Consejo Directivo



Reunión del martes 9 de septiembre de 2014

| Lectura Documento Competencia Económica Se dio lectura del documento para su conocimiento. Lisandro Herrera PPOPIEDAD INTELECTUAL 1. Se realizará un estudio de la prevalencia de tratados internacionales al amparo de la Corvención de Viena sobre los Tratados Internacionales, bajo la perspectiva del derecho Mexicano y del derecho Americano 2. Se buscará una reunión con COFEPRIS para conocer las acciones específicas que se han implementado para evitar la importación de productos patentados. **SUNTOS REGULATORIOS** 1. Se acordó que el Grupo de Trabajo de Biotecnológicos avance con la integración de los distintos escenarios jurídicos y de consulta a COFECO en materia de medicamentos biotecnológicos 2. Confirmar el envío de cartas a las Embajadas en materia de medicamentos biotecnológicos 3. Confirmar reunión AMIIF - Comisionado Federal, sequimiento acuerdos biotecnológicos o 5. Los participantes en la reunión de Consejo de Cámara y las Empresas Affiliadas a la Cámara solicitarda el pronunciamiento de las empresas Afaica a la Cámara solicitarda el pronunciamiento de las empresas Afaicadas a la Cámara solicitarda el pronunciamiento de las empresas hacia la Cámara solicitardo e envie el oficio a COFEPRIS indicando la necesidad de contar con la NOM 257 para biotecnológicos que ne han mostrado mediante la evidencia clínica su comparabilidad. 8. Propuesta de Carta para la Dra. Juan **CCESO** La ternática de Pacientes pasa a la Coordinación de la Comisión de Comunicaciones y sale de Acceso, Acceso concluirá los temas iniciados con este equipo para cerrar compromisos. Otros stakeholders, asociaciones médicas y academia, continua a cargo de Acceso. Otros stakeholders, asociaciones médicas y academia, continua a cargo de Acceso. | Tema | Acuerdo | Responsable | Fecha de Cumplimiento | | |
|--|------|--|-------------------|-----------------------|--|--|
| PROPIEDAD INTELECTUAL 1.Se realizará un estudio de la prevalencia de tratados internacionales al amparo de la Convención de Viena sobre los Tratados Internacionales, bajo la perspectiva del derecho Mexicano y del derecho Americano 2. Se buscará una reunión con COFEPRIS para conocer las acciones específicas que se han implementado para evitar la importación de productos patentados. **SUNTOS REGULATORIOS** 1. Se acordó que el Grupo de Trabajo de Biotecnológicos avance con la integración de los distintos escenarios jurídicos y de consulta a COFECO en materia de medicamentos biotecnológicos 2. Confirmar el envío de cartas a las Embajadas en materia de medicamentos biotecnológicos 3. Confirmar reunión AMIIF - Dr. Gallaga con el tema prórroga de registro 4. Confirmar reunión AMIIF - Comisionado Federal, seguimiento acuerdos biotecnológicos 5. Los participantes en la reunión de Consejo de Cámara y las Empresas Affiladas a la Cámara a solicitada os envíve el oficio a COFEPRIS indicando la necesidad de contar con la NOM 257 para biotecnológicos, y que el punto de no acuerdo se outerdo se lorde no consejo de Cámara y las Empresas Affiladas a la Cámara a solicitadan de senvíve el oficio a COFEPRIS indicando la necesidad de contar con la NOM 257 para biotecnológicos, y que el punto de no acuerdo se centra en el mecanismo de revisión y aprobación para los productos biotecnológicos, y que el punto de no acuerdo se centra en el mecanismo de revisión y aprobación para las productos biotecnológicos que no han mostrado mediante la evidencia clínica su comparabilidad. 6. Propuesta de Carta para la Dra. Juan Fernando Fon ACCESO La temática de Pacientes pasa a la Coordinación de la Comisión de Comunicaciones y sale de Acceso. Acceso concluirá los temas iniciados con este equipo para cerrar compromisos. Otros stakeholders, asociaciones médicas y academia, | | Asuntos General | | | | |
