

COMISIÓN ASUNTOS JURÍDICOS, ANTICORRUPCIÓN Y COMPETENCIA

La Comisión de Asuntos Jurídicos, Anticorrupción y Competencia de la Cámara Nacional de la Industria Farmacéutica (CANIFARMA), es integrada por los Directores Legales de las empresas del sector, tiene como objeto principal ofrecer un acompañamiento técnico-jurídico en los asuntos normativos que afectan a la Industria Farmacéutica. Su labor se enfoca en analizar y evaluar los diversos instrumentos legales emitidos por las Autoridades e Instituciones del Sector Público, considerando tanto su legalidad como su impacto en las actividades del sector. Además, la Comisión se encarga de anticipar posibles modificaciones legislativas o regulatorias que puedan influir en el entorno de la Industria Farmacéutica, promoviendo una defensa proactiva de los intereses del sector. A través de la colaboración entre las diferentes organizaciones del ámbito farmacéutico, se asegura una postura unificada en la toma de decisiones políticas y regulatorias que afectan a la industria.

Por lo anterior, la presente Comisión actúa como un espacio de debate jurídico entre los profesionales del ámbito legal que operan en el sector, facilitando la creación de propuestas buscando en todo momento el respeto a los derechos de la población y los pacientes. Al mismo tiempo, se enfoca en defender los derechos de las empresas farmacéuticas, convirtiéndose en un instrumento clave para la toma de decisiones de los representantes legales del sector, proponiendo diversas estrategias para fortalecer el posicionamiento de la Industria Farmacéutica frente a las diversas Iniciativas de Ley, Reformas Legislativas, Reglamentos, Lineamientos, Decretos y Normas Oficiales Mexicanas.

A continuación, se presenta el Informe Anual de esta Comisión, por temática:

Estructura

Para el ejercicio 2024 – 2025, la Comisión de Asuntos Jurídicos, Anticorrupción y Competencia, se conformó por el Presidente, el Vicepresidente, el Secretario Técnico, 42 vocales, 1 asesor y 1 coordinador, de conformidad con el Reglamento Interno de las Comisiones de Trabajo, vigente.

PSICOFARMA	GUSTAVO ALCARAZ HERNÁNDEZ	PRESIDENTE
NOVARTIS	CARLOS EDUARDO OSIDACH IGUARTÚA	VICEPRESIDENTE
CANIFARMA	ALEJANDRO CÓRDOVA MOTTE	SECRETARIO TÉCNICO

