

Consejo Directivo

12 de Marzo

Expansión del Acceso



- Centralización de las compra
 - Esquema de pago directo
 - Firma de convenios centralizados
 - Difusión de información con apoyo de las representaciones gremiales
-
- Incertidumbre en el proceso
 - Falta de claridad en la solicitud
 - Tiempos para respuesta muy acotados

Proceso de Consolidación para compra de Insumos por la CNPSS

COTIZACION	FECHA DE RECEPCIÓN	FECHA PARA RESPUESTA	CLAVES	TIPO
Solicitud SS/CNPSS/16/2019	27 de febrero	28 de febrero	233	Genéricos
Solicitud SS/CNPSS/12/2019	26 de febrero	28 de febrero	182	Patente
Solicitud SS/CNPSS/03/2019	15 de febrero	18 de febrero	696	Varias

33 claves más el pasado 6 de marzo

Acciones

- Seguimiento estrecho/ comunicación permanente con equipo
- Participación en reuniones con Titular
- Comunicado oficial

083. Cumple Secretaría de Salud con el compromiso de trabajar en austeridad

...la Secretaría de Salud, que encabeza el doctor Jorge Alcocer Varela, logró que, en el caso **de los medicamentos con patente vigente**, nueve laboratorios mejoraran sus precios en relación con los precios acordados por la Comisión Negociadora de Precios para 2019, lo que representa un **ahorro de 13.7 millones en la adquisición de 11 claves, para todo el año.**



LOCAL

/ VIERNES 8 DE MARZO DE 2019

ISSSTE niega desabasto de medicamentos en SLP

Derechohabientes han comentado que se les niega el medicamento, pero se les pide regresar la semana siguiente para surtir su receta

Crisis en el ISSSTE. Hay rezago en abasto de medicamentos y falta de insumos quirúrgicos

Se tiene un ISSSTE de contrastes con todas las carencias antes citadas, por lo que demandaron que se liberara el presupuesto para atender algunas de las urgencias

- Incertidumbre en el proceso de compra de insumos complementarios a la consolidada 2018
- Adeudos
- Presupuesto detenido
- Mayor demanda? Estrategia?

Consolidaciones totales y compras

Compra consolidada para
cubrir el 2do semestre 2019

SHCP
SECRETARÍA DE HACIENDA
Y CRÉDITO PÚBLICO






Compra consolidada anual
2020 para todas las
instancias de salud

PROMIF

Programa de Modernización de la Industria Farmacéutica en Materia de
Precios

Firmado
por

<p>POR LA SECRETARIA SUBSECRETARIA DE INDUSTRIA Y COMERCIO</p>  <p>LIC. ROCÍO RUIZ CHÁVEZ</p>	<p>POR LA CANIFARMA PRESIDENTE</p>  <p>ING. ERIC HÅGSATER GARTENBERG</p>
<p>DIRECTOR GENERAL DE INDUSTRIAS BÁSICAS</p>  <p>LIC. PEDRO ADALBERTO GONZÁLEZ HERNÁNDEZ</p>	<p>DIRECTOR GENERAL</p>  <p>LIC. JORGE LANZAGORTA DARDER</p>

Antecedentes

1991

Plan de liberación de
precios de
medicamentos

PROMIF

1996

Convenio de
Concertación en
Materia de Precios

Sistema de
autorregulación

2004

Adenda al Convenio de
Concertación

Avance en la
desregulación y
simplificación
administrativa

PROMIF (Convenio 1996)

- **Capítulo I**
 - **Objeto del Convenio**
- Capítulo II
 - De la incorporación a los esquemas del PROMIF
- Capítulo III
 - Del Esquema de Autorregulación de precios
- Capítulo IV
 - Del procedimiento de evaluación de la aplicación anual de la formula de autorregulación
- Capítulo V
 - De la incorporación de productos nuevos al PROMIF
- Capítulo VI
 - De los incentivos
- Capítulo VII
 - Del esquema de ampliación de mercados
- Capítulo VIII
 - **De las Sanciones**
- Disposiciones Transitorias

Contenido:

1. Definiciones:

a. **Precio Internacional de Referencia (PIR):**

Precio exfabrica promedio ponderado del trimestre calendario inmediato anterior, en los 6 países con mayor participación de ventas del producto farmacéutico.

En el caso de no existir ventas en 6 países se considerará en dicho informe el número de países con ventas del producto.

b. **Factor de comercialización:** 1.72

c. **Precio de Referencia para Venta al Público:**

El resultado de multiplicar el PIR de un producto patentado o nuevo por el factor de comercialización.

d. **Precio Máximo de Venta al público: (Anexo 3)**

Aquel que es definido en los productos farmacéuticos para su venta al público, de conformidad con este convenio

