



Bogotá, Noviembre 16 de 2017

2017 - 264

Doctora

AURA MARIA LONDOÑO

Delegada del Presidente de la República

Doctora

MARÍA LORENA GUTIERREZ

Ministra de Comercio, Industria y Turismo

Doctor

ALEJANDRO GAVIRIA URIBE

Ministro de Salud y Protección Social

Comisión Nacional de Precios de Medicamentos y Dispositivos Médicos

Respetados Doctores,

El pasado nueve (9) de noviembre fue publicada en la página web del Ministerio de Salud la ficha de regulación que incluye el mercado relevante de *Pembrolizumab solución inyectable*, el cual haría parte del proceso de regulación que se viene adelantando desde el mes de marzo y se espera materializar a través de la Circular 03 de 2017. Si bien los comentarios técnicos respecto al índice de concentración y la conformación de dicho mercado serán realizados por los interesados, desde AFIDRO presentamos nuestros comentarios circunscritos a aspectos metodológicos de este proceso.

Queremos insistir en la importancia de dar cabal cumplimiento a los criterios y tiempos definidos claramente en la metodología establecida por la Circular 03 de 2013 para la regulación de precios de medicamentos en el país. En este sentido, preocupa la inclusión de nuevos mercados relevantes al proceso de regulación que, como hemos señalado en varios escenarios, debió ser publicado en el mes de octubre para aplicación en Enero del próximo año.

Es claro que la metodología de regulación (Circular 03 de 2013) no establece una lista taxativa de mercados relevantes a ser revisados con fines de control, sin embargo, en la página web del Ministerio de Salud se señala para el desarrollo de la Circular 07 de 2013 que *“Los criterios de priorización para establecer esta lista fueron los siguientes: 1. Gasto farmacéutico: No POS (2010-2013 Fuente FOSYGA), POS (2012 Fuente Dirección de Regulación MSPS), Gasto de bolsillo (Fuente IMS 2011), 2. Gasto per-cápita: Medicamentos para enfermedades raras (Fuente Dirección de Medicamentos y Tecnologías en Salud), 3. Distorsiones de mercado: Análisis puntuales de detección de precios elevados por estrategias de mercadeo, redefinición de*



*agrupaciones en valores máximos de recobro por su efecto distorsionador del precio y medicamentos objeto de consulta y quejas de ciudadano."*¹

No obstante, a la fecha no se ha publicado la información que utiliza la Comisión Nacional de Precios de Medicamentos y Dispositivos Médicos (CNPMDM) para establecer los mercados relevantes y, en esta medida, tampoco es claro el por qué se incluyen nuevos mercados en el marco de un proceso que se ha adelantado durante los últimos 7 meses.

Ahora bien, respecto a la publicación de las decisiones que se tomen con base en el ejercicio de regulación reiteramos la importancia de dar cumplimiento a lo establecido Artículo 27 de la Circular 03 de 2013, en lo relacionado con la fecha prevista para la fijación de precios a la luz de la presente Circular. El mencionado artículo indica que "Los precios máximos de venta que se establezcan con arreglo a la metodología de la presente circular, serán publicados en el mes de octubre de cada año y comenzarán a regir a partir del primero de enero del año siguiente. No obstante, la Comisión podrá intervenir en cualquier momento en razón de lo indicado en el artículo 21, otorgando un plazo razonable para la vigencia del Precio Máximo de Venta fijado" (subrayado fuera de texto). Específicamente, consideramos que no es dable interpretar la norma citada en términos diferentes a los literales a los expresados en ella, es decir, no es posible alterar las fechas establecidas explícitamente en la norma para efectos de su aplicación. Lo anterior, en atención a los principios de legalidad, de confianza legítima y de especialidad de la norma.

Respetuosamente,

GUSTAVO MORALES COBO

Presidente Ejecutivo

AFIDRO

C.C. Dra. **Carolina Gomez Muñoz** - Directora de Medicamentos y Tecnologías en Salud

¹ Ver: <https://www.minsalud.gov.co/salud/MT/Paginas/control-precios-circular-07-de-2013.aspx>