

# PROYECTO DE CIRCULAR

*“Por la cual se establece el nuevo anexo técnico para realizar el reporte de información al Sistema de Información de Precios de Medicamentos-SISMED y se dictan otras disposiciones”*

Entidad o persona que formula el comentario	Artículo, numeral, inciso o aparte del proyecto normativo frente al que se formula el comentario	Comentario, observación o propuesta formulada
Cámara de la Industria Farmacéutica de la ANDI	Comentarios generales	<p>Respecto al Proyecto de circular y a modo general, se presentan las siguientes observaciones:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Habiendo analizado el proyecto encontramos poco conveniente la modificación plasmada en el nuevo anexo técnico para realizar el reporte de información al Sistema de Información de Precios de Medicamentos-SISMED, ad portas de la implementación del sistema de facturación electrónica, que garantizará la visibilidad de todas las transacciones.</li><li>- Se solicita aclaración en lo que respecta a las competencias y alcance de las funciones de la Comisión Nacional de Precios. Esto, dado que se entiende que la visibilidad y trazabilidad en las transacciones que se procura realizar a través de SISMED tiene por objetivo el control de que los medicamentos se están vendiendo al precio debido; y no debería contemplar en su análisis lo que corresponde a la gestión y las decisiones de carácter comercial.</li><li>- Para elevar la calidad del reporte en el <i>Sistema de Información de Precios de Medicamentos</i> se propone crear estadísticas con el objeto de clasificar y hacer un recuento de los datos que permitan dar veracidad de lo reportado.</li><li>- A modo general, se requiere una sincronía entre PISIS e INVIMA, dado que, en términos de eficiencia las plataformas se deberían actualizar simultáneamente la información.</li><li>- En el sentido en que en muchas ocasiones el SISMED encuentra errores y omisiones por parte del Ministerio, se plantea que, cuando haya una solicitud, una actualización o una petición, ésta se actualice en la plataforma dentro de un tiempo límite de un mes para que, de esta manera, todos los actores tengan acceso a la información en un tiempo prudente.</li><li>- Se solicita que el Ministerio haga en la medida de lo posible un ejemplo práctico de cómo sería el reporte según este nuevo anexo técnico.</li></ul>

Entidad o persona que formula el comentario	Artículo, numeral, inciso o aparte del proyecto normativo frente al que se formula el comentario	Comentario, observación o propuesta formulada
Cámara de la Industria Farmacéutica de la ANDI	Considerandos	Sin comentarios
Cámara de la Industria Farmacéutica de la ANDI	Artículo 1	Sin comentarios
Cámara de la Industria Farmacéutica de la ANDI	Artículo 2	<p>Respecto a este articulado, se considera:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Es necesario aclarar que para los reportes de transacciones primarias no se pierda el filtro entre canal comercial e institucional dado que al reportar en el caso de mayoristas que dispensen medicamentos en ambos canales no se puede evidenciar los diferenciales o cumplimientos de precios principalmente los regulados bajo la circular 04 de 2012 donde hay control de precios en canal institucional pero no en canal comercial.</li> <li>- Se solicita aclarar la definición de minoristas</li> <li>- Las últimas circulares expedidas han venido incluyendo de manera explícita el control desde los canales, ahora transacciones, comercial e institucional. Sin embargo, la modificación propuesta por este nuevo anexo técnico genera confusión entre estos canales. Por lo anterior, se solicita la creación de un mecanismo que permita diferenciarlos.</li> <li>- Cuando surge un caso en el que se realiza una transacción con un operador logístico (ej: operador para EPS, Droguerías, e incluso tiene IPS), que se reportaría como venta primaria, surge la pregunta de ¿cómo se hará la diferencia de los precios cuando la entidad que reporta o sobre la que se reporta tiene más de un rol, pues esta ópera en transacción institucional y comercial?</li> <li>- Es necesario que exista la claridad respecto de las transacciones que se adelantan por uno u otro canal, dado que muchas veces se sabe hasta el final de la cadena a que canal corresponde el proceso.</li> </ul>
Cámara de la Industria Farmacéutica de la ANDI	Artículo 3	<p>Frente al Artículo 3 se considera lo siguiente:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- En el caso de facturas que incluyen varios productos, ¿Sería el descuento global (si aplica) objeto de reporte?</li> </ul> <p><b>Descuentos condicionados o financieros:</b></p>

