

De acuerdo al Sernac, sólo un 23% de los medicamentos bioequivalentes está disponible en las farmacias. En medio de la polémica, fue el vocero de Salcobrand quien defendió a la industria.

De acuerdo al Sernac, sólo un 23% de los medicamentos bioequivalentes está disponible en las farmacias. En medio de la polémica, fue el vocero de Salcobrand quien defendió a la industria.

El **Servicio Nacional del Consumidor** comparó los precios de medicamentos respecto a productos farmacéuticos de referencia, en tres principales cadenas de locales del sector oriente de la región Metropolitana.

El resultado [muestra que sólo un 23% de los medicamentos bioequivalentes está disponible en las farmacias](#)

Reveló que las **Farmacias Ahumada** muestra la mayor presencia de medicamentos con un total de **26 productos**, mientras que **Cruz Verde** cuenta con **14** bioequivalentes y **Salcobrand** con **11**.

El ministro de salud **Jaime Mañalich** se refirió a que el mercado farmacéutico debe cumplir con un **deber ético**, respecto a poner a disposición de los usuarios, los **91 productos** que el Instituto de Salud Pública (ISP) declara bajo esta condición, **desde 2009**.

FARMACIAS: MAÑALICH DESPRESTIGIA AL MERCADO

Así lo declaró esta mañana el gerente de asuntos corporativos para **Salcobrand, Alberto Novoa**.

El vocero de los privados, cree que existe un “**interés del ministro por perjudicar la imagen**” de las farmacias”.

Novoa se refirió también a que “**los laboratorios nos dicen que hay procesos técnicos, como no poder poner los sellos a los medicamentos y justificaciones sin motivo**

. Entendemos que nuestro proveedor también está en un proceso”, agregó.

LABORATORIOS: GOBIERNO CONFUNDE A LOS USUARIOS

Respecto al estudio del Sernac y las declaraciones de Salcobrand, desde la **Asociación Industrial de Laboratorios Farmacéuticos (ASILFA)**

, emitió a la prensa un comunicado que declara:

“El gobierno ha hecho una campaña intensa por obtener luego la bioequivalencia, que ha confundido a la población. **No todos los medicamentos requieren estudios de Bioequivalencia**, por ejemplo, las formas farmacéuticas líquidas no necesitan dichos estudios: jarabes, gotas, inyectables y cremas. Por consiguiente, **las personas deben entender que este proceso es gradual, y que consta de diversas etapas y tiempo**.”

FISCALIZACIONES Y STICKERS

Desde el **ISP** informaron que hoy son 15 los fiscalizadores a terreno para regular la venta de bioequivalentes en farmacias. Se espera que en 2013 sean 20. Las entidades privadas que no cumplan con el decreto sanitario, serán multadas hasta por **1000 UTM**.

María Teresa Valenzuela, directora del organismo público, se refirió a que los laboratorios son quienes deben colocar el **isologo** en el envase para los bioequivalentes. Agregó que “**buscamos que se libere a los centros de distribución y a las farmacias**”.

En esta materia, el vocero de Salcobran, Novoa, considera negativo que “otro actor de la salud que tiene otro rol, ponga un sello, con la responsabilidad que ello significa.”