

Título La Farmacia de los Medicamentos Genéricos

Tipo de Producto Publicación Científica

Autores Aranda, Mónica & Rosasco, María Ana

Código del Proyecto y Título del Proyecto

A18S11 - Medicamento genérico: claves para su real uso

Responsable del Proyecto

Aranda, Mónica

Línea

Área Temática

Administración

Fecha

Septiembre 2018

INSOD

Instituto de Ciencias Sociales y Disciplinas
Proyectuales

FUNDACIÓN
UADE

La Farmacia de los Medicamentos Genéricos

Publicación: Revista Colombiana de Ciencias Químico Farmacéuticas

Fecha: 12/09/2018

DOI: <https://doi.org/10.15446/rcciquifa.v48n2.82714>

Autores:

Dra. Mónica Aranda. Dirección: Sanchez de Bustamante 1220-Ciudad Autónoma de Buenos. Correo electrónico: maranda@uade.edu.ar. Fax:54-11-5272-0522.

Bioquímica y Farmacéutica. Doctorando en Farmacia en el área de Tecnología Farmacéutica, María Ana Rosasco. Dirección: Santa Fe 825-Ciudad Autónoma de Buenos Aires. Correo electrónico: maarosasco@gmail.com.

RESUMEN

Los medicamentos genéricos generan una alternativa de mejora en el acceso a las medicinas que la población necesita, y la posibilidad de hacer más sostenibles los programas de salud públicos y privados. Se ha seleccionado información y evidencia científica sobre este tipo de medicamentos de tal manera que los lectores –médicos, financiadores, organismos públicos y privados- puedan conformar su propia opinión y ayudar a tomar las decisiones más efectivas y eficientes. La relación existente entre los precios de estos productos y la protección de la propiedad intelectual a través de las patentes de los medicamentos es un centro de conflictos entre la Industria Farmacéutica y los sistemas de salud. En los Estados Unidos la ley Hatch-Waxman, ha cumplido una función muy importante al estimular el desarrollo de medicamentos genéricos. En un mismo intento, la Unión Europea (UE) ha desarrollado, a través de la Agencia Europea del Medicamento (EMA), una homogeneización en materia de autorización de medicamentos y exclusividad de los datos.

PALABRAS CLAVE: Medicamentos genéricos; bioequivalencia; intercambiabilidad; patentes.

ABSTRACT

Generic medicines give the chance to improve access to medicaments that the population needs, and the possibility of making public and private health programs more sustainable. Information and scientific evidence on this type of medicines has been selected in such a way that the readers - doctors, financiers, public and private organizations - can shape their own opinion and help take the most effective and efficient decisions. The relationship between the prices of these products and the protection of intellectual property through patents for medicines is a center of conflicts between the Pharmaceutical Industry and health systems. In the United States, the Hatch-Waxman Act has played a very important role in stimulating the development of generic drugs. By his side, the European Union (EU) has developed, through the European Medicines Agency (EMA), a homogenization in terms of authorization of medicines and exclusivity of data.

KEY WORDS: Generics drugs; equivalence; bioequivalence; interchangeability; patents.