Entidad o persona que formula el comentario	Artículo, numeral, inciso o aparte del proyecto normativo frente al que se formula el comentario	Comentario, observación o propuesta formulada
		<ul style="list-style-type: none"> <li>- Excluir “Lo anterior no aplica si el descuento condicionado o financiero se hace efectivo antes de la fecha de reporte; en tal caso se debe reportar el valor neto de la factura”, debido a que los descuentos financieros o condicionados por volumen son prácticas del valor del dinero en el tiempo y negociaciones comerciales que no afectan el precio del medicamento, sino que están inmersas en una relación comercial entre dos empresas.</li> <li>- Se considera que es pertinente tener en cuenta el concepto y los acuerdos de confidencialidad, dado que llevar este reporte a un nivel de visibilidad máxima genera al mismo tiempo visibilidad en la estratégica comercial y financiera que adopta cada compañía para realizar su operación.</li> <li>- Surge el siguiente interrogante ¿Qué manejo tendría el caso en el cual el descuento condicionado o financiero se hace efectivo en un período diferente al reportado?; ¿se reporta en el siguiente período sobre otra factura?</li> <li>- Los descuentos condicionados pueden desvirtuar la realidad del precio por efecto del acuerdo comercial. Por ejemplo, descuentos para recuperar cartera, descuentos por compra portafolio, subsidio cruzado de productos entre otros. Esta circunstancia no está contemplada en el proyecto de circular.</li> <li>- Se debe hacer explícito que lo único que aplica para reporte es lo contenido en la factura.</li> </ul> <p><b>Descuentos comerciales y bonificaciones:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Se solicita que no se incluya el tema de precio mínimo cero 0 en la bonificación, “para el caso de facturas con descuentos comerciales o bonificaciones que se aplican en el momento de la venta, se debe reportar el valor después del descuento o bonificación, es decir, el valor neto de la factura”. Esto, dado que el precio mínimo de reporte debe ser un precio promediado de acuerdo a las unidades que la compañía este facturando.</li> <li>- En el caso de descuentos comerciales y/o financieros que son aplicados en una temporalidad diferente a la del reporte o que corresponde a varios meses de venta y no al trimestre de reporte (sujeto a un objetivo de compra propuesto) ¿estos serían objeto de reporte o quedarían excluidos?</li> </ul> <p><b>Contratos</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Se solicita aclarar el tipo de contratos que se deben tener como soporte documental y los actores que están involucrados. En la divulgación de la capacitación se especificó que aplica es para IPS y contratos de PGP, pero en el borrador no está esa aclaración.</li> </ul>

Entidad o persona que formula el comentario	Artículo, numeral, inciso o aparte del proyecto normativo frente al que se formula el comentario	Comentario, observación o propuesta formulada
Cámara de la Industria Farmacéutica de la ANDI	Artículo 4	Frente a este artículo, se solicita lo siguiente: - En lo referido al segundo párrafo del <b>Parágrafo</b> “Cuando un mismo CUM tenga la condición de Muestra Médica y Presentación Comercial en los respectivos campos del Registro Sanitario otorgado por el INVIMA, se deberán reportar al SISMED todas las transacciones realizadas”, se solicita aclaración de la redacción dado que es contradictoria a la inicial, respecto al reporte de muestra médica y unidad de medida.
Cámara de la Industria Farmacéutica de la ANDI	Artículo 5	Sin comentarios
Cámara de la Industria Farmacéutica de la ANDI	Artículo 6	Frente a este artículo, se comenta lo siguiente: - Se propone realizar una interconexión de plataformas de información para contribuir con la eficiencia del sistema. Esto, dado que se considera necesaria la conexión de PICIS (obligatoriedad) Vs la manera como se factura a la DIAN.
Cámara de la Industria Farmacéutica de la ANDI	Artículo 7	Sin comentarios
Cámara de la Industria Farmacéutica de la ANDI	Artículo 8	Sin comentarios
Cámara de la Industria Farmacéutica de la ANDI	Artículo 9	Frente a este artículo, se comenta lo siguiente: <b>Sanciones por el incumplimiento del reporte.</b> La omisión, renuencia o inexactitud del reporte, o envío posterior a los plazos establecidos en el artículo 8 de la presente circular, estará sujeta a las sanciones contempladas en el artículo 132 de la Ley 1438 de 2011. - Se solicita se haga aclaración ante la SIC y el documento final de forma explícita, de que, en caso de realizarse correcciones al reporte, estas no tendrán efecto en un cambio para la fecha última de reporte que se realizó en el tiempo establecido, con el fin de que no sean objeto de sanción las correcciones.

Entidad o persona que formula el comentario	Artículo, numeral, inciso o aparte del proyecto normativo frente al que se formula el comentario	Comentario, observación o propuesta formulada
Cámara de la Industria Farmacéutica de la ANDI	Artículo 10	Sin comentarios
Cámara de la Industria Farmacéutica de la ANDI	Artículo 11	<p>Frente a este artículo, se considera lo siguiente:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- En lo referente a la entrada en vigencia que plantea el proyecto de circular, para la operación del nuevo anexo técnico, se estima que la fecha propuesta es inconveniente por su proximidad, pues no garantiza un tiempo suficiente de adaptación y ajuste a los nuevos requerimientos. Por lo tanto, se solicita que en caso de implementarse cualquier modificación esta tenga aplicabilidad a partir de 2020.</li> </ul>
Cámara de la Industria Farmacéutica de la ANDI	ANEXO TÉCNICO No. 1	<p>Frente al anexo técnico, se considera lo siguiente:</p> <p>Referido al <b>REGISTRO TIPO 2</b></p> <p><b>Campo N°10:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- <b>“Unidad en la que se factura el medicamento en la operación reportada”</b> Se solicita aclaración en ¿cuál es la unidad de reporte? Es decir, si la unidad se expresa en la unidad de dispensación o según la convención establecida en el numeral 10 del anexo técnico.</li> </ul> <p><b>Campo N° 16:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- <b>“Número de factura o documento equivalente del precio máximo unitario de la operación reportada”</b> Se solicita aclaración de que, en caso de existir una factura, solo se exige y reporta el número de la factura.</li> </ul> <p><b>Pie de página N° 3</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- <b>“Lo anterior no aplica si el descuento condicionado o financiero se hace efectivo antes de la fecha de reporte; en tal caso se debe reportar el valor neto de la factura”</b> Se solicita eliminar o excluir la redacción señalada, dado que no debería aplicar según lo descrito en el artículo 3.</li> </ul>