EMPRESA	NOMBRE	CARGO	EMPRESA	NOMBRE	CARGO
A. MENARINI PHARMA MEXICO	BENJAMIN ALONSO	VOCAL	LABORATROIOS SILANES	TANYA INDRA	VOCAL
AMGEN MEXICO	RENÉ BEAUROYRÉ	VOCAL	LAKESIDE SALUD HUMANA	ANABEL YAZMIN GONZALEZ	VOCAL
ASOFARMA DE MÉXICO.	YURI VAZQUEZ	VOCAL	LUNDBECK MEXICO	ARTURO ÁNIMAS	VOCAL
ASPEN LABS	JONATHAN AHUET	VOCAL	MASIMO MÉXICO	ERIKA PEIMBERT	VOCAL
ASTELLAS FARMA MÉXICO	JUAN CARLOS MACOUZET	VOCAL	MERCK	IVETTE LOPEZ	VOCAL
ASTRAZENECA	ELENA VARGAS	VOCAL	MERCK SHARP & DHOME COMERCIALIZADORA	ALEXANDRA ESTEBAN	VOCAL
BAUSH & LOMB MEXICO HOLDINGS	PATRICIA RAMONA RODRIGUEZ	VOCAL	MOKSHA8 FARMACEUTICA	RAMIRO RODRIGUEZ	VOCAL
BAYER DE MEXICO	MARCO ANTONIO	VOCAL	NOVARTIS FARMACEUTICA	CARLOS E. OSIDACH	VOCAL
BOEHRINGER INGELHEIM DE MEXICO	ISOLDA LLORENTE	VOCAL	ORGANON COMERCIALIZADORA	BERNARDO GONZALEZ	VOCAL
BOSTON SCIENTIFIC DE MEXICO	CINTHYA GRANADOS	VOCAL	PFIZER MEXICO	VARINIA CALLEROS	VOCAL
BRISTOL MYERS SQUIBB DE MÉXICO	ROMERO OROPEZA	VOCAL	PRODUCTOS CIENTÍFICOS	MICHELL ROSALES	VOCAL
CSL BEHRING	RANDY RIVAS	VOCAL	PRODUCTOS ROCHE	MONICA BARRAGAN	VOCAL
DÜNNPHARMA	LUIS ARRIAGA	VOCAL	PSICOFARMA	GUSTAVO ALCARAZ	VOCAL
ESPECIFICOS STENDHAL	LUIS DANIEL PEDROZA	VOCAL	SANOFI AVENTIS MEXICO	HUGO ARÉVALO	VOCAL
GILEAD SCIENCES MEXICO	RICARDO VALDEZ	VOCAL	SELDER.	MARTÍN CONTRERAS	VOCAL
GLAXOSMITHKLINE MEXICO	HORACIO SANCHEZ	VOCAL	TAKEDA MEXICO	ARACELI ENRIQUEZ	VOCAL
INVESTIGACIÓN FARMACÉUTICA	MARIO ALBERTO GUERRERO	VOCAL	PRODUCTOS FARMACÉUTICOS	SANDRA DENISSE VALLE	VOCAL
JANSSEN DE MEXICO	HUGO CARLOS CARRASCO SOULÉ	VOCAL	ASTELLAS FARMA MÉXICO S. DE R.L. DE C.V.	JUAN CARLOS MACOUZET RINCÓN	VOCAL
LABORATORIOS ALPHARMA	HAZEL ENRIQUE GONZALEZ	VOCAL	EDWARS LIFESCIENCES MÉXICO	SANDRA TREJO ALVAREZ	VOCAL
LABORATORIOS EUROFARMA DE MEXICO	JOSE GUEVARA	VOCAL	ORTEGA Y VIDEGARAY	FRANCISCO VIDEGARAY	ASESOR
LABORATORIOS GRIN	MAYRA ALMARAZ	VOCAL	CANIFARMA	RAFAEL GUAL	DIRECTOR GENERAL
LABORATORIOS LE ROY	MARIA BEGONIA CORTES	VOCAL	CANIFARMA	ALEJANDRO CÓRDOVA	SECRETARIO TÉCNICO
GEDEON RICHTER MÉXICO, S.A.P.I DE C.V.	EMILIO ROMÁN ZAVALETA	VOCAL	CANIFARMA	JONATHAN CASILLAS	AUXILIAR MESA DIRECTIVA

Análisis de Instrumentos Legales.

La Comisión de Asuntos Jurídicos, Anticorrupción y Competencia tiene como tarea continua el análisis de los instrumentos legales emitidos por las Autoridades e Instituciones del Sector Público, que regulan las actividades de la Industria Farmacéutica en sus interacciones tanto con el sector privado como con el público. Este análisis abarca el impacto de las regulaciones en las operaciones del sector, tales como la normativa sanitaria, el sistema de adquisiciones públicas y las leyes que regulan el respeto a su derecho a la salud. Su objetivo es proporcionar recomendaciones y opiniones técnico-jurídicas objetivas, sobre aquellos instrumentos que afectan significativamente a la Industria. Estas recomendaciones no solo son relevantes para los miembros de la Comisión Jurídica, sino también para otras Comisiones de Trabajo de CANIFARMA, y sirven como herramientas clave para la toma de decisiones en los equipos legales, operativos y logísticos de las empresas farmacéuticas. Además, la Comisión se esfuerza por anticipar y adaptarse a posibles cambios normativos, asegurando así que la industria pueda cumplir con las regulaciones y evolucionar de manera sostenible a largo plazo.

Durante el periodo que se informa, la Comisión de Asuntos Jurídicos realizó el análisis de los siguientes instrumentos legales:

DECRETO por el que se reforman, adicionan y derogan disposiciones de la Constitución Política de los Estados Unidos Mexicanos, en materia de reforma del Poder Judicial.