| 1.Se realizará un estudio de la prevalencia de tratados internacionales al amparo de la Convención de Viena sobre los Tratados Internacionales, bajo la perspectiva del derecho Mexicano y del derecho Americano 2. Se buscará una reunión con COFEPRIS para conocer las acciones especificas que se han implementado para evitar la importación de productos patentados. Sumtos REGULATORIOS | | Se dio lectura del documento para su conocimiento. | Lisandro Herrera | | | |
| 1. Se realizará un estudio de la prevalencia de tratados internacionales al amparo de la Convención de Viena sobre los Tratados Internacionales, bajo la perspectiva del derecho Mexicano y del derecho Americano 2. Se buscará una reunión con COFEPRIS para conocer las acciones específicas que se han implementado para evitar la importación de productos patentados. ***SUNTOS REGULATORIOS** 1. Se acordó que el Grupo de Trabajo de Biotecnológicos avance con la integración de los distintos escenarios jurídicos y de consulta a COFECO en materia de medicamentos biotecnológicos 2. Confirmar el envío de cartas a las Embajadas en materia de medicamentos biotecnológicos 3. Confirmar reunión AMIIF - Dr. Gallaga con el tema prórroga de registro 4. Confirmar reunión AMIIF - Comisionado Federal, seguimiento acuerdos biotecnológicos 5. Los participantes en la reunión de Consejo de Cámara y las Empresas Afiliadas a la Cámara solicitarán el pronunciamiento de las empresas hacia la Cámara solicitando se envíe el oficio a COFEPRIS indicando la necesidad de contar con la NOM 257 para biotecnológicos, y que el punto de no acuerdo se centra en el mecanismo de revisión y aprobación para los productos biotecnológicos que no han mostrado mediante la evidencia clínica su comparabilidad. 6. Propuesta de Carta para la Dra. Juan **CCESO** La temática de Pacientes pasa a la Coordinación de la Comisión de Comunicaciones y sale de Acceso. Acceso concluirá los temas iniciados con este equipo para cerrar compromisos. Otros stakéholders, asociaciones médicas y academia, | | | | | | |
| internacionales al amparo de la Convención de Viena sobre los Tratados Internacionales, bajo la perspectiva del derecho Mexicano y del derecho Americano 2. Se buscará una reunión con COFEPRIS para conocer las acciones específicas que se han implementado para evitar la importación de productos patentados ASUNTOS REGULATORIOS 1. Se acordó que el Grupo de Trabajo de Biotecnológicos avance con la integración de los distintos escenarios jurídicos y de consulta a COFECO en materia de medicamentos biotecnológicos 2. Confirmar el envio de cartas a las Embajadas en materia de medicamentos biotecnológicos 3. Confirmar reunión AMIIF - Dr. Gallaga con el tema pórroga de registro 4. Confirmar reunión AMIIF - Comisionado Federal, seguimiento acuerdos biotecnológicos 5. Los participantes en la reunión de Consejo de Cámara y las Empresas Afiliadas a la Cámara solicitarán el pronunciamiento de las empresas hacia la Cámara solicitando se envíe el oficio a COFERRIS indicando la necesidad de contar con la NOM 257 paresas hacia la Cámara solicitando se envíe el oficio a COFERRIS indicando la necesidad de contar con la NOM 257 paresas hacia la Cámara solicitando se envíe el oficio a COFERRIS indicando la necesidad de contar con la NOM 257 para biotecnológicos que no han mostrado mediante la evidencia clínica su comparabilidad. 6. Propuesta de Carla para la Dra. Juan ACCESO La temática de Pacientes pasa a la Coordinación de la Comisión de Comunicaciones y sale de Acceso. Acceso concluirá los temas iniciados con este equipo para cerrar compromisos. Otros stakéholders, asociaciones médicas y academia, | | | | | | |
