

## La Alianza Walgreens Boots ya es una realidad

*Fuentes: Walgreens, Alliance Boots y Drug Store News*

Walgreens y Alliance Boots completaron la fase final, el Paso 2, de su asociación estratégica para formar la Alianza Walgreens Boots, finalizando la fusión de 2 pasos iniciada en 2012. De conformidad con un acuerdo de reorganización de fusión aprobado por los accionistas de Walgreens, esta empresa ahora es una filial de plena propiedad de la Alianza Walgreens Boots. Las acciones ordinarias existentes de Walgreens fueron convertidas automáticamente a acciones ordinarias una a una de la Alianza Walgreens Boots. Las acciones ordinarias de la Alianza Walgreens Boots se comprarán y venderán en la Bolsa de Valores Nasdaq con el símbolo "WBA."

La nueva empresa mundial combina Walgreens, la mayor cadena de farmacias de Estados Unidos, Boots, la empresa líder del mercado de farmacias minoristas europeas y Alliance Healthcare, uno de los principales mayoristas y distribuidores internacionales. La Alianza Walgreens Boots abarca más de 25 países con más de 12.800 bocas de expendio, más de 370.000 empleados y más de 340 centros de distribución de productos farmacéuticos que atienden a más de 180.000 farmacias e instituciones de atención de la salud.

La Alianza Walgreens Boots estará domiciliada en Estados Unidos y su sede estará en Deerfield, Illinois. Supervisada por un equipo administrativo internacional, la Alianza Walgreens Boots Alliance tiene tres divisiones: Retail Pharmacy USA, Retail Pharmacy International y Pharmaceutical Wholesale. Además, la compañía opera un número de funciones entre divisiones en el mundo entero, que incluye Global Brands y un grupo llamado Global Pharmacy Market Access.

Walgreens y Alliance Boots anunciaron su transacción estratégica de dos pasos en junio de 2012. Completaron el Paso 1 en agosto de 2012, cuando Walgreens invirtió aproximadamente US\$4.000 millones en efectivo y 83,4 millones de sus acciones ordinarias a cargo del 45% de la propiedad de Alliance Boots. Con el anuncio reciente de la finalización del Paso 2, Walgreens adquirió el 55% restante de Alliance Boots por US\$5.300 millones en efectivo y 144,3 millones de acciones.

Walgreens también anunció anteriormente que Greg Wasson, presidente y CEO, informó a la junta directiva de la empresa que se jubilará poco después de la finalización del segundo paso de la transacción Alliance Boots. Después del cierre de la transacción y de la jubilación de Wasson, el presidente de la junta directiva de Walgreens, James Skinner, pasará a ser el presidente ejecutivo de la Alianza Walgreens Boots y Stefano Pessina, presidente ejecutivo de Alliance Boots y miembro de la junta directiva de Walgreens, se desempeñará como CEO interino mientras que la junta directiva busque un sucesor. Además, William Foote se desempeñará como miembro ejecutivo independiente de la junta directiva de la Alianza Walgreens Boots. Wasson dijo, "Cuando fui nombrado CEO, hace seis años, tuve tres objetivos: transformar la entrada

*continúa en la página 2*

## Noticias Resumidas . . .

- ♦ El mayorista **Cardinal Health** (de EE UU) y el fabricante alemán **Bayer** firmaron un acuerdo de 15 años de duración para la fabricación de *Xofigo* (dicloruro de radio Ra-225). Cardinal construirá una instalación en Indianápolis diseñada específicamente para la fabricación de *Xofigo*, cuya producción se distribuirá principalmente en EE UU y Canadá. La instalación, que contará con unos 85 empleados, estará situada cerca de la radiofarmacia de Cardinal Health, una de las dos instalaciones de esta índole autorizadas en EE UU por Bayer HealthCare para distribuir *Xofigo*. Cardinal Health es el único distribuidor de *Xofigo* en EE UU.

- ♦ El cambio de estrategia de **AmerisourceBergen** (de EE UU) a dedicarse principalmente a un puñado de clientes grandes ha demostrado ser exitoso y lucrativo. En octubre, el mayorista de medicamentos informó que sus ventas aumentaron un 29% en el trimestre, a US\$31.600 millones. Ello representa el 5º trimestre consecutivo de aumento del 25%+ en sus ventas. Las ganancias también aumentaron el 36% por el 4º trimestre consecutivo, a US\$1.10 por acción.