Dentro de lo más relevante se encuentra:

- Los órganos jurisdiccionales competentes deberán de resolver los asuntos en materia tributaria en un máximo de 6 meses, en caso contrario, se tendrá que hacer de su conocimiento al Tribunal de Disciplina Judicial.
- En los procesos penales, en caso de no ser juzgado antes de los plazos establecidos, se deberá dar aviso al Tribunal de Disciplina Judicial, justificando las razones de dicha demora.
- En los juicios relacionados con el crimen organizado, se dispondrá de las medidas necesarias para preservar y resguarda la seguridad e identidad de los juzgadores.

- Se sustituye el Consejo de la Judicatura Federal (CJF) por el Órgano de Administración Judicial, así como la creación del Tribunal de Disciplina Judicial.
- Reduce de 11 a 9 la integración de la SCJN, así como la duración en el cargo de 15 a 12 años, y pasa de 8 a 6 los votos necesarios para la aprobación de las sentencias dictadas por el Pleno de la SCJN, además de que solamente se desarrolle en Pleno y ya no en Salas.
- Serán electos de forma libre, directa y secreta, el día que se realicen las elecciones federales ordinarias del año que corresponda: ministras y ministros de la SCJN; magistradas y magistrados de Circuito; Juezas y jueces de Distrito; Magistradas y magistrados del Tribunal de Disciplina Judicial, y magistradas y magistrados del Tribunal Electoral del Poder Judicial de la Federación. Se establece el procedimiento de dicha elección, con la participación de los tres Poderes de la Unión, y del Instituto Nacional Electoral.
- Se prohíbe que mientras duren en su encargo a desempeñarse en otro empleo o cargo alguno.
- Se señalan los requisitos para el cargo de magistradas y magistrados de Circuito, así como juezas y jueces de Distrito, se incrementa de 6 a 9 años la duración en el cargo, con posibilidad de reelección.
- El Tribunal de Disciplina Judicial, se integra por cinco miembros electos por la ciudadanía a nivel nacional, su funcionamiento será en Pleno y en comisiones, evaluará el desempeño de las magistradas y magistrados de Circuito y las juezas y jueces de Distrito, puede ordenar oficiosamente o por denuncia el inicio de investigaciones, atraer procedimientos relacionados con faltas graves o hechos que las leyes señalen como delitos, ordenar medidas cautelares y de apremio y sancionar a las personas servidoras públicas que incurran en actos u omisiones contrarias a la ley; se señala el procedimiento de responsabilidades administrativas que se podrán llevar a cabo.
- Se establece la integración del órgano de administración de justicia, que tendrá a su cargo la determinación del número, división en circuitos, competencia territorial y especialización por materias de los distintos Tribunales y Juzgados, el ingreso, permanencia y separación del personal, así como su formación, promoción y evaluación de desempeño.

- Tratándose de controversias constitucionales o de acciones de inconstitucionalidad respecto de normas generales, en ningún caso su admisión dará lugar a la suspensión de la norma cuestionada.
- Los sueldos de los funcionarios del Poder Judicial no podrán superar el salario del presidente de la República, se suprime el haber de retiro.
- El Poder Judicial de la Federación no podrá crear ni mantener fondos, fideicomisos, mandatos o contratos análogos que no estén previstos en la ley.

DECRETO por el que se reforman y derogan diversas disposiciones de la Ley de Amparo, Reglamentaria de los artículos 103 y 107 de la Constitución Política de los Estados Unidos Mexicanos.

- Se reconoce el interés legítimo individual o colectivo para promover el amparo, lo que amplía la posibilidad de impugnaciones.
- Se establece el uso obligatorio de la firma electrónica y medios digitales para presentar escritos y notificaciones.
- La SCJN puede agilizar la resolución de ciertos amparos a petición del Ejecutivo o del Congreso.
- Se amplía el concepto de parte quejosa para incluir a víctimas del delito.
- Se reafirma que los particulares pueden ser considerados autoridades responsables si realizan actos equivalentes a los de autoridad.
- Se permite a entidades gubernamentales promover amparo en defensa de su patrimonio.
- Se otorgan facilidades procesales a menores de edad, personas con discapacidad y otros grupos vulnerables.
- Se modifican los plazos y se establece la obligación de consultar notificaciones electrónicas.