| los Tratados Internacionales, bajo la perspectiva del derecho Mexicano y del derecho Americano 2. Se buscará una reunión con COFEPRIS para conocer las acciones específicas que se han implementado para evitar la importación de productos patentados. *********************************** | | | Lisandro Herrera | | | |
| derecho Mexicano y del derecho Americano 2. Se buscará una reunión con COFEPRIS para conocer las acciones específicas que se han implementado para evitar la importación de productos patentados. ***ASUNTOS REGULATORIOS** 1. Se acordó que el Grupo de Trabajo de Biotecnológicos avance con la integración de los distintos escenarios jurídicos y de consulta a COFECO en materia de medicamentos biotecnológicos 2. Confirmar el envío de cartas a las Embajadas en materia de medicamentos biotecnológicos 3. Confirmar reunión AMIIF - Dr. Gallaga con el tema prórroga de registro 4. Confirmar reunión AMIIF - Comisionado Federal, seguimiento acuerdos biotecnológicos 5. Los participantes en la reunión de Consejo de Cámara y las Empresas Afiliadas a la Cámara solicitarán el pronunciamiento de las empresas hacia Cámara solicitardo el apronunciamiento de las empresas hacia Cámara solicitando se envíe el oficio a COFEPRIS indicando la necesidad de contar con la NOM 257 para biotecnológicos, y que el punto de no acuerdo se centra en el mecanismo de revisión y aprobación para los productos biotecnológicos que no han mostrado mediante la evidencia clínica su comparabilidad. 6. Propuesta de Carta para la Dra. Juan **ACCESO** La temática de Pacientes pasa a la Coordinación de la Comisión de Comunicaciones y sale de Acceso. Acceso concluirá los temas iniciados con este equipo para cerrar compromisos. Otros stakeholders, asociaciones médicas y academia, | | | | | | |
| acciones específicas que se han implementado para evitar la importación de productos patentados. ASUNTOS REGULATORIOS 1. Se acordó que el Grupo de Trabajo de Biotecnológicos avance con la integración de los distintos escenarios jurídicos y de consulta a COFECO en materia de medicamentos biotecnológicos 2. Confirmar el envío de cartas a las Embajadas en materia de medicamentos biotecnológicos 3. Confirmar reunión AMIIF - Dr. Gallaga con el tema prórnoga de registro 4. Confirmar reunión AMIIF - Comisionado Federal, seguimiento acuerdos biotecnológicos 5. Los participantes en la reunión de Consejo de Cámara y las Empresas Afliadas a la Cámara solicitarán el pronunciamiento de las empresas hacia la Cámara solicitarán el pronunciamiento de las empresas hacia la Cámara solicitando se envíe el oficio a COFEPRIS indicando la necesidad de contar con la NOM 257 para biotecnológicos, y que el punto de no acuerdo se centra en el mecanismo de revisión y aprobación para los productos biotecnológicos que no han mostrado mediante la evidencia clínica su comparabilidad. 6. Propuesta de Carta para la Dra. Juan ACCESO La temática de Pacientes pasa a la Coordinación de la Comisión de Comunicaciones y sale de Acceso. Acceso concluirá los temas iniciados con este equipo para cerrar compromisos. Otros stakeholders, asociaciones médicas y academia, | | | | | | |
