

# Editorial

---

Queridos lectores,

El Consejo General de Colegios Oficiales de Farmacéuticos acaba de publicar la segunda edición de *Innovaciones Terapéuticas*, una obra que, tras el éxito de su primera entrega, consolida su vocación de convertirse en referencia como texto de consulta para los profesionales farmacéuticos y otros profesionales interesados en profundizar en sus conocimientos sobre los nuevos medicamentos. Esta edición –*Innovaciones Terapéuticas 2025. Evaluación de nuevos medicamentos comercializados en España*– recopila, con el mismo rigor científico que caracterizó a la primera edición, las evaluaciones de todos los nuevos principios activos introducidos en nuestro país durante el pasado año. La continuidad de esta publicación es la expresión de un compromiso claro de este Consejo General con el propósito de garantizar que los farmacéuticos, con independencia del ámbito en el que desarrollen su ejercicio profesional, dispongan de información actualizada, independiente y basada en la evidencia científica.

Conocer y evaluar esas novedades resulta especialmente necesario en un contexto de investigación extraordinariamente activo. España se ha reafirmado en 2025 como el país de la Unión Europea a la cabeza de la investigación clínica, tras autorizar un total de 962 ensayos clínicos de medicamentos en humanos, según datos del Registro Español de Estudios Clínicos. Frente a los 930 ensayos aprobados en 2024, la cifra supone un incremento del 3,4 % y se enmarca en una trayectoria de crecimiento continuado de más de una década. Además, es reseñable que España es uno de los países del entorno europeo que más ensayos con medicamentos de terapia avanzada autorizan, con 40 estudios aprobados en 2025. Este liderazgo científico contrasta, sin embargo, con las preocupantes conclusiones del informe WAIT 2026 de la Federación Europea de Industrias y Asociaciones Farmacéuticas (EFPIA), que indican que la mediana del tiempo hasta la disponibilidad de los nuevos medicamentos se sitúa en 532 días en Europa y en 479 días en España. La distancia entre innovación y acceso efectivo a los tratamientos continúa siendo, por tanto, uno de los grandes retos pendientes del sistema farmacéutico europeo.

En el terreno científico, dos noticias procedentes de investigaciones con sello español ilustran el dinamismo del ámbito biomédico en nuestro país. De un lado, el desarrollo de la celiacasa, una enzima recombinante capaz de degradar el gluten, apunta a una posible solución para uno de los problemas más persistentes de los pacientes celíacos: la exposición accidental al gluten pese a seguir una dieta estricta. De otro, un equipo del CSIC y el Hospital del Mar *Research Institute* ha desarrollado un prototipo de test diagnóstico capaz de detectar el cáncer de páncreas en pocos minutos a partir de una muestra de plasma sanguíneo, identificando la proteína sAXL como biomarcador del adenocarcinoma ductal pancreático. Se trataría de un método sencillo y económico que podría contribuir a mejorar la detección temprana de un tumor en el que más del 85 % de los diagnósticos se producen cuando ya no es posible la intervención quirúrgica.

Entre los contenidos de este número de *Panorama*, destacamos la revisión de tres nuevos principios activos: espar-sentán, autorizado en un medicamento huérfano, está indicado para el tratamiento de la nefropatía primaria por IgA; nemolizumab es un nuevo anticuerpo monoclonal indicado en dermatitis atópica y prurigo nodular; y estreptozocina, que es probablemente el menos innovador, por tratarse de un fármaco ya conocido desde hace décadas, pero disponible por primera vez en España para tratar tumores neuroendocrinos de origen pancreático. La revisión principal de este número está dedicada a los disruptivos avances que se han producido en los últimos años en el tratamiento de las hemofilias.

Esperamos que disfrutéis de la lectura.