- Se permite que la SCJN atraiga casos de interés nacional a solicitud de la Fiscalía General de la República.
- Se amplían las causas de recusación e impedimento en casos de conflicto de interés.
- Se reitera que el amparo solo protege a las partes, sin efectos generales, salvo en casos de normas declaradas inconstitucionales.
- Se permite el amparo contra inacción en la investigación de delitos o negativa de ejercicio de acción penal.
- Se clarifican los supuestos en los que el juicio de amparo debe sobreseerse.
- Se establece un plazo máximo de 24 horas para resolver amparos relacionados con desaparición forzada.

DECRETO por el que se reforman, adicionan y derogan diversas disposiciones de la Ley Orgánica de la Administración Pública Federal.

Se publican una serie de reformas significativas a la estructura del Gobierno Federal Mexicano, afectando diversas áreas del gobierno y la administración pública.

Se crean nuevas secretarías como:

- Secretaría de las Mujeres: Esta nueva Secretaría se enfoca en el empoderamiento de las mujeres dentro de la Administración Pública Federal, buscando evitar la duplicidad de funciones y ahorrar recursos para programas sociales.
- Secretaría de Ciencia, Humanidades, Tecnología e Innovación: Esta Secretaría tiene como objetivo fortalecer las capacidades nacionales en investigación humanística y científica, y buscar soluciones a retos nacionales en áreas como salud, energía, agua, alimentación, seguridad humana, vivienda, educación y cultura.
- Agencia de Transformación Digital y Telecomunicaciones: Esta agencia tiene la responsabilidad de elaborar y conducir las políticas de telecomunicaciones y radiodifusión del Gobierno Federal, así como promover soluciones tecnológicas para la digitalización de trámites y servicio.

Reestructuración de Secretarías Existentes

Además de la creación de nuevas Secretarías, la Reforma también implicó la reestructuración de algunas Secretarías existentes como:

- **Secretaría de Energía:** Se le asigna la tarea de apoyar la investigación y desarrollo tecnológico en materia energética en coordinación con la nueva Secretaría de Ciencia, Humanidades, Tecnología e Innovación.
- **Secretaría de Gobernación:** En esta secretaría operará la Secretaría Técnica del Consejo Nacional de Población y coordinará el Consejo Nacional de Seguridad Pública para diseñar políticas orientadas a la construcción de la paz.
- **Secretaría de la Función Pública:** Esta secretaría se transforma en la Secretaría de Anticorrupción y Buen Gobierno, encargada de elaborar políticas de contrataciones públicas, transparencia, rendición de cuentas y anticorrupción.

Se menciona en el cuerpo del Decreto, que la creación de la Secretaría de Anticorrupción y Buen Gobierno responde a la necesidad de fortalecer la transparencia, el combate a la corrupción y la rendición de cuentas en la administración pública. Su creación esta diseñada para tener un enfoque preventivo y correctivo en la lucha contra la corrupción. Se le otorga una estructura que incluye dos subsecretarías: la de Buen Gobierno y la de Anticorrupción. Además, se ha creado la Unidad de Combate a la Impunidad, que tiene amplias facultades de investigación y puede solicitar información bancaria o fiscal.

Su creación busca pasar de un enfoque correctivo a uno preventivo. Esto incluye dignificar la carrera del servicio público mediante la formación en integridad. Se pretende que la Secretaría fortalezca la fiscalización de los recursos públicos y se promueva la rendición de cuentas a través de la Dirección General de Transparencia, que se encargará de la recepción de solicitudes de información y la atención a recursos de revisión. Además, se pretende que trabajará en la modernización de la administración pública para inhibir la corrupción, incluyendo la digitalización de procesos.

Proyecto de decreto por el que se expide la Ley de Adquisiciones, Arrendamientos y Servicios del Sector Público.