| la importación de productos patentados. ASUNTOS REGULATORIOS 1. Se acordó que el Grupo de Trabajo de Biotecnológicos avance con la integración de los distintos escenarios jurídicos y de consulta a COFECO en materia de medicamentos biotecnológicos 2. Confirmar el envío de cartas a las Embajadas en materia de medicamentos biotecnológicos 3. Confirmar reunión AMIIF - Dr. Gallaga con el tema prórroga de registro 4. Confirmar reunión AMIIF - Comisionado Federal, seguimiento acuerdos biotecnológicos 5. Los participantes en la reunión de Consejo de Cámara y las Empresas Afliladas a la Cámara solicitarán el pronunciamiento de las empresas hacia la Cámara solicitando se envie el oficio a COFEPRIS indicando la necesidad de contar con la NOM 257 para biotecnológicos, y que el punto de no acuerdo se centra en el mecanismo de revisión y aprobación para los productos biotecnológicos que no han mostrado mediante la evidencia clínica su comparabilidad. 6. Propuesta de Carta para la Dra. Juan Fernando Fon ACCESO La temática de Pacientes pasa a la Coordinación de la Comisión de Comunicaciones y sale de Acceso. Acceso concluirá los temas iniciados con este equipo para cerrar compromisos. Otros stakeholders, asociaciones médicas y academia, | | | Lisandro Herrera | | | |
| ASUNTOS REGULATORIOS 1. Se acordó que el Grupo de Trabajo de Biotecnológicos avance con la integración de los distintos escenarios jurídicos y de consulta a COFECO en materia de medicamentos biotecnológicos 2. Confirmar el envío de cartas a las Embajadas en materia de medicamentos biotecnológicos 3. Confirmar reunión AMIIF - Dr. Gallaga con el tema prórroga de registro 4. Confirmar reunión AMIIF - Comisionado Federal, seguimiento acuerdos biotecnológicos 5. Los participantes en la reunión de Consejo de Cámara y las Empresas Afiliadas a la Cámara solicitarán el pronunciamiento de las empresas hacia la Cámara solicitando se envíe el officio a COFEPRIS indicando la necesidad de contar con la NOM 257 para biotecnológicos, y que el punto de no acuerdo se centra en el mecanismo de revisión y aprobación para los productos biotecnológicos que no han mostrado mediante la evidencia clínica su comparabilidad. 6. Propuesta de Carta para la Dra. Juan Fernando Fon ACCESO La temática de Pacientes pasa a la Coordinación de la Comisión de Comunicaciones y sale de Acceso. Acceso concluirá los temas iniciados con este equipo para cerrar compromisos. Otros stakéholders, asociaciones médicas y academia, | | | | | | |
| 1. Se acordó que el Grupo de Trabajo de Biotecnológicos avance con la integración de los distintos escenarios jurídicos y de consulta a COFECO en materia de medicamentos biotecnológicos 2. Confirmar el envío de cartas a las Embajadas en materia de medicamentos biotecnológicos 3. Confirmar reunión AMIIF - Dr. Gallaga con el tema prórroga de registro 4. Confirmar reunión AMIIF - Comisionado Federal, seguimiento acuerdos biotecnológicos 5. Los participantes en la reunión de Consejo de Cámara y las Empresas Afiliadas a la Cámara solicitarán el pronunciamiento de las empresas hacia la Cámara solicitardo se envíe el oficio a COFEPRIS indicando la necesidad de contar con la NOM 257 para biotecnológicos, y que el punto de no acuerdo se centra en el mecanismo de revisión y aprobación para los productos biotecnológicos que no han mostrado mediante la evidencia clínica su comparabilidad. 6. Propuesta de Carta para la Dra. Juan ACCESO La temática de Pacientes pasa a la Coordinación de la Comisión de Comunicaciones y sale de Acceso. Acceso concluirá los temas iniciados con este equipo para cerrar compromisos. Otros stakeholders, asociaciones médicas y academia, | | | | | | |
