

(Universidad Nacional de La Plata) analizó desde un perspectiva global, los aspectos salientes de la legislación nacional sobre medicamentos; el Prof. Farm. Ricardo Somaini (Universidad Nacional de Tucumán), expuso la experiencia del Laboratorio de Medicamentos de la UNT, que fabrica más de 60 especialidades, y comentó las posibilidades de elaboración de medicamentos a través de la red de laboratorios públicos; por último el representante de la Cátedra de Farmacia Legal de la Universidad de Tucumán brindó una perspectiva histórica de la legislación sobre medicamentos en Argentina y las limitaciones de la misma.

A continuación, la Prof. Dra. Perla M. de Buschiazzi (Universidad Nacional de La Plata) en su conferencia sobre Enseñanza de la Farmacoterapéutica Racional comentó los resultados obtenidos en el curso Latinoamericano, del cual se ya realizó la cuarta edición.

Por la tarde se desarrolló la primera parte del Taller para identificar estrategias destinadas a promover el uso adecuado de medicamentos, a cargo de los Profs. Nuria Homedes y Antonio Ugalde (Universidad de Texas, EE.UU), cuyo principal objetivo fue analizar las políticas y cambios de conducta que se deben promover en Argentina para mejorar el uso de medicamentos. Entre las consignas principales para cada grupo, se propuso identificar como podía contribuir cada participante a definir una agenda de investigación para avanzar y establecer mecanismos para documentar la evolución en el uso adecuado de los medicamentos. Los talleres se centraron en cuatro temas: antimicrobianos, dolor y anestesia, enfermedades mentales y enfermedades crónicas.

El Prof. Joan-Ramón Laporte, del Institut Català de Farmacología, Barcelona, España, inauguró la sesión del viernes, realizando un completo análisis de las Novedades en farmacología clínica y terapéutica en el año 2001. Prosiguió el Dr. Valerio Reggi, del Departamento de Medicamentos Esenciales y Políticas de Medicamentos de la OMS, que en su conferencia Análisis comparativo de la información sobre medicamentos, brindó algunas conclusiones preliminares del trabajo colaborativo ICSODI, de

próxima publicación. La Prof. Dra. Mabel Valsecia de la UNNE, Corrientes, realizó una propuesta para sumar esfuerzos en el sistema Nacional de Farmacovigilancia a través del GAPURMED, la cual se transformó en una línea de trabajo para el próximo año.

El Prof. Emilio Cermignani (UNLP) abordó las diferentes estrategias utilizadas internacionalmente para establecer precios de referencia y su impacto en el acceso a los medicamentos.

Por la tarde se prosiguió con la actividad de taller y cada grupo expuso sus conclusiones, con notables coincidencias en cuanto a la falta de políticas nacionales estructurales, la desfinanciación del sector, la necesidad de mejorar las medidas recientemente sancionadas, la posible contribución a través del fortalecimiento de la producción coordinada de medicamentos por parte del estado, la urgencia de establecer sistemas de capacitación eficientes e independientes para todo el equipo de salud y la necesidad de trabajar desde y con la comunidad. Como propuestas de trabajo se delinearón tres temas guías: evaluación de las resistencias para antimicrobianos utilizados en el tratamiento de las infecciones urinarias, encuestas sobre la prescripción y dispensación de medicamentos genéricos en farmacias y el desarrollo de una base de datos para recolectar información sobre la producción pública de medicamentos, sea esta en universidades, provincias o municipios.

La actividad del sábado se inició con la exposición de Nuria Homedes y Antonio Ugalde quienes comentaron los trabajos publicados sobre Estrategias para mejorar el uso de los medicamentos en países en desarrollo, destacándose la escasa bibliografía existente con metodología adecuada y brindando algunos ejemplos de América Latina.

Las actividades culminaron con la presentación de posters que denotó el compromiso y la producción del grupo en diferentes temas. La Asamblea culminó con el acto eleccionario en cual se ratificó la actual conducción y la elección de Corrientes como sede de la próxima reunión.

## Primer Congreso Argentino Brasileño de Medicamentos Genéricos. 4-6 de diciembre de 2002. Buenos Aires. Argentina

Los días 4 al 6 de diciembre de 2002 se llevó a cabo en la Ciudad de Buenos Aires, el 1º Congreso Argentino-

Brasileño de Medicamentos Genéricos, cuyo lema fue: « Medicamentos genéricos... hacia una política de estado».

