

# REPORTE EJECUTIVO CONSEJO DIRECTIVO AMIIF CD-02/12 Febrero 14, 2012

En la Ciudad de México, siendo las 08:00 hrs. del martes 14 de febrero de 2012, se reunieron en el domicilio social los miembros de la Asociación Mexicana de Industrias de Investigación Farmacéutica, A. C. (AMIIF) que a continuación se mencionan, con el objeto de celebrar la Reunión de Consejo Directivo para la cual fueron debidamente convocados.

La reunión fue presidida por el QFB. Carlos Baños Urquijo, Vicepresidente, y por el Lic. Alejandro Sámano Martínez, Director Ejecutivo, quien fungió como Secretario y procedió a levantar la lista de asistencia, misma que se transcribe a continuación:

#### **Asistentes**

ASISTELLES		
Sr. Jorge Duque	Abbott Laboratories de México	
Sr. Vincenzo D'Elia Nesta	Alfa Wassermann	
Sr. Israel García Crespo	Almirall	
Lic. Miguel Alberto Salazar	Boehringer Ingelheim de México	
QFB. Carlos Baños Urquijo	Eli Lilly México	
Ing. Luis Andrés Calderón	Específicos Stendhal	
Lic. Edvard Philipson Morales	Ferring	
Sr. Oswaldo Gola	GlaxoSmithKline México	
Sr. Eric Álvarez	Janssen de México	
Sr. Bertrand Baron	Sanofi - Aventis	
Ing. Maximiliano Bricchi	UCB de México	
Lic. Alejandro Sámano Martínez	AMIIF	
Dr. Fernando Fon Méndez	AMIIF	
Lic. Juan Manuel Flores	AMIIF	
Lic. Daniel Cosío Santacruz	AMIIF	
Lic. Carlos Alberto Flores	AMIIF	
Lic. Alejandro Ortega Rivero	Ortega y Videgaray, S.C.	

## Orden del Día

- 1.- Lectura y aprobación del acta de la reunión anterior
  - Revisión de acuerdos
- 2.- CETIFARMA Dr. Juan Francisco Millán Soberanes
- 3.- Asuntos Regulatorios
  - Actualización Biotecnológicos
  - Análisis de estrategia Terceros Autorizados
  - Propuesta de Programa de Calidad
  - Taller de eliminación de requisito de planta
- 4.- Propiedad Industrial
  - Informe sobre la reunión PhRMA-LAWG-AMIIF
- 5.- Informe de Conclusiones de la Reunión PhRMA-LAWG-AMIIF



## 6.- Asuntos generales

- Estrategia para el Evento sobre innovadores AMIIF / Secretaría de Salud
- Candidatura a la Presidencia de AMIIF

## 7.- Asamblea General Ordinaria

- Punto único del Orden del Día
  - Solicitud de admisión nuevo socio

## 1.- Lectura y aprobación del acta de la reunión anterior

En relación con la minuta de la reunión de Consejo Directivo celebrada el 17 de enero, no hubo aclaraciones, quedando por lo tanto aprobada en todos sus términos.