| avance con la integración de los distintos escenarios jurídicos y de consulta a COFECO en materia de medicamentos biotecnológicos 2. Confirmar el envío de cartas a las Embajadas en materia de medicamentos biotecnológicos 3. Confirmar reunión AMIIF - Dr. Gallaga con el tema prórroga de registro 4. Confirmar reunión AMIIF - Comisionado Federal, seguimiento acuerdos biotecnológicos 5. Los participantes en la reunión de Consejo de Cámara y las Empresas Afiliadas a la Cámara solicitarán el pronunciamiento de las empresas hacia la Cámara solicitando se envíe el oficio a COFEPRIS indicando la necesidad de contar con la NOM 257 para biotecnológicos, y que el punto de no acuerdo se centra en el mecanismo de revisión y aprobación para los productos biotecnológicos que no han mostrado mediante la evidencia clínica su comparabilidad. 6. Propuesta de Carta para la Dra. Juan Fernando Fon ACCESO La temática de Pacientes pasa a la Coordinación de la Comisión de Comunicaciones y sale de Acceso. Acceso concluirá los temas iniciados con este equipo para cerrar compromisos. Otros stakeholders, asociaciones médicas y academia, | | | | | | |
| jurídicos y de consulta a COFECO en materia de medicamentos biotecnológicos 2. Confirmar el envío de cartas a las Embajadas en materia de medicamentos biotecnológicos 3. Confirmar reunión AMIIF - Dr. Gallaga con el tema prórroga de registro 4. Confirmar reunión AMIIF - Comisionado Federal, seguimiento acuerdos biotecnológicos 5. Los participantes en la reunión de Consejo de Cámara y las Empresas Afiliadas a la Cámara solicitarán el pronunciamiento de las empresas hacia la Cámara solicitando se envíe el oficio a COFEPRIS indicando la necesidad de contar con la NOM 257 para biotecnológicos, y que el punto de no acuerdo se centra en el mecanismo de revisión y aprobación para los productos biotecnológicos que no han mostrado mediante la evidencia clínica su comparabilidad. 6. Propuesta de Carta para la Dra. Juan ACCESO La temática de Pacientes pasa a la Coordinación de la Comisión de Comunicaciones y sale de Acceso. Acceso concluirá los temas iniciados con este equipo para cerrar compromisos. Otros stakeholders, asociaciones médicas y academia, | | | Fernando Fon | | | |
| medicamentos biotecnológicos 2. Confirmar el envío de cartas a las Embajadas en materia de medicamentos biotecnológicos 3. Confirmar reunión AMIIF - Dr. Gallaga con el tema prórroga de registro 4. Confirmar reunión AMIIF - Comisionado Federal, seguimiento acuerdos biotecnológicos 5. Los participantes en la reunión de Consejo de Cámara y las Empresas Afiliadas a la Cámara solicitarán el pronunciamiento de las empresas hacia la Cámara solicitarán el pronunciamiento de las empresas hacia la Cámara solicitarán el pronunciamiento de la necesidad de contar con la NOM 257 para biotecnológicos, y que el punto de no acuerdo se centra en el mecanismo de revisión y aprobación para los productos biotecnológicos que no han mostrado mediante la evidencia clínica su comparabilidad. 6. Propuesta de Carta para la Dra. Juan Erenando Fon Fernando Fon Karla Báez Karla Báez Comisión de Comunicaciones y sale de Acceso. Acceso concluirá los temas iniciados con este equipo para cerrar compromisos. Otros stakeholders, asociaciones médicas y academia, | | | | | | |
| 2. Confirmar el envío de cartas a las Embajadas en materia de medicamentos biotecnológicos 3. Confirmar reunión AMIIF - Dr. Gallaga con el tema prórroga de registro 4. Confirmar reunión AMIIF - Comisionado Federal, seguimiento acuerdos biotecnológicos 5. Los participantes en la reunión de Consejo de Cámara y las Empresas Afiliadas a la Cámara solicitarán el pronunciamiento de las empresas hacia la Cámara solicitando se envíe el oficio a COFEPRIS indicando la necesidad de contar con la NOM 257 para biotecnológicos, y que el punto de no acuerdo se centra en el mecanismo de revisión y aprobación para los productos biotecnológicos que no han mostrado mediante la evidencia clínica su comparabilidad. 6. Propuesta de Carta para la Dra. Juan ACCESO La temática de Pacientes pasa a la Coordinación de la Comisión de Comunicaciones y sale de Acceso. Acceso concluirá los temas iniciados con este equipo para cerrar compromisos. Otros stakeholders, asociaciones médicas y academia, | | | | | | |