Producto patentado – Producto sin patente

Alcances de la Adenda



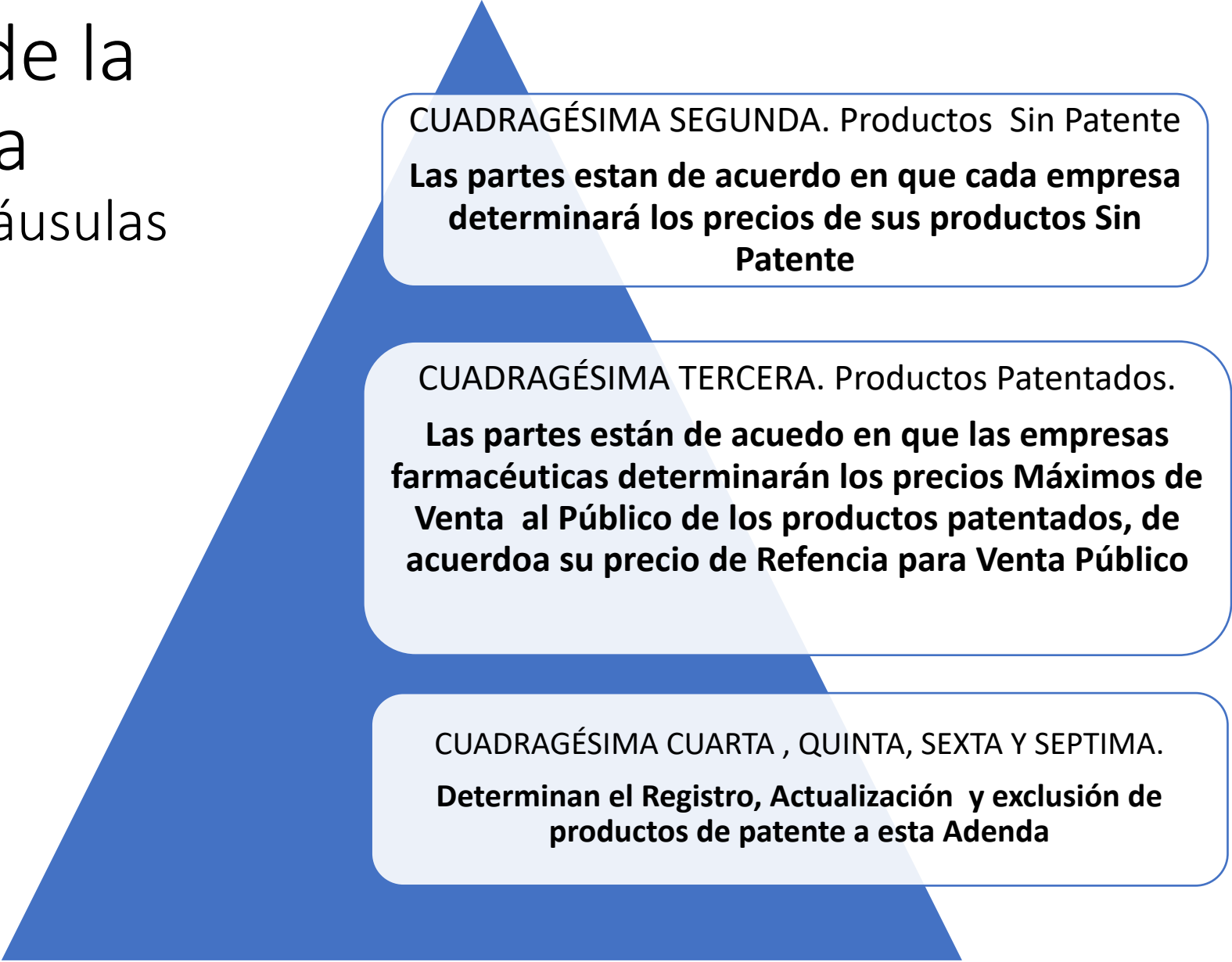
TRIGÉSIMA SEPTIMA

De las sanciones

- Las empresas que por cualquier circunstancia no cumplan con una o más de las disposiciones contenidas en este Convenio dejarán de aplicar los procedimientos que en él se establecen **y se sujetarán a los procedimientos regulares de control de precios.**
- Para los efectos del parrafo inmediato anterior, se considerará que una empresa no cumple con las disposiciones de este convenio , entre otros casos: Se consideran 7 incisos. Entre ellas:

Alcances de la Adenda

Adición de 6 cláusulas



CUADRAGÉSIMA SEGUNDA. Productos Sin Patente
**Las partes estan de acuerdo en que cada empresa
determinará los precios de sus productos Sin
Patente**

CUADRAGÉSIMA TERCERA. Productos Patentados.
**Las partes están de acuerdo en que las empresas
farmacéuticas determinarán los precios Máximos de
Venta al Público de los productos patentados, de
acuerdo a su precio de Referencia para Venta Público**

CUADRAGÉSIMA CUARTA , QUINTA, SEXTA Y SEPTIMA.
**Determinan el Registro, Actualización y exclusión de
productos de patente a esta Adenda**

Informes y control

1. Dictamen anual por **auditor externo** registrado ante la SHCP (Revisión del PIR)
2. Informe anual de las **empresas a la SE** (DG de Industrias Básicas) durante los primeros 120 días naturales de cada año. Cláusula cuadragésima sexta del adendum
3. PROFECO, revisará que se cumplan los PMVP en cualquier momento.