

TRANSPARENCIA ACTIVA CIF

JUNIO 2026

Sujeto Pasivo	Cargo	Institución	Fecha de audiencia	N° Solicitud	Tema	Asistentes CIF
César Oyarzo	Director	FONASA	01.06.2026	AO004AW2171823	Abordar el estado de desarrollo de los Acuerdos de Riesgo Compartido incluyendo su marco institucional y consideraciones para su implementación técnica. Asimismo presentar evidencia comparada y estudios relevantes para su implementación	MF - CP - FR
Jorge Trujillo	Director	SII	02.06.2026	AE006AW2190362	Abordar los desafíos de implementación de la Resolución Exenta N154 del SII considerando antecedentes técnicos levantados junto a operadores logísticos y actores del ecosistema así como sus eventuales implicancias operativas y tributarias y presentar una propuesta orientada a viabilizar su adecuada implementación resguardando la continuidad operativa y el cumplimiento de los objetivos de la resolución	MF - CP - IT - IE - Katherine Cid (Novofarma)
Daniel Mas	Ministro	MINECON	04.06.2026	AH001AW2133262	Presentar propuestas para fortalecer la atracción de investigación clínica en Chile, actividad que representa sobre el 26% de la inversión privada en I+D a nivel nacional, y abordar las principales barreras regulatorias y operativas que están afectando la competitividad del país para atraer estos estudios.	MF - CP - FR
Sergio Gahona	Senador	Senado	15.06.2026	N/A	Abordar el estado actual del sistema de cobertura de tratamientos de alto costo y las oportunidades de avance del pdl que modifica la Ley Ricarte Soto (Bol. N° 17.567), considerando la necesidad de fortalecer la sostenibilidad, continuidad y previsibilidad del mecanismo frente al escenario actual de financiamiento del sistema de salud	MF - CP - FR-IE
Héctor Hernández	Jefe Unidad Inteligencia de Negocios	CENABAST	17.06.2026	AO003AW2165067	presentar una propuesta de colaboración orientada a fortalecer los criterios y mecanismos en el marco de la integridad empresarial del sector salud.	CP - IE
Paula Estévez	Subsecretaria	ANCI	22.06.2026	AC007AW2169317	Presentar los principales temas de interés de la industria farmacéutica innovadora en el marco de los Tratados de Libre Comercio suscritos por Chile y negociaciones en curso con India.	MG - CP - IT - IE

Sujeto Pasivo	Cargo	Institución	Fecha de audiencia	N° Solicitud	Tema	Asistentes CIF
Juan Roldán	jefe Subdepartamento de Farmacovigilancia y Estudios Clínicos. Departamento Agencia Nacional de Medicamentos	ISP	23.06.2026	AO005AW2219205	1. ■ ■ Conocer los avances y medidas implementadas por el ISP para disminuir los tiempos de aprobación de tramites en ensayos clínicos. 2. ■ ■ Revisar la posibilidad de contar con indicadores periódicos sobre estudios ingresados, aprobados, en evaluación, fechas de resolución y tiempos de tramitación, que permitan dar seguimiento a los avances e identificar eventuales cuellos de botella. 3. ■ ■ Conocer el estado de avance del traspaso desde GICONA a SAFIS para estudios clínicos. 4. ■ ■ Abordar las dificultades asociadas a OIRS y otros canales de comunicación entre ISP y compañías. 5. ■ ■ Revisar avances para habilitar la revisión simultánea ISP CEC. 6. ■ ■ Conversar sobre medidas de eficiencia regulatoria, tales como aceptación de ciertos documentos técnicos en inglés, reliance, silencio administrativo dentro de plazos definidos y revisión de exigencias administrativas que puedan afectar la competitividad del país. 7. ■ ■ Presentar la plataforma de estudios clínicos desarrollada por CIF, orientada a visibilizar los ensayos disponibles en Chile y facilitar el acceso a información para pacientes, equipos clínicos e instituciones. 8. ■ ■ Proponer una mesa periódica entre el ISP y CIF para dar seguimiento a avances, revisar brechas operativas y construir una agenda colaborativa de mejoras.	FR - IE

MF: Mariela Formas

CP: Carlos Portales

FR: Francisca Rodríguez

IE: Ignacio Escobar

IT: Ignacio Thomas