Se presentó una iniciativa para reformar la Ley de Adquisiciones, Arrendamientos y Servicios del Sector Público (LAASSP). A continuación, se destacan los puntos más relevantes de la reforma:

- Se busca establecer un marco jurídico que regule las contrataciones públicas, garantizando transparencia y eficiencia.
- Se incorpora el concepto de sostenibilidad para promover el crecimiento económico, la protección del medio ambiente y el bienestar social.
- Se crea la Plataforma Digital de Contrataciones Públicas para sustituir al Sistema CompraNet.
- La plataforma permitirá la automatización de todo el proceso de contratación pública, mejorando la transparencia y eficiencia.
- Se refuerza la estrategia de consolidación de compras para obtener mejores condiciones de mercado.
- La Secretaría de Hacienda y Crédito Público será la encargada de ejecutar los procedimientos de contratación consolidada.
- Se modifica la figura de "contratos marco" a "acuerdos marco".
- Los acuerdos marco permitirán la contratación de bienes y servicios bajo condiciones previamente establecidas con proveedores calificados.
- Se crea el Comité de Compras Estratégicas para aprobar los bienes o servicios susceptibles de ser adquiridos de forma consolidada.
- El comité estará integrado por representantes de la Secretaría Anticorrupción y Buen Gobierno, la Secretaría de Hacienda y Crédito Público, y la Secretaría de Economía.
- Se introducen procedimientos como el diálogo competitivo y la adjudicación directa con estrategia de negociación.

ACUERDO por el que se modifica por el que se instruye a la Secretaría de Salud, a Laboratorios de Biológicos y Reactivos de México (BIRMEX), S.A. de C.V., al Instituto de Seguridad y Servicios Sociales de los Trabajadores del Estado, al Instituto Mexicano del Seguro Social y a Servicios de Salud del Instituto Mexicano del Seguro Social para el Bienestar llevar a cabo las acciones que se indican, publicado en el Diario Oficial de la Federación el 22 de diciembre de 2023.

- BIRMEX fungirá como la entidad encargada de coordinar las compras consolidadas de medicamentos, en colaboración con la Secretaría de Salud.
- Se implementarán plataformas digitales para asegurar la transparencia en cada etapa del proceso de compra y distribución.
- Se menciona que se buscará negociar directamente con la industria farmacéutica para asegurar precios competitivos y reducir el gasto público en medicamentos.
- Se hace énfasis que Fases del Proceso el nuevo modelo de distribución de medicamentos se desarrollará en varias fases: 1. Las Instituciones de salud identificarán sus necesidades específicas de medicamentos y puntos de entrega; 2. la Secretaría de Salud validará y optimizará estas necesidades para maximizar el aprovechamiento de los recursos; 3. BIRMEX llevará a cabo la compra consolidada de los medicamentos e insumos aprobados, y 4. se implementarán sistemas para asegurar que los medicamentos lleguen a los pacientes de manera eficiente y oportuna.
- El presente modelo busca garantizar que los medicamentos estén disponibles para todos los mexicanos que reciben atención en el sector público, asegurando que los tratamientos terapéuticos se implementen de manera óptima, además de obtener ahorros significativos para el estado mexicano. Por su parte se la digitalización del proceso permitirá un seguimiento detallado y la participación tanto nacional como internacional.

ACUERDO por el que se emiten los Lineamientos del Padrón y del Distintivo de Integridad Empresarial de la Secretaría de la Función Pública.

Por medio del presente Acuerdo, se emiten los Lineamientos del Padrón y del Distintivo de Integridad Empresarial. Contempla iniciativas diseñadas para fomentar una cultura de integridad dentro de las

empresas mexicanas. El objetivo principal es mejorar las relaciones entre el sector privado y el gobierno, asegurando que las empresas adopten políticas efectivas de integridad que prevengan la corrupción y promuevan buenas prácticas empresariales.