| de medicamentos biotecnológicos 3. Confirmar reunión AMIIF - Dr. Gallaga con el tema prórroga de registro 4. Confirmar reunión AMIIF - Comisionado Federal, seguimiento acuerdos biotecnológicos 5. Los participantes en la reunión de Consejo de Cámara y las Empresas Afiliadas a la Cámara solicitarán el pronunciamiento de las empresas hacia la Cámara solicitando se envíe el oficio a COFEPRIS indicando la necesidad de contar con la NOM 257 para biotecnológicos, y que el punto de no acuerdo se centra en el mecanismo de revisión y aprobación para los productos biotecnológicos que no han mostrado mediante la evidencia clínica su comparabilidad. 6. Propuesta de Carta para la Dra. Juan Fernando Fon ACCESO La temática de Pacientes pasa a la Coordinación de la Comisión de Comunicaciones y sale de Acceso. Acceso conclurá los temas iniciados con este equipo para cerrar compromisos. Otros stakeholders, asociaciones médicas y academia, | | | Farmer de Fran | | | |
| 3. Confirmar reunión AMIIF - Dr. Gallaga con el tema prórroga de registro 4. Confirmar reunión AMIIF - Comisionado Federal, seguimiento acuerdos biotecnológicos 5. Los participantes en la reunión de Consejo de Cámara y las Empresas Afiliadas a la Cámara solicitarán el pronunciamiento de las empresas hacia la Cámara solicitando se envíe el oficio a COFEPRIS indicando la necesidad de contar con la NOM 257 para biotecnológicos, y que el punto de no acuerdo se centra en el mecanismo de revisión y aprobación para los productos biotecnológicos que no han mostrado mediante la evidencia clínica su comparabilidad. 6. Propuesta de Carta para la Dra. Juan Fernando Fon ACCESO La temática de Pacientes pasa a la Coordinación de la Comisión de Comunicaciones y sale de Acceso. Acceso concluirá los temas iniciados con este equipo para cerrar compromisos. Otros stakeholders, asociaciones médicas y academia, | | | Fernando Fon | | | |
| prórroga de registro 4. Confirmar reunión AMIIF - Comisionado Federal, seguimiento acuerdos biotecnológicos 5. Los participantes en la reunión de Consejo de Cámara y las Empresas Afiliadas a la Cámara solicitarán el pronunciamiento de las empresas hacia la Cámara solicitando se envíe el oficio a COFEPRIS indicando la necesidad de contar con la NOM 257 para biotecnológicos, y que el punto de no acuerdo se centra en el mecanismo de revisión y aprobación para los productos biotecnológicos que no han mostrado mediante la evidencia clínica su comparabilidad. 6. Propuesta de Carta para la Dra. Juan ACCESO La temática de Pacientes pasa a la Coordinación de la Comisión de Comunicaciones y sale de Acceso. Acceso concluirá los temas iniciados con este equipo para cerrar compromisos. Otros stakeholders, asociaciones médicas y academia, | | | Fornando Fon | | | |
| 4. Confirmar reunión AMIIF - Comisionado Federal, seguimiento acuerdos biotecnológicos 5. Los participantes en la reunión de Consejo de Cámara y las Empresas Afiliadas a la Cámara solicitarán el pronunciamiento de las empresas hacia la Cámara solicitando se envíe el oficio a COFEPRIS indicando la necesidad de contar con la NOM 257 para biotecnológicos, y que el punto de no acuerdo se centra en el mecanismo de revisión y aprobación para los productos biotecnológicos que no han mostrado mediante la evidencia clínica su comparabilidad. 6. Propuesta de Carta para la Dra. Juan Fernando Fon ACCESO La temática de Pacientes pasa a la Coordinación de la Comisión de Comunicaciones y sale de Acceso. Acceso concluirá los temas iniciados con este equipo para cerrar compromisos. Otros stakeholders, asociaciones médicas y academia, | | | remando ron | | | |