## • Seguimiento de acuerdos del Consejo Directivo del 17 de enero de 2011

Acuerdo	Avance
Farmacovigilancia - Acuerdo  AMIIF solicitará cita con el Centro Nacional de Farmacovigilancia durante la reunión con el Comisionado Federal el próximo 19 de enero.	Durante la reunión de trabajo con el Comisionado Federal el pasado 19 de enero, se presentó la metodología y cronograma de actividades para la implementación del Diagnóstico de Farmacovigilancia y se obtuvo el visto bueno para seguir adelante. Adicionalmente el pasado 31 de enero en reunión con el Dr. Argüelles se acordó mantener reuniones de seguimiento para evaluar el avance, se incorporará a dichas reuniones personal del Centro de Farmacovigilancia lo que permitirá el diálogo para la revisión de la Norma de Farmacovigialncia.
Farmacovigilancia - Acuerdo  AMIIF presentará durante la reunión del 19 de enero la metodología para la implementación del diagnóstico de Farmacovigilancia en las Instituciones de Salud, con la finalidad de obtener el visto bueno por parte del Comisionado Federal para posteriormente tener una reunión con el Secretario de Salud y presentarle este proyecto con la intención de contar con el aval de la Secretaría de Salud.	La presentación del proyecto de Farmacovigilancia fue realizada y se obtuvo el respaldo por parte del Comisionado Federal y su equipo para seguir adelante y se solicitó mantenerlo informado. Se propuso avanzar con el proyecto para obtener resultados antes de la reunión con el Secretario de Salud.
Biotecnológicos — Acuerdo  AMIIF tiene considerado el tema para revisarlo durante la reunión del 19 de enero con el Comisionado Federal; adicionalmente se llevará el tema a CANIFARMA el próximo 25 de enero, para buscar consenso con ANAFAM sobre biotecnológicos, de lo contrario presentar una propuesta por parte de AMIIF.  El Grupo de Trabajo de Biotecnológicos de AMIIF	Se acordó con el Dr. Argüelles el programa de biotecnológicos para el personal de COFEPRIS del 14 al 16 de marzo. El Grupo de Trabajo ha calendarizado reuniones semanales para dar estrecho seguimiento a los talleres de biotecnológicos y propuesta de lineamientos para la evaluación de medicamentos biotecnológicos innovadores



está en la etapa final de la propuesta de la guía de evaluación.	y biotecnológicos biocomparables.
Comité de Moléculas Nuevas - Acuerdo	
AMIIF mantiene su apoyo a la posición de CANIFARMA para la modificación al Reglamento del Comité de Moléculas Nuevas.  Durante la reunión inter Comisiones a celebrarse el 20 de enero se acordaran los pasos para atender y dar seguimiento a los planteamientos realizados por la Comisión de Acceso.	El pasado 7 de febrero, se retomaron las actividades del Grupo de Trabajo del Reglamento del Comité de Moléculas Nuevas con la participación de las dos Asociaciones para completar la propuesta de lineamientos para la operación del Comité de Moléculas Nuevas y del Sub Comité de Biotecnológicos, se estarán reportando los avances.
Comité de Moléculas Nuevas - Acuerdo	
Se dará seguimiento a este tema en la Comisión de Asuntos Regulatorios del próximo 26 de enero y se incluirá en la agenda de trabajo de COFEPRIS	Se comentó con el Comisionado Federal la situación que se venía presentando en los aspectos logísticos de las reuniones del Comité de Moléculas Nuevas.  Se comentó con los Socios durante la reunión de la C. de Asuntos Regulatorios que se notificó por parte de COFEPRIS que todas las reuniones del Comité de Moléculas Nuevas a partir del 20 de enero se realizarán en las instalaciones de COFEPRIS
Acuerdo de Equivalencias - Acuerdo	,
La Comisión de Asuntos Regulatorios dará seguimiento a este tema en CANIFARMA. Esta acción se realizará en la próxima reunión de la Cámara el 25 de enero	ANAFAM se pronunció en desacuerdo con la propuesta de COFEPRIS. AMIIF ya manifestó su posicionamiento y apoyo a la iniciativa al Comisionado Federal.  En la reunión del 19 de enero, el Comisionado ratificó su intención de avanzar con el acuerdo de equivalencia, mencionó que es el tema siguiente en su agenda, después del acuerdo que se está concluyendo con Japón (el cual ya fue publicado)
Programa de monitoreo permanente	
preventivo para detección de medicamentos falsificados - Acuerdo Se mantendrá el seguimiento sobre el tema con el personal de CCAyAC y COFEPRIS	Este proyecto sigue en revisión por parte de CCAyAC / Jurídico (COFEPRIS)
Evento AMIIF / COFEPRIS / SS – Acuerdo	
Para el evento de entrega simbólica de oficios de registros para medicamentos innovadores, la Comisión de Asuntos Regulatorios, validará y en su caso completará la información sobre registros otorgados en 2011 y años anteriores, mediante una encuesta interna a los miembros de AMIIF	Se presentó un nuevo planteamiento de comunicación para el otorgamiento simbólico de nuevos registros, donde se reiterará la importancia de las inclusiones en el Cuadro Básico de insumos para la Salud y Catálogos de las Instituciones Públicas para hacer efectivos los beneficios de la innovación a todas las familias en México.



