

Temas	Desarrollo/Acuerdos	Responsable
Seguimiento Legislativo	<ul style="list-style-type: none"> Prescripción de medicamentos <p>Ante la aprobación por parte de la Comisión de Salud de la Cámara de Diputados (Origen) respecto al Dictamen que mantiene en sus términos la propuesta de la iniciativa original, CANIFARMA mantiene la estrategia de contención enfocada ahora a sensibilizar a la Comisión de Salud del Senado sobre el impacto negativo de efectuar una reforma a la Ley General de Salud en el sentido propuesto.</p> <p>Si bien se buscará impulsar un Dictamen en sentido negativo durante el periodo de receso, existe la posibilidad de que, una vez turnado el proyecto al Senado (Revisora), éste no sea analizado dentro de la comisión en lo que resta de la Legislatura. En este sentido, la contención de este proyecto será una prioridad en la estrategia de vinculación que se realice en próximos meses con potenciales integrantes de la Comisión de Salud de dicha Cámara para la siguiente Legislatura.</p>	CANIFAMRA
Seguimiento Regulatorio	<ul style="list-style-type: none"> Convocatoria mediante la cual se solicita a los interesados que presenten propuestas en materia de cooperación regulatoria en el marco de la Alianza del Pacífico entre Chile, Colombia, México y Perú. <p>Se remitirá propuesta en materia de Protección de Datos, desarrollada por Leticia León, Novartis.</p>	Carlos Flores
Asuntos Generales	<ul style="list-style-type: none"> Temas Prioritarios <p>Durante la reunión se dio revisión a los apartados y propuestas contenidas en el documento desarrollado por ET. Algunos de los apartados del documentos serán ajustados a partir de comentarios y aportaciones compartidos por los representantes de los laboratorios.</p> <p>ET realizará una matriz con los responsables para el desarrollo de los materiales que deberán derivar de este ejercicio (política pública/proyectos legislativos). Tanto el documento ajustado como la matriz serán compartidos con los miembros de la Comisión, quienes contarán con un plazo de una semana para indicar:</p> <p>a) Sus preferencias por sumarse a los grupos de trabajo que desarrollarán los materiales;</p> <p>b) Información adicional que complemente apartados específicos acordados en la reunión (ejemplos sobre beneficio de terapias innovadoras, párrafos específicos sobre el tema de falsificación de medicamentos).</p> <p>Finalmente, se dio revisión al calendario de trabajo sobre la</p>	<p>ET</p> <p>ET</p> <p>Representantes de los laboratorios</p> <p>Bernardo Tinajero / Juan Carlos Castillo</p>

	<p>estrategia de vinculación y mapeo de actores claves rumbo a la transición gubernamental y legislativa (tiempos para el desarrollo de materiales, así como para la procuración y celebración de reuniones).</p> <p>Una vez que se cuente con la versión aprobada del documento, y con los responsables definidos, se indicarán los plazos específicos para el desarrollo de los materiales (las iniciativas legales tendrán prioridad dados los tiempos en la transición de los actores legislativos).</p> <p>Bernardo Tinajero y Juan Carlos Castillo serán los vínculos con las Comisiones de Acceso y de Propiedad Industrial, respectivamente, para coordinar el desarrollo de los apartados a cargo de dichas Comisiones.</p> <p>Respecto al tema de Unificación de Cuadro Básico, puesto a consideración a propuesta de la Comisión de Asuntos Jurídicos, Oscar Martínez compartirá un documento anteriormente trabajado en dicha Comisión con propuestas de derogación a las Leyes del IMSS y del ISSSTE para este efecto. Lo anterior, a fin de realizar una evaluación sobre la viabilidad de integrar el tema a la versión final del documento.</p>	<p>Alejandro Sámano / Carlos Flores / ET</p> <p>Bernardo Tinajero / Juan Carlos Castillo</p> <p>Oscar Martínez</p>
Próxima reunión		
Fecha y hora	Lugar	Responsable
Reunión mensual de la Comisión Mayo 14, 8:00 am	Instalaciones de AMIIF	Alejandro Sámano