

DES BASES D'ESSAIS CLINIQUES POUR ANTICIPER
LES INNOVATIONS THÉRAPEUTIQUES

AIRE THÉRAPEUTHIQUE	ESSAIS CLINIQUES - PHASES I, II ET III	
	Base Innovation du Leem, novembre 2019	Base Evaluate, juillet 2017
CANCER	5 097	4 006
MALADIES CARDIOVASCULAIRES	1 017	445
DIABÈTE	513	264
VIH / SIDA	98	82
MALADIE DE PARKINSON	129	65
MALADIE D'ALZHEIMER	171	143
MALADIES DE LA VISION	525	288 selon les chiffres PharmaProject de septembre 2018
SCLÉROSE EN PLAQUES	non recensée	32
MALADIES DU FOIE	non recensée	132
MALADIES RARES	non recensée	1 362 selon les chiffres de Cartellis Database de mai 2018

MÉTHODOLOGIE DE CALCUL

La base Innovation du Leem recense les essais interventionnels de phases I, II et III concernant des médicaments biologiques auxquels participe au moins un sponsor industriel. Les essais pris en compte ont démarré après janvier 2013. Sont exclus de la base les essais ayant lieu uniquement en Asie et en Afrique.

MÉTHODOLOGIE DE CALCUL

La base Evaluate recense tous les essais cliniques interventionnels de phases I, II et III concernant des médicaments chimiques et biologiques issus de la recherche académique, associative ou industrielle du monde entier.

Comment le suivi
des essais cliniques
permet-il d'anticiper
le progrès
thérapeutique ?

L'anticipation des innovations devient indispensable pour préparer les nouvelles logiques d'évaluation des médicaments, estimer les impacts organisationnels et budgétaires sur les systèmes de santé et mesurer la portée des nouveaux outils. Les systèmes de détection précoce, comme la base Innovation du Leem, s'appuient sur les bases d'essais cliniques existantes pour collecter et compiler les informations disponibles, principalement sur les phases II et III.

De 2
à 3 ans

Durée
d'anticipation
idéale pour
analyser les
innovations
avant leur arrivée
sur le marché.

Source : Leem, « Santé 2030 ».