- Es un registro que mantiene la SFP de las empresas que han implementado políticas de integridad. Estas políticas deben incluir principios, directrices y actividades que fomenten la integridad y prevengan riesgos de corrupción. Las empresas interesadas en registrarse deben cumplir con ciertos requisitos, como no estar sancionadas o impedidas para participar en contrataciones públicas y cumplir con sus obligaciones fiscales y de seguridad social.
- Este distintivo tiene una vigencia de cuatro años y debe renovarse al menos un mes antes de su expiración. La SFP puede cancelar el registro o el distintivo si las empresas no cumplen con sus obligaciones o si se encuentran inhabilitadas para participar en procedimientos de contratación.
- Introduce varias modificaciones importantes respecto al marco inicial de 2022. Estas incluyen un mayor rigor en la actualización anual de la documentación, que ahora debe realizarse cada mes de octubre. Además, requiere que las empresas demuestren que sus programas de integridad son efectivos
- El acuerdo también introduce una nueva plataforma digital para facilitar el proceso de registro y actualización de las empresas en el padrón. Esta plataforma permite a las empresas vincular su información con el Registro Único de Proveedores y Contratistas de CompraNet, simplificando el proceso de registro y otorgamiento del distintivo.

LINEAMIENTOS generales para llevar a cabo el procedimiento de contratación consolidada de medicamentos e insumos para la salud, para los ejercicios fiscales 2025 y 2026.

- Establece los lineamientos para buscar asegurar el abasto eficiente de medicamentos e insumos para la salud, a través del proceso de contratación consolidada, en cumplimiento de los principios constitucionales de eficiencia y transparencia.
- Designa a la Secretaría de Salud como responsable de la planeación y diagnóstico de necesidades. Además, BIRMEX coordina las adquisiciones, llevando a cabo la investigación de mercado y los procesos de licitación.

- Los insumos para la salud susceptibles de ser contratados se difundirán a través del sistema CompraNet. Las instituciones deben mantener un registro actualizado de los proveedores sancionados y consultar el Directorio de Proveedores Inhabilitados para asegurar que los licitantes estén habilitados para participar.
- La Unidad de Planeación e Investigaciones de Mercado y la Unidad de Compras serán las responsables de brindar asesoría técnica, mientras que la Unidad de Normatividad de Contrataciones Públicas será responsable de interpretar los lineamientos y resolver cualquier caso no previsto.

Colaboración GIZ | Alliance for Integrity

En los últimos años, la Dirección Legal de CANIFARMA ha fomentado una alianza estratégica con la Deutsche Gesellschaft für Internationale Zusammenarbeit (GIZ), una agencia de cooperación internacional del Gobierno de Alemania, a través de la iniciativa global “Alliance for Integrity”. Esta iniciativa, que nació en Alemania, tiene como objetivo principal fortalecer la transparencia y la integridad en los sistemas económicos. Gracias a esta colaboración, CANIFARMA a través de la Dirección Jurídica, ha logrado posicionarse como un líder y referente en la implementación y difusión de proyectos relacionados con la transparencia e integridad, orientados a la Industria Farmacéutica tanto nacional como internacional que opera en México. Esta alianza ha permitido fortalecer el compromiso de la industria con altos estándares éticos y de transparencia, contribuyendo al desarrollo de un entorno más responsable y sostenible en el sector farmacéutico.

En este sentido, durante el periodo 2024-2025, CANIFARMA ha participado y promovido la participación del sector farmacéutico industrial, en las siguientes actividades:

- **Lanzamiento del programa “Responsible Business Helpdesk México”: Centro de Asesoría para Empresas Responsables:**

La Dirección Jurídica, participó en la presentación del "Responsible Business Helpdesk México – Centro de Asesoría para Empresas Responsables | RBH México", una iniciativa creada por la Cooperación Técnica Alemana – GIZ en colaboración con el Consejo Coordinador Empresarial (CCE). Este centro fue establecido con el objetivo de abordar los crecientes estándares internacionales derivados de las nuevas leyes extranjeras sobre debida diligencia en derechos humanos y medio ambiente, ofreciendo asesoría

de alta calidad a las empresas mexicanas con sede en Alemania. Algunas de los objetivos principales del Centro de Asesoría para Empresas Responsables son las siguientes:

- Mejorar las capacidades del sector privado para comprender y prepararse para las nuevas normas y legislaciones de debida diligencia empresarial.
 - Mejorar la competitividad, la sostenibilidad y la capacidad de debida diligencia en derechos humanos y medioambiente de las empresas mexicanas.
 - Contribuir con la creación de cadenas de suministro más fuertes y resilientes, minimizando los impactos de la actividad empresarial a las personas y el planeta.
- **6ta Sesión del Grupo de Trabajo Binacional DDHH en Cadenas de Suministro, coordinado por Alliance for Integrity y el GIZ:**

