is disclosed at any point in time.
- Continued participation in this meeting is viewed as an acceptance of the Coalitions guidelines



# Tidslinje for Sjeldenkoalisjonens politiske arbeid

- Koalisjonen har lenge jobbet for å bedre rammevilkårene for sjeldenpasientene





# KOALISJONEN

for sjeldne sykdommer

[www.koalisjonenforsjeldnesykdommer.no](http://www.koalisjonenforsjeldnesykdommer.no)



En ny rapport fra Menon Economics viser at sjeldne sykdommer koster samfunnet 167 milliarder kroner årlig. - Det er på nivå med de aller største diagnosegruppene som kreft og revmatisme, sier Erlend Skogli. Foto: HealthTalk

## Ny Menon-rapport: Sjeldne sykdommer er sjeldent dyrt

Samfunnskostnadene knyttet til sjeldne sykdommer er 167 milliarder kroner årlig. Det er på nivå med de aller

<https://www.healthtalk.no/arendalsuka-menon-sjeldne-sykdommer/ny-menon-rapport-sjeldne-sykdommer-er-sjeldent-dyrt/161029>

## Høringsinnspill fra Koalisjonen for sjeldne sykdommer

Høring: Statsbudsjettet 2021 (kapitler fordelt til helse- og omsorgskomiteen) - videokonferansehøring  
Innspillsdato: 21.10.2020

### Høringsinnspill fra Koalisjonen for sjeldne sykdommer til Prop. 1S (2020-2021)

Koalisjonen for sjeldne sykdommer (Koalisjonen) viser til Stortingets nettsider og invitasjonen om å delta på høring om Prop 1S (2020-2021) Statsbudsjettet fra Helse- og omsorgsdepartementet.



BITTERLYSER, BUDSJETT-KONSEKVENSER: Koalisjonen for sjeldne sykdommer, her ved Sanofis fage Kristin Hagen og Shires Kristin Mesteig. Foto: Vidar Sandnes

## Bekymret for finansiering og pasienttilgang for legemidler mot sjeldne tilstander

egemiddelselskaper frykter at sykehusbudsjettene ikke strekker til, når Helsedirektoratet har foreslått en rekke legemidler mot sjeldne tilstander over på foretaksfinansiering.

Dyvind Bosnes Engen  
[dyvind.bosnes.engen@dagensmedisin.no](mailto:dyvind.bosnes.engen@dagensmedisin.no)  
Publisert: 2018-06-27 — 21.00

<https://www.dagensmedisin.no/pharma/2018/06/27/bekymret-for-finansiering-og-pasienttilgang-for-legemidler-mot-sjeldne-tilstander/>

## På høy tid med en ny finansieringsmodell for sjeldne sykdommer!

Til tross for den tydelige bestillingen fra Stortinget berører evalueringen av Nye Metoder ikke konsekvensene det medfører for pasienter med sjeldne sykdommer. Det haster nå å få på plass en nasjonal finansieringsmodell som sikrer disse pasientene god behandling uavhengig av bosted.

Kristin Mesteig og medlemmer i Koalisjonen for sjeldne sykdommer  
Publisert: 2021-12-09 — 15.44



Kronikk: Koalisjonen for sjeldne sykdommer, Kristin Mesteig, direktør for myndighetskontakt i Sanofi  
Mattias Bankel, nordisk direktør i Amicus Therapeutics  
Mattias Janzen, nordisk direktør i BioMarin Pharmaceutical  
Patrick Svarvar, nordisk direktør for sjeldne sykdommer i Chiesi Group  
Lidziya Ulvenes, leder for markedsføring for sjeldne diagnoser i Takeda

<https://www.dagensmedisin.no/artikler/2021/12/09/inn-med-ny-finansieringsmodell-for-sjeldne-sykdommer>





•

Takk for oppmerksomheten

•

**sanofi**