

Comisión Nacional de Precios de Medicamentos

De: Claudia Maria Sterling Posada <claudia.sterling@cruzverde.com.co>
Enviado el: martes, 28 de marzo de 2017 6:04 p. m.
Para: Comisión Nacional de Precios de Medicamentos
CC: Maria Jose Garcia Mercado
Asunto: comentarios Proy Circular 1 de 2017

Estimados:

Acá van nuestros comentarios.

(i) DEBEN INCREMENTARSE TAMBIEN LOS PRECIOS DE LOS MEDICAMENTOS DE REFERENCIA O MONITOREO
(ii) Debemos insistir en que Colombia no aprovecha la aplicación integral de una política pública de medicamentos que utilice otros instrumentos más innovadores en el control de los precios. Entre otros instrumentos, destacan los siguientes:

1. El uso de acuerdos de riesgo compartido sobre la efectividad de los medicamentos (Francia, Italia, Brasil, México, Canadá, Australia)
2. El fortalecimiento del uso de la evaluación económica (Reino Unido, México, Suecia, Brasil)
3. Una política nacional de fomento industrial de producción de genéricos (Brasil, Clausula Bolar)
4. Acuerdos de descuentos en grupos terapéuticos cuando hay sobre o sub utilización -desviaciones irregulares (Francia)
5. Fortalecimiento de controles para evitar colusión (Chile, México)
6. Política pública de un etiquetado basado en la denominación común internacional (DCI) y reglamentos de publicidad (Chile, México, Brasil)
7. Fomento a un mercado de OTC, prescripción por principio activo, uso de copagos para el pago de diferencias sobre el precio de referencia por parte del paciente (Canadá, Francia, España, Portugal)

La constante tensión entre los objetivos de política pública de dar acceso a la mayor parte de la población a medicamentos y, al mismo tiempo, fomentar el desarrollo de la industria farmacéutica innovadora hacen que, en el tema de los precios, no hay una receta única derivada de la experiencia internacional. Países como Brasil y México han apostado a fomentar sus mercados internos al expandir la oferta de genéricos, mientras que Chile y Argentina trabajan en temas de etiquetado y prescripción fraccionada.

Colombia no debe apoyar sus esfuerzos únicamente con el uso de precios de referencia ya que esto desincentiva a la industria local y agrega elementos de vulnerabilidad ante problemas de salud pública como cuando se presenta una epidemia. Una enseñanza de esto último, pasó en México en 2009 ante la epidemia por influenza, en ese momento, solo un laboratorio tenía la patente del oseltamivir y el país tuvo que negociar en términos adversos para garantizar acceso al medicamento. En cambio, en 2016 ante otro brote de influenza, México contaba además del producto original, tres genéricos de oseltamivir y no fue necesario negociar vía precios, una oferta suficiente.

Por último, los controles de precios no necesariamente garantizan los precios más bajos, en ocasiones la autoridad prefiere garantizar mercados atractivos para la llegada de medicamentos innovadores que permitan generar ahorros en otros segmentos del mercado. Por ejemplo, medicamentos innovadores en diabetes que tienen un mejor control metabólico de largo plazo han demostrado en modelos de evaluación económica que estas innovaciones impactan de manera importante en la disminución de hospitalizaciones y complicaciones de largo plazo que conllevan un gasto en salud mayor.

Saludos,

Claudia María Sterling Posada

Legal Director/| Cruz Verde Colombia

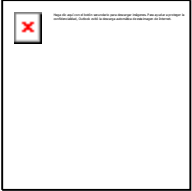
Socofar-Femsa

Calle 97 No. 13-14 Piso 5 | Bogotá D.C., Colombia

Tel [\(+57 1\) 4924860](tel:+5714924860) / Ext. 1600

"Atraerás aquello que juzgues hasta que no juzgues más aquello que atraes."

Matt Kahn



La información recibida es meramente informativa y no necesariamente implicará una oferta o aceptación de compra o venta de ningún tipo de bien o servicio, o una confirmación formal de cualquier transacción. Asimismo, la información contenida en este correo electrónico y/o archivo adjunto es de carácter confidencial y exclusivo para el individuo o entidad a la que van dirigidas y no necesariamente reflejan las declaraciones o comentarios emitidos por la empresa. De manera que si usted no es el destinatario individualizado y por error recibiera este correo electrónico, le agradeceremos notificar al remitente y borrar este correo electrónico y todos sus archivos adjuntos. Finalmente, informamos que, aun cuando se hayan tomado las medidas razonables para que los correos electrónicos y sus archivos adjuntos se encuentren libres de virus o cualquier otro defecto que pueda afectar el sistema computacional de quien lo recibe o abre, es responsabilidad del destinatario asegurarse de esta condición y acepta que no es responsabilidad de su remitente.