



**COMISIÓN DE REGULACIÓN EN SALUD**

**ACUERDO NÚMERO 21 DE  
( 15 FEB. 2011 )**

Por el cual se amplían unas concentraciones de algunos medicamentos contenidos en el Plan Obligatorio de Salud dispuesto por el Acuerdo 008 de 2009 de la CRES

**LA COMISIÓN DE REGULACIÓN EN SALUD**

En ejercicio de las facultades legales conferidas por el numeral 1 del artículo 7° de la Ley 1122 de 2007 y,

**CONSIDERANDO**

Que de conformidad con lo establecido en el numeral 1 del artículo 7° de la Ley 1122 de 2007, esta entidad es competente para definir los Planes Obligatorios de Salud (POS) que las Entidades Promotoras de Salud (EPS) garantizarán a los afiliados según las normas de los Regímenes Contributivo y Subsidiado; asimismo, de acuerdo con el numeral 2 del citado artículo, es competente para definir y revisar, como mínimo una vez al año, el listado de medicamentos esenciales que harán parte de los Planes de Beneficios.

Que mediante el Acuerdo 008 de 2009, la Comisión de Regulación en Salud, actualizó y aclaró integralmente los Planes Obligatorios de Salud de los Regímenes Contributivo y Subsidiado, señalando en su Anexo No.1 la lista de los medicamentos que hacen parte del mismo.

Que mediante el Acuerdo 017 de 2010, la Comisión de Regulación en Salud aclaró, el nombre del Principio activo Dihidromorfona, contenido en el Anexo 01 del Acuerdo 008 de 2009, por el nombre de Hidromorfona.

Que la Unidad Administrativa Especial - Fondo Nacional de Estupefacientes (FNE) dependiente de la Dirección General de Salud Pública del Ministerio de la Protección Social, solicitó la ampliación de las concentraciones de los medicamentos que hacen parte del Anexo No.1 del Acuerdo 008 de 2009, a saber: Hidromorfona Clorhidrato 2.5 mg Tableta, Morfina 10 mg/mL Solución Inyectable y Metadona Clorhidrato 5 y 10 mg Tableta, tal como se describe a continuación:

HIDROMORFONA CLORHIDRATO 5 MG TABLETA.  
MORFINA CLORHIDRATO 3% SOLUCIÓN INYECTABLE.  
METADONA CLORHIDRATO 40 MG TABLETA.

Que para decidir sobre la ampliación de estas concentraciones, la Comisión de Regulación en Salud realizó los respectivos análisis centrados en el estudio de la dosificación y las indicaciones clínicas previstas en el Plan Obligatorio de Salud para estos medicamentos, así como su viabilidad financiera, determinando que dichas ampliaciones son pertinentes porque se obtienen beneficios durante las terapias y, por otra parte, el impacto sobre la Unidad de Pago por Capitación (UPC) es neutro para el Sistema General de Seguridad Social en Salud, por lo que, no se requiere incrementar el valor de la UPC, todo lo cual, en la medida que se conservan las mismas indicaciones definidas para los medicamentos cuyos principios activos ya hacen parte del POS.

Que por tratarse de una ampliación de concentraciones de principios activos que hacen parte del POS definido en el Acuerdo 008 de 2009 de la CRES y, que no se modifican sus usos terapéuticos o indicaciones allí previstas, no se somete a consulta.

Que en adición a los anteriores análisis se tuvo en cuenta el efecto que tendría la disminución en los recobros al FOSYGA por concepto de los principios activos en las concentraciones de que trata el presente Acuerdo.

Que lo anteriormente señalado, se encuentra sustentado en el Informe Técnico efectuado por la Subdirección Técnica de la CRES.

En mérito de lo expuesto, la Comisión de Regulación en Salud,

*Handwritten signature*

Por el cual se amplían unas concentraciones de algunos medicamentos contenidos en el Plan Obligatorio de Salud dispuesto por el Acuerdo 008 de 2009 de la CRES

**ACUERDA:**

**ARTÍCULO PRIMERO.-** Ampliense las concentraciones de los siguientes Medicamentos que se encuentran incorporados en el Plan Obligatorio de Salud, dispuesto por el Acuerdo 008 de 2009 de la CRES, según lo descrito a continuación, las cuales se financiarán con cargo a la UPC:

CODIGO ANATOMO-FARMACOLOGICO	CODIGO ADMINISTRATIVO			PRINCIPIO ACTIVO	CONCENTRACION FORMA FARMACEUTICA.
	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA	PRESENTACION		
N02A	H015	01	2	HIDROMORFONA CLORHIDRATO	5 MG TABLETA
N02A	M010	01	3	METADONA CLORHIDRATO	40 MG TABLETA
N02A	M024	70	2	MORFINA CLORHIDRATO	3% SOLUCIÓN INYECTABLE

**PARÁGRAFO.-** Estas concentraciones se amplían sin sustituir a los medicamentos cuyos principios activos hacen parte del Anexo No.1 del Acuerdo 008 de 2009 y conservan las mismas indicaciones o usos terapéuticos allí previstos para estos principios activos en el Plan Obligatorio de Salud.

**ARTÍCULO SEGUNDO.- VIGENCIA.** El presente Acuerdo rige a partir de la fecha de su publicación.

Publíquese y Cúmplase

Dado en Bogotá, D. C., a **15 FEB. 2011**

El Presidente de la Comisión de Regulación en Salud,

  
Beatriz Londoño Soto

El Comisionado Experto Vocero,

  
Gustavo Adolfo Bravo Díaz

*Handwritten note:* Hacia Pres. S.