#### Acuerdo

El proyecto de compilación y actualización de la información referente a registros presentados, otorgados e inclusiones en el cuadro básico se estará trabajando conjuntamente en las comisiones de Acceso, Asuntos Regulatorios e Imagen.

La Comisión de Defensa de la Innovación e Imagen presentará una nueva línea de comunicación en el marco del próximo Consejo Directivo. La Comisión de Acceso solicitó una investigación a PwC que dará cuenta del índice de inclusiones en el Cuadro Básico y Catálogos en los años reciente.

La información estará disponible para finales de febrero y su pertinencia será evaluada en preparación al evento con las autoridades.

## Libro UNAM - Porrua - Acuerdo

Se acordó obtener la autorización de derechos de autor de la editorial para subir el libro en formato PDF a la página web de AMIIF, así como ponerlo disponible en la red a través de motores de búsqueda.

Acuerdo

Respecto al sobrante de \$46,000 del presupuesto etiquetado para adquirir ejemplares del libro, se acordó invertir ese sobrante en la adquisición de más ejemplares para distribución en Universidades y Centros de Investigación.

Se transmitió el acuerdo al Dr. Hugo Carrasco a efecto de que proceda a realizar la compra correspondiente.

Las Comisiones de Propiedad Intelectual e Imagen estarán coordinando los eventos de presentación del libro, un programa de entrevistas e invitaciones de medios correspondientes y los formatos de difusión electrónica pertinentes.

## Voceros autorizados en temas de PI ante PhRMA – Acuerdo

El Consejo Directivo instruyó distribuir nuevamente a todos los laboratorios socios de AMIIF la carta por medio de la cual se hace del conocimiento de Andrew Rudman, Vicepresidente de PhRMA para América Latina, quienes son las personas autorizadas como voceros de los posicionamientos de AMIIF en los diferentes temas de la agenda.

El 17 de enero se distribuyó a los GMs la carta enviada por AMIIF a Andrew Rudman.

#### Acceso - Acuerdo

AMIIF dará seguimiento al proyecto interno del CSG de modificar el art. 36 del Reglamento del Cuadro Básico y Catálogo de Insumos para la Salud.

Está en revisión en el área jurídica del Consejo de Salubridad General.

## **Acuerdo**

Se acordó actualizar el levantamiento del censo AMIIF Innovación 2011 en conjunto con la Comisión de Asuntos Regulatorios. Se envió el cuestionario correspondiente a las empresas, mismo que ha sido respondido, el dato obtenido se utilizará como información durante el evento AMIIF / SS / COFEPRIS

#### SINGREM – Acuerdo

Enviar la presentación a todos los Directores Generales de laboratorios socios de AMIIF. Distribuir al Consejo Directivo la tabla de porcentaje de medicamentos (por laboratorio) que recoge Se enviaron las cartas y se dio seguimiento al tema con Jorge Lanzagorta, Director General de SINGREM



SINGREM.	
Hacer llegar carta a los laboratorios socios de AMIIF	
que aún no se incorporan a SINGREM.	

#### 2.- CETIFARMA

Contamos en esta ocasión con la asistencia del Dr. Juan Francisco Millán, Secretario y Director Ejecutivo de CETIFARMA (Consejo de Ética y Transparencia de la Industria Farmacéutica), quien llevó a cabo una presentación sobre el funcionamiento y el procedimiento de atención de denuncias. Hoy se enviará la presentación por vía electrónica.