El evento estuvo organizado por la Fundación ISALUD de Argentina y el Conselho Federal de Farmácia de Brasil, y fue convocado por la AFACIMERA (Asociación de Facultades de Cs. Ms. de la Rep. Argentina), la COFA (Confederación Farmacéutica Argentina) y COMRA (Confederación Médica de la Rep. Argentina).

El congreso, que atrajo a más 600 inscriptos y se desarrolló en cuatro salas de exposición simultánea, contó con la participación de importantes figuras científicas internacionales y nacionales.

En la ceremonia inaugural se destacaron las palabras del Ministro de Salud, Dr. Ginés González García y del Presidente del congreso, Prof. Dr. Héctor O. Buschiazzo, quienes coincidieron en que las recientes medidas tomadas en la Argentina, marcaron un comienzo para que se produzcan cambios necesarios en el camino de garantizar la calidad de la prescripción y la dispensación, la racionalidad en el uso de fármacos y alcanzar mayores niveles de accesibilidad y equidad. Durante la ceremonia inaugural, el Jefe de Gobierno de la Ciudad de Buenos Aires, Aníbal Ibarra afirmó: «me subordino a las políticas implementadas por el Ministro de Salud y soy absolutamente oficialista en las políticas de salud del Gobierno nacional».

Entre las conferencias más destacadas estuvieron las exposiciones del Dr. Germán Velásquez de la OMS, sobre los alcances de los acuerdos ADPIC y el conflicto actual de su interpretación; del Dr. Valerio Reggi, de la Organización Mundial de la Salud (OMS) quién desarrolló la perspectiva de la OMS sobre biodisponibilidad y bioequivalencia; del Dr. G. Vecina Neto, Director de la Agencia Nacional de Vigilancia Sanitaria (ANVISA), Brasil que disertó sobre la experiencia brasileña en antirretrovirales y genéricos; del Prof. Héctor Buschiazzo, presidente del congreso, que brindó una conferencia sobre la responsabilidad actual del médico en la prescripción por nombre genérico; el Dr. Jorge Bermúdez, Director de la Escuela Nacional de Salud Pública, Fundación Oswaldo Cruz, Río de Janeiro, Brasil quién brindó una visión global del desarrollo de la política de medicamentos en Brasil y luego, junto con el Lic. Federico Tobar, responsable del Plan Remediar en Argentina, planteó las diferentes alternativas, actuales y futuras, en la

financiación pública adoptadas por los ambos países; de la Prof. Perla Buschiazzo, UNLP, quien disertó sobre la Universidad como eje para la prescripción racional y la utilización del nombre genérico; y del Prof. Emilio Cermignani, presidente del Grupo Argentino Para el Uso Racional del Medicamento que participó del debate sobre el Sector público como productor-regulador-financiado- consumidor de medicamentos genéricos y brindo ejemplos de evidencias y anécdotas en el uso de la denominación común internacional.

Otras conferencias estuvieron a cargo de la Dra. V. Nunes Valente, Gerente General de Medicamentos Genéricos, ANVISA, Brasil; la Dra R. D'Alessio, Asesora Regional del programa de Organización y Gestión de Sistemas y Servicios de Salud de la OPS, el Dr. M. Limeres, Interventor del ANMAT; el Dr. C. Chiale, Director del INAME; el Dr. D López Acuña, Director de la División Desarrollo de Sistemas y Servicios de Salud de la OPS, y representantes de confederaciones médicas y farmacéuticas argentinas. Los mismos expusieron temas relevantes en relación a normas técnicas, aspectos científicos y legales sobre elaboración de medicamentos genéricos, biodisponibilidad, bioequivalencia y exigencias de calidad y seguridad

En la mesa de debate correspondiente a la industria farmacéutica, el representante de CAPGEN (Cámara Argentina de Productores de Medicamentos Genéricos y de Uso Hospitalario) señaló que la venta de medicamentos genéricos en la Argentina creció en las farmacias de un 0,5% a casi un 8%. Mientras tanto, las compañías agrupadas en CAEME, CILFA y COOPERALA cuestionaron la política oficial de prescripción de medicamentos por su nombre genérico, por entender que «no cumple con las pautas que rigen a nivel internacional» y expresaron que «la ANMAT no puede garantizar la intercambiabilidad»

En el cierre del congreso y respondiendo a las opiniones vertidas en esta mesa, el Dr. Ginés González García sostuvo que... «Si la industria duda de la ANMAT, está haciendo terrorismo», y ...«si ésta duda de que los medicamentos son intercambiables, debería retirarlos del mercado porque fueron autorizados por ser genéricos similares e intercambiables con la droga original».