- ♦ La Comisión Europea aprobó condicionalmente los planes de **IMS Health** de adquirir parte de los datos de relaciones con los clientes y estratégicos de **Cedegim S.A.** La aprobación del trato de €385 millones (US\$470 millones) está supeditada a que IMS se comprometa a deshacerse de parte de su división primaria de investigación de mercado y de que conceda acceso de terceros a la estructura subyacente a sus datos de seguimiento de ventas por 10 años. Además, IMS anunció que Mason Tenaglia ha sido nombrado vicepresidente de Payer & Managed Care Insights, IMS Institute for Healthcare Informatics. En este cargo de creación reciente, Tenaglia estará a cargo de adelantar la sección de pagos y atención administrada y de liderazgo del pensamiento, así como de establecer vínculos con líderes de la industria, el sector académico y el gobierno.

- ♦ **Amgen** fijó el precio de su fármaco *Blinicyto*, recientemente aprobado para el tratamiento de la leucemia, a US\$178.000 por curso de tratamiento estándar, o a US\$89.000 por ciclo de tratamiento, un precio mucho más elevado que el esperado.

- ♦ La aprobación reciente en China de la prueba de mutación KRAS, de **Roche**, indica que la compañía está ampliando su sector diagnóstico en ese mercado. La división diagnóstica de Roche, a pesar de ser la más grande del mundo, no ha tenido mucho impulso en China, especialmente en comparación con su división de fármacos. Sin embargo, ahora que China está abriendo sus puertas a los fármacos dirigidos, Roche está reaccionando.

- ♦ Los 28 países miembros de la Unión Europea firmaron un acuerdo para seguir compartiendo información sobre los precios de los medicamentos. El acuerdo se dio a conocer después de que Francia instó a otros estados miembros de la

*continúa en la página 2*

## Walgreens. . . (cont.)

de las farmacias Walgreens, incrementar el papel de la farmacia comunitaria en la atención de la salud y encontrar el socio adecuado para la creación de un Walgreens mundial... con la creación de la Alianza Walgreens Boots, ha llegado el momento de que un nuevo liderazgo impulse esa visión empleando la plataforma mundial que hemos creado, haciendo realidad las muchas oportunidades de la compañía y creando valor sustentable a largo plazo para nuestros clientes y accionistas. Me siento sumamente orgulloso de nuestra empresa y sumamente agradecido por las oportunidades que tuve al trabajar con tanta gente increíble desde que me uní a Walgreens hace más de 35 años, y estoy comprometido a hacer todo lo que esté a mi alcance para que la transición a un nuevo liderazgo ocurra con las menores complicaciones posibles”.

“La finalización de la fusión entre Walgreens y Alliance Boots y el establecimiento de la primera empresa mundial de salud y bienestar impulsada por farmacias son un justo tributo al excepcional liderazgo y legado de Greg”, añadió Pessina. “Mediante su decisión estratégica, Greg ha hecho más que transformar una compañía ampliamente reconocida: realmente ha ayudado a cambiar toda una industria para las generaciones venideras. Tendré mucho gusto en trabajar con James Skinner y con todos los líderes de la empresa futura cuando lancemos del grupo combinado”.

Además de Walgreens, Wasson es miembro de la junta directiva de Alliance Boots, AmerisourceBergen y Verizon.

## Principales cambios regulatorios en China en 2014

Fuentes: Un artículo redactado por Brian Yang y publicado por Scrip y PharmaAsia News

A criterio de PharmAsia News, los siguientes son los cinco principales cambios regulatorios de 2014 en China:

1. *La Ley de Inscripción de Fármacos*: China está a punto de promulgar una ley de Administración de Fármacos así como una reglamentación sobre inscribir fármacos. El ritmo de la Reglamentación de Inscripción de Fármacos se aceleró notablemente y la Dirección de Alimentos y Fármacos de China (abreviada como CFDA) ya publicó tres borradores, el primero en noviembre de 2013 y los otros dos en febrero y mayo de 2014. Una de las disposiciones principales es una solicitud de fármacos genéricos. En el segundo borrador, la CFDA dijo que los fabricantes podrían presentar solicitudes de genéricos en cualquier momento y que la CFDA podría aprobar una solicitud. Sin embargo, las solicitudes sólo cobrarían validez cuando se vencieran las patentes de los originadores. La tercera revisión aparentemente exime a la CFDA de responsabilidad relativa a la validez de las patentes y de permitir que los fabricantes de genéricos decidan cuándo lanzar productos que puedan estar sujetos a disputas, dicen los expertos en leyes que afectan a la industria.

