



Datos sobre medicamentos genéricos.

¿Qué es un medicamento genérico?

Un medicamento genérico es igual que uno de marca en cuanto a dosis, seguridad, potencia, calidad, modo de acción, forma de administración y uso.

¿Son los medicamentos genéricos tan seguros como los de marca?

Sí. La Administración de Alimentos y Drogas (FDA) requiere que todos los medicamentos genéricos usen los mismos ingredientes activos que los de marca y funcionen de la misma manera. Tienen los mismos riesgos y beneficios que los medicamentos de marca.

¿Son los genéricos tan potentes como los de marca?

Sí. La FDA exige que los medicamentos genéricos tengan la misma calidad, potencia, pureza y estabilidad que sus equivalentes de marca.

¿Cuál es la mejor fuente de información sobre medicamentos genéricos?

Póngase en contacto con su médico, farmacéutico u otro profesional de salud para obtener información sobre el equivalente genérico de los medicamentos que está tomando. Para más información, también puede visitar el sitio web de la FDA en: www.fda.gov/drugs/buying-using-medicine-safely/generic-drugs.

¿Se producen los medicamentos de marca en mejores laboratorios que los genéricos?

No. Todos los laboratorios deben cumplir las mismas normas estrictas. La FDA supervisa cuidadosamente los laboratorios que producen todos los medicamentos.



¿Sabía usted que?

Los medicamentos genéricos y los de marca son aprobados por la FDA.

¿Tardan los medicamentos genéricos más tiempo en surtir efecto?

No. Se requiere que los medicamentos genéricos funcionen de la misma manera que sus equivalentes de marca.

¿Por qué son más baratos los medicamentos genéricos?

Los fabricantes desarrollan nuevos medicamentos invirtiendo años en investigación y desarrollo, lo cual es muy costoso. Una vez que la patente del fabricante ha expirado para un medicamento, los fabricantes de genéricos pueden llevar un medicamento equivalente al mercado sin estos costos. Sin embargo, deben demostrar que el producto funciona igual que el medicamento de marca, y todos los medicamentos genéricos tienen que ser aprobados por la FDA.

Si los medicamentos de marca y los genéricos tienen los mismos principios activos, ¿por qué parecen diferentes?

En Estados Unidos, la legislación sobre marcas no permite que los medicamentos genéricos se parezcan a los de marca. Sin embargo, los medicamentos genéricos deben tener los mismos ingredientes activos. Los colores, sabores y apariencia pueden ser diferentes, pero estos elementos no afectan a la eficacia del medicamento. El medicamento genérico debe tener el mismo efecto que el de marca y estar aprobado por la FDA.

¿Tiene todo medicamento de marca uno genérico?

No. Los fabricantes de un nuevo medicamento tienen una patente que prohíbe versiones genéricas del medicamento durante 20 años. Esto les permite recuperar los costos de sus inversiones en investigación y desarrollo. Las versiones genéricas de un nuevo medicamento solo se permiten después de que la patente haya expirado y la FDA haya aprobado el genérico.

Póngase en contacto con su profesional de salud para determinar si un medicamento genérico es adecuado para usted.

Fuente: U.S. Dept. of Health and Human Services

Como su administrador de beneficios farmacéuticos, MedImpact está aquí para ayudarle. Visite elixirsolutions.com para más información.