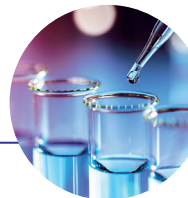


Se soigner en France

DU LABORATOIRE À LA PHARMACIE,
ANATOMIE D'UN **DÉCROCHAGE**



PRODUCTION

Une molécule
c'est

10 ans¹ de R&D
2 à 3 Mds€
d'investissements



10% des molécules développées en R&D
aboutissent à un médicament commercialisé

SOUVERAINETÉ

sur **10** nouveaux
médicaments²
autorisés en Europe,
1 seul est **fabriqué
en France**



80% des principes actifs³ des
médicaments génériques
utilisés en Europe sont fabriqués
ailleurs vs l'inverse il y a 30 ans

ACCÈS AU MÉDICAMENT

27% des Français⁵
ont été touchés
par une **pénurie
de médicaments**
en 2025

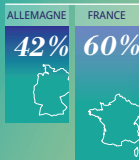
40%
des nouveaux
médicaments⁶
de l'UE sont
**inaccessibles
en France**

+473
jours d'attente⁷
en France vs l'Allemagne
pour accéder à
un nouveau médicament



ATTRACTIVITÉ

-10% La France impose aux laboratoires des prix si bas
qu'elle est servie après ses voisins européens⁴



60% poids
des prélèvements⁴ sur
l'industrie pharmaceutique¹
en France vs. **42 %** en Allemagne



REMÈDES

31 **14**

Fast-track ANSM^{}**
autorisation des essais cliniques
réduits de **31 à 14 jours⁸**

47 biomédicaments^{***} ont désormais
leur principe actif produit en France⁹



¹Poids des prélèvements : Fiscalité générale, prélèvements sectoriels et régulation économique...

²Fast track (ou procédure accélérée) : dispositif d'évaluation et d'autorisation plus rapide pour certains médicaments présentant un intérêt majeur de santé, porté par l'Agence nationale de sécurité du médicament

³Biomédicaments : produits du vivant ou issus du vivant, à la différence des médicaments qui sont issus d'une synthèse chimique