

Bogotá D.C., 11 de julio de 2018

Señores

Dirección de Medicamentos y Tecnologías

MINISTERIO DE SALUD DE SALUD Y PROTECCION SOCIAL

Carrera 13 No. 32-76 piso 1

circ_cnpmdm@minsalud.gov.co

Ciudad

REFERENCIA: COMENTARIOS PROYECTO DE CIRCULAR 06 DE 2018 DE LA COMISIÓN NACIONAL DE PRECIOS DE MEDICAMENTOS Y DISPOSITIVOS MÉDICOS.

Respetados señores:

Comendidamente nos permitimos remitir los siguientes comentarios al proyecto de Circular N°06 de 2018 “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” publicada para consulta y comentarios en la página web del Ministerio de Salud y Protección Social hasta el día 13 de julio de 2018:

Artículo 2. Definiciones:

1.- Consideramos necesario para evitar confusiones que en las definiciones se diga directamente a quienes se dirigen las ventas, por ejemplo, en las transacciones primarias se dice que son ventas distintas a las mencionadas en las transacciones comerciales institucionales o consumidor, pero es relevante indicar con claridad quien es el actor a quien se dirige la definición y no dejarlo genérico para interpretación.

En igual sentido, realizamos comentario para la definición de transacción secundaria.

Se considera que hay complejidad en las definiciones. Es importante que se indique las razones por las cuales se contempla necesaria la apertura de tantas categorías. Es decir, quisiéramos saber si existe un análisis desde el punto de vista técnico.

2.- Por otra parte, requerimos confirmar si dentro de la transacción primaria se incluye el reporte de compra a las entidades que elaboran o importan.

Artículo 4. Medicamentos objeto de reporte:

3.- Frente al artículo 4, consideramos necesario que se aclare si, para el caso de medicamentos que hayan tenido un cambio de registro y/o CUM, pero aún se encuentren comercializando el CUM anterior hasta finalizar existencias, el CUM con el que debo reportar es el último vigente.

4.- Igualmente, es importante que se aclare si para los medicamentos vitales no disponibles que tiene IUM, debemos colocar la información del IUM, ¿independientemente del nivel en el que se tenga la información?, para los demás medicamentos es necesario reportar tanto el IUM como el CUM?

Es necesario que se aclare que significa IUM en alguno de sus tres niveles.

Artículo 11. Vigencia y derogatoria.

5.- Consideramos relevante que se emitan directrices para que, durante el periodo de prueba para el reporte en la plataforma, se establezca un medio o herramienta a través del cual pueda darse retroalimentación a los reportantes, lo anterior con el fin de tener claridad en las correcciones a las que haya lugar.

Quedamos atentos a cualquier información adicional que se requiera para lo cual recibiremos notificaciones en el correo electrónico: claudia.sterling@cruzverde.com.co.

Agradeciendo de antemano su atención.

Cordialmente,

CLAUDIA MARIA STERLING POSADA
Gerente Jurídica, de Comunicaciones Estratégicas y Asuntos Públicos.
DROGUERIAS Y FARMACIAS CRUZ VERDE SAS