| seguimiento acuerdos biotecnológicos 5. Los participantes en la reunión de Consejo de Cámara y las Empresas Afiliadas a la Cámara solicitarán el pronunciamiento de las empresas hacia la Cámara solicitando se envíe el oficio a COFEPRIS indicando la necesidad de contar con la NOM 257 para biotecnológicos, y que el punto de no acuerdo se centra en el mecanismo de revisión y aprobación para los productos biotecnológicos que no han mostrado mediante la evidencia clínica su comparabilidad. 6. Propuesta de Carta para la Dra. Juan ACCESO La temática de Pacientes pasa a la Coordinación de la Comisión de Comunicaciones y sale de Acceso. Acceso concluirá los temas iniciados con este equipo para cerrar compromisos. Otros stakeholders, asociaciones médicas y academia, | | | Fernando Fon | | | |
| 5. Los participantes en la reunión de Consejo de Cámara y las Empresas Afiliadas a la Cámara solicitarán el pronunciamiento de las empresas hacia la Cámara solicitando se envíe el oficio a COFEPRIS indicando la necesidad de contar con la NOM 257 para biotecnológicos, y que el punto de no acuerdo se centra en el mecanismo de revisión y aprobación para los productos biotecnológicos que no han mostrado mediante la evidencia clínica su comparabilidad. 6. Propuesta de Carta para la Dra. Juan ACCESO La temática de Pacientes pasa a la Coordinación de la Comisión de Comunicaciones y sale de Acceso. Acceso concluirá los temas iniciados con este equipo para cerrar compromisos. Otros stakeholders, asociaciones médicas y academia, | | • | T CITIALIAO I OII | | | |
| las Empresas Afiliadas a la Cámara solicitarán el pronunciamiento de las empresas hacia la Cámara solicitando se envíe el oficio a COFEPRIS indicando la necesidad de contar con la NOM 257 para biotecnológicos, y que el punto de no acuerdo se centra en el mecanismo de revisión y aprobación para los productos biotecnológicos que no han mostrado mediante la evidencia clínica su comparabilidad. 6. Propuesta de Carta para la Dra. Juan ACCESO La temática de Pacientes pasa a la Coordinación de la Comisión de Comunicaciones y sale de Acceso. Acceso concluirá los temas iniciados con este equipo para cerrar compromisos. Otros stakeholders, asociaciones médicas y academia, | | | Fernando Fon | | | |
| solicitando se envíe el oficio a COFEPRIS indicando la necesidad de contar con la NOM 257 para biotecnológicos, y que el punto de no acuerdo se centra en el mecanismo de revisión y aprobación para los productos biotecnológicos que no han mostrado mediante la evidencia clínica su comparabilidad. 6. Propuesta de Carta para la Dra. Juan ACCESO La temática de Pacientes pasa a la Coordinación de la Comisión de Comunicaciones y sale de Acceso. Acceso concluirá los temas iniciados con este equipo para cerrar compromisos. Otros stakeholders, asociaciones médicas y academia, | | las Empresas Afiliadas a la Cámara solicitarán el | | | | |
| necesidad de contar con la NOM 257 para biotecnológicos, y que el punto de no acuerdo se centra en el mecanismo de revisión y aprobación para los productos biotecnológicos que no han mostrado mediante la evidencia clínica su comparabilidad. 6. Propuesta de Carta para la Dra. Juan ACCESO La temática de Pacientes pasa a la Coordinación de la Comisión de Comunicaciones y sale de Acceso. Acceso concluirá los temas iniciados con este equipo para cerrar compromisos. Otros stakeholders, asociaciones médicas y academia, | | pronunciamiento de las empresas hacia la Cámara | | | | |
| y que el punto de no acuerdo se centra en el mecanismo de revisión y aprobación para los productos biotecnológicos que no han mostrado mediante la evidencia clínica su comparabilidad. 6. Propuesta de Carta para la Dra. Juan ACCESO La temática de Pacientes pasa a la Coordinación de la Comisión de Comunicaciones y sale de Acceso. Acceso concluirá los temas iniciados con este equipo para cerrar compromisos. Otros stakeholders, asociaciones médicas y academia, | | | | | | |