## 3.- Asuntos regulatorios

- Actualización Biotecnológicos
- Evento COFEPRIS
  - o 14 al 16 de marzo
  - Reunión semanal del Grupo de Trabajo
  - o Dr. Argüelles trabaja en la lista de asistentes
- Propuesta de lineamientos para evaluación de medicamentos biotecnológicos innovadores / biotecnológicos biocomparables
  - Revisión Grupo de Trabajo
  - o Objetico de entrega a COFEPRIS marzo 2012
- Análisis de estrategia Terceros Autorizados

Se presentó el status del grupo de Trabajo integrado por CANIFARMA.

## Acuerdo:

Proponer al Grupo de Trabajo de CANIFARMA, un modelo ideal de Tercero Autorizado dentro de las alternativas que serán presentadas al Comisionado Federal, una vez que concluya el análisis de las visitas realizadas a Terceros Autorizados.

Responsables: Fernando Fon / Alejandro Sámano

Fecha de cumplimiento: Febrero / Marzo

#### Propuesta de Programa por la Calidad

- Objetivo: Otorgar una visión internacional del nivel de exigencia que utilizan otras agencias regulatorias.
- Se presentó una iniciativa por parte de Novartis, el pasado 26 de enero durante la reunión de la Comisión de Asuntos Regulatorios.
- Se trata de un programa de Educación Continua para personal de COFEPRIS, que incluye temas de Calidad y Seguridad.
- Se propone que los recursos para la realización de esta actividad provengan de AMIIF.
   Presupuesto costo estimado: \$100,000
- Fecha tentativa de realización: Primer bloque abril 2012 Segundo bloque pendiente definir



#### Acuerdo:

Se aprueba esta actividad y la utilización de recursos de AMIIF para la realización de la misma, se presentará avance en la próxima reunión de Consejo Directivo.

**Responsables:** Fernando Fon / Alejandro Sámano

**Fecha de cumplimiento:** Febrero / Marzo

## Taller de eliminación de requisito de planta

Con fecha 7 de febrero del presente se llevó a cabo un Taller de Eliminación de Requisito de Planta con la asistencia de 41 socios y dos ponentes por parte de COFEPRIS, Lic. Marco Antonio Arias y Lic. Leonardo Meneses.

#### **Acuerdo:**

Llevar un registro de los tiempos de respuesta por parte de COFEPRIS para la entrega de oficios de Cesión de Derechos.

**Responsables:** Fernando Fon / Alejandro Sámano

**Fecha de cumplimiento:** Febrero / Marzo

## 4.- Propiedad Industrial

## Informe sobre la reunión AMIIF / LAWG / PhRMA con el Comisionado Federal

Se comentó que se llevó a cabo una reunión AMIIF/LAWG/PhRMA/COFEPRIS, en la cual se abordó el tema de la propuesta para reformar el RIS, incorporando la figura de DPE, y mejorar el sistema Linkage, y en la cual COFEPRIS mencionó lo siguiente:

- Al no existir consenso al interior de CANIFARMA, COFEPRIS tendrá que explorar otras alternativas
- Se propuso llevar a cabo una reunión para discutir sobre el tema de DPE.
- Se mencionó la posibilidad de buscar una redefinición de "patente de formulación" en el ámbito farmacéutico.

Asimismo se comentó acerca de la reunión que sostuvo PhRMA en Washington, D.C., con el Dr. Rodrigo Roque, Director General del IMPI, compartiéndonos lo siguiente:

- El Dr. Rodrigo Roque manifestó que entrar al TPP (Acuerdo de Asociación Transpacífico), ayudaría a elevar el nivel de protección de los derechos de Propiedad Industrial.
- Sobre la redefinición de "patentes de formulación", no mencionó que fuera necesaria, sin embargo confirmó que pronto se reuniría con el Comisionado Federal, Mtro. Mikel Arriola para encontrar la manera de implementar la jurisprudencia de la SCJN.
- El Dr. Rodrigo Roque preguntó a PhRMA si existen casos concretos de desconocimiento a estos derechos, a lo que le respondió que sí existen, y que pediría a AMIIF que le enviemos un reporte sobre el tema.

