



**REPÚBLICA DE COLOMBIA**

**MINISTERIO DE LA PROTECCIÓN SOCIAL**

**INSTITUTO NACIONAL DE VIGILANCIA DE MEDICAMENTOS  
Y ALIMENTOS**

**INVIMA**

**NORMAS FARMACOLÓGICAS**

Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos – INVIMA  
Carrera 68D N.º 17-11/21  
PBX: 2948700

Bogotá - Colombia  
[www.invima.gov.co](http://www.invima.gov.co)





**TABLA DE CONTENIDO**

**1. Agentes de diagnóstico**

- 1.1. Medios de contraste
- 1.2. Pruebas diagnósticas

**2. Antigotosos y uricosuricos**

**3. Antihistamínicos (anti-h1)**

**4. Antiinfecciosos**

- 4.1. Antimicrobianos
  - 4.1.1. Antibacterianos
    - 4.1.1.1. Antibióticos
    - 4.1.1.2. Antisépticos y acidificantes urinarios
    - 4.1.1.3. Leprostáticos
    - 4.1.1.4. Tuberculostáticos
  - 4.1.2. Antimicóticos
  - 4.1.3. Antivirales
- 4.2. Antiparasitarios
  - 4.2.1. Antiambianos
  - 4.2.2. Antihelmínticos
  - 4.2.3. Antipalúdicos
  - 4.2.4. Tricomonicidas
  - 4.2.5. Medicamentos para tratamiento de toxoplasmosis
  - 4.2.6. Otros

**5. Antiinflamatorios**

- 5.1. Esteroides
- 5.2. No esteroides
- 5.3. Otros

**6. Antineoplásicos y otros medicamentos empleados en el tratamiento del cáncer**

**7. Cardiovascular**

- 7.1. Antianginosos
- 7.2. Antiarrítmicos
- 7.3. Antihipertensores
- 7.4. Inotrópicos
- 7.5. Diuréticos
- 7.6. Vasodilatadores periféricos
- 7.7. Vasopresores
- 7.8. Alteraciones vasculares periféricas
- 7.9. Otros

**8. Gastrointestinal y metabolismo**

## 8.1. Gastrointestinal

- 8.1.1. Antiácidos
- 8.1.2. Antidiarréicos
- 8.1.3. Antieméticos
- 8.1.4. Procinéticos
- 8.1.5. Antiespasmódicos y anticolinérgicos
- 8.1.6. Antiflatulentos
- 8.1.7. Coleréticos y colagogos
- 8.1.8. Eméticos
- 8.1.9. Enfermedad ácido péptica
- 8.1.10. Enzimas digestivas y sales biliares
- 8.1.11. Laxantes
- 8.1.12. Litolíticos
- 8.1.13. Otros

## 8.2. Metabolismo

- 8.2.2. Hiperglicemiantes
- 8.2.3. Antidiabéticos, hipoglicemiantes orales, parenterales e insulinas
- 8.2.4. Hipolipemiantes
- 8.2.5. Medicamentos empleados en el tratamiento de la obesidad
- 8.2.6. Metabolismo del calcio
- 8.2.7. Otros

**9. Hormonas y reguladores hormonales**

## 9.1. Hormonas

- 9.1.1. Andrógenos
- 9.1.2. Anticonceptivos hormonales
- 9.1.3. Corticosteroides sistémicos
- 9.1.4. Corticosteroides tópicos
- 9.1.5. Corticotrofinas
- 9.1.6. Estimulantes de la ovulación
- 9.1.7. Estrógenos
- 9.1.8. Gonadotrofinas
- 9.1.9. Hormona del crecimiento
- 9.1.10. Insulinas
- 9.1.11. Progestágenos
- 9.1.12. Tiroides y antihiroides
- 9.1.13. Vasopresinas

## 9.2. Reguladores hormonales

- 9.2.1. Antiandrógenos
- 9.2.2. Antiestrógenos
- 9.2.3. Otros

**NORMAS FARMACOLÓGICAS****10. Líquidos y electrolitos**

- 10.1. Agua estéril
- 10.2. Dextrosa y otros azúcares
- 10.3. Electrolitos
- 10.4. Resinas de intercambio iónico
- 10.5. Soluciones para diálisis peritoneal
- 10.7 otros

**11. Órganos de los sentidos**

- 11.1. Nariz
  - 11.1.1. Anestésicos locales
  - 11.1.2. Corticosteroides
  - 11.1.3. Vasoconstrictores
  - 11.1.4. Otros
- 11.2. Oídos
- 11.3. Ojos
  - 11.3.1. Anestésicos de superficie
  - 11.3.2. Antiinflamatorios
  - 11.3.3. Antiinfecciosos
  - 11.3.4. Antisépticos
  - 11.3.5. Antivirales
  - 11.3.6. Antiglaucomatosos
  - 11.3.7. Corticosteroides
  - 11.3.8. Enzimas proteolíticas
  - 11.3.9. Inhibidores de la anhidrasa carbónica
  - 11.3.10. Midriáticos
  - 11.3.11. Mióticos
  - 11.3.12. Lágrimas artificiales y lubricantes oftálmicos
  - 11.3.13. Vasoconstrictores
  - 11.3.14. Otros

**12. Oxitócicos y relajantes uterinos**

- 12.1. Oxitócicos
- 12.2. Relajantes uterinos

**13. Piel y mucosas**

- 13.1. Medicamentos dermatológicos
  - 13.1.1. Anestésicos de superficie
  - 13.1.2. Antibacterianos
  - 13.1.3. Antimicóticos
  - 13.1.4. Antiparasitarios externos
  - 13.1.5. Antipruriginosos
  - 13.1.6. Antisépticos y desinfectantes
  - 13.1.7. Antivirales
  - 13.1.8. Astringentes
  - 13.1.9. Contrairritantes y rubefacientes
  - 13.1.10. Corticosteroides
  - 13.1.11. Emolientes, demulcentes y protectores
  - 13.1.12. Enzimas proteolíticas
  - 13.1.13. Modificadores de pigmentos
  - 13.1.14. Queratolíticos
  - 13.1.15. Queratoplásticos
  - 13.1.16. Varios
- 13.2. Mucosa bucofaringea
  - 13.2.1. Dentífricos
  - 13.2.2. Medicación tópica bucal
  - 13.2.3. Otros
- 13.3. Terapia vaginal
  - 13.3.1. Antimicóticos
  - 13.3.2. Antiparasitarios
  - 13.3.3. Antisépticos
  - 13.3.5. Hormonas
  - 13.3.6. Otros

## NORMAS FARMACOLÓGICAS

### 14. Radioisótopos

### 15. Relajantes musculares

- 15.1. De acción central
- 15.2. De acción periférica
- 15.3. Antagonistas de relajantes musculares de acción periférica

### 16. Respiratorio

- 16.1. Antitusígenos
- 16.2. Broncodilatadores
- 16.3. Corticoides
- 16.4. Expectorantes
- 16.5. Mucolíticos
- 16.6. Medicación sintomática del resfriado común
- 16.7. Otros

### 17. Sangre

- 17.1. Antiagregantes plaquetarios
- 17.2. Antianémicos
- 17.3. Anticoagulantes y trombolíticos
  - 17.3.1. Anticoagulantes
  - 17.3.2. Trombolíticos
- 17.4. Coagulantes y hemostáticos
- 17.5. Derivados de la sangre humana
- 17.6. Expansores de plasma
- 17.7. Factores estimulantes del desarrollo de colonias de células sanguíneas
- 17.8. Anticoagulantes in-vitro
- 17.9. Otros

### 18. Sistema inmune

- 18.1. Vacunas y antitoxinas
  - 18.1.1. Vacunas (antígenos) con capacidad inmunizante activa
  - 18.1.2. Antitoxinas
- 18.2. Gammaglobulinas
- 18.3. Inmunoestimulantes
- 18.4. Inmunosupresores
- 18.5. Otros

### 19. Sistema nervioso central y periférico

- 19.1. Analépticos
- 19.2. Analgésicos narcóticos
- 19.3. Analgésicos moderadamente narcóticos
- 19.4. Analgésicos no narcóticos
- 19.5. Anestésicos generales
- 19.6. Anestésicos locales
- 19.7. Antagonistas de los narcóticos
- 19.8. Anticinetosicos
- 19.9. Anticonvulsivantes
- 19.10. Antidepresivos
- 19.11. Antijaquecosos
- 19.12. Antimaniacos
- 19.13. Antiparkinsonianos
- 19.14. Estimulantes
- 19.15. Inhibidores de la colinesterasa
- 19.16. Neurolépticos, antipsicóticos o tranquilizantes mayores
- 19.17. Sedantes-hipnóticos y ansiolíticos
  - 19.17.1. Sedantes-hipnóticos
  - 19.17.2. Ansiolíticos
- 19.18. Otros



## **NORMAS FARMACOLÓGICAS**

### **20. Toxicología**

### **21. Vitaminas y nutrientes**

- 21.1 Vitaminas
- 21.2 Minerales y oligoelementos
  - 21.2.1 Minerales
  - 21.2.2 Oligoelementos
- 21.3 Requerimientos
- 21.4 Definiciones
  - 21.4.1 Suplemento dietético
  - 21.4.2 Preparados vitamínicos
    - 21.4.2.1 Suplementos vitamínicos
    - 21.4.2.2 Suplementos multivitamínicos
    - 21.4.2.3 Preparados vitamínicos y/o minerales terapéuticos
- 21.5 Otros

### **22. Principios activos ventajosamente sustituidos**

**Anexo 1: Asociaciones no aceptadas**

**Anexo 2: Indicaciones terapéuticas inaceptables**

**Anexo 3: Anotaciones especiales sobre algunos fármacos**

**Anexo 4: Asociaciones para el resfriado común**

**Anexo 5: Principios activos retirados de las normas farmacológicas actuales**

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Medios de contraste	MARZO 2024
	Actualizado	

1. AGENTES DE DIAGNOSTICO

1.1 MEDIOS DE CONTRASTE

1.1.0.0.N10 Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACIÓN
V08DA01	ALBUMINA HUMANA SONICADA	SUSPENSIÓN INYECTABLE	5%
V08DA01	ALBUMINA HUMANA SONICADA	SUSPENSIÓN INYECTABLE	10 mg / mL
	AZUL DE TRIPANO	SOLUCIÓN INYECTABLE	4 mg / Vial (1 mL)
	AZUL DE TRIPANO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA INTRAOCULAR	60 mg / 100 mL
V08BA02	BARIO SULFATO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	81 g / 100 g (para reconstituir a una suspensión de 13% p/v)
V08BA02	BARIO SULFATO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	10 g / Sobre
V08BA02	BARIO SULFATO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	95 g / 100 g
V08BA02	BARIO SULFATO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	98 g / 100 g
V08BA02	BARIO SULFATO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN PARA ADMINISTRACIÓN POR VIA ORAL / ENEMA	96,298 g / 100 g
V08BA02	BARIO SULFATO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN PARA ADMINISTRACIÓN POR ENEMA	96,42 g / 100 g
V08BA02	BARIO SULFATO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN PARA ADMINISTRACIÓN POR ENEMA	97,205 g / 100 g
V08BA02	BARIO SULFATO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN PARA ADMINISTRACIÓN POR ENEMA	97,40 g / 100 g
V08BA02	BARIO SULFATO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	98,38 g / 100 g
V08BA02	BARIO SULFATO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	150 g
V08BA02	BARIO SULFATO	SUSPENSIÓN ORAL	2,0 g / 100 mL
V08BA02	BARIO SULFATO	SUSPENSIÓN ORAL	4,92% - 4,92 g / 100 mL
V08BA02	BARIO SULFATO + BARIO SULFATO CITRATO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	(88,706 g + 9,751 g) / 100 g
	BICARBONATO DE SODIO + ACIDO CÍTRICO	GRANULADO EFERVESCENTE	1,871 g + 1,398 g / Sobre
V08DA02	D-GALACTOSA	GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	0,999 g / Vial
V08DA02	D-GALACTOSA	GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	5,7 g / Vial
V08AA01	DIATRIZOATO MEGLUMINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	4,60%
V08AA01	DIATRIZOATO MEGLUMINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	9%
V08AA01	DIATRIZOATO MEGLUMINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	30%
V08AA01	DIATRIZOATO MEGLUMINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	60% (600 mg / mL) - 282 mg de yodo / mL
V08AA01	DIATRIZOATO MEGLUMINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	66%
V08AA01	DIATRIZOATO DE SODIO	SOLUCIÓN INYECTABLE	50%
V08AD01	ESTERES ETÍLICOS DE LOS ÁCIDOS GRASOS IODADOS Y NO IODADOS DEL ACEITE DE ADORMIDERA	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,48 g / mL de Yodo (4,8 g / 10 mL)
S01JA01	FLUORESCÉINA SÓDICA	SOLUCIÓN INYECTABLE	10% - 100 mg / mL
S01JA01	FLUORESCÉINA SÓDICA	SOLUCIÓN PARA IRRIGACIÓN	10% - 100 mg / mL
S01JA01	FLUORESCÉINA SÓDICA	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	0,25%



FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Medios de contraste	MARZO 2024
		Actualizado	
S01JA51	FLUORESCINA SODICA + PROPARACAINA	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	2,5 mg + 5 mg / mL
S01JA01	FLUORESCINA SÓDICA	TIRILLAS OFTÁLMICAS ESTERILES	0,5 mg / Tirilla
S01JA01	FLUORESCINA SÓDICA	TIRILLAS OFTÁLMICAS ESTERILES	1 mg / Tirilla
V08CA08	GADOBENATO DIMEGLUMINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	529 mg / mL
V08CA09	GADOBUTROL	SOLUCIÓN INYECTABLE	1 mmol / mL equivalente a 604,72 mg / mL
V08CA03	GADODIAMIDA	SOLUCIÓN INYECTABLE	287 mg / mL
V08CA01	GADOPENTATO DIMEGLUMINA (Gd-DTPA-Dimeglumina)	SOLUCIÓN INYECTABLE	469 mg / 1 mL equivalente a 0,5 mmol de sal dimeglumina de ácido gadopentético)
V08CA01	GADOPENTATO DIMEGLUMINA (Gd-DTPA-Dimeglumina)	SOLUCIÓN INYECTABLE	450 mg / mL
V08CA04	GADOTERIDOL	SOLUCIÓN INYECTABLE	279,3 mg / mL
V08CA02	GADOTERATO MEGLUMINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	5,65 g / 15 mL - 37,69 %
V08CA06	GADOVERSETAMIDA	SOLUCIÓN INYECTABLE	330,9 mg / mL (0,5mmol / mL)
V08CA10	GADOXÉTICO ÁCIDO DISÓDICO (Gd-EOB-DTPA)	SOLUCIÓN INYECTABLE	181,43 mg (0,25 mmol) / mL
V08AB11	IOBITRIDOL	SOLUCIÓN INYECTABLE	Cada 1 mL de solución contiene 767,8 mg de iobitridol equivalente a 350 mg / mL de Yodo
V08AB11	IOBITRIDOL	SOLUCIÓN INYECTABLE	658 mg / mL corresponde a 300 mg de yodo / mL
V08AC07	IOCETÁMICO ÁCIDO	TABLETA	500 mg
V08AC07	IOCETÁMICO ÁCIDO	TABLETA	750 mg
V08AA03	IODAMIDA MEGLUMINICA	SOLUCIÓN INYECTABLE	260 mg / mL corresponde a 120 mg de yodo / mL
V08AA03	IODAMIDA MEGLUMINICA	SOLUCIÓN INYECTABLE	650 mg / mL corresponde a 300 mg de yodo por mL 65%
V08AA03	IODAMIDA SÓDICA	INYECTABLE	58%
V08AB09	IODIXANOL	SOLUCIÓN INYECTABLE	550 mg / mL (equivalente a 270 mg de yodo / mL)
V08AB09	IODIXANOL	SOLUCIÓN INYECTABLE	652 mg / mL (equivalente a 320 mg de yodo / mL)
V08AB02	IOHEXOL	SOLUCIÓN INYECTABLE	388,3 mg / mL (equivalente a 180 mg de yodo / mL)
V08AB02	IOHEXOL	SOLUCIÓN INYECTABLE	647 mg / mL (equivalente a 300 mg de yodo / mL)
V08AB02	IOHEXOL	SOLUCIÓN INYECTABLE	755 mg / mL (equivalente a 350 mg / mL de yodo)
V08AB02	IOHEXOL	SOLUCIÓN INYECTABLE	518 mg por mL (equivalente a 240 mg / mL de yodo)
V08AB10	IOMEPROL	SOLUCIÓN INYECTABLE	30,62 g / 100 mL (equivalente 150 mg de yodo / mL)
V08AB10	IOMEPROL	SOLUCIÓN INYECTABLE	40, 82 g / 100 mL (equivalente 200 mg de yodo / mL)
V08AB10	IOMEPROL	SOLUCIÓN INYECTABLE	51,03 g / 100 mL (equivalente 250 mg de yodo / mL)
V08AB10	IOMEPROL	SOLUCIÓN INYECTABLE	61,24 g / 100 mL (equivalente 300 mg de yodo / mL)
V08AB10	IOMEPROL	SOLUCIÓN INYECTABLE	71,44 g / 100 mL (equivalente 350 mg de yodo / mL)
V08AB10	IOMEPROL	SOLUCIÓN INYECTABLE	81,65 g / 100 mL (equivalente 400 mg de yodo / mL)
V08AB04	IOPAMIDOL	SOLUCIÓN INYECTABLE	408,3 mg / mL (equivalente a 200 mg / mL de yodo)
V08AB04	IOPAMIDOL	SOLUCIÓN INYECTABLE	612,4 mg / mL (equivalente a 300 mg de yodo)
V08AB04	IOPAMIDOL	SOLUCIÓN INYECTABLE	755,2 mg / mL (equivalente a 370 mg de yodo)
V08AC06	IOPANOICO ÁCIDO	TABLETA	500 mg
V08AC08	IOPODATO DE SODIO	CÁPSULA	500 mg
V08AB05	IOPROMIDA	SOLUCIÓN INYECTABLE	769 mg / mL (equivalente a 370 mg / mL de yodo) 76,89%
V08AB05	IOPROMIDA	SOLUCIÓN INYECTABLE	498,72 mg / mL (equivalente a 240 mg / mL de yodo) 24,936 g / 50 mL correspondiente a 12 g de yodo
V08AB05	IOPROMIDA	SOLUCIÓN INYECTABLE	623,4 mg / mL (equivalente a 300 mg / mL de yodo) (62,34%)

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Medios de contraste	MARZO 2024
		Actualizado	
V08AA04	IOTALAMATO MEGLUMINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	60% - 600 mg / 1 mL - equivalente a 282 mg / mL de yodo
V08AA04	IOTALAMATO MEGLUMINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	300 mg / mL (equivalente a 141 mg / mL de yodo)
V08AA04	IOTALAMATO MEGLUMINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	430 mg / 1 mL - 202 mg / mL de yodo
V09CX03	IOTALAMATO DE SODIO	SOLUCIÓN INYECTABLE	668 mg / mL (equivalente a 400 mg de yodo)
V09CX03	IOTALAMATO SODICO	SOLUCIÓN INYECTABLE	80%
V08AB06	IOTROLAN	SOLUCIÓN INYECTABLE	512,59 mg / mL (equivalente a 240 mg / mL de yodo)
V08AB06	IOTROLAN	SOLUCIÓN INYECTABLE	640,75 mg / mL (equivalente a 300 mg / mL de yodo)
V08AC02	IOTROXINATO MEGLUMINA (YOTROXATO DE MEGLUMINA)	SOLUCIÓN INYECTABLE	10,5% - yodo 50 mg / mL (como iotroxato de meglumina 105 mg / mL)
V08AC02	IOTROXINATO MEGLUMINA (IOTROXATO DE MEGLUMINA)	SOLUCIÓN INYECTABLE	22,782 g / 100 mL
V08AB07	IOVERSOL	SOLUCIÓN INYECTABLE	339 mg / mL (equivalente a yodo 160 mg / mL) - (34%)
V08AB07	IOVERSOL	SOLUCIÓN INYECTABLE	509 mg / mL (equivalente a yodo 240 mg / mL) - (51%)
V08AB07	IOVERSOL	SOLUCIÓN INYECTABLE	636 mg / mL (equivalente a yodo 300 mg / mL)
V08AB07	IOVERSOL	SOLUCIÓN INYECTABLE	678 mg / mL (equivalente a 320 mg de yodo)
V08AB07	IOVERSOL	SOLUCIÓN INYECTABLE	741 mg / mL (equivalente a 350 mg / mL de yodo)
V08AB12	IOXILAN	SOLUCIÓN INYECTABLE	727 mg / mL (equivalente a yodo orgánicamente ligado 350 mg) - (72,7%)
V08AB12	IOXILAN	SOLUCIÓN INYECTABLE	623 mg / mL (equivalente a yodo orgánicamente ligado 300 mg)
V08AA04	IOXITALAMATO DE MEGLUMINA EQUIVALENTE EN YODO	SOLUCIÓN INYECTABLE	66,03 g / 100 mL correspondiente a 30 g / 100 mL (300 mg / mL) - 30% de yodo
V08AB01	METRIZAMIDA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	3,75 g / Vial
V08AB01	METRIZAMIDA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	6,75 mg / Vial
V08DA04	PERFLUTREN (OCTOFLUOROPROPANO)	MICROESFERAS LIPÍDICAS COMO SUSPENSIÓN INYECTABLE	1,2 x 10 <sup>10</sup> microesferas lipídicas de perflutren y aproximadamente 1,1 mg / mL Octafluoropropano activado
V08AD03	PROPILODONA	SUSPENSIÓN DE ACEITE ESTERIL	60% - 600 mg / mL

**1.1.0.0.N20** Se aceptan las siguientes asociaciones:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
V08AA01	DIATRIZOATO DE SODIO + DIATRIZOATO MEGLUMINA (Amidotrizoato de sodio + Amidotrizoato de Meglumina). Rel Yodo/Part.: 3/ 2	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg + 660 mg / mL (yodo orgánicamente enlazado 370 mg / mL)
V08AA01	DIATRIZOATO DE SODIO + DIATRIZOATO MEGLUMINA (Amidotrizoato de sodio + Amidotrizoato de Meglumina)	SOLUCIÓN INYECTABLE	4,62 g + 10,37 g / 25 mL (equivalente a yodo 334 mg / mL)
	AMIDOTRIZOATO DE SODIO + AMIDOTRIZOATO DE MEGLUMINA ( DIATRIZOATO DE SODIO Y DIATRIZOATO DE MEGLUMINA)	SOLUCION GASTROENTERICA	10 g + 66 g / 100mL
V08AA01	DIATRIZOATO DE SODIO + DIATRIZOATO MEGLUMINA (Amidotrizoato de sodio + Amidotrizoato de Meglumina)	SOLUCIÓN ORAL	100 mg + 660 mg / mL (yodo orgánicamente enlazado 370 mg / mL)

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Medios de contraste	MARZO 2024
		Actualizado	
V08AB03	IOXAGLATO DE SODIO + IOXAGLATO MEGLUMINA -Rel.Yodo/Part: 6/ 2	SOLUCIÓN INYECTABLE	19,65 g +39,3 g / 100 mL - (equivalente a yodo 32 g / 100 mL)
V08AA04	IOTALAMATO DE SODIO + IOTALAMATO MEGLUMINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	26 g + 52 g / 100 mL 260 mg + 520 mg / mL - (equivalente a yodo 400 mg / mL)
V08AA04	IOXITALAMATO DE MEGLUMINA + IOXITALAMATO SODIO	SOLUCIÓN INYECTABLE	65,09 g + 9,660 g / 100 mL (equivalente a yodo 35 g / 100 mL)

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Medios de contraste	MARZO 2024
	Actualizado	

## 1.2. PRUEBAS DIAGNÓSTICAS

1.2.0.0.N10 Se aceptan preparados biológicos para pruebas diagnósticas de:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO
V04CX	PRUEBA DIAGNÓSTICA DE AMEBIASIS
V04CX	PRUEBA DIAGNÓSTICA DE BRUCELOSIS
V04CX	PRUEBA DIAGNÓSTICA DE LEPRO (LEPROMINA)
V04CX	PRUEBA DIAGNÓSTICA DE MICOSIS (HISTOPLAMINA Y PARACOCCIDIODINA)
V04CF01	PRUEBA DIAGNÓSTICA DE TUBERCULOSIS (TUBERCULINA)

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
	TUBERCULINAS PPD-S	SOLUCIÓN INYECTABLE	5U I/ DOSIS

1.2.0.0.N20 Se aceptan los siguientes agentes para diagnóstico:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
V09CA02	ÁCIDO DIMERCAPTOSUCCINICO (DMSA) - COMPLEJO <sup>99m</sup> TC- DMSA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUCIÓN CON PERTECNETATO (TC99M)	0,5 mg / Vial
V09CA02	ACIDO DIMERCAPTO -SUCCINICO (DMSA) SUCCIMERO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1 mg / Vial
V09DB07	ÁCIDO FITICO (fitato clcico-sódico) - FITATO DE TECNECIO (99m Tc)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	15 mg / Vial - 37 a 100 MBq
V09DB07	ÁCIDO FITICO (fitato clcico-sódico) - FITATO DE TECNECIO (99m Tc)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	23,4 mg / Vial - 37 a 100 MBq
V09BA02	ÁCIDO MEDRONICO Metilendifosfonato medronato (MDP)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	10 mg / Vial
V09BA02	ÁCIDO MEDRONICO metilendifosfonato (MDP) (medronato)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	5 mg / Vial
V09DA02	ÁCIDO N-(2,6-DIETIL-ACETANILIDA) - IMINO DIACÉTICO	POLVO LIOFILIZADO ESTÉRIL PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	30 mg / Vial
V09BA02	ÁCIDO PENTETICO (DTPA) Ácido dietiltri amino pentaacético	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	20 mg / Vial
V09CA01	ÁCIDO PENTETICO (DTPA)Ácido dietiltri amino pentaacético	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	5 mg / Vial
V08DA01	AGREGADO DE ALBUMINA HUMANA +ALBUMINA HUMANA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1 mg + 10 mg / Vial
V08DA01	ALBUMINA HUMANA (MACROAGREGADOS) + ALBUMINA HUMANA + (MAA)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	2 mg + 7 mg / Vial
V08DA01	AGREGADO DE ALBUMINA + ALBUMINA HUMANA	INYECTABLE PARA RECONSTITUIR EN PETECNETATO DE SODIO Tc 99	1 mg + 10 mg minimo
V08DA01	ALBUMINA HUMANA (MACROAGREGADOS) + ALBUMINA HUMANA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	2,5 mg + 5 mg / Vial
V08DA01	ALBUMINA SERICA HUMANA AGREGADA + ALBUMINA SERICA HUMANA NORMAL (HSA)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	2,5 mg + 5 mg / Vial
V08DA01	ALBUMINA SERICA HUMANA AGREGADA + ALBUMINA SERICA HUMANA NORMAL	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1,0 mg + 5 mg / Ampolla
V08DA01	ALBUMINA SERICA HUMANA AGREGADA + ALBUMINA SERICA HUMANA NORMAL	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	2,25 mg + 0,25 mg / Ampolla
V08DA01	ALBÚMINA SÉRICA HUMANA NANOCOLOIDE	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	0,5mg / vial
V08DA01	ALBUMINA SERICA HUMANA nanocoloide	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1,0 mg / Vial
V08DA01	ALBUMINA HUMANA SÉRICA AGREGADA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	2,5 mg / Vial

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Medios de contraste Actualizado	MARZO 2024
V091B03	ANTICUERPO MONOCLONAL IGOVOMAB (OC 125F(ab)2-DPTA)	SOLUCIÓN INYECTABLE	1 mg / Ampolla
V09IA01	ANTICUERPO MONOCLONAL IOR CEA 1- (CEA- antígeno carcinoembrionario)	SOLUCIÓN INYECTABLE	5 mg / 5 mL
	ANTICUERPO MONOCLONAL IOR EGF/R3	SOLUCIÓN INYECTABLE	5 mg / mL
V09HA03	BESILESOMAB	SOLUCIÓN INYECTABLE	1 mg / Vial
V09CA03	BETIATIDA (MERTIATIDA) Mercaptoacetiltriglicina (MAG3)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1 mg / Vial (10 mL)
V09AA02	BICISATO EtilenCisteinaDietilester (dihidroclorado)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	0,9 mg / Vial
V09DA04	BROMOTRIMETILFENILCARBAMOIL-METILIMINODIACETICO (MEBROFENIN)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR	10 mg / Vial
	CLORURO DE METACOLINA	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA INHALACIÓN POR NEBULIZADOR	100 mg
	CLORURO DE METACOLINA	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA INHALACIÓN POR NEBULIZADOR	160 mg
	CLORURO DE METACOLINA	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA INHALACIÓN POR NEBULIZADOR	320 mg
	CLORURO DE METACOLINA	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA INHALACIÓN POR NEBULIZADOR	1280 mg
	CLORURO DE METACOLINA	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA INHALACIÓN POR NEBULIZADOR	1600 mg
V09GA01	COBRE (1) (MIBI)4 BF4	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	0,12 mg / Vial
V09GA01	COBRE (1) (MIBI)4 BF4	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1 mg / Vial
V04CA02	DEXTROSA MONOHIDRATO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	24,75 g / 25 g
V09IX04	2-DEOXY-2-( <sup>18</sup> F) FLUORO-D-GLUCOSA	SOLUCIÓN INYECTABLE	148-1480 MBq / mL (4-40 mCi / mL)
	DIETILENTRIAMINO PENTAACETATO SÓDICO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A ÁCIDO DIETILEN TRIAMINO PENTAACÉTICO (DTPA)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	10 mg / Vial
H01CB02	DPTA DE OCTREOTIDO (pentetreótido)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	10 µg / Vial
N07AA91	EDROFONIO	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 mg / mL
V09DA02	ETIFENINA ácido N(2,6 dietilacetanilido) iminodiacético	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	20 mg / Ampolla
V09DA02	EXAMETAZIME (hexametilen-propilen-amino-oxima) (HMPAO)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	0,30 mg / Vial
V09HA02	EXAMETAZIME (hexametilen-propilen-amino-oxima) (HMPAO)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	0,5 mg / Vial
V09HA02	EXAMETAZIME (hexametilen-propilen-amino-oxima) (HMPAO)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	0,180 mg / Vial

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Medios de contraste	MARZO 2024
		Actualizado	
	FLUORURO DE SODIO + FLUORURO ESTAÑOSO	SOLUCIÓN INYECTABLE	1.2 mg + 0.64 mg/ mL
V09IX06	FLUORURO DE SODIO <sup>18</sup> F	SOLUCIÓN INYECTABLE (Vial MULTIDOSIS O MONODOSIS)	Cada mL contiene 0,37 GBq a 18,5 GBq (10 a 50 mCi/ mL)
S01JA01	FLUORESCÉINA SÓDICA	SOLUCIÓN INYECTABLE PARA ADMINISTRACIÓN INTRAVENOSA	10 % (100 mg / mL)
	FÓSFORO <sup>32</sup> P	SOLUCIÓN INYECTABLE	3 - 15 mCi
V09HX01	GALIO CITRATO <sup>67</sup> GA	SOLUCIÓN INYECTABLE	74 MBq / mL
V04CA02	GLUCOSA	GRÁNULOS EFERVESCENTES PARA SOLUCIÓN ORAL	22,5063 g / Sobre de 25 g
V04CA02	GLUCOSA	GRÁNULOS EFERVESCENTES PARA SOLUCIÓN ORAL	25 g / Sobre de 27g
V04CA02	GLUCOSA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	24,8 g / Sobre
V04CA02	GLUCOSA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	99 g / 100 g
V04CA02	GLUCOSA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	99,4 / 100 g
V04CA02	GLUCOSA	SOLUCIÓN ORAL	0,5 mg / mL
V04CA02	GLUCOSA	SOLUCIÓN ORAL	25g / 100 mL
V04CA02	GLUCOSA	SOLUCIÓN ORAL	50 g / 100 mL
V04CA02	GLUCOSA	SOLUCIÓN ORAL	75 g / 100 mL
V04CA02	GLUCOSA	SOLUCIÓN ORAL	100 g / 100 mL
V09BA01	HIDROXIMETILEN DIFOSFONATO SÓDICO(oxidronato de sodio) (HMDP)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	2 mg / Vial
V09BA01	HIDROXIMETILEN DIFOSFONATO SÓDICO(oxidronato de sodio) (HMDP)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	3 mg / Vial
H01AA01	HORMONA LIBERADORA DE CORTICOTROPINA (CRH)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN	100 µg
V04CJ02	HORMONA LIBERADORA DE TIROTROPINA THR (PROTILERINA)	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,2 mg / mL
V09IA07	HYNIC.-[D-Phe <sup>1</sup> , Tyr <sup>3</sup> - OCTREOTIDE]. TFA	KIT PARA LA PREPARACIÓN DE RADIOFÁRMACO <sup>99m</sup> Tc-TECTROTYD	16 µg / Vial
V09IB	INDIO CLORURO ( <sup>111</sup> In) <sup>111</sup> In	SOLUCIÓN INYECTABLE	370 MBq / mL (10 mCi / mL)
V09IB01	INDIO (111 In) PENTETREOTIDO	SOLUCIÓN Y LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	3,0 mCi
V09FX03	ODURO SÓDICO ( <sup>131</sup> I)	CÁPSULA	0,75 mCi / CÁPSULA
V09FX03	ODURO SÓDICO ( <sup>131</sup> I)	CÁPSULA	1-5500 MBq
V09IB01	ODURO SÓDICO ( <sup>131</sup> I)	SOLUCIÓN INYECTABLE	37 – 740 MBq / mL
V09FX03	ODURO SÓDICO ( <sup>131</sup> I)	SOLUCIÓN ORAL	370 MBq / mL (10 mCi / mL)
V09FX03	ODURO SÓDICO ( <sup>131</sup> I)	SOLUCIÓN ORAL	250 mCi / mL
V09FX03	ODURO SÓDICO ( <sup>131</sup> I)	SOLUCIÓN ORAL	37 GBq/ mL / mL
V09HA01	INMUNOGLOBULINA HUMANA derivada con 2-IMINOTIOLANO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1 mg / Vial
V09IX02	IOBENGUANO ( <sup>131</sup> I) Metalodo Bencil Guanidina (MIBG)	SOLUCIÓN INYECTABLE	370 MBq / mL

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Medios de contraste Actualizado	MARZO 2024
V09IX02	IOBENGUANO ( <sup>131</sup> I) (cloruro) (MIBG) Metalodo Bencil Guanidina <sup>131</sup>	SOLUCIÓN INYECTABLE	9,25-18,5 MBq / mL
V10AA	ITRIO CLORURO ( <sup>90</sup> Y)	SOLUCIÓN INYECTABLE	1850 GBq correspondiente a 92 ng de ITRIO/ 1 mL
V10AA	ITRIO ( <sup>90</sup> Y)	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,1-300 GBq, equivalente a 0,005-15 µg de ITRIO (90Y)
V09DA04	MEBROFENINA Bromotrimetilida (Br-IDA)Ac.Bromotrimetilfenilcarbamoilmetilimidodiacético - COMPLEJO <sup>99m</sup> Tc	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	10,0 mg / Vial
V09DA04	MEBROFENINA (SAL SÓDICA) EQUIVALENTE A MEBROFENINA - COMPLEJO <sup>99m</sup> Tc	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	20 mg EQUIVALENTE A 17,96 mg / Vial
V09DA04	MEBROFENINA - COMPLEJO <sup>99m</sup> Tc	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	40 mg / Vial
V09DA04	MEBROFENINA - COMPLEJO <sup>99m</sup> Tc	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	45 mg / Vial
	METIRAPONA	CÁPSULAS BLANDAS	250mg
V09GA01	2-METOXI ISOBUTIL ISONITRILO (MIBI) (sestamibi)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1 mg / Vial
V09GA01	2-METOXI ISOBUTIL ISONITRILO (MIBI) (sestamibi)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	0,12 mg / Vial
V09GA01	2-METOXI ISOBUTIL ISONITRILO (MIBI) (sestamibi)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	0,06 mg / Vial
	N,N'ETILEN - (L-L-) -DICISTEINA (EC) MARCADO CON <sup>99</sup> Tc	SOLUCIÓN INYECTABLE	2 mg
	LUTECIO (177Lu)	SOLUCIÓN INYECTABLE	1,9-37 µg/ 0,2 – 3,75 ml (vial 10mL- actividad que oscila entre 8-150 GBq)
V09BA01	OXIDRONATO DE SODIO hidroximetilen difosfonato sódico (HMDP)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	3 mg / Vial
V09BA01	OXIDRONATO DE SODIO hidroximetilen difosfonato sódico (HMDP)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	3,15 mg / Vial
V09CA01	PENTETATO TRISÓDICO Y CALCICO Dietilentriaminopentaacetato calcico trisódico (DTPA-CaNa3)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	9,1 mg / Vial
V09CA01	PENTETATO TRISÓDICO Y CALCICO Dietilentriaminopentaacetato calcico trisódico (DTPA-CaNa3)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	0,02 mg / Ampolla
V09CA01	PENTETATO TRISÓDICO Y CALCICO Dietilentriaminopentaacetato calcico trisódico (DTPA-CaNa3)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1 mg / Vial
V09CA01	PENTETATO TRISÓDICO Y CALCICO Dietilentriaminopentaacetato calcico trisódico (DTPA-CaNa3)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	5,0 mg / Vial
V09CA011	PERTECNETATO [ <sup>99m</sup> Tc] DE SODIO Fuente de tecnecio m 99 producido por desintegración radiactiva del radionuclido padre de fisión, molibdeno 99, adsorbido en alúmina. Concentración dada la fecha y hora de calibración	SOLUCIÓN INYECTABLE	2-20 GBq/mL
V09BA03	PIROFOSFATO SÓDICO (dodecahidratado)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	0,67 mg

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Medios de contraste	MARZO 2024
		Actualizado	
V09BA03	PIROFOSFATO SÓDICO (decahidratado)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	20,12 mg / Vial
V09BA03	PIROFOSFATO DE SODIO ANHIDRO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	11,9 mg / Vial
V09IB02	SATUMOMAB PENDETIDO (CON APROX. 185Mq DE INDIO <sup>111</sup> In)	SOLUCIÓN INYECTABLE	1 mg / Vial
V09GX01	TALIO (cloruro) ( <sup>201</sup> Tl)	SOLUCIÓN INYECTABLE	3,7 MBq / mL (0,1 mCi / mL)
V09GX01	TALIO (cloruro) ( <sup>201</sup> Tl)	SOLUCIÓN INYECTABLE	37 MBq / mL (1 mCi / mL)
V09GX01	TALIO (cloruro) ( <sup>201</sup> Tl)	SOLUCIÓN INYECTABLE	3,0 MBq / Vial
V09GX01	TALIO (cloruro) ( <sup>201</sup> Tl)	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 µg / mL
H01AA02	TETRACOSACTIDA HEXAACETATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	250 µg/mL (ampolla)
V09GA02	TETRAFOSMINA-TECNECIO (Etoxetilfosfinaetano)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	0,23 mg / Vial
	HYNIC-[D-Phe1, Tyr3-Octreotida] trifluoroacetato	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	20 mcg/Vial
H01AB01	TIROTROPINA ALFA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	0,9 mg / mL
V04CX	<sup>14</sup> C-ÚREA	CÁPSULAS	1 µCi
V04CX	<sup>13</sup> C-ÚREA	TABLETA	100 mg
V04CX	<sup>13</sup> C-ÚREA	SOLUCIÓN	500 mg / 100 mL



FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antigotosos y Uricosuricos	MARZO 2024
	Actualizado	

## 2. ANTIGOTOSOS Y URICOSURICOS

2.0.0.0.N10

Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
M04AA01	ALOPURINOL	TABLETA	100 mg
M04AA01	ALOPURINOL	TABLETA	200mg
M04AA01	ALOPURINOL	TABLETA	300 mg
M04AC01	COLCHICINA	TABLETA	0,5 mg
M04AA03	FEBUXOSTAT	CÁPSULA BLANDA	40 mg
M04AA03	FEBUXOSTAT	CÁPSULA BLANDA	80 mg
M04AA03	FEBUXOSTAT	CÁPSULA BLANDA	120 mg
M04AA03	FEBUXOSTAT	TABLETA	40 mg
M04AA03	FEBUXOSTAT	TABLETA	80 mg
M04AA03	FEBUXOSTAT	TABLETA	120 mg
M01AA01	FENILBUTAZONA	CÁPSULA BLANDA	200 mg
M01AA01	FENILBUTAZONA	GRAGEA	200 mg
M01AA01	FENILBUTAZONA	TABLETA	200 mg
M01AB01	INDOMETACINA	CÁPSULA DURA	25 mg
M01AB01	INDOMETACINA	CÁPSULA BLANDA	25 mg
M01AB01	INDOMETACINA	CÁPSULA	50 mg
M01AB01	INDOMETACINA	CAPSULA DE LIBERACION SOSTENIDA	75 mg
M01AB01	INDOMETACINA SÓDICA EQUIVALENTE A INDOMETACINA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg / vial (2 mL)
M04AB05	LESINURAD	TABLETA	200 mg
M01AB01	INDOMETACINA	TABLETA	25 mg
M01AB01	INDOMETACINA	TABLETA	50 mg
M04AB01	PROBENECIDA	TABLETA	500 mg
V03AF07	RASBURICASA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN PARA INFUSION	1,5 mg / mL

La sal aprobada es indometacina sódica trihidrato equivalente a indometacina base.

2.0.0.0.N20

En las etiquetas, empaques, propaganda y literatura dirigida al cuerpo médico de los productos a base de Fenilbutazona o sus derivados, deberá aparecer la siguiente leyenda: «puede producir agranulocitosis en ocasiones fatal. Debe hacerse evaluación periódica del paciente».

2.0.0.0.N30

No se aceptan las asociaciones de antigotosos entre sí, ni con otros fármacos por no constituir ventaja terapéutica e incrementar el riesgo de toxicidad.

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antihistamínicos	MARZO 2024
	Actualizado	

### 3. ANTIHISTAMÍNICOS (Anti-H1)

3.0.0.0.N10

Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
R06AX09	AZATADINA MALEATO	JARABE	10 mg / 100 mL
R06AX09	AZATADINA MALEATO	TABLETA	1 mg
R06AX19	AZELASTINA CLORHIDRATO	TABLETA	1 mg
R06AX29	BILASTINA	TABLETA	20 mg
	BILASTINA	COMPRIMIDO BUCODISPERSABLE	10mg
	BILASTINA	SOLUCION ORAL	2,5mg/mL
R06AE01	BUCLIZINA CLORHIDRATO	CÁPSULA DURA	25 mg
R06AE01	BUCLIZINA CLORHIDRATO	JARABE	100 mg / 100 mL
R06AE01	BUCLIZINA CLORHIDRATO	JARABE	120 mg / 100 mL
R06AE01	BUCLIZINA CLORHIDRATO	TABLETA	25 mg
R06AE07	CETIRIZINA CLORHIDRATO (DICLORHIDRATO)	CÁPSULA BLANDA	10 mg
R06AE07	CETIRIZINA CLORHIDRATO (DICLORHIDRATO)	CAPSULA BLANDA DE GELATINA MASTICABLE	10 mg
R06AE07	CETIRIZINA CLORHIDRATO (DICLORHIDRATO)	JARABE	100 mg / 100 mL
R06AE07	CETIRIZINA CLORHIDRATO (DICLORHIDRATO)	SOLUCIÓN ORAL	1 mg / mL
R06AE07	CETIRIZINA CLORHIDRATO (DICLORHIDRATO)	SOLUCIÓN ORAL	10 mg / mL
R06AE07	CETIRIZINA CLORHIDRATO (DICLORHIDRATO)	TABLETA	10 mg
R06AE07	CETIRIZINA CLORHIDRATO (DICLORHIDRATO)	TABLETA MASTICABLE	10 mg
R06AE07	CETIRIZINA DICLORHIDRATO	GRANULADO	10mg/6g
R06AE07	CETIRIZINA DICLORHIDRATO	GRANULADO	5mg/3g
R06AE07	CETIRIZINA DICLORHIDRATO	GRANULADO	2,5mg/3g
R06AX02	CIPROHEPTADINA PIRIDOXAL 5-FOSFATO-(DIHEXAZIN)	JARABE (POLVO PARA RECONSTITUIR A JARABE)	0,06 g / 100 mL (0,06%)
R06AX02	CIPROHEPTADINA CLORHIDRATO	JARABE	40 mg / 100 mL
R06AX02	ACEFILINATO HEMIALCOHOLATO CIPROHEPTADINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	35 mg / Sobre de 1,667 g para reconstituir a 100 mL
R06AX02	CIPROHEPTADINA CLORHIDRATO (ANHIDRO)	TABLETA	4 mg
R06AA04	CLEMASTINA	JARABE	10 mg / 100 mL (0,5 mg / 5 mL)
R06AA04	CLEMASTINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	2 mg / Ampolla (2 mL)
R06AA04	CLEMASTINA	TABLETA	1 mg
R06AB04	CLORFENIRAMINA MALEATO	JARABE	0,04 g / 100 mL (2 mg / 5 mL)
R06AB04	CLORFENIRAMINA MALEATO	JARABE	50 mg / 100 mL (2,5 mg / 5 mL)
R06AB04	CLORFENIRAMINA MALEATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 mg / Ampolla (1 mL)
R06AB04	CLORFENIRAMINA MALEATO	TABLETA	4 mg
R06AB04	CLORFENIRAMINA MALEATO	TABLETA	8 mg
R06AB04	CLORFENIRAMINA MALEATO	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	12 mg
R06AB02	DEXCLORFENIRAMINA MALEATO	JARABE	0,04 g / 100 mL
R06AB02	DEXCLORFENIRAMINA MALEATO	TABLETA	3 mg
R06AX27	DES Loratadina	JARABE	50 mg / 100 mL
R06AX27	DES Loratadina	TABLETA	5 mg
R06AX27	DES Loratadina	TABLETA ORODISPERSABLE	2,5 mg
R06AX27	DES Loratadina	TABLETA ORODISPERSABLE	5 mg
R06AA02	DIFENHIDRAMINA CLORHIDRATO	CÁPSULA DURA	25 mg
R06AA02	DIFENHIDRAMINA CLORHIDRATO	CAPSULA DURA	50 mg
R06AA02	DIFENHIDRAMINA CLORHIDRATO	GRANULADO	500 mg / 100 g
R06AA02	DIFENHIDRAMINA CLORHIDRATO	JARABE	0,25 g / 100 mL (0,25%)
R06AA02	DIFENHIDRAMINA CLORHIDRATO	LAMINA DISPERSABLE	12,5 mg
R06AA02	DIFENHIDRAMINA CLORHIDRATO	LAMINA DISPERSABLE	25 mg
R06AA02	DIFENHIDRAMINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 mg / mL
R06AA02	DIFENHIDRAMINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg / Ampolla (1 mL)
R06AA02	DIFENHIDRAMINA CLORHIDRATO	TABLETA	25 mg
R06AA02	DIFENHIDRAMINA CLORHIDRATO	TABLETA	50 mg
R06AA02	DIMENHIDRINATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg / Ampolla (1 mL)
R06AA02	DIMENHIDRINATO	TABLETA	50 mg
R06AA02	DIMENHIDRINATO	TABLETA	100 mg
R06AA02	DIMENHIDRINATO	SOLUCIÓN ORAL	0.25 g /100ml

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antihistamínicos	MARZO 2024
		Actualizado	
R06AB03	DIMETINDENO MALEATO	CÁPSULA CON GRÁNULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA	4 mg
R06AB03	DIMETINDENO MALEATO	SOLUCIÓN ORAL	1 mg / mL
R06AX22	EBASTINA	JARABE	100 mg / 100 mL
R06AX22	EBASTINA	SOLUCIÓN ORAL	1 mg / mL
R06AX22	EBASTINA	TABLETA	10 mg
R06AX22	EBASTINA	TABLETA	20 mg
R06AX24	EPINASTINA CLORHIDRATO	JARABE	200 mg / 100 mL
R06AX24	EPINASTINA CLORHIDRATO	TABLETA	10 mg
R06AX24	EPINASTINA CLORHIDRATO	TABLETA	20 mg
R06AX26	FEXOFENADINA CLORHIDRATO	CÁPSULA DURA	60 mg
R06AX26	FEXOFENADINA CLORHIDRATO	CÁPSULA DURA	180 mg
R06AX26	FEXOFENADINA CLORHIDRATO	TABLETA	30 mg
R06AX26	FEXOFENADINA CLORHIDRATO	TABLETA	120 mg
R06AX26	FEXOFENADINA CLORHIDRATO	TABLETA	180 mg
R06AX26	FEXOFENADINA CLORHIDRATO	SUSPENSIÓN ORAL	30 mg / 5 mL
N05BB01	HIDROXICINA CLORHIDRATO	CÁPSULA BLANDA	25 mg
N05BB01	HIDROXICINA CLORHIDRATO	JARABE	200 mg / 100 mL (10 mg / 5 mL)
N05BB01	HIDROXICINA CLORHIDRATO	JARABE	0,25g / 100 mL (12,5 mg / 5 mL)
N05BB01	HIDROXICINA CLORHIDRATO	JARABE	300 mg / 100 mL (15 mg / 5 mL)
N05BB01	HIDROXICINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / Ampolla (2 mL)
N05BB01	HIDROXICINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN ORAL (GOTAS)	10 mg / mL
N05BB01	HIDROXICINA CLORHIDRATO	TABLETA MASTICABLE	25 mg
N05BB01	HIDROXICINA CLORHIDRATO	TABLETA	25 mg
N05BB01	HIDROXICINA CLORHIDRATO	TABLETA	30 mg
N05BB01	HIDROXICINA CLORHIDRATO	TABLETA	50 mg
R06AX17	KETOTIFENO	CÁPSULA DURA	1 mg
R06AX17	KETOTIFENO	CÁPSULA DURA	2 mg
R06AX17	KETOTIFENO	JARABE	0,02 g / 100 mL
R06AX17	KETOTIFENO	JARABE	10 mg / 100 mL
R06AX17	KETOTIFENO	SOLUCIÓN ORAL	1 mg / mL
R06AX17	KETOTIFENO	TABLETA	1 mg
R06AE09	LEVOCETIRIZINA CLORHIDRATO	CÁPSULA BLANDA	5 mg
R06AE09	LEVOCETIRIZINA CLORHIDRATO	JARABE	0,1 g / 100 mL
R06AE09	LEVOCETIRIZINA CLORHIDRATO	JARABE	0,2 g / 100 mL
R06AE09	LEVOCETIRIZINA CLORHIDRATO	JARABE	0,5 g / 100 mL
R06AE09	LEVOCETIRIZINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN ORAL (GOTAS)	5 mg / mL
R06AE09	LEVOCETIRIZINA CLORHIDRATO	TABLETA	5 mg

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antihistamínicos	MARZO 2024
		Actualizado	
R06AE09	LEVOCETIRIZINA CLORHIDRATO	TABLETA ORODISPERSABLE	5 mg
	LEVOCETIRIZINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN ORAL	50mg/100mL
R06AX13	LORATADINA	JARABE	100 mg / 100 mL (0,1%)
R06AX13	LORATADINA	TABLETA DISPERSABLE	10 mg
R06AX13	LORATADINA	TABLETA EFERVESCENTE	10 mg
R06AX13	LORATADINA	TABLETA	10 mg
	LORATADINA	GELATINA BLANDA	10mg
R06AE05	MECLIZINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN ORAL	7,03 mg / mL
R06AE05	MECLIZINA CLORHIDRATO (MECLOZINA CLORHIDRATO)	TABLETA	25 mg
	MECLIZINA CLORHIDRATO	CÁPSULA BLANDA	25 mg
R06AE05	MECLIZINA CLORHIDRATO (MECLOZINA CLORHIDRATO)	SOLUCIÓN ORAL (GOTAS)	8,33 mg / mL
R06AX25	MIZOLASTINA	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	10 mg
R06AX23	PIMETIXENO	JARABE	10 mg / 100 mL
R06AD02	PROMETAZINA CLORHIDRATO	JARABE	0,1% - 100 mg / 100 mL
R06AD02	PROMETAZINA CLORHIDRATO	TABLETA	25 mg
R06AD02	PROMETAZINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg / Ampolla (2 mL)
R06AX28	RUPATADINA FUMARATO EQUIVALENTE A RUPATADINA	TABLETA	10 mg
R06AX28	RUPATADINA FUMARATO EQUIVALENTE A RUPATADINA	SOLUCIÓN ORAL	100mg/100mL

La sal aprobada es Clemastina hidrofumarato o fumarato o bifumarato equivalente a clemastina base.

La sal aprobado es Ciproheptadina clorhidrato hidratada equivalente a Ciproheptadina clorhidrato anhidra .

La sal aprobada es feniltoloxamina polisulfonato equivalente a feniltoloxamina base.

Ketotifeno fumarato o hidrógeno fumarato equivalente a ketotifeno base

#### 3.0.0.0.N20

Se aceptan las asociaciones de antihistamínicos con:

- \* Vasoconstrictor y/o un analgésico (uso sistémico) - ver respiratorio
- \* Un antitusígeno
- \* Un antitjaquecoso
- \* Un broncodilatador y/o antitusígeno (ver respiratorio)

#### 3.0.0.0.N30

No se aceptan las asociaciones de antihistamínicos con:

- \* Antiespasmódicos, antisépticos bucofaríngeos, vitaminas, enzimas digestivas, antihelmínticos, bilis de buey, antidiarreicos, analépticos, por no existir justificación farmacológica.
- \* Antimicrobianos, porque:
  - Estos requieren selección y manejo individual.
  - Estas asociaciones no ofrecen ventajas terapéuticas e incrementan los riesgos de toxicidad.
- \* Sedantes e hipnóticos, por el riesgo de incrementar efectos indeseables.
- \* Corticoides para uso sistémico, porque:

Los corticoides requieren de manejo individual por la amplia variación de la dosis durante su administración.

- Los corticoides pueden enmascarar peligrosamente efectos colaterales y/o secundarios del antihistamínico.
- La eficacia de los corticoides, hace innecesarios algunos sinergismos aparentes.
- \* Expectorantes y mucolíticos por carecer de ventajas terapéuticas.

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
	FEXOFENADINA CLORHIDRATO + FENILEFRINA CLORHIDRATO	SUSPENSIÓN	600 mg + 300 mg /100mL

#### 3.0.0.0.N40

No se aceptan asociaciones de antihistamínicos entre sí, porque no hay justificación farmacológica.

#### 3.0.0.0.N50

No se acepta antihistamínicos en preparaciones para uso tópico, debido a su capacidad sensibilizante, excepto los que hayan demostrado con estudios clínicos su seguridad en esta forma de administración.

#### 3.0.0.0.N60

No se aceptan la indicación de estimulantes del apetito (acción orexigena) para los antihistamínicos, porque los posibles beneficios no justifican los riesgos para esta indicación.

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	MARZO 2024
	Actualizado	

#### 4. ANTIINFECCIOSOS

##### 4.1. ANTIMICROBIANOS

##### 4.1.1. Antibacterianos

##### 4.1.1.1. Antibióticos

4.1.1.1.N10 Se aceptan:

##### Aminoglicósidos y Aminociclitoles

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN
J01GB06	AMIKACINA SULFATO EQUIVALENTE AMIKACINA	SOLUCIÓN INYECTABLE PARA PERFUSIÓN	3mg / mL
J01GB06	AMIKACINA SULFATO EQUIVALENTE AMIKACINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / 2 mL
J01GB06	AMIKACINA SULFATO EQUIVALENTE AMIKACINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	250 mg / 2 mL
J01GB06	AMIKACINA SULFATO EQUIVALENTE AMIKACINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	500 mg / 2 mL
J01GB06	AMIKACINA SULFATO EQUIVALENTE AMIKACINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	1,0 g / 4 mL
J01DD14	CEFTIBUTENO	CAPSULAS	200 mg
J01DD14	CEFTIBUTENO	CAPSULAS	400 mg
	DELAFLOXINO	TABLETA RECUBIERTA	450 mg
	DELAFLOXINO	POLVO LIOFILIZADO ESTÉRIL PARA RECONSTITUIR	25 mg / mL
J01GA01	ESTREPTOMICINA SULFATO EQUIVALENTE A ESTREPTOMICINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	0,25 g / Vial (5 mL)
J01GA01	ESTREPTOMICINA SULFATO EQUIVALENTE A ESTREPTOMICINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	0,5 g / Vial (5 mL)
J01GA01	ESTREPTOMICINA SULFATO EQUIVALENTE A ESTREPTOMICINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1 g / Vial (5 mL)
J01GB03	GENTAMICINA SULFATO EQUIVALENTE A GENTAMICINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	3 mg / Ampolla (1 mL)
J01GB03	GENTAMICINA SULFATO EQUIVALENTE A GENTAMICINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	8 mg / Ampolla (1 mL)
J01GB03	GENTAMICINA SULFATO EQUIVALENTE A GENTAMICINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 mg / Ampolla (1 mL)
J01GB03	GENTAMICINA SULFATO EQUIVALENTE A GENTAMICINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	40 mg / Ampolla (1 mL)
J01GB03	GENTAMICINA SULFATO EQUIVALENTE A GENTAMICINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	60 mg / Ampolla (1 mL)
J01GB03	GENTAMICINA SULFATO EQUIVALENTE A GENTAMICINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	80 mg / mL
J01GB03	GENTAMICINA SULFATO EQUIVALENTE A GENTAMICINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	80 mg / Ampolla (2 mL)
J01GB03	GENTAMICINA SULFATO EQUIVALENTE A GENTAMICINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	120 mg / Ampolla (2 mL, 1,5 mL ó 3 mL)
J01GB03	GENTAMICINA SULFATO EQUIVALENTE A GENTAMICINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	160 mg / Ampolla (2 mL)

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	MARZO 2024
		Actualizado	
J01GB03	GENTAMICINA SULFATO EQUIVALENTE A GENTAMICINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	240 mg / 80 mL
J01GB03	GENTAMICINA SULFATO EQUIVALENTE A GENTAMICINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	360 mg / 120 mL
J01GB11	ISEPAMICINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / Ampolla
J01GB11	ISEPAMICINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	250 mg / mL
J01GB04	KANAMICINA SULFATO EQUIVALENTE A KANAMICINA	POLVO ESTÉRIL PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1 g / Vial
J01GB04	KANAMICINA SULFATO EQUIVALENTE A KANAMICINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	75 mg / 2 mL
J01GB05	NEOMICINA SULFATO EQUIVALENTE A NEOMICINA	TABLETA	500 mg
J01GB07	NETILMICINA SULFATO EQUIVALENTE A NETILMICINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	15 mg / 1,5 mL

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	MARZO 2024
		Actualizado	
J01GB07	NETILMICINA SULFATO EQUIVALENTE A NETILMICINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg / 2 mL
J01GB07	NETILMICINA SULFATO EQUIVALENTE A NETILMICINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	200 mg / 2 mL
J01GB07	NETILMICINA SULFATO EQUIVALENTE A NETILMICINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	300 mg / 3 mL
A07AA06	PAROMOMICINA SULFATO EQUIVALENTE A PAROMOMICINA	JARABE	2,5 g / 100 mL
	RIFABUTINA	CÁPSULAS DE GELATINA DURA	150 mg
	RIFAMPICINA SÓDICA (EQUIVALENTE A RIFAMPICINA) + ASCORBATO DE SODIO (COMO ESTABILIZADOR)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN INTRAVENOSA	600 mg + 10.0 mg
J01GB08	SISOMICINA SULFATO EQUIVALENTE A SISOMICINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 mg / mL
J01GB08	SISOMICINA SULFATO EQUIVALENTE A SISOMICINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	20 mg / mL
J01GB08	SISOMICINA SULFATO EQUIVALENTE A SISOMICINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg / mL
J01GB08	SISOMICINA SULFATO EQUIVALENTE A SISOMICINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	75 mg / Ampolla (1,5 mL)
J01GB08	SISOMICINA SULFATO EQUIVALENTE A SISOMICINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / Ampolla (1,5 mL)
J01GB01	TOBRAMICINA SULFATO EQUIVALENTE A TOBRAMICINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	150 mg / 2 mL
J01GB01	TOBRAMICINA SULFATO EQUIVALENTE A TOBRAMICINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	80 mg / 2 mL

<b>FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia</b>	<b>PUBLICACION</b>	<b>FECHA PUBLICACIÓN</b>
<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	<b>MARZO 2024</b>
	<b>Actualizado</b>	

**Cefalosporinas**

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN
J01DC04	CEFACLOR MONOHDRATO EQUIVALENTE A CEFACLOR	CÁPSULA	250 mg
J01DC04	CEFACLOR MONOHDRATO EQUIVALENTE A CEFACLOR	CÁPSULA	500 mg
J01DC04	CEFACLOR MONOHDRATO EQUIVALENTE A CEFACLOR	GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	125 mg / mL
J01DC04	CEFACLOR MONOHDRATO EQUIVALENTE A CEFACLOR	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	125 mg / 5 mL
J01DC04	CEFACLOR MONOHDRATO EQUIVALENTE A CEFACLOR	POLVO PARA RECONSTITUIRA SUSPENSIÓN ORAL	250 mg / 5 mL
J01DC04	CEFACLOR MONOHDRATO EQUIVALENTE A CEFACLOR	SUSPENSIÓN ORAL	125 mg / mL
J01DC04	CEFACLOR MONOHDRATO EQUIVALENTE A CEFACLOR	SUSPENSIÓN ORAL	375 mg / 5 mL
J01DC04	CEFACLOR MONOHDRATO EQUIVALENTE A CEFACLOR	SUSPENSIÓN ORAL	250 mg / mL
J01DC04	CEFACLOR MONOHDRATO EQUIVALENTE A CEFACLOR	TABLETA DE LIBERACIÓN RETARDADA	375 mg
J01DC04	CEFACLOR MONOHDRATO EQUIVALENTE A CEFACLOR	TABLETA DE LIBERACIÓN RETARDADA	500 mg
J01DC04	CEFACLOR MONOHDRATO EQUIVALENTE A CEFACLOR	TABLETA DE LIBERACIÓN RETARDADA	750 mg
J01DC04	CEFACLOR MONOHDRATO EQUIVALENTE A CEFACLOR	TABLETA DISPERSABLE	125 mg
J01DC04	CEFACLOR MONOHDRATO EQUIVALENTE A CEFACLOR	TABLETA DISPERSABLE	250 mg
J01DB05	CEFADROXILO MONOHDRATO EQUIVALENTE A CEFADROXILO	CÁPSULA	250 mg
J01DB05	CEFADROXILO MONOHDRATO EQUIVALENTE A CEFADROXILO	CÁPSULA	500 mg
J01DB05	CEFADROXILO MONOHDRATO EQUIVALENTE A CEFADROXILO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1 g / Vial
J01DB05	CEFADROXILO MONOHDRATO EQUIVALENTE A CEFADROXILO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	500 mg / Vial
J01DB05	CEFADROXILO MONOHDRATO EQUIVALENTE A CEFADROXILO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	250 mg / 5 mL
J01DB05	CEFADROXILO MONOHDRATO EQUIVALENTE A CEFADROXILO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	500 mg / 5 mL
J01DB05	CEFADROXILO MONOHDRATO EQUIVALENTE A CEFADROXILO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	125 mg / 5 mL
J01DB05	CEFADROXILO MONOHDRATO EQUIVALENTE A CEFADROXILO	SUSPENSIÓN ORAL	250 mg / 5 mL (5g / 100 mL)
J01DB05	CEFADROXILO MONOHDRATO EQUIVALENTE A CEFADROXILO	TABLETA	0,5 g



FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	MARZO 2024
		Actualizado	
J01DB05	CEFADROXILO MONOHDRATO EQUIVALENTE A CEFADROXILO	TABLETA	1 g
J01DB06	CEFADROXILO MONOHDRATO EQUIVALENTE A CEFADROXILO	TABLETAS DE LIBERACIÓN PROLONGADA	1 g
J01DB01	CEFALEXINA MONOHDRATO EQUIVALENTE A CEFALEXINA	CÁPSULA	250 mg
J01DB01	CEFALEXINA MONOHDRATO EQUIVALENTE A CEFALEXINA	CÁPSULA	500 mg
J01DB01	CEFALEXINA MONOHDRATO EQUIVALENTE A CEFALEXINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	25 mg / mL
J01DB01	CEFALEXINA MONOHDRATO EQUIVALENTE A CEFALEXINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	50 mg / mL
J01DB01	CEFALEXINA MONOHDRATO EQUIVALENTE A CEFALEXINA	TABLETA	100 mg
J01DB01	CEFALEXINA MONOHDRATO EQUIVALENTE A CEFALEXINA	TABLETA	250 mg
J01DB01	CEFALEXINA MONOHDRATO EQUIVALENTE A CEFALEXINA	TABLETA	500 mg
J01DB01	CEFALEXINA MONOHDRATO EQUIVALENTE A CEFALEXINA	TABLETA	750 mg
J01DB01	CEFALEXINA MONOHDRATO EQUIVALENTE A CEFALEXINA	TABLETA	1 g
J01DB03	CEFALOTINA SODICA EQUIVALENTE A CEFALOTINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1 g / Vial
J01DB04	CEFAZOLINA SODICA EQUIVALENTE A CEFAZOLINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	500 mg / Vial
J01DB04	CEFAZOLINA SODICA EQUIVALENTE A CEFAZOLINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1 g / Vial
J01DB04	CEFAZOLINA SODICA EQUIVALENTE A CEFAZOLINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	2 g / Vial
J01DB04	CEFAZOLINA SODICA EQUIVALENTE A CEFAZOLINA	SOLUCIÓN INYECTABLE (CONGELADA)	20 mg/ mL
	CEFDINIR	POLVO PARA SUSPENSIÓN	125mg/5mL
	CEFDINIR	POLVO PARA SUSPENSIÓN	250mg/5mL
	CEFDITOREN PIVOXIL EQUIVALENTE A CEFDITOREN	COMPRIMIDOS RECUBIERTOS	200mg
	CEFDITOREN PIVOXIL EQUIVALENTE A CEFDITOREN	COMPRIMIDOS RECUBIERTOS	400mg
J01DE01	CEFEPIMA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A CEFEPIMA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	0,5 g / Vial
J01DE01	CEFEPIMA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A CEFEPIMA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1,0 g / Vial
J01DE01	CEFEPIMA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A CEFEPIMA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	2,0 g / Vial
J01DE02	CEFEPIMA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A CEFEPIMA	SOLUCIÓN INYECTABLE (LIOFILIZADO)	20mg/mL
J01DD10	CEFETAMET PIVOXILO CLORHIDRATO	TABLETA	250 mg

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	MARZO 2024
		Actualizado	
J01DD10	CEFETAMET PIVOXILO CLORHIDRATO	TABLETA	500 mg
J01DD08	CEFIXIMA TRIHIDRATO EQUIVALENTE A CEFIXIMA	CÁPSULA	100 mg
J01DD08	CEFIXIMA TRIHIDRATO EQUIVALENTE A CEFIXIMA	CÁPSULA	200 mg
J01DD08	CEFIXIMA TRIHIDRATO EQUIVALENTE A CEFIXIMA	CÁPSULA	400 mg
J01DD08	CEFIXIMA TRIHIDRATO EQUIVALENTE A CEFIXIMA	CÁPSULA	50 mg
J01DD08	CEFIXIMA TRIHIDRATO EQUIVALENTE A CEFIXIMA	GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	0,02
J01DD08	CEFIXIMA TRIHIDRATO EQUIVALENTE A CEFIXIMA	GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	0,01
J01DD08	CEFIXIMA TRIHIDRATO EQUIVALENTE A CEFIXIMA	TABLETA	400 mg
J01DD05	CEFMENOXIMA	POLVO PARA SUSPENSIÓN INYECTABLE	0,5 g / Vial
J01DD05	CEFMENOXIMA	POLVO PARA SUSPENSIÓN INYECTABLE	1 g / Vial
J01DD12	CEFOPERAZONA SODICA EQUIVALENTE CEFOPERAZONA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	0,5 g / Vial
J01DD12	CEFOPERAZONA SODICA EQUIVALENTE CEFOPERAZONA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1 g / Vial
J01DD12	CEFOPERAZONA SODICA EQUIVALENTE CEFOPERAZONA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	2 g / Vial
J01DD01	CEFOTAXIMA SODICA EQUIVALENTE A CEFOTAXIMA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	0,5 g / 2 mL
J01DD01	CEFOTAXIMA SODICA EQUIVALENTE A CEFOTAXIMA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1g/vial (1 g / 4 mL)
J01DD01	CEFOTAXIMA SODICA EQUIVALENTE A CEFOTAXIMA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	2 g / 10 mL
J01DD01	CEFOTAXIMA SODICA EQUIVALENTE A CEFOTAXIMA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	500 mg / Vial
J01DC01	CEFOXITINA SODICA EQUIVALENTE A CEFOXITINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1000 mg / 5 mL
J01DC01	CEFOXITINA SODICA EQUIVALENTE A CEFOXITINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	500 mg / Vial
J01DC01	CEFOXITINA SODICA EQUIVALENTE A CEFOXITINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	1 g / 10 mL
J01DC01	CEFOXITINA SODICA EQUIVALENTE A CEFOXITINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	2 g / 10 mL
J01DE02	CEFPIROMA SULFATO EQUIVALENTE DE CEFPIROMA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1 g / 10 mL
J01DE02	CEFPIROMA SULFATO EQUIVALENTE DE CEFPIROMA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	2 g / 20 mL
J01DD13	CEFPODOXIME PROXETIL EQUIVALENTE A CEFPODOXIME	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	40 mg / 5 mL

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	MARZO 2024
		Actualizado	
J01DD13	CEFPODOXIME PROXETIL EQUIVALENTE A CEFPODOXIME	TABLETA	100 mg
J01DD13	CEFPODOXIME PROXETIL EQUIVALENTE A CEFPODOXIME	TABLETA	200 mg
J01DC10	CEFPROZIL MONOHDRATO EQUIVALENTE A CEFPROZIL	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	125 mg / 5 mL
J01DC10	CEFPROZIL MONOHDRATO EQUIVALENTE A CEFPROZIL	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	250 mg / 5 mL
J01DC10	CEFPROZIL MONOHDRATO EQUIVALENTE A CEFPROZIL	TABLETA	250 mg
J01DC10	CEFPROZIL MONOHDRATO EQUIVALENTE A CEFPROZIL	TABLETA	500 mg
J01DB09	CEFRADINA MONOHDRATO EQUIVALENTE A CEFRADINA	CÁPSULA	0,25 g

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	MARZO 2024
		Actualizado	
J01DB09	CEFRADINA MONOHDRATO EQUIVALENTE A CEFRADINA	CÁPSULA	0,5 g
J01DB09	CEFRADINA MONOHDRATO EQUIVALENTE A CEFRADINA	CÁPSULA	1 g
J01DB09	CEFRADINA MONOHDRATO EQUIVALENTE A CEFRADINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	0,5 g
J01DB09	CEFRADINA MONOHDRATO EQUIVALENTE A CEFRADINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1 g
J01DB09	CEFRADINA MONOHDRATO EQUIVALENTE A CEFRADINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	250 mg / 5 mL
J01DB09	CEFRADINA MONOHDRATO EQUIVALENTE A CEFRADINA	SUSPENSIÓN ORAL	250 mg / 5 mL
J01DB09	CEFRADINA MONOHDRATO EQUIVALENTE A CEFRADINA	TABLETA	0,25 g
J01DB09	CEFRADINA MONOHDRATO EQUIVALENTE A CEFRADINA	TABLETA	0,5 g
J01DB09	CEFRADINA MONOHDRATO EQUIVALENTE A CEFRADINA	TABLETA	1 g
J01DI02	CEFTAROLINA FOSAMILO MONOACETATO MONOHDRATO EQUIVALENTE A CEFTAROLINA FOSAMILO	POLVO ESTERIL PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	600 mg / Vial
J01DI02	CEFTAROLINA FOSAMILO MONOACETATO MONOHDRATO EQUIVALENTE A CEFTAROLINA FOSAMILO EQUIVALENTES A DE CEFTAROLINA.	POLVO PARA INFUSIÓN INTRAVENOSA	600 mg equivalente a 530 mg
J01DD02	CEFTAZIDIMA PENTAHDRATO EQUIVALENTE A CEFTAZIDIMA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	250 mg / Ampolla
J01DD02	CEFTAZIDIMA PENTAHDRATO EQUIVALENTE A CEFTAZIDIMA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	500 mg / Ampolla
J01DD02	CEFTAZIDIMA PENTAHDRATO EQUIVALENTE A CEFTAZIDIMA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1 g / Ampolla
J01DD02	CEFTAZIDIMA PENTAHDRATO EQUIVALENTE A CEFTAZIDIMA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	2 g / Ampolla
J01DD14	CEFTIBUTENO DIHDRATO EQUIVALENTE A CEFTIBUTENO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL.	3mg / mL
J01DD14	CEFTIBUTENO DIHDRATO EQUIVALENTE A CEFTIBUTENO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	36 mg / mL
J01DD04	CEFTRIAJONA HEMITRIHIDRATADA O HEMIHEPTAHIDRATADA DISODICA EQUIVALENTE CEFTRIAJONA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	0,25 g / Vial

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	MARZO 2024
		Actualizado	
J01DD04	CEFTRIAXONA HEMITRIHIDRATADA O HEMIHEPTAHIDRATADA DISODICA EQUIVALENTE CEFTRIAXONA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	0,5 g / Vial
J01DD04	CEFTRIAXONA HEMITRIHIDRATADA O HEMIHEPTAHIDRATADA DISODICA EQUIVALENTE CEFTRIAXONA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1 g / Vial
J01DD04	CEFTRIAXONA HEMITRIHIDRATADA O HEMIHEPTAHIDRATADA DISODICA EQUIVALENTE CEFTRIAXONA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	2 g / Vial
	CEFTRIAXONA SÓDICA EQUIVALENTE A CEFTRIAXONA	SOLUCIÓN INYECTABLE (LIOFILIZADO)	20mg/mL
J01DC02	CEFUROXIMA SODICA EQUIVALENTE A CEFUROXIMA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1500 mg / Vial
J01DC02	CEFUROXIMA SODICA EQUIVALENTE A CEFUROXIMA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	750 mg / Vial
J01DC02	CEFUROXIMA SODICA EQUIVALENTE A CEFUROXIMA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	250 mg / Vial
J01DC02	CEFUROXIMA AXETIL EQUIVALENTE A CEFUROXIMA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	125 mg / 5 mL
J01DC02	CEFUROXIMA AXETIL EQUIVALENTE A CEFUROXIMA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	250 mg / 5 mL
J01DC02	CEFUROXIMA AXETIL EQUIVALENTE A CEFUROXIMA	TABLETA	125 mg
J01DC02	CEFUROXIMA AXETIL EQUIVALENTE A CEFUROXIMA	TABLETA	250 mg
J01DC02	CEFUROXIMA AXETIL EQUIVALENTE A CEFUROXIMA	TABLETA	500 mg
J01DC08	LORACARBEF MONOHDRATO EQUIVALENTE A LORACARBEF	CÁPSULA	200 mg
J01DC08	LORACARBEF MONOHDRATO EQUIVALENTE A LORACARBEF	CÁPSULA	400 mg
J01DC08	LORACARBEF MONOHDRATO EQUIVALENTE A LORACARBEF	GRÁNULOS PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	200 mg / 5 mL

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	MARZO 2024
	Actualizado	

Fenicoles

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN
J01BA01	CLORANFENICOL	CÁPSULA	250 mg
J01BA01	CLORANFENICOL	CÁPSULA	500 mg
J01BA01	CLORANFENICOL SUCCINATO SÓDICO EQUIVALENTE A CLORANFENICOL	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1 g / 5 mL
J01BA01	CLORANFENICOL	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	1 g / 5 mL
J01BA01	CLORANFENICOL PALMITATO EQUIVALENTE A CLORANFENICOL	SUSPENSIÓN ORAL	125 mg / 5 mL
J01BA02	TIAMFENICOL	GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	2,5 g / Sobre
J01BA02	TIAMFENICOL	CÁPSULA	250 mg

Lincosánidos

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN
J01FF01	CLINDAMICINA (palmitato-fosfato-clorhidrato) EQUIVALENTE A CLINDAMICINA	CÁPSULA	150 mg
J01FF01	CLINDAMICINA (FOSFATO O CLORHIDRATO) EQUIVALENTE A CLINDAMICINA	CÁPSULA	300 mg
J01FF01	CLINDAMICINA (palmitato-fosfato) EQUIVALENTE A CLINDAMICINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	600 mg / 4 mL
J01FF01	CLINDAMICINA (palmitato-fosfato) EQUIVALENTE A CLINDAMICINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	1500mg / 100 mL
J01FF01	CLINDAMICINA FOSFATO EQUIVALENTE A CLINDAMICINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	600 mg / 100 mL
J01FF01	CLINDAMICINA FOSFATO EQUIVALENTE A CLINDAMICINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	12mg/mL
J01FF02	LINCOMICINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A LINCOMICINA	CÁPSULA	500 mg
J01FF02	LINCOMICINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A LINCOMICINA	TABLETA	500 mg
J01FF02	LINCOMICINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A LINCOMICINA	JARABE	250 mg / 5 mL
J01FF02	LINCOMICINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A LINCOMICINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	300 mg / Ampolla (1 mL)
J01FF02	LINCOMICINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A LINCOMICINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	600 mg / 2 mL (Ampolla)

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	MARZO 2024
	Actualizado	

Macrólidos

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN
J01FA10	AZITROMICINA DIHIDRATO EQUIVALENTE A AZITROMICINA	CÁPSULA	250 mg
J01FA10	AZITROMICINA DIHIDRATO EQUIVALENTE A AZITROMICINA	CÁPSULA	500 mg
J01FA10	AZITROMICINA DIHIDRATO EQUIVALENTE A AZITROMICINA	GRÁNULOS PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	200 mg / Sachet
J01FA10	AZITROMICINA DIHIDRATO EQUIVALENTE A AZITROMICINA	GRÁNULOS PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	300 mg / Sachet
J01FA10	AZITROMICINA DIHIDRATO EQUIVALENTE A AZITROMICINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	500 mg / Vial
J01FA10	AZITROMICINA DIHIDRATO EQUIVALENTE A AZITROMICINA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	500 mg / Vial
J01FA10	AZITROMICINA DIHIDRATO EQUIVALENTE A AZITROMICINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	200 mg / 5 mL (4%)
J01FA10	AZITROMICINA DIHIDRATO EQUIVALENTE A AZITROMICINA	TABLETA	250 mg
J01FA10	AZITROMICINA DIHIDRATO EQUIVALENTE A AZITROMICINA	TABLETA	500 mg
J01FA10	AZITROMICINA DIHIDRATO EQUIVALENTE A AZITROMICINA	TABLETA	1000 mg
J01FA09	CLARITROMICINA	GRÁNULOS PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	41,53/ 100 g
J01FA09	CLARITROMICINA	GRÁNULOS PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	125 mg / 5 mL (pitillo)
J01FA09	CLARITROMICINA	GRÁNULOS PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	187,5 mg
J01FA09	CLARITROMICINA	GRÁNULOS PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	250 mg / 5 mL
J01FA09	CLARITROMICINA LACTOBIONATO EQUIVALENTE A CLARITROMICINA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	500 mg / Vial
J01FA09	CLARITROMICINA	SUSPENSIÓN ORAL	125 mg / 5 mL
J01FA09	CLARITROMICINA	TABLETA	125 mg
J01FA09	CLARITROMICINA	TABLETA	250 mg
J01FA09	CLARITROMICINA	TABLETA	500 mg
J01FA09	CLARITROMICINA	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	500 mg
J01FA01	ERITROMICINA (etilsuccinato-estolato-estearato) EQUIVALENTE A ERITROMICINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	200 mg / 5 mL
J01FA01	ERITROMICINA (etilsuccinato-estolato-estearato) EQUIVALENTE A ERITROMICINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	250 mg / 5 mL

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	MARZO 2024
		Actualizado	
J01FA01	ERITROMICINA (etilsuccinato-estolato-estearato) EQUIVALENTE A ERITROMICINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	400 mg / 5 mL
J01FA01	ERITROMICINA (etilsuccinato-estolato-estearato) EQUIVALENTE A ERITROMICINA	POLVO O GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	500 mg / 5 mL
J01FA01	ERITROMICINA ESTOLATO EQUIVALENTE A ERITROMICINA	SUSPENSIÓN ORAL	5g / 100 mL (250 mg / 5 mL)
J01FA01	ERITROMICINA (etilsuccinato-estolato-estearato) EQUIVALENTE A ERITROMICINA	TABLETA	250 mg
J01FA01	ERITROMICINA (etilsuccinato-estolato-estearato) EQUIVALENTE A ERITROMICINA	TABLETA	333 mg
J01FA01	ERITROMICINA (etilsuccinato-estolato-estearato) EQUIVALENTE A ERITROMICINA	TABLETA	500 mg
J01FA01	ERITROMICINA (etilsuccinato-estolato-estearato) EQUIVALENTE A ERITROMICINA	TABLETA	600 mg
J01FA02	ESPIRAMICINA (acetil-adipato) EQUIVALENTE A ESPIRAMICINA	TABLETA	2.250.000 UI
J01FA02	ESPIRAMICINA (acetil-adipato) EQUIVALENTE A ESPIRAMICINA	TABLETA	3.000.000 UI
A07AA12	FIDAXOMICINA	TABLETA	200 mg
J01FA07	JOSAMICINA PROPIONATO EQUIVALENTE JOSAMICINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	125 mg / 5 mL
J01FA07	JOSAMICINA PROPIONATO EQUIVALENTE JOSAMICINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	250 mg / 5 mL
J01FA07	JOSAMICINA PROPIONATO EQUIVALENTE JOSAMICINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	500 mg / 5 mL
J01FA07	JOSAMICINA PROPIONATO EQUIVALENTE JOSAMICINA	TABLETA	500 mg
J01FA03	MIDECAMICINA DIACETILO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	400 mg / 5 mL
J01FA11	MIOCAMICINA	JARABE	200 mg / 5 mL
J01FA11	MIOCAMICINA	TABLETA	300 mg
J01FA11	MIOCAMICINA	TABLETA	600 mg
J01FA12	ROKITAMICINA	SUSPENSIÓN ORAL	3,2 g / 100 mL
J01FA12	ROKITAMICINA	TABLETA	400 mg
J01FA06	ROXITROMICINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	40 mg / 5 mL
J01FA06	ROXITROMICINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	50 mg / 5 mL
J01FA06	ROXITROMICINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	75 mg / 5 mL
J01FA06	ROXITROMICINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	150 mg / 5 mL
J01FA06	ROXITROMICINA	TABLETA	150 mg
J01FA06	ROXITROMICINA	TABLETA	300 mg
J01FA15	TELITROMICINA	TABLETA	400 mg

Penicilinas

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN
-----	------------------	--------------------	---------------



FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	MARZO 2024
		Actualizado	
J01CA04	AMOXICILINA TRIHIDRATO EQUIVALENTE AMOXICILINA	CÁPSULA	250 m g
J01CA04	AMOXICILINA TRIHIDRATO EQUIVALENTE AMOXICILINA	CÁPSULA	375 mg
J01CA04	AMOXICILINA TRIHIDRATO EQUIVALENTE AMOXICILINA	CÁPSULA	500 mg
J01CA04	AMOXICILINA TRIHIDRATO EQUIVALENTE AMOXICILINA	CÁPSULA	1 g
J01CA04	AMOXICILINA TRIHIDRATO EQUIVALENTE AMOXICILINA	POLVO O GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	100 mg / 5 mL
J01CA04	AMOXICILINA TRIHIDRATO EQUIVALENTE AMOXICILINA	POLVO O GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	125 mg / 5 mL (2,5 g / 100 mL)
J01CA04	AMOXICILINA TRIHIDRATO EQUIVALENTE AMOXICILINA	POLVO O GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	250 mg / 5 mL (5g / 100 mL) - 5%
J01CA04	AMOXICILINA TRIHIDRATO EQUIVALENTE AMOXICILINA	POLVO O GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	375 mg / 5 mL - 7,5g / 100 mL- 7,5%
J01CA04	AMOXICILINA TRIHIDRATO EQUIVALENTE AMOXICILINA	POLVO O GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	400 mg / 5mL - 8 g / 100 mL
J01CA05	AMOXICILINA TRIHIDRATO EQUIVALENTE AMOXICILINA	POLVO O GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	500 mg / 5 mL (10 g / 100 mL)
J01CA05	AMOXICILINA TRIHIDRATO EQUIVALENTE AMOXICILINA	POLVO O GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	700 mg / 5 mL- 14 g / 100 mL -14%
J01CA04	AMOXICILINA TRIHIDRATO EQUIVALENTE AMOXICILINA	POLVO O GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	750 mg / 5 mL - 15 g / 100 mL
J01CA04	AMOXICILINA TRIHIDRATO EQUIVALENTE AMOXICILINA	POLVO O GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	1000 mg / 5 mL-20 g / 100 mL
J01CA04	AMOXICILINA TRIHIDRATO EQUIVALENTE AMOXICILINA	TABLETA	250 mg
J01CA04	AMOXICILINA TRIHIDRATO EQUIVALENTE AMOXICILINA	TABLETA	375 mg
J01CA04	AMOXICILINA TRIHIDRATO EQUIVALENTE AMOXICILINA	TABLETA	500 mg
J01CA04	AMOXICILINA TRIHIDRATO EQUIVALENTE AMOXICILINA	TABLETA	750 mg
J01CA04	AMOXICILINA TRIHIDRATO EQUIVALENTE AMOXICILINA	TABLETA	875 mg
J01CA04	AMOXICILINA TRIHIDRATO EQUIVALENTE AMOXICILINA	TABLETA	1 g

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	MARZO 2024
		Actualizado	
J01CA04	AMOXICILINA TRIHIDRATO EQUIVALENTE AMOXICILINA	TABLETA DISPERSABLE	125 mg
J01CA04	AMOXICILINA TRIHIDRATO EQUIVALENTE AMOXICILINA	TABLETA DISPERSABLE	250 mg
J01CA04	AMOXICILINA TRIHIDRATO EQUIVALENTE AMOXICILINA	TABLETA DISPERSABLE	375 mg
J01CA04	AMOXICILINA TRIHIDRATO EQUIVALENTE AMOXICILINA	TABLETA DISPERSABLE	500 mg
J01CA04	AMOXICILINA TRIHIDRATO EQUIVALENTE AMOXICILINA	TABLETA DISPERSABLE	750 mg
J01CA04	AMOXICILINA TRIHIDRATO EQUIVALENTE AMOXICILINA	TABLETA DISPERSABLE	1000 mg
J01CA04	AMOXICILINA TRIHIDRATO EQUIVALENTE AMOXICILINA	TABLETA MASTICABLE	250 mg
J01CA04	AMOXICILINA TRIHIDRATO EQUIVALENTE AMOXICILINA	TABLETA MASTICABLE	500 mg
J01CA04	AMOXICILINA TRIHIDRATO EQUIVALENTE AMOXICILINA	TABLETA MASTICABLE	750 mg
J01CA04	AMOXICILINA TRIHIDRATO EQUIVALENTE AMOXICILINA	TABLETA MASTICABLE	850 mg
J01CA04	AMOXICILINA TRIHIDRATO EQUIVALENTE AMOXICILINA	TABLETA MASTICABLE	875 mg
J01CA01	AMPICILINA SODICA EQUIVALENTE A AMPICILINA	POLVO PARA RECONSTITUIR SOLUCIÓN INYECTABLE	0,25 g / Vial
J01CA01	AMPICILINA SODICA EQUIVALENTE A AMPICILINA	POLVO PARA RECONSTITUIR SOLUCIÓN INYECTABLE	0,5 g / Vial
J01CA01	AMPICILINA SODICA EQUIVALENTE A AMPICILINA	POLVO PARA RECONSTITUIR SOLUCIÓN INYECTABLE	1 g / Vial
J01CA01	AMPICILINA TRIHIDRATO EQUIVALENTE AMPICILINA	CÁPSULA	250 mg
J01CA01	AMPICILINA TRIHIDRATO EQUIVALENTE AMPICILINA	CÁPSULA	500 mg
J01CA01	AMPICILINA TRIHIDRATO EQUIVALENTE AMPICILINA	CÁPSULA	1000 mg
J01CA01	AMPICILINA TRIHIDRATO EQUIVALENTE AMPICILINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	125 mg / 5 mL (2,5 g / 100 mL)
J01CA01	AMPICILINA TRIHIDRATO EQUIVALENTE AMPICILINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	250 mg / 5 mL (5 g / 100 mL)
J01CA01	AMPICILINA TRIHIDRATO EQUIVALENTE AMPICILINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	500 mg / 5 mL
J01CA01	AMPICILINA TRIHIDRATO EQUIVALENTE AMPICILINA	TABLETA	0,25 g
J01CA01	AMPICILINA TRIHIDRATO EQUIVALENTE AMPICILINA	TABLETA	0,5 g
J01CA01	AMPICILINA TRIHIDRATO EQUIVALENTE AMPICILINA	TABLETA	1 g
J01CA03	CARBENICILINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1 g / Vial

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	MARZO 2024
		Actualizado	
J01CF02	CLOXACILINA SODICA EQUIVALENTE A CLOXACILINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1 g / Vial
J01CF01	DICLOXACILINA SODICA MONOHDRATO EQUIVALENTE A DICLOXACILINA	CÁPSULA	250 mg
J01CF01	DICLOXACILINA SODICA MONOHDRATO EQUIVALENTE A DICLOXACILINA	CÁPSULA	500 mg
J01CF01	DICLOXACILINA SODICA MONOHDRATO EQUIVALENTE A DICLOXACILINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	125 mg / 5 mL (2,5%)
J01CF01	DICLOXACILINA SODICA MONOHDRATO EQUIVALENTE A DICLOXACILINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	250 mg / 5 mL (5%)
J01CF01	DICLOXACILINA SODICA MONOHDRATO EQUIVALENTE A DICLOXACILINA	TABLETA	500 mg
	FENOXIMETILPENICILINA POTASICA EQUIVALENTE A FENOXIMETILPENICILINA	TABLETA CUBIERTA CON PELÍCULA	500mg
J01CF05	FLUCLOXACILINA SODICA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	125 mg / 5 mL
J01CF04	OXACILINA SODICA EQUIVALENTE A OXACILINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	0,25 g / Vial
J01CF04	OXACILINA SODICA EQUIVALENTE A OXACILINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	0,5 g / Vial
J01CF04	OXACILINA SODICA EQUIVALENTE A OXACILINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1 g / Vial
J01CF04	OXACILINA SODICA EQUIVALENTE A OXACILINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	2 g / Vial
J01CF04	OXACILINA SODICA EQUIVALENTE A OXACILINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	4 g / Vial
J01CE09	PENICILINA G BENZATINICA (BENCILPENICILINA BENZATINICA)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	2.400.000 UI / Vial
J01CE08	PENICILINA G BENZATINICA (BENCILPENICILINA BENZATINICA)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	1.200.000 UI / Vial
J01CE08	PENICILINA G BENZATINICA (BENCILPENICILINA BENZATINICA)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	1.000.000 UI / Vial
J01CE08	PENICILINA G BENZATINICA (BENCILPENICILINA BENZATINICA)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	600.000 UI / Vial
J01CE08	PENICILINA G BENZATINICA (BENCILPENICILINA BENZATINICA)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	5g / 100 mL- 250 mg / 5mL
J01CE30	PENICILINA G CLEMIZOL (BENCILPENICILINA CLEMIZOL)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	300.000 UI / Vial
J01CE30	PENICILINA G CLEMIZOL (BENCILPENICILINA CLEMIZOL)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	400.000 UI / Vial
J01CE30	PENICILINA G CLEMIZOL (BENCILPENICILINA CLEMIZOL)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	500.000 UI / Vial
J01CE30	PENICILINA G CLEMIZOL (BENCILPENICILINA CLEMIZOL)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	800.000 UI / Vial

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	MARZO 2024
		Actualizado	
J01CE30	PENICILINA G CLEMIZOL (BENCILPENICILINA CLEMIZOL)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	1.000.000 UI / Vial
J01CE30	PENICILINA G CLEMIZOL (BENCILPENICILINA CLEMIZOL)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	4.800.000 UI / Vial
J01CE01	PENICILINA G POTÁSICA (BENCILPENICILINA POTÁSICA)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	100.000 UI / Vial
J01CE01	PENICILINA G POTÁSICA (BENCILPENICILINA POTÁSICA)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	200.000 UI / Vial
J01CE01	PENICILINA G POTÁSICA (BENCILPENICILINA POTÁSICA)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1.000.000 UI / Vial
J01CE01	PENICILINA G POTÁSICA (BENCILPENICILINA POTÁSICA)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	3.000.000 UI / Vial
J01CE01	PENICILINA G POTÁSICA (BENCILPENICILINA POTÁSICA)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	3.600.000 UI / Vial
J01CE01	PENICILINA G POTÁSICA (BENCILPENICILINA POTÁSICA)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	5.000.000 UI / Vial
J01CE09	PENICILINA G PROCAINA (BENCILPENICILINA PROCAINA)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	400.000 UI / Vial
J01CE09	PENICILINA G PROCAINA (BENCILPENICILINA PROCAINA)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	300.000 UI / Vial
J01CE09	PENICILINA G PROCAINA (BENCILPENICILINA PROCAINA)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	400.000 UI / Vial
J01CE09	PENICILINA G PROCAINA (BENCILPENICILINA PROCAINA)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	600.000 UI / Vial
J01CE09	PENICILINA G PROCAINA (BENCILPENICILINA PROCAINA)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	800.000 UI / Vial
J01CE09	PENICILINA G PROCAINA (BENCILPENICILINA PROCAINA)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	1.000.000 UI / Vial
J01CE01	PENICILINA G SÓDICA (BENCILPENILINA SODICA)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	100.000 UI / Vial
J01CE01	PENICILINA G SÓDICA (BENCILPENILINA SODICA)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	200.000 UI / Vial
J01CE01	PENICILINA G SÓDICA (BENCILPENILINA SODICA)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1.000.000 UI / Vial
J01CE01	PENICILINA G SÓDICA (BENCILPENILINA SODICA)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	3.000.000 UI / Vial
J01CE01	PENICILINA G SÓDICA (BENCILPENILINA SODICA)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	3.600.000 UI / Vial
J01CE01	PENICILINA G SÓDICA (BENCILPENILINA SODICA)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	5.000.000 UI / Vial
J01CE02	PENICILINA V POTASICA EQUIVALENTE A PENICILINAV (FENOXIMETILPENICILINA POTASICA EQUIVALENTES A FENOXIMETILPENICILINA)	JARABE / SOLUCIÓN ORAL	250 mg / 5 mL (400.000 UI / 5 mL)

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	MARZO 2024
		Actualizado	
J01CE02	PENICILINA V POTASICA EQUIVALENTE A PENICILINA V (FENOXIMETILPENICILINA POTASICA EQUIVALENTES A FENOXIMETILPENICILINA)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	500 mg / 100 mL - (6.000.000 UI / 100 mL)
J01CE01	PENICILINA V POTASICA EQUIVALENTE A PENICILINA V (FENOXIMETILPENICILINA POTASICA EQUIVALENTES A FENOXIMETILPENICILINA)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	5 g / 100 mL- 250 mg / 5 mL- 400.000 UI / 5mL
J01CE02	PENICILINA V POTASICA EQUIVALENTE A PENICILINA V (FENOXIMETILPENICILINA POTASICA EQUIVALENTES A FENOXIMETILPENICILINA)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	125 mg / 5 mL - 200.000 UI / 5 mL
J01CE02	PENICILINA V POTASICA EQUIVALENTE A PENICILINA V (FENOXIMETILPENICILINA POTASICA EQUIVALENTES A FENOXIMETILPENICILINA)	TABLETA	250 mg - 400.000 UI
J01CE02	PENICILINA V POTASICA EQUIVALENTE A PENICILINA V (FENOXIMETILPENICILINA POTASICA EQUIVALENTES A FENOXIMETILPENICILINA)	TABLETA	500 mg - 800.000 UI
J01CE02	PENICILINA V POTASICA EQUIVALENTE A PENICILINA V (FENOXIMETILPENICILINA POTASICA EQUIVALENTES A FENOXIMETILPENICILINA)	TABLETA	625 mg (1.000.000 UI)
J01CE02	PENICILINA V POTASICA EQUIVALENTE A PENICILINA V (FENOXIMETILPENICILINA POTASICA EQUIVALENTES A FENOXIMETILPENICILINA)	TABLETA	885 mg - 1.500.000 UI
J01CA08	PIVMECILINAM (amdinocilin-pivoxil) EQUIVALENTE A AMDINOCILIN	TABLETA	200 mg
J01CA08	PIVMECILINAM (amdinocilin-pivoxil) EQUIVALENTE A AMDINOCILIN	TABLETA	400 mg

**Quinolonas**

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN
	ALA TROFLOXACINA MESILATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / Vial
	ALA TROFLOXACINA MESILATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	200 mg / Vial
	ALA TROFLOXACINA MESILATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	300 mg / Vial
J01MA02	CIPROFLOXACINA (clorhidrato monohidrato - lactato) EQUIVALENTE A CIPROFLOXACINA	CÁPSULA	250 mg

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	MARZO 2024
		Actualizado	
J01MA02	CIPROFLOXACINA (clorhidrato monohidrato - lactato) EQUIVALENTE A CIPROFLOXACINA	SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	0,1% (100 mg / 100 mL)
J01MA02	CIPROFLOXACINA (clorhidrato monohidrato - lactato) EQUIVALENTE A CIPROFLOXACINA	SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	0,2% (200 mg / 100 mL)
J01MA02	CIPROFLOXACINA (clorhidrato monohidrato - lactato) EQUIVALENTE A CIPROFLOXACINA	SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	0,4% (400 mg / 100 mL)
J01MA02	CIPROFLOXACINA (clorhidrato monohidrato - lactato) EQUIVALENTE A CIPROFLOXACINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 mg / mL
J01MA02	CIPROFLOXACINA (clorhidrato monohidrato - lactato) EQUIVALENTE A CIPROFLOXACINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	20 mg / mL
J01MA02	CIPROFLOXACINA (clorhidrato monohidrato - lactato) EQUIVALENTE A CIPROFLOXACINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / Vial (5 mL o 10 mL)
J01MA02	CIPROFLOXACINA (clorhidrato monohidrato - lactato) EQUIVALENTE A CIPROFLOXACINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	200 mg / 10 mL
J01MA02	CIPROFLOXACINA (clorhidrato monohidrato - lactato) EQUIVALENTE A CIPROFLOXACINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	200 mg / Vial (20 mL)
J01MA02	CIPROFLOXACINA (clorhidrato monohidrato - lactato) EQUIVALENTE A CIPROFLOXACINA	SUSPENSIÓN ORAL	10% (10 g / 100 mL)
J01MA02	CIPROFLOXACINA (clorhidrato monohidrato - lactato) EQUIVALENTE A CIPROFLOXACINA	SUSPENSIÓN ORAL	5% (5g / 100 mL)
J01MA02	CIPROFLOXACINA (clorhidrato monohidrato - lactato) EQUIVALENTE A CIPROFLOXACINA	TABLETA	250 mg
J01MA02	CIPROFLOXACINA (clorhidrato monohidrato - lactato) EQUIVALENTE A CIPROFLOXACINA	TABLETA	500 mg
J01MA02	CIPROFLOXACINA (clorhidrato monohidrato - lactato - BETAINA) EQUIVALENTE A CIPROFLOXACINA	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	500 mg
J01MA02	CIPROFLOXACINA (clorhidrato monohidrato - lactato) EQUIVALENTE A CIPROFLOXACINA	TABLETA	750 mg
J01MA02	CIPROFLOXACINA (clorhidrato monohidrato - lactato - BETAINA) EQUIVALENTE A CIPROFLOXACINA	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	1000 mg
J01MA04	ENOXACINA SESQUIHIDRATO EQUIVALENTE A ENOXINA	TABLETA	200 mg

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	MARZO 2024
		Actualizado	
J01MA04	ENOXACINA SESQUIHIDRATO EQUIVALENTE A ENOXINA	TABLETA	400 mg
J01MA16	GATIFLOXACINA SESQUIHIDRATO EQUIVALENTE A GATIFLOXACINA	TABLETA	200 mg
J01MA16	GATIFLOXACINA SESQUIHIDRATO EQUIVALENTE A GATIFLOXACINA	TABLETA	400 mg
J01MA11	GREPAFLOXACINA CLORHIDRATO SESQUIHIDRATO EQUIVALENTE A GREPAFLOXACINA	TABLETA	400 mg
J01MA11	GREPAFLOXACINA CLORHIDRATO SESQUIHIDRATO EQUIVALENTE A GREPAFLOXACINA	TABLETA	600 mg
J01MA12	LEVOFLOXACINA HEMIHDRATO EQUIVALENTE A LEVOFLOXACINA	TABLETA	250 mg
J01MA12	LEVOFLOXACINA HEMIHDRATO EQUIVALENTE A LEVOFLOXACINA	TABLETA	500 mg
J01MA12	LEVOFLOXACINA HEMIHDRATO EQUIVALENTE A LEVOFLOXACINA	TABLETA	750 mg
J01MA12	LEVOFLOXACINA HEMIHDRATO EQUIVALENTE A LEVOFLOXACINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	25 mg / mL
J01MA12	LEVOFLOXACINA HEMIHDRATO EQUIVALENTE A LEVOFLOXACINA	SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN INTRAVENOSA	500 mg / 100 mL
J01MA07	LOMEFLOXACINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A LOMEFLOXACINA	TABLETA	400 mg
J01MA14	MOXIFLOXACINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A MOXIFLOXACINA	TABLETA	400 mg
J01MA14	MOXIFLOXACINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A MOXIFLOXACINA	SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN INTRAVENOSA	160 mg / 100 mL
J01MA06	NORFLOXACINA	CÁPSULA	400 mg
J01MA06	NORFLOXACINA	TABLETA	200 mg
J01MA06	NORFLOXACINA	TABLETA	400 mg
J01MA01	OFLOXACINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	40 mg / mL (400 mg / Vial (10 mL))
J01MA01	OFLOXACINA	TABLETA	200 mg
J01MA01	OFLOXACINA	TABLETA	400 mg
J01MA01	OFLOXACINA	SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	200 mg / 100 mL
J01MA03	PEFLOXACINA MESILATO DIHIDRATO EQUIVALENTE A PEFLOXACINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	400 mg / 5 mL
J01MA03	PEFLOXACINA MESILATO DIHIDRATO EQUIVALENTE A PEFLOXACINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	400 mg / 125 mL
J01MA03	PEFLOXACINA MESILATO DIHIDRATO EQUIVALENTE A PEFLOXACINA	TABLETA	400 mg
J01MA10	RUFLOXACINA CLORHIDRATO	TABLETA	200 mg

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	MARZO 2024
	Actualizado	

Rifamicinas

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN
	RIFABUTINA	CÁPSULAS DE GELATINA DURA	150 mg
J04AB02	RIFAMPICINA	CÁPSULA	150 mg
J04AB02	RIFAMPICINA	CÁPSULA	300 mg
J04AB02	RIFAMPICINA	TABLETA	150 mg
J04AB02	RIFAMPICINA	TABLETA	300 mg
J04AB02	RIFAMPICINA	TABLETA	600 mg
J04AB02	RIFAMPICINA	JARABE	2g / 100 mL
J04AB02	RIFAMPICINA	SUSPENSIÓN ORAL	100 mg / 5 mL
J04AB02	RIFAMPICINA	TABLETA	300 mg
A07AA11	RIFAXIMINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	2% - (2g / 100 mL)
A07AA11	RIFAXIMINA	CAPSULA BLANDA	550 mg
A07AA11	RIFAXIMINA	CAPSULA DURA CON CONTENIDO LIQUIDO	200 mg
A07AA11	RIFAXIMINA	SUSPENSIÓN ORAL	100 mg / 5 mL
A07AA11	RIFAXIMINA	TABLETA	200 mg
A07AA11	RIFAXIMINA	TABLETA	400 mg
A07AA11	RIFAXIMINA	TABLETA	550 mg

Sulfonamidas

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN
J01EC02	SULFADIAZINA	SUSPENSIÓN ORAL	250 mg / 5 mL
J01EC02	SULFADIAZINA	TABLETA	500 mg
J01EB02	SULFAMETIZOL	CÁPSULA	500 