Con el objetivo de continuar con el desarrollo de los mecanismos de responsabilidad solidaria en Derechos Humanos de las empresas con su proveeduría, la Dirección Jurídica, participó durante la Sesión, en la cual se abordaron los siguientes temas:

- Mecanismo de reclamación de DDHH en México.
 - Protección de los Derechos Humanos y rendición de cuentas en la cadena de suministro.
 - Gestión de riesgos y prevención en los Derechos Humanos.
 - Principios rectores sobre empresas y Derechos Humanos: proteger, respetar y remediar.
 - Responsabilidad de las empresas.
- **Capacitación para Pymes sobre Debida Diligencia en Derechos Humanos:**

La Dirección Jurídica participó en la capacitación para Pymes sobre la debida diligencia en Derechos Humanos, organizada por Alliance for Integrity y el GIZ, con el objetivo de fortalecer los mecanismos de responsabilidad solidaria en Derechos Humanos de las empresas y su cadena de proveeduría. Durante la capacitación, se abordaron temas clave como la prevención de corrupción y la debida diligencia en Derechos Humanos específicamente para las pequeñas y medianas empresas.

El proceso de debida diligencia que se desarrolló durante la capacitación incluyó varias etapas fundamentales, tales como:

- Incorporación de Conductas Empresariales Responsables.

- Identificación y Evaluación de Impactos Negativos.
- Detección, Prevención y Mitigación de los Impactos Negativos.
- Seguimiento de Implementación.
- Informe sobre cómo se abordan los Impactos.
- Reparación del Impacto.

Estas acciones tienen como objetivo garantizar que las Pymes adopten prácticas responsables en el ámbito de los derechos humanos, contribuyendo a una gestión más ética y sostenible en sus relaciones comerciales.



- **Participación de la Dirección Jurídica en las Sesiones de la Alianza Ética por la Salud:**

Con la creación de la Alianza Ética de la Salud en México, la cual tiene por objeto promover y fortalecer los principios de ética, transparencia e integridad dentro del sector salud, combatiendo la corrupción y fomentando prácticas responsables en la Industria Farmacéutica, la Dirección Jurídica participa activamente en esta iniciativa. A través de su colaboración con la Alianza Ética por la Salud, la Dirección Jurídica contribuye a que se impulse la responsabilidad social, garantice el cumplimiento de normas éticas y promueva una mayor confianza en el sistema de salud. La Dirección Jurídica trabaja con las diversas organizaciones públicas y privadas para fomentar la adopción de buenas prácticas en la relación con autoridades, pacientes y otros actores clave del sector salud.

- **9ª Semana Regional de la Integridad Empresarial en Santiago de Chile:**

La Dirección Jurídica, participó en la 9ª Semana Regional de la Integridad Empresarial celebrada en Santiago de Chile, donde se discutieron temas clave sobre la ética empresarial, la transparencia y la

integridad dentro del sector privado. Durante este evento, la Dirección Jurídica presentó su enfoque y compromiso con la responsabilidad empresarial en la industria farmacéutica, destacando su participación en diversos foros internacionales como parte de su estrategia para promover la integridad en las cadenas de suministro globales.



11th APEC Business Ethics for SMEs Forum

La Dirección Jurídica participó activamente en durante la 11th APEC Business Ethics for SMEs Forum celebrado en Lima, Perú, con el objetivo de continuar fortaleciendo la ética empresarial en las pequeñas y medianas empresas (Pymes) del sector farmacéutico. Durante este foro, la Dirección Jurídica, contribuyó a las discusiones sobre la importancia de la debida diligencia en derechos humanos y la responsabilidad empresarial en el contexto de las cadenas de suministro internacionales.

En el evento, se trataron temas relevantes como la prevención de la corrupción y la implementación de mecanismos de responsabilidad solidaria en derechos humanos, temas que son esenciales para las empresas que operan en un entorno globalizado. Además, se presentó el proceso de debida diligencia que debe seguirse para garantizar el respeto de los derechos humanos, abordando etapas como la identificación de impactos negativos, la prevención y mitigación de dichos impactos, y la reparación de estos.