Finalmente, sobre las reuniones AMIIF/COFEPRIS para revisar casos de posible desconocimiento de Linkage o DPE, se comentó que las mismas ya se están llevando a cabo con algunos miembros, sin embargo aún faltan por concretar un par de reuniones.



Derivado de lo anterior, se acordó trabajar en un plan de difusión de la Propiedad Intelectual para el año 2012, que incluya acercamiento con la Secretaría de Economía para impulsar que se incorpore al marco jurídico en México la figura de DPE, así como el mejoramiento de Linkage, con el apoyo de embajadas como la americana, las europeas y Japón.

## Plan de Difusión - Propiedad Intelectual 2012

Las comisiones de Imagen y PI presentarán un plan conjunto para la difusión de la importancia de la innovación farmacéutica que incluya:

- 1. Entrevistas 1:1 para la fuente de salud y ciencia con especialistas a lo largo del año, incluyendo expertos de la academia, de medios de comunicación, y tomadores de decisión.
- 2. Seminario sobre los aspectos legales que protegen el proceso de investigación farmacéutica, con énfasis en los tratados internacionales firmados con México que se encuentran vigentes, así como el TTP que está en proceso de negociación, con la participación de especialistas internacionales.
- **3.** Presentación del libro sobre PI e Investigación Farmacéutica en foros académicos y acompañados de entrevistas a los colaboradores del libro y otros expertos en el tema.

**Responsables:** Carlos Flores / Daniel Cosío **Fecha de cumplimiento:** Febrero 17/ 2012

## 5.- Reunión AMIIF / LAWG / PhRMA

Se informó al Consejo Directivo respecto a los comentarios de PhRMA con relación a la reunión PhRMA/LAWG/AMIIF celebrada en la Ciudad de México el pasado 2 de febrero.

Se recibieron comentarios positivos en relación a la nutrida y activa participación de Directores Generales en dicha reunión, así como a la presencia de Vicepresidentes corporativos de diversos laboratorios socios de AMIIF.

Destacó el avance sustancial con respecto a la reunión PhRMA/LAWG/AMIIF celebrada en 2011, tanto por su contenido como por los acuerdos alcanzados. Asimismo, PhRMA reconoció la labor realizada por las diferentes comisiones unidas de AMIIF/LAWG para presentar propuestas concretas de los proyectos para los que se requiere soporte técnico y apoyo financiero de PhRMA.

Cabe señalar que durante la visita de la delegación de PhRMA se celebraron reuniones con CANIFARMA, con la sección comercial de la Embajada de EE.UU. en México y con el Comisionado Federal Mikel Arriola, en las cuales participó personal de AMIIF/LAWG y Directores Generales de laboratorios asociados.

Se presentó al Consejo Directivo la lista de asistentes a la reunión PhRMA/LAWG/AMIIF, misma que a continuación se reproduce:

## **Directores Generales**

- 1. Sandra Sánchez Amgen México
- 2. Carlos Baños Eli Lilly
- 3. Éric Álvarez Jannsen
- 4. Ernesto Loboguerrero Merz Pharma



- 5. Jorge Duque Abbott
- 6. Maximiliano Bricchi UCB de México
- 7. Francisco Rodríguez Pfizer
- 8. Vincenzo D'Elia Alfa Wassermann

