

ENCUENTRO INTERNACIONAL DE CONTABILIDAD Y GESTIÓN

Universidad
Externado
de Colombia

Efecto De Regulación De Precios En Medicamentos En Una Clínica De Bogotá Y Su Parametrización

Franco Jefferson

Corporación Universitaria Minuto de Dios



- Entre los años 2003 y 2009 el crecimiento anual promedio en el valor de recobros de medicamentos fue del 68% y alcanzó una cifra cercana a los \$2.5 billones en 2010, MinSalud (2013, pág. 12). Siendo el reembolso por gasto de medicamentos componente importante en el gasto público del sector salud, el Estado debía adoptar medidas que controlaran los gastos en medicamentos sin causar efectos sobre la salud y los participantes de este mercado.
- Debido al planteamiento anterior desde La Circular 03 del 2013, se instauró en Colombia una norma que regula los precios de los medicamentos y biosimilares para controlar el cobro excesivo de medicamentos que deben ser usados para prevenir, tratar y curar enfermedades más que para engrandecer las arcas de las industrias y medir este fin será uno de nuestros objetivos.
- Ahora la regulación de precios ha causado un cambio en la oferta de estos productos, solo en teoría económica recordemos que cuando los precios bajan, la oferta se disminuye y es claro que esto afecta las finanzas de las pymes y esto se puede observar a través de sus Estados de Resultados al disminuir la brecha entre el costo de compra de un medicamento y el precio con el cual es recobrado por las entidades que prestan este servicio.



¿Cómo la regulación de precios de medicamentos se efectúa al interior de una clínica en Bogotá?

Pregunta Problema



Objetivo General

- Identificar el efecto económico que ha causado la regulación de precios de medicamentos en una clínica de Bogotá y su afectación al estado de resultados así como a los cambios tecnológicos necesarios para su parametrización.
- **Objetivos Específicos**
 1. Construir mediante la revisión sistemática de la literatura un concepto de entendimiento del cambio financiero.
 2. Analizar el efecto económico que han sufrido los precios de medicamentos en una clínica de Bogotá que comercializa medicamentos por la presente regulación.
 3. Reconocer los cambios efectuados para implementar las circulares regulatorias de medicamentos.



Marco Teórico y Conceptual

- Gimeno, J. A., Ullastres, J. A. G., Cebrián, S. R., & Lorenzo, P. T. (Eds.). (2006). Economía de la salud: fundamentos. Ediciones Díaz de Santos.
- Gajst, N. (2010). La escuela francesa de la regulación: Una revisión crítica. Revista Científica "Visión de Futuro".
- Tobar, F; Martich, E (2014). Herramientas económicas para asegurar el acceso a los medicamentos en los países de América Latina.



Marco Legal

- Circular 03 de 2013 “por la cual se establece la metodología para la aplicación del régimen de control directo de precios para los medicamentos que se comercialicen en el territorio nacional” de La Comisión Nacional de Precios de Medicamentos y Dispositivos Médicos.
- Circular 04 de 2018 "Por la cual se modifica la Circular 03 de 2017".
- Circular 03 de 2017 "Por la cual se incorporan unos medicamentos al régimen de control directo con fundamento en la metodología de la Circular 03 de 2013 de la Comisión Nacional de Precios de Medicamentos y Dispositivos Médicos, se fija su Precio Máximo de Venta y se dictan otras disposiciones”.
- Circular 04 de 2016 "Por la cual se incorpora un medicamento al control directo de precio con base en la metodología establecida en la Circular 03 de 2016 y se fija su Precio Máximo de Venta".
- Circular 06 de 2013 "Por lo cual se incorpora al régimen de control directo al medicamento Kaletra el cual contiene los principios activos Lopinavir y Ritonavir".