La participación de CANIFARMA en este foro refuerza su compromiso con la adopción de buenas prácticas éticas en la industria farmacéutica, promoviendo la transparencia y la sostenibilidad en el sector.



Acompañamiento Técnico - Jurídico en el Proceso de Contratación Consolidada de medicamentos e insumos para la salud 2025 – 2026

La Comisión Jurídica, con el propósito de garantizar que los procesos de los procesos licitatorios complementarios y la contratación consolidada y de medicamentos e insumos para la salud, previsto para los años 2025-2026, se lleve a cabo bajo los más estrictos parámetros legales y de transparencia, está brindando constante acompañamiento a la Comisión de Abasto. Este acompañamiento tiene como objetivo asegurar que el proceso cumpla cabalmente con las normativas vigentes y prevenga cualquier tipo de irregularidades, permitiendo así una adquisición eficiente, adecuada y responsable de los insumos para la salud que serán fundamentales para el bienestar de la población.

En este contexto, la Comisión Jurídica mantiene un trabajo estrecho con BIRMEX, la Secretaría de Salud y la Secretaría de Anticorrupción y Buen Gobierno, con el fin de asegurar que todos los procedimientos de la Compra Consolidada, así como los demás procesos de adquisiciones para la compra de insumos para la salud, se alineen con los principios de legalidad, eficiencia y transparencia.

Conclusiones y Retos para el 2025 – 2026

La Comisión de Asuntos Jurídicos, Anticorrupción y Competencia debe ser un enlace que brinde opiniones y recomendaciones desde la perspectiva legal sobre los asuntos de interés para la Industria Farmacéutica. Para ello, la Comisión de Asuntos Jurídicos continuará realizando el análisis de los instrumentos legales que impacten las actividades y operaciones de la Industria Farmacéutica, asimismo, continuará llevando a cabo el acompañamiento jurídico a las distintas Comisiones de Trabajo de CANIFARMA.

Por lo anterior, la Comisión Jurídica, en su labor constante de asegurar que los procesos de contratación y adquisición de medicamentos e insumos para la salud se realicen bajo estrictos parámetros legales y de transparencia, seguirá activamente el análisis y seguimiento del proyecto de la nueva Ley de Adquisiciones, Arrendamientos y Servicios del Sector Público cuyo objetivo es establecer un marco normativo más claro y eficiente para la compra consolidada de insumos. Esta nueva legislación traerá un impacto significativo en los procesos de contratación, por lo que su evaluación y adecuación a las necesidades de la Industria Farmacéutica son fundamentales para asegurar su éxito.

Asimismo, atendiendo a la Reforma Constitucional al poder judicial y el seguimiento a los recursos de inconformidad presentados por los actores involucrados en la compra consolidada son aspectos clave para garantizar que se respeten los derechos de las empresas y que los procesos de adjudicación se lleven a cabo de manera justa y conforme a la ley. El acompañamiento jurídico en estos procesos es fundamental para prevenir posibles litigios y asegurar que los mecanismos de impugnación sean tratados de manera oportuna y adecuada.

La colaboración constante de la Comisión Jurídica con las autoridades correspondientes, como BIRMEX, la Secretaría de Salud, la Subsecretaría de Integración Sectorial y Coordinación de Servicios de Atención Médica y la Secretaría de Buen Gobierno y Anticorrupción, es fundamental ya que asegura que la voz de la Industria sea escuchada, defendiendo los intereses y derechos de las empresas farmacéuticas en todo momento.

Por otro lado, para el periodo 2025-2026 se impulsará el relanzamiento de la Revista Jurídica “DOSIS Legal CANIFARMA”, promoviendo la participación de los juristas profesionales que laboran en la Industria Farmacéutica y estableciendo alianzas estratégicas, que generen un espacio para la exposición de ideas, opiniones y propuestas en las diversas esferas de nuestro sector industrial, como el abasto institucional, la regulación sanitaria, la seguridad de los insumos para la salud, abordados desde una óptica jurídica y gremial.