| revisión y aprobación para los productos biotecnológicos que no han mostrado mediante la evidencia clínica su comparabilidad. 6. Propuesta de Carta para la Dra. Juan ACCESO La temática de Pacientes pasa a la Coordinación de la Comisión de Comunicaciones y sale de Acceso. Acceso concluirá los temas iniciados con este equipo para cerrar compromisos. Otros stakeholders, asociaciones médicas y academia, | | | | | | |
| que no han mostrado mediante la evidencia clínica su comparabilidad. 6. Propuesta de Carta para la Dra. Juan Fernando Fon ACCESO La temática de Pacientes pasa a la Coordinación de la Comisión de Comunicaciones y sale de Acceso. Acceso concluirá los temas iniciados con este equipo para cerrar compromisos. Otros stakeholders, asociaciones médicas y academia, | | | | | | |
| comparabilidad. 6. Propuesta de Carta para la Dra. Juan ACCESO La temática de Pacientes pasa a la Coordinación de la Comisión de Comunicaciones y sale de Acceso. Acceso concluirá los temas iniciados con este equipo para cerrar compromisos. Otros stakeholders, asociaciones médicas y academia, | | | | | | |
| 6. Propuesta de Carta para la Dra. Juan ACCESO La temática de Pacientes pasa a la Coordinación de la Comisión de Comunicaciones y sale de Acceso. Acceso concluirá los temas iniciados con este equipo para cerrar compromisos. Otros stakeholders, asociaciones médicas y academia, | | | | | | |
| La temática de Pacientes pasa a la Coordinación de la Comisión de Comunicaciones y sale de Acceso. Acceso concluirá los temas iniciados con este equipo para cerrar compromisos. Otros stakeholders, asociaciones médicas y academia, | | | Farmer de Fran | | | |
| La temática de Pacientes pasa a la Coordinación de la Comisión de Comunicaciones y sale de Acceso. Acceso concluirá los temas iniciados con este equipo para cerrar compromisos. Otros stakeholders, asociaciones médicas y academia, | | | rernando Fon | | | |
| Comisión de Comunicaciones y sale de Acceso. Acceso concluirá los temas iniciados con este equipo para cerrar compromisos. Otros stakeholders, asociaciones médicas y academia, | | | | | | |
| concluirá los temas iniciados con este equipo para cerrar compromisos. Otros stakeholders, asociaciones médicas y academia, | | | Nalia Daez | | | |
| compromisos. Otros stakeholders, asociaciones médicas y academia, | | | | | | |
| Otros stakeholders, asociaciones médicas y academia, | | | | | | |
| | | • | | | | |
| | | continua a cargo de Acceso. | | | | |

Consejo Directivo



Reunión del martes 9 de septiembre de 2014

| | Para los eventos relacionados con grupos de pacientes, asistirá únicamente el staff de AMIIF, no habrá presencia de empresas. (unanimidad con los miembros del Consejo Directivo) | Karla Báez | | |
|-------------------|---|------------|---|--|
| | Se enviará y solicitará carta al DG del ISSSTE para tratar problemática (10 al 12 de sep, resp: KB) Se solicitará información a las empresas interesadas en presentar modelos al ISSSTE (septiembre, resp KB) Se iniciará una revisión jurídica en el tema de sustitución de claves, en preparación de siguientes pasos. (septiembre; resp: KB) | Karla Báez | | |
| | Se reenviará el listado de Asociaciones Médicas requeridas a todos los miembros de AMIIF para consolidar la totalidad de las citas del 23 al septiembre al 3 de octubre. (12 sept; resp:KB) | Karla Báez | | |
| ASUNTOS PÚBLICOS | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| ASUNTOS GENERALES | | | | |
| | | | _ | |
| | | | | |