

Bogotá, D.C., 20 de Octubre de 2017

Señores

Grupo técnico asesor de la Comisión Nacional Precios de Medicamentos y Dispositivos

Médicos – CNPMDM -

Ciudad

Ref.: Comentarios al proyecto de Circular 03 de 2017

Respetado grupo

En relación con el último borrador del Proyecto de Circular 03 de 2017 de la Comisión Nacional Precios de Medicamentos y Dispositivos Médicos, mediante la cual se incorporan unos medicamentos al régimen de control directo, nos permitimos realizar los siguientes comentarios.

- 1) Entre este borrador y el anterior se ha tenido una modificación en el mercado relevante 133. En el Borrador anterior en el artículo 9 ID 22 se presenta el mercado relevante “133b Von Willebrand factor y coagulación factor viii en combinación - con proporción de factor vw superior a la de factor VIII - polvo para reconstituir/solución/suspensión inyectable” mientras que en el último borrador se lee “133a Von Willebrand factor y coagulación factor VIII en combinación - con proporción de factor VIII superior a la de factor VW - con proporción de factor vw superior a la de factor VIII - polvo para reconstituir/solución/suspensión inyectable” y “133c Von Willebrand factor y coagulación factor VIII en combinación - con igual proporción entre factores - polvo para reconstituir/solución/suspensión inyectable”. No es claro el motivo de este cambio si es una situación de transcripción o una decisión de fondo de fusionar en un único mercado relevante los factores anti hemofílicos con alto y bajo contenido de factor de Von Willebrand. Solicitamos tener en consideración que los medicamentos con alto contenido de Von Willebrand no pueden ser sustituidos con productos de bajo contenido, esto ha sido ya reconocido en diferentes respuestas del grupo como, por ejemplo: **“Respuestas a los comentarios y solicitudes recibidas durante el proceso de consulta de la Circular 02 del 2014”¹**. **Se solicita** aclarara la conformación de estos mercados relevantes y posteriormente respetuosamente solicitamos re hacer los cálculos y verificar si existe mérito para que estos mercados se incluyan en la circular 03 de 2017.
- 2) Al comparar los dos borradores se encuentra además pequeñas variaciones en los precios que inicialmente se habían revisado. **Se solicita** aclarara dichas variaciones para los productos: Blosporin, Bicalida, Opsumit, Tracleer y Zavesca. En el caso a que estas diferencias

¹ Disponible en

<https://www.minsalud.gov.co/sites/rid/Lists/BibliotecaDigital/RIDE/VS/MET/Respuestas%20a%20comentarios%20Circular%2002%20de%202014.doc%20FINAL.pdf> consultado a la fecha.

se expliquen por una mayor observación de la tasa de cambio **se solicita:** que los soportes de referenciación se correspondan con la misma venta de observación. Adicionalmente el producto Azacitidina presenta una importante variación de sus precios regulados entre los dos borradores. **Se solicita** poder entender el cambio sustancial en el precio entre las dos circulares.

Teniendo en cuenta la prioridad de esta circular para el ministerio y el impacto para Biotoscana de la conformación de estos mercados no ponemos a su disposición para tratar de manera directa el tema.

Cordial saludo,



Leandro Moreno Luengas
Director de Estrategia y Acceso
Biotoscana Farma