2. *Los precios de los medicamentos*: La entidad de fijación de precios de China, la Comisión Nacional de Desarrollo y Reforma, propuso bajar los toques de los precios de todos los fármacos a partir de enero de 2015. La medida es posterior a la reducción de los precios máximos de fármacos de bajo costo en mayo de 2014. Sin embargo, los encargados de fijar los precios de reembolso son el Ministerio de Recursos Humanos y Seguridad Social y otras

entidades afines. Los precios de los fármacos de alto costo y de los que no figuran en la Lista Nacional de Fármacos Reembolsables se determinarán mediante un mecanismo de negociación entre el Ministerio de Recursos Humanos y Seguridad Social y los fabricantes de los fármacos. Hasta ahora, las asociaciones de la industria han sugerido fijar un precio medio de reembolso, en lugar del menor precio de licitación. Los fármacos de alto costo y los que no figuren en la lista de fármacos reembolsables no deberán estar sujetos a la negociación y a una lista renovable de nuevos fármacos innovadores, dicen.

3. *Demoras en la aprobación de nuevos fármacos*: China ha visto demoras de cuatro a cinco años en la aprobación de fármacos aprobados en mercados extranjeros. Ahora es posible que la espera sea todavía más larga. La Dirección de Alimentos y Fármacos de China está tratando de resolver el problema incrementando los aranceles de aprobación de nuevos fármacos y obteniendo los servicios de terceros para aumentar la eficiencia y solucionar la falta de examinadores de fármacos. La escasez de examinadores a menudo se cita como una de las principales causas de las demoras en la aprobación de nuevos fármacos en China. Si bien la división de aprobación de fármacos de la Dirección de Alimentos y Fármacos de China, el Centro de Revisión de Drogas, está tomando 20 examinadores temporales, se espera que el alivio sea limitado. Entretanto, el servicio de adquisiciones administradas por terceros todavía no se ha materializado, señaló un grupo de expertos de la industria. El nerviosismo de la industria aumentó todavía más con la revisión de los ensayos clínicos multirregionales realizada por la Dirección de Alimentos y Fármacos, una vía de aprobación de nuevos fármacos de compañías farmacéuticas multinacionales. Se espera que el proceso añada 30 meses a un proceso que ya es muy largo.

4. *La Dirección de Alimentos y Fármacos intensifica la inspección de buenas prácticas de fabricación*: La calidad de los productos es de gran importancia para los reguladores, como lo indica una reglamentación preliminar sobre las inspecciones anunciadas emitida en noviembre de 2014. La entidad planea incrementar

*continúa en la página 3*

Reserve your spot for the  
**HDMA**  
**Distribution & Management**  
**Conference & Expo**  
 March 8 - 11, 2015  
 at the  
 J.W. Marriott Grande Lakes  
 Orlando, FL

for more information or to register please visit  
[www.healthcaredistribution.org](http://www.healthcaredistribution.org)  
 and click on “Events”

Limited Exhibitor opportunities still available. For more  
 information, please contact Vicki Lindberg at  
[vlindberg@hdmanet.org](mailto:vlindberg@hdmanet.org).

## China (cont). . .

la frecuencia de las inspecciones no anunciadas a una cierta relación, normalizándola como un método de visitas rutinarias al azar. Además, los reguladores están expandiendo su discreción y aumentando el cumplimiento llevando a los medios y a la policía a los sitios que inspeccionan. Se espera que las inspecciones en el extranjero también sean más frecuentes. Como parte de esta nueva actitud, la Dirección de Alimentos y Fármacos de China está inspeccionando las plantas de fabricación de medicamentos en el extranjero con mayor frecuencia. Las inspecciones de esta índole aumentaron de siete en 2011 a 24 en 2014. Es posible que la lista se expanda todavía más, advirtió la entidad.

5. *Primera directriz de China sobre biosimilares*: Si bien las compañías chinas han estado invirtiendo mucho dinero por muchos años en la producción de copias de productos biológicos, recién ahora las autoridades regulatorias completaron un primer borrador de directrices. Las directrices son similares a las adoptadas por la UE, EE UU y la Organización Mundial de la Salud, y por lo tanto deben mejorar la competitividad de las compañías chinas en la comunidad mundial.

## Noticias Resumidas (cont). . .

UE a que discutieran el precio de Sovaldi (sofosbuvir), de Gilead, cuando el ministerio de Salud Pública de Francia declaró un nuevo precio menor del medicamento contra la hepatitis C.

*(Fuentes: Investor's Business Daily, Reuters, Scrip y thePharmaLetter)*