

Bogotá. D.C. 20 de Octubre del 2017

Señores

**Comisión Nacional de Precios de Medicamentos y Dispositivos Médicos
Ministerio de Salud y Protección Social**

Asunto: Comentarios proyecto de 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”.

Respetados Señores:

Por medio del presente documento nos permitimos poner a su consideración algunas observaciones con respecto al “*Proyecto de Circular 03 de 2017*”, publicado en la página web del Ministerio de Salud y Protección Social

A. Observaciones Generales:

1. Atendiendo a la respuesta de comentarios y reconociendo el esfuerzo que el Ministerio de Salud está haciendo conforme a la reglamentación de precios, reiteramos la relevancia para todos los actores del sistema, de contar con un marco normativo en materia de precios claro y acorde con la política vigente de regulación de precios por referenciación internacional (PRI) establecida a partir de la Circular 03 de 2013, por lo que se solicita:
 - Realizar el ejercicio de PRI y consecuente ajuste por IPC a aquellos medicamentos que aún están congelados con un valor máximo de recobro en circulares previas a la Circular 03 de 2013, y cuyo precio no ha podido ser ajustado por la variación del índice de Precios al Consumidor –IPC, ni por ninguna otra variable.
 - Derogar de forma explícita las normas contrarias a la metodología vigente (Circular 03 de 2013), tal como se contemplaba en el borrador de Circular 02 de 2014, Artículo 8.
2. Para aquellos medicamentos que estando sometidos a control directo por anteriores circulares de la Comisión, cuyo precio haya sido revisado y fijado en aplicación de la metodología de la Circular 03 de 2013, y que su precio de venta observado en el mercado nacional se encuentre por debajo del PRI, se solicita sean excluidos del régimen de control directo dada la metodología de la Circular 03 de 2013 Sección II Artículo 18 y que se aplicaba en el artículo cuarto del borrador de circular del 18 de agosto.

B. Observaciones específicas de productos de Novartis:

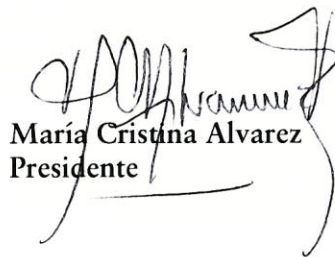
1. Conforme a lo solicitado en el literal A, numeral 2, respecto a la clasificación de modalidades de control de precios, se solicita que los medicamentos listados a continuación sean excluidos del régimen de control directo.

- Mercado relevante ID 111, Principio activo micofelonico ácido – Myfortic®
- Mercado relevante ID 120, Principio activo rivastigmina – Exelon®
- Mercado relevante ID 38, Principio activo omalizumab – Xolair®
- Mercado relevante ID 396, Principio activo ranibizumab – Lucentis®
- Mercado relevante ID 77, Principio activo ciclosporina – Sandimmun®
- Mercado relevante ID 53, Principio activo nilotinib – Tasigna®
- Mercado relevante ID 80, Principio activo deferasirox – Exjade®
- Mercado relevante ID 112, Principio activo octreotide – Sandostatin Lar®
- Mercado relevante ID 381, Principio activo eltrombopag – Revolade®

Finalmente, ratificar el compromiso de Novartis de dar cumplimiento a la normatividad vigente y el fortalecimiento conjunto del Sistema de Seguridad en Salud Colombiano.

De antemano agradezco la atención prestada

Cordialmente


María Cristina Álvarez
Presidente