#### **PhRMA**

- 1. Andrew Rudman PhRMA
- 2. Jay Taylor PhRMA
- 3. Antonio Ferreira Johnson & Johnson
- 4. Catherine Robinson Amgen
- 5. Geoff Eich Amgen
- 6. Claudia Poteet Pfizer
- 7. Margalit Edelman Pfizer
- 8. Robert Simpson Pfizer
- 9. Dan Coriat Novartis Farmacéutica
- 10. Eunice Kim Eli Lilly
- 11. Laurel Vogelsang Eli Lilly
- 12. Jason Grove Abbott
- 13. Jim Laubner AstraZeneca
- 14. Rodney López Merck

## **Ejecutivos de laboratorios socios de AMIIF (México)**

- 1. Alexis Mendoza Amgen México
- 2. Max Sarachaga Amgen México
- 3. Almudena Suárez Eli Lilly
- 4. Jorge Pasquel Eli Lilly
- 5. Carla Garay Pfizer
- 6. Társila Rey Pfizer
- 7. Maurín Pérez de León Pfizer
- 8. Steven Ángel Pfizer
- 9. José Luis Cañadas Abbott Laboratories
- 10. Juan Carlos Castillo Johnson & Johnson
- 11. Ma. Luisa Manzo Johnson & Johnson
- 12. Lizete de la Torre -Janssen
- 13. Leticia León Novartis Farmacéutica
- 14. Gerardo García Téllez Novartis Farmacéutica
- 15. Patricia Valdivia Específicos Stendhal
- 16. Regina Kuchle AstraZeneca
- 17. Oscar Martínez Bayer de México

#### Personal de AMIIF

- 1. Aleiandro Sámano
- 2. Fernando Fon
- 3. Juan Manuel Flores
- 4. Carlos Alberto Flores
- 5. Daniel Cosío
- 6. Gloria Rodríguez

Como siguientes pasos se señalaron: definir la postura de AMIIF sobre HTA; someter a consideración de PhRMA los proyectos AMIIF / LAWG; informar a PhRMA respecto a representantes de LARC – México; implementar plan de intercambios (internships) AMIIF / PhRMA.



Se destacó que PhRMA mostró apertura para apoyar proyectos de LAWG/AMIIF por 600 mil USD, en los siguientes rubros:

## Asuntos Regulatorios / Biotecnológicos (165 mil USD)

Talleres de educación continua en materia de biotecnológicos para autoridades y profesionales de la salud

## **Propiedad Intelectual (276 mil USD)**

Agencia de cabildeo / Protección de Datos Clínicos Investigación sobre impacto económico del respeto a la PI Programa de capacitación para stakeholders relacionados con PI

## Acceso (120 mil USD)

Posición de AMIIF respecto al documento de FUNSALUD; posición sobre modelo ideal de funcionamiento de HTA en México (mejores prácticas a nivel mundial); y terceros aliados de alto nivel para difundir la propuesta

Talleres de Farmacoeconomía para el Consejo de Salubridad General; opinión técnica y recomendaciones sobre la Guía de Conducción de Estudios de Evaluación Económica y la Guía de Evaluación de Insumos

## Imagen (80 mil USD) / propuesta por analizar con PhRMA

Estudio sobre evaluación del impacto de la innovación en los pacientes mexicanos y en el sector salud.

Finalmente, se presentó la propuesta del grupo representativo de México ante LARC, mismo que se integra por:

- 1. Sandra Sánchez (Amgen)
- 2. Francisco Rodríguez (Pfizer)
- 3. Jorge Duque (Abbott)
- 4. Eric Alvarez (J&J)
- 5. Aliza Chelminsky(Pfizer)
- 6. Almudena Suárez (Lilly)
- 7. Ma. Luisa Manzo (J&J)
- 8. Alejandro Sámano (AMIIF

#### Acuerdos:

Presentar ante PhRMA las propuestas de AMIIF/LAWG para recibir recursos económicos y apoyo técnico.

Convocar a las empresas europeas a designar representantes que participen en las reuniones / teleconferencias de LARC, a fin de incorporar sus propuestas.

