

ALICIA SALGADO CUENTA CORRIENTE



alicia.salgado@nuevoexcelsior.com.mx

Biotechnológicos: jaloneo final

El presidente de la Comisión de Salud del Senado, **Ernesto Saro**, ya no ve lo duro sino lo tupido con la presión que tiene de la Asociación Nacional de Fabricantes de Medicamentos (Anfam), que preside **Jaime Uribe**, para que se modifique la minuta del Proyecto de Decreto para reformar la Ley de Salud en materia de biotecnológicos que envió la Cámara de Diputados desde octubre, conocida como la iniciativa **Ector Jaime Ramírez Barba**.

Este último, apoyado por las farmacéuticas en lo individual, se ha lanzado en defensa de su iniciativa para que no se le modifique un ápice, pues se dice que podría descarrilarse, la negociación de casi dos años con los integrantes de la Canifarma, que preside **Carlos Abelleira**, en materia de desarrollo, registro y venta de medicamentos biotecnológicos innovadores o biocomparables.

Sólo le comento que a escala mundial, estos medicamentos representan entre 12 y 14 por ciento del consumo total de fármacos y su mercado global alcanza 70 mil millones de dólares, apenas han caducado las primeras 25 patentes, que en México fabrican Johnson & Johnson, Amgen, Roche,

Novo Nordik, Biogen, Schering Plough, Elli Lilly, entre los más destacados y, siendo México un país que tiene una población donde enfermedades como la diabetes, cardiovasculares y crónico degenerativas están cobrando auge, se entiende la disputa. Unos por liberar lo antes posible la posibilidad de producir masivamente los bioequivalentes y otros por retrasar lo más posible el que la competencia les reduzca el tamaño del pastel.

Ahí están en medio los presidentes de las comisiones, pues la Anafam busca que se cambie la iniciativa en tres o cuatro aspectos, como el que los estudios clínicos para medicamentos bioequivalentes sean breves, como ocurre en la Comunidad Económica Europea y no como establece la FDA de EU, y que se permita participar en una misma clave de cuadro básico para que exista competencia en el sector salud.

Hay que señalar que la iniciativa **Ramírez Barba** dice que para obtener un registro de un biológico comparable, no innovador, se tienen que obviar los estudios de primera fase, pero no los estudios clínicos que acrediten su seguridad y eficacia en la población mexicana, pero no incluye en la ley que estos estudios sean breves.

Aunque el martes el sena-

dor **Saro** les entregó una carta del comisionado de Cofepris,

Gustavo Olais, dirigida al Consejero de Seguridad General, **Enrique Ruelas**, en el que se establece que ya le solicitó a ese consejo el retiro de cuadros básicos de los biotecnológicos y también le explica cómo se realizaría el proceso de investigación clínica para lograr el registro y comercialización, pues sería corto si se demostraba la equivalencia terapéutica en ensayos clínicos breves (sólo de no demostrarla tendrían que hacer pruebas *in vitro*), los laboratorios mexicanos agrupados en la Anafam no confían en el compromiso a menos que se ponga en ley.

En el seno de la Comisión de Salud, **Saro** no cuenta con todo el apoyo del PRI, sí del PAN, y el PRD está indeciso; de ahí que se ha buscado un acuerdo que modifique la iniciativa en la exposición de motivos, pero ante esa posibilidad, simplemente ardió Troya, pues insisten en que sería tanto como descarrilar el acuerdo.

Los estudios clínicos cuestan muchos millones de dólares, y en la fase tres pueden valer de tres a diez millones de dólares y durar tres años por medicamento para probarse en la población mexicana y demostrar que son seguros y confiables. Hoy existe un perio-



Fecha 04.12.2008	Sección Dinero	Página 5
----------------------------	--------------------------	--------------------

do de tres años previo al vencimiento de la patente, para que las empresas que quieran usarla liberada, puedan hacer ensayos, pruebas de producción sobre el producto que pretenden copiar.

De ahí que los laboratorios internacionales, que apoyan que no se cambie ni un ápice la ley, consideren que los dos conceptos en los que insiste la Anafam se están convirtiendo en un recurso para retrasar la discusión y aprobación de la iniciativa o para modificarla y devolverla a la Cámara de Diputados y buscar su aniquilamiento político, dado que, como muchos saben, aunque queda aún un pe-

riodo legislativo ordinario, en este último muchos abandonan el barco para buscar posiciones políticas en sus estados.

De fondos a fondo

En la licitación de Prestaciones Universales que realizó Ixe, de **Enrique Castillo**, los accionistas votaron en contra de la propuesta de **Luis Chapa** (de Seven Eleven) y la de su yerno fueron rechazadas. Aceptaron la propuesta de Grupo Monex, de **Héctor Lagos**, pero algunos malpensados dicen que detrás de él hay una firma grande de supermercados. Seguro la desincorporación la investigará la Cofeco que encabeza **Eduardo Pérez Motta**.

Le comento también que

Wal-Mart, de **Eduardo Solórzano**, corrobora cómo le ha quitado clientes a Comercial Mexicana. Sus clientes se incrementaron en 5.7 %, aunque el *ticket* promedio cayó 0.1%.

Le comento que la reunión que sostuvieron el martes la subsecretaria de Industria y Comercio, **Lorenza Martínez**, con el presidente de Concamin, **Ismael Plascencia** y el presidente de Canacintra, **Miguel Marón Mansur** sobre el tema de los aranceles, se llegó a un acuerdo: la subsecretaría estudiará la propuesta de Concamin que se integra de la que realiza cada una de sus cámaras y, a su vez, se revisa con cada una la propuesta de la Secretaría.