



Bogotá, agosto 28 de 2017

2017 - 153

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,

Dando alcance a la comunicación enviada el pasado veintidós (22) de agosto con nuestros comentarios iniciales al borrador de Circular 03 de 2017, y dentro de los términos establecidos por la Comisión para la recepción de los mismos, nos permitimos enviar un análisis adicional respecto a este borrador de Circular.

En primer lugar, queremos llamar su atención respecto a modificaciones a la metodología que se implementaron en este ejercicio sin que el marco de la misma, la Circular 03 de 2013, haya sido cambiada. Es así como en las respuestas a los comentarios iniciales a la Circular 03 de 2017¹, encontramos que:

1. "El GTA desde la Circular 01 de 2014, tomó como criterio técnico la selección de precio más bajo identificado en la fuente de información." Frente al tema, es importante señalar que la metodología establece en el literal C del artículo 9 de la Circular 03 de 2013 que "*En cada país de referencia, se obtendrá el promedio simple de los precios, normalizados por unidad mínima de concentración, de los medicamentos del mercado relevante o de un subconjunto del mismo*". (subrayado fuera del texto). En este sentido, solicitamos que la aplicación de la metodología se rija por lo definido en la metodología actual.

¹ Ver: RESPUESTA A COMENTARIOS RECIBIDOS DEL PROYECTO DE LA CIRCULAR 03 DE 2017 "POR LA CUAL SE INCORPORAN UNOS MEDICAMENTOS AL RÉGIMEN DE CONTROL DIRECTO CON FUNDAMENTO EN LA METODOLOGÍA DE LA CIRCULAR 03 DE 2013 DE LA COMISIÓN NACIONAL DE PRECIOS DE MEDICAMENTOS Y DISPOSITIVOS MÉDICOS, SE FIJA SU PRECIO MÁXIMO DE VENTA Y SE DICTAN OTRAS DISPOSICIONES. Agosto 17 de 2017



2. Se incluyó información de precios de medicamentos a pesar de no haber iniciado comercialización en ese país de referencia. Es importante señalar, que la Circular 03 de 2013 establece en su artículo 9 que el cálculo del Precio de Referencia Internacional "se hará utilizando precios observados en un mismo nivel de la cadena de suministro y canal". (Subrayado fuera del texto).

La sola observancia del precio, no implica que puedan ser utilizados para la referencia, toda vez que esta observación debe hacerse en un mismo nivel de la cadena de suministro y canal, lo cual implica necesariamente que el medicamento se encuentre comercializado.

Ahora bien, respecto al artículo 6 consideramos se debe tener en cuenta que el precio resultante de una **compra** centralizada se establece con base en un volumen de compra y forma de pago específico razón por la cual no debería ser precio de referencia para transacciones diferentes. Así mismo, es importante señalar que la Resolución 1692 de 2017 establece los criterios para que el Ministerio de Salud a través del Fondo Rotatorio de la OPS, realice la compra centralizada de medicamentos para el tratamiento de la Hepatitis C crónica y no en el marco de la regulación de precios de medicamentos, la cual está definida por la Circular 03 de 2013. Teniendo en cuenta lo anterior, consideramos que la información de precios fruto de esta compra no debe hacer parte de este articulado.

Finalmente, queremos insistir en contar con una respuesta a la inquietud presentada en nuestra comunicación 2017 – 092 del 20 de junio de 2017 respecto al cumplimiento de lo establecido en el 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. Vemos con preocupación que no se dio respuesta a nuestro comentario, sino que se mantienen las fechas de regulación diferentes a las previstas en el marco general de regulación, toda vez que dicho artículo establece 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".

Esperamos que la Comisión tenga en cuenta nuestros comentarios, e insistimos en la necesidad de generar los espacios de discusión técnica entre el Grupo Técnico Asesor de la Comisión y los regulados que den mayor transparencia a este proceso.

Respetuosamente,

GUSTAVO MORALES COBO
Presidente Ejecutivo
AFIDRO

C.C. Dr. **HECTOR CASTRO JARAMILLO** - Secretario Técnico CNPMDM