


9 de marzo de 2018

Alejandro Gaviria Uribe
Ministro de Salud y Protección Social
Carrera 13 N.º 32-76, Teusaquillo
Bogotá D.C. - Colombia



MINISTERIO DE SALUD Y PROTECCIÓN SOCIAL

Radicado No: 201842300349852
DEST: 1000 MINISTRO DE SAL REM: GILEAD
2018-03-09 11:02 Fol: 1 Anex: Desc Anex:
Consulte su trámite en <http://www.minsalud.gov.co> Cód vert: feb3a

Tema: Acceso a tratamientos de Gilead Sciences contra la hepatitis C en Colombia

Ministro Gaviria:

Gracias por tomarse el tiempo para reunirse conmigo y mis colegas el 14 de febrero y 9 de marzo.

Tal como hablamos, Gilead Sciences es una compañía biofarmacéutica de investigación que se dedica al descubrimiento, el desarrollo y la comercialización de medicamentos innovadores en áreas donde existen necesidades médicas insatisfechas, tales como el VIH/SIDA y la hepatitis viral. Muchos de nuestros medicamentos, incluidos Sovaldi® (sofosbuvir, 400 mg) y Harvoni® (ledipasvir 90 mg/sofosbuvir 400 mg) han recibido aprobación en Colombia. Sovaldi® y Harvoni® se utilizan para tratar la hepatitis C crónica, un virus de transmisión sanguínea que afecta al hígado y puede provocar cirrosis y cáncer de hígado. Los tratamientos basados en sofosbuvir representan un avance médico importante para los pacientes con VHC, para quienes las opciones previas de tratamiento eran mucho menos efectivas y de duración más extensa, con eventos adversos complejos.

Gilead también ha sido líder en el desarrollo de fármacos antirretrovirales contra el VIH/SIDA. Gilead cumple una función central en el desarrollo de tratamientos de un único comprimido; con solo un comprimido, una vez al día, los pacientes pueden tomar todos sus medicamentos en una sola dosis. Genvoya®, un tratamiento completo contra la infección por VIH-1 en adultos y en niños de 12 años y mayores, ha recibido aprobación en Colombia. TAF (tenofovir alafenamida), uno de los componentes de Genvoya®, es un nuevo profármaco de tenofovir que ha demostrado tener una elevada eficacia antiviral y mejorar la seguridad renal y ósea en ensayos clínicos cuando se lo usa en combinación con otros fármacos retrovirales.

El Gobierno colombiano decidió centralizar la compra de medicamentos a través del Ministerio de Salud en 2017, y finalmente habilitó la compra de medicamentos contra la hepatitis C, a través de la Organización Panamericana de la Salud (OPS). Esta centralización generó descuentos de casi el 80 % en comparación con los precios disponibles anteriormente en el país, ofrecidos a las instituciones descentralizadas (las EPS). Con motivo del acceso del Gobierno colombiano a medicamentos contra la hepatitis C con descuento, Gilead se sorprendió y desilusionó ante la decisión del Ministerio de iniciar el proceso para declarar una licencia de uso público. La decisión de obtener una licencia de uso público no parece necesaria desde la perspectiva de la salud pública y acceso.

Asimismo, Gilead apunta a asociarse con el Gobierno colombiano para seguir aumentando el acceso a los tratamientos innovadores más recientes contra el VIH y la hepatitis C, para los pacientes que más lo necesitan. En lo que respecta al VIH, Gilead propone un programa de compra centralizada similar, con precios reducidos, como el que la OPS tiene directamente con Gilead en HCV. Gilead también propone asociarse con Colombia para elaborar un plan de eliminación de la hepatitis C destinado a respaldar los esfuerzos de Colombia por cumplir el objetivo de la OMS de erradicar la hepatitis viral para el año 2030. Gilead se ha asociado con éxito en programas de eliminación con los Gobiernos de Georgia, Egipto y otros. Además de brindar lo último en atención terapéutica científica para el tratamiento finito y curativo de la Hepatitis C, Gilead proveerá soporte para pruebas de tamizaje, análisis, capacitación y tratamiento simplificado. Un programa de eliminación de cinco o diez años, por ejemplo, permitirá que el Gobierno colombiano extienda el tratamiento a más pacientes de manera planeada y sostenible.

Gilead está comprometida con el Gobierno de Colombia y el Ministerio de Salud en obtener soluciones de asequibilidad recíprocamente beneficiosas que permitan el acceso a tratamiento contra el VHC a pacientes colombianos. Creemos que la licencia de uso público propuesta para sofosbuvir y otros medicamentos es innecesaria y que reducirá el acceso para pacientes colombianos, comparado con los resultados de un abordaje más integral con Gilead. También respaldamos la integración posterior de Colombia con las economías líderes del mundo, que respaldan los derechos de propiedad intelectual.

Esperamos seguir discutiendo con usted nuestra propuesta para expandir el acceso para pacientes en Colombia.

Atentamente



Norton Oliveira
Gerente General y Vicepresidente, América Latina y Caribe, Operaciones de Acceso y Mercados Emergentes