Responsable: Alejandro Sámano

Fecha de cumplimiento: Febrero 2012

## 6.- Asuntos generales

#### Estrategia para el Evento sobre innovadores AMIIF / Secretaría de Salud

 Se presentó al Consejo Directivo como prioridad el promover como tema relevante durante el otorgamiento simbólico de registros; el acceso a las terapias innovadoras a través de los servicios de salud pública, complementando los beneficios del ciclo de la innovación, al



ponerlos a disposición de los pacientes que lo necesitan (haciendo los registros relevantes para toda la población).

- Se enfatizó en la necesidad de transmitir la relevancia de estas alternativas para generar ahorros concretos para el sistema de seguridad social reduciendo sustantivamente las estancias de hospitalización e incapacidad, recaídas y la probabilidad de eventos adversos en la salud más severos.
- Las presidencias de la cámara y la asociación serán voceros de estos mensajes y la Comisión de Imagen y sus proveedores prepararán todos los mensajes y herramientas de comunicación para transmitir la información de manera clara y eficaz.

#### Acuerdo

La comisión de Imagen compartirá el planteamiento estratégico de comunicación para el evento con las autoridades, acompañado de los mensajes clave que se enfocarán en los beneficios y ahorros potenciales para el sistema de salud al utilizar innovadores, así como en la importancia de garantizar el acceso a estos medicamentos para toda la población; complementando la obtención de registros sanitarios con inclusiones en el cuadro básico y los catálogos de las instituciones de salud.

Responsable: Daniel Cosío

Fecha de cumplimiento: Febrero 24, 2012

#### Candidatura a la Presidencia de AMIIF

Se solicitó a los Directores Generales interesados en participar en el proceso de selección del Presidente de AMIIF den a conocer su interés al Director Ejecutivo de la Asociación, a fin de considerarlos como candidatos en la votación que tendrá lugar en la Asamblea General Ordinaria del próximo mes de marzo.

## Informe de los avances con el Consejo de Salubridad General

- Concluyeron las sesiones de audiencia o derecho de réplica en 72 horas entre el Consejo de Salubridad General y la industria.
- A través de este mecanismo se analizaron 39 casos que hubieran sido rechazados en la primera etapa y ahora se encuentran en proceso de dictamen.
- El Consejo de Salubridad General devolvió 15 solicitudes que no fueron satisfactorias a pesar de las 72 horas que se les brindó a los afiliados.
- La siguiente reunión del comité AMIIF-Consejo de Salubridad General es el 12 de marzo
  - Se revisará el paquete de modificaciones al reglamento interior de la comisión interinstitucional del cuadro básico y catálogo.
  - Se analizarán los motivos de rechazo.

## • Seguro Popular

 Se presentó el mecanismo que empleará el Seguro Popular para el surtimiento de recetas en el programa piloto que realizará en cuatro estados del país.

## **ACUERDO:**

Se acordó citar a junta extraordinaria de Consejo directivo AMIIF a las 7:30 hrs del 15 de febrero para discutir el tema de la iniciativa del seguro popular y llevar una posición al consejo de Cámara ese día.



**Responsable:** Alejandro Sámano/ Juan Manuel Flores

**Fecha de cumplimiento:** 15 de febrero 2012.

#### **Asamblea General Ordinaria**

- Punto único del Orden del Día
  - Solicitud de Admisión de nuevo socio

Con anticipación se envió a los Directores Generales la información sobre la solicitud de admisión, cartas de las empresas avales y una presentación corporativa de Laboratorios Servier México, S.A. de C.V.

Por unanimidad, la Asamblea aprobó el ingreso de Laboratorios Servier México, S.A. de C.V.

#### Próxima Reunión

La próxima reunión de Consejo Directivo será el <u>martes 13 de marzo de 2012</u> y se enviará convocatoria con la debida anticipación.

Lic. Alejandro Sámano Martínez Director Ejecutivo