

Los medicamentos genéricos son tan efectivos como los de patente

Se le denomina genérico al medicamento que cuenta con registro sanitario, comercializado con el nombre del principio activo o una marca propia, que puede ser utilizado en lugar del medicamento de patente cuando esta ha vencido, pues con base en la regulación sanitaria ha pasado previamente por una serie de pruebas que demuestran que su comportamiento respecto al de patente es idéntico en cuanto a su tiempo de acción, potencia, eficacia y seguridad, con lo cual garantiza que contengan la misma sustancia activa, pureza y mismo efecto, que el producto original de marca.

Los medicamentos genéricos son equivalentes a los de marca o patente, por lo siguiente:

- ✓ Están desarrollados y fabricados con las mismas dosis terapéuticas de principios activos.
- ✓ Son medicamentos de calidad, ya que los fabricantes de ambos tipos de medicamentos cumplen las Buenas Prácticas de Fabricación; esto es auditado por la Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (COFEPRIS).
- ✓ Poseen la misma potencia ya que están fabricados con los mismos principios activos; en muchos casos el principio activo proviene del mismo fabricante para los de patente y genéricos.
- ✓ El efecto terapéutico logrado en el paciente es equivalente, ya que contienen el mismo principio activo y forma farmacéutica, además de que los genéricos han demostrado la bioequivalencia mediante estudios clínicos autorizados por COFEPRIS.
- ✓ Se administran de la misma forma: dosis, frecuencia y vía de administración.

Los medicamentos genéricos son efectivos como los de patente, ya que todos los principios activos utilizados son químicamente idénticos.

Además, para cada lote adquirido de un principio activo se asegura que cumplan los atributos críticos de calidad directamente relacionados con la efectividad: Identidad al 100% de los contendores y Concentración o Potencia del principio activo.

Adicionalmente, la formulación del medicamento genérico está comprobada que es estable, esto se confirma con estudios de estabilidad acelerada (condiciones extremas) y largo plazo (por el periodo de vida útil y hasta la caducidad del medicamento). Estos estudios son verificados y autorizados por la COFEPRIS.

Los procesos de fabricación de medicamentos genéricos, se realiza en instalaciones, equipos, servicios y condiciones que cumplen los más altos estándares de calidad y normas técnicas.

Los medicamentos genéricos producidos por los laboratorios farmacéuticos mexicanos son producidos con tecnología de punta, por profesionales y personal altamente capacitado.

La COFEPRIS audita con los mismos parámetros a los fabricantes de genéricos y a los de patente, por lo que cualquier medicamento comercializado en México es seguro. La regulación sanitaria en México exige el mismo nivel de diseño, construcción y desempeño que las normas más estrictas en el mundo.