- Se trabaja a través de la investigación descriptiva que reúne revisión documental y análisis de datos, teniendo en cuenta que con frecuencia, la meta del investigador consiste en describir fenómenos, situaciones, contextos y eventos; esto es, detallar cómo son y se manifiestan.
- Se utiliza un enfoque cualitativo al construir el estado del arte para entender en panorama en el cual se encuentra la regulación de precios en Colombia, además de un análisis financiero de los estados de resultados de los años anteriores de la Clínica que empleare para el estudio. Contenido

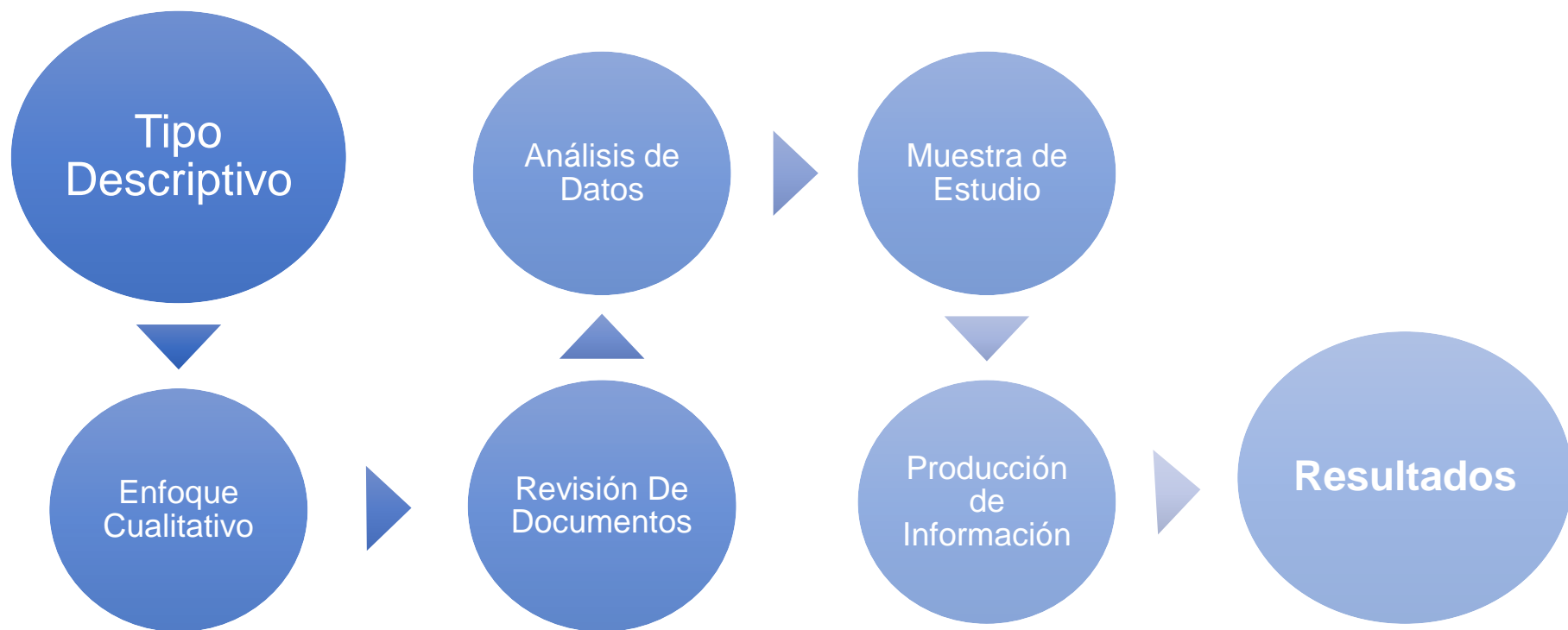
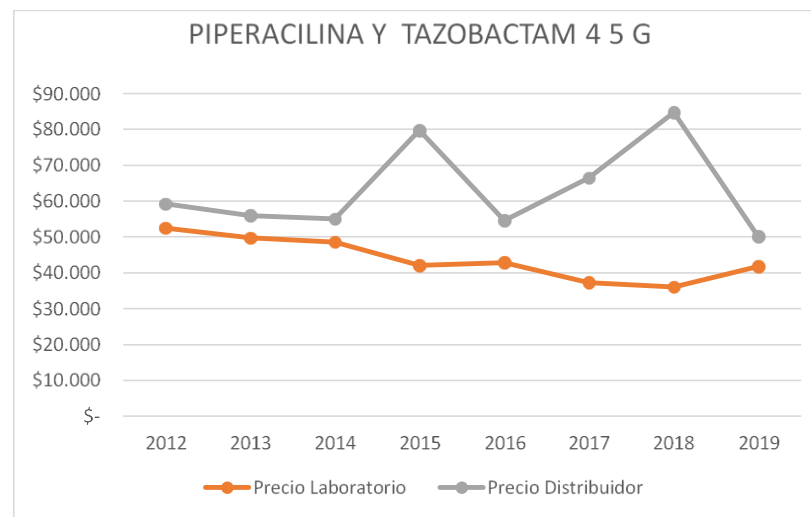




Tabla 1. Precios Reportados Del Tazocin. Elaboración Propia. Fuente base de datos SISMED.

PIPERACILINA Y TAZOBACTAM 4 5 G			
TAZOCIN - CUM 203143			
Año	Precio Laboratorio	Precio Distribuidor	
2012	\$ 52.495	\$ 59.221	
2013	\$ 49.827	\$ 55.962	
2014	\$ 48.595	\$ 55.048	
2015	\$ 42.112	\$ 79.826	
2016	\$ 42.828	\$ 54.664	
2017	\$ 37.227	\$ 66.516	
2018	\$ 36.081	\$ 84.777	
2019	\$ 41.749	\$ 50.000	

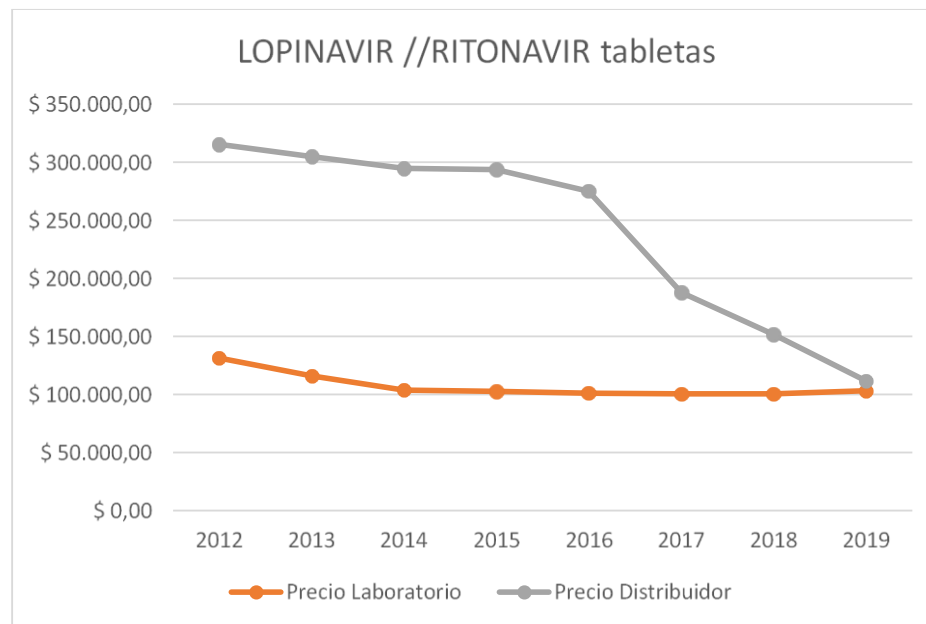


Gráfica 1. Variación De Precios De Tazocin. Elaboración Propia. Fuente Base de datos SISMED.



Tabla 1. Precios Reportados Kaletra. Elaboración Propia. Fuente Base de datos SISMED.

LOPINAVIR //RITONAVIR tab Fco x 120Unds		
KALETRA - CUM 19967068		
Año	Precio Laboratorio	Precio Distribuidor
2012	\$ 131.170,88	\$ 315.258,00
2013	\$ 116.069,02	\$ 304.602,00
2014	\$ 103.803,03	\$ 294.943,98
2015	\$ 102.901,06	\$ 293.845,20
2016	\$ 101.070,45	\$ 274.918,80
2017	\$ 100.329,48	\$ 187.742,40
2018	\$ 100.439,48	\$ 151.389,60
2019	\$ 103.033,12	\$ 111.720,00



Gráfica 1. Variación De Precio De Kaletra. Elaboración Propia. Fuente Base de datos SISMED.

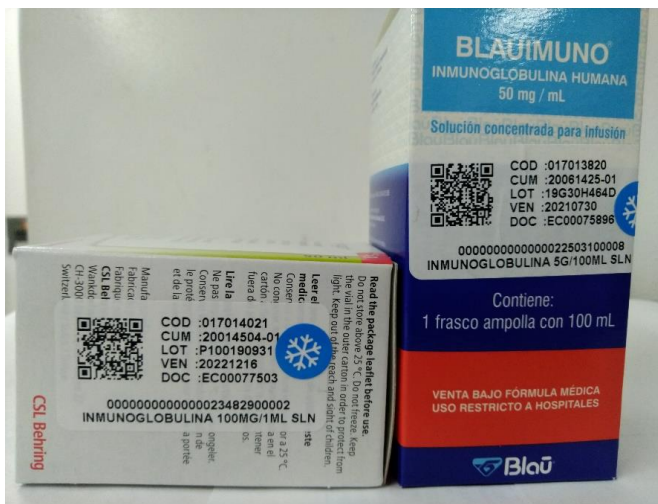


Ilustración 4. Ejemplo de Parametrización Cuando La Molécula Regulada Cuenta Con CUM Diferente Asignado Por El SISMED - Fuente Propia

Por ejemplo, podemos encontrar unidades de medicamentos regulados como: Inmunoglobulina Humana de 5 gramos de diferentes laboratorios, aunque comparten el mismo principio activo y la misma forma farmacéutica, sus CUM son diferentes al ser producidos por laboratorios distintos, y al utilizar un sistema tecnológico se les asigna cada vez que ingresan a los inventarios el QR correspondiente para ser diferenciados durante la contabilidad.



- La tendencia general en las diferentes moléculas de medicamentos que se encuentran regulados es a disminuir de forma general los precios con los cuales se comercializan, esto se aplica únicamente a los distribuidos por el canal institucional ya sean por el laboratorio o el distribuidor mayorista.
- Los cambios en la metodología para fijar los precios en los medicamentos en Colombia a través de la Circular 03 de 2013, trae consigo un efecto contable para quienes se dedican a comercializar productos de este mercado. Se analiza el Estado de Resultados de una clínica privada para obtener información que sustente si la medida regulatoria fortalece la situación financiera de las organizaciones.
- Cuando las unidades de un medicamento ingresan a los inventarios de la clínica, se definen los parámetros individuales de su CUM respectivo y se generan etiquetas con los QR asignados el cual es único y diferente para cada una de las unidades del medicamento, nos encontramos entonces con unidades de medicamentos del mismo principio activo, pero con diferentes QR en cada uno de ellos y en cada uno se enlaza el CUM propio.



Referencias Bibliográficas

- Álvarez, R., & González, A. (2018). Análisis Comparativo De Precios De Medicamentos En América Latina. Universidad De Chile. Santiago, Chile: Serie Documentos De Trabajo.
- Andia, O. (2019). Las Causas De La Crisis Financiera Del Sistema De Salud Colombiano Desde Los Medicamentos. Revista Salud UIS, 277-278.
- Bojacá B, D. A. (2019). La Regulación de Precios de Medicamentos en Colombia 2006 - 2017: El Caso de los Medicamentos Biotecnológicos. Bogotá D. C.: Universidad Nacional de Colombia.
- Caviedes, N., & Diaz, F. (2016). Análisis De La Eficiencia De La Regulación De Los Precios De Los Medicamentos En Colombia 2008 Y 2014. Bogotá: Universidad Santo Tomas.
- CEPAL. (2010). Regulación y Competencia en el Mercado de Medicamentos: Experiencias Relevantes para América Latina. México.
- Circular, O. (2013). Establece La Metodología Para La Aplicación Del Régimen De Control Directo De Precios Para Los Medicamentos Que Se Comercialicen En El Territorio Nacional. Bogotá: La Comisión Nacional de Precios de Medicamentos y Dispositivos Médicos.
- Escobar. C., H., & Carvajal. M., J. (2019). Análisis Del Diseño Y Ejecución De La Política De Regulación De Precios De Medicamentos En Colombia, 2006-2017. Medellín: Universidad de Antioquia.
- Gajst, N. (2010). La escuela francesa de la regulación: Una revisión crítica. Revista Científica "Visión de Futuro".
- Gamboa, C. A. (2013). Apuntes Sobre Investigación Formativa. Ibagué: S. D.
- Gil, Y. (2019). Evaluación De Impacto De La Regulación De Precios Sobre La Demanda De Medicamentos. Pontificia Universidad Javeriana, Bogotá.



Referencias Bibliográficas

- Gimeno, J. A. (2006). *Economía de la Salud: Fundamentos*. Ediciones Díaz de Santos.
- González, Y. (2017). *La Política Farmacéutica Nacional En Colombia: El Acceso A Medicamentos Desde La Perspectiva Del Precio (2003-2015)*. ISOCUANTA.
- Gutiérrez, O. (2014). *Impacto Que Ha Tenido En Los Ultimos Cinco Años Las Medidas Adoptadas Por El Gobierno Nacional Para Frenar El Alto Costo De LOs Medicamentos En Colombia*. Bogotá D. C.: Universidad Militar Nueva Granada.
- Guzman, A., Perez, J., & Suarez, H. (2015). *Implicaciones Económicas Del Control De Precios A Medicamentos En Colombia*. From <http://revistasupuestos.com/otros/2015/11/11/implicaciones-economicas-del-control-de-precios-a-medicamentos-en-colombia>
- Hernández S., R., Fernández C., C., & Baptista L., M. (2012). *Metodología De La Investigación* (Quinta ed.). México: Mc Graw-Hill.
- Morales, F. (2012). *Conozca 3 Tipos De Investigación: Descriptiva, Exploratoria y Explicativa*.
- Nuñez, J., & Zapata, J. (2012). *La Sostenibilidad Financiera Del Sistema De Salud Colombiano*. Bogota: Fedesarrollo. From https://www.repository.fedesarrollo.org.co/bitstream/handle/11445/2906/LIB_2012_La%20Sostenibilidad%20Financiera.pdf?sequence=1&isAllowed=y
- Páez, A., & Hoceja, N. (2013). *Impacto De La Globalización Y Adquisición de Medicamentos Para El Tratamiento De Enfermedades De Alto Costo En Colombia*. Bogotá: Universidad Militar Nueva Granada.
- Pérez y Soto Domínguez, A., Flórez, K., & Giraldo, F. (2017). *Regulación De La Salud En Colombia: Un problema de información secuestrada*. Bogotá: Papel Político.
- Rovira F., J. (2015). *Precios De Los Medicamentos: Cómo se establecen y cuáles son sus sistemas de control*. Salud Colectiva.
- Tobar, F., & Martich, E. (2014). *Herramientas Económicas para Asegurar el Acceso a los Medicamentos en los Países de América Latina*.
- Valderrama, F. J. (2013). *Influencia del marco regulatorio de los productos farmacéuticos en la salud pública. Análisis a partir de la ratificación por Colombia del Convenio ADPIC y de los Tratados de Libre Comercio con los Estados Unidos y la Unión Europea*. Aquichan.
- Villamizar, N. J. (2018). *Las Flexibilidades Del Derecho De Patentes En La Regulación De La Organización Mundial De Comercio*. Revista La Propiedad Inmaterial.

Universidad
Externado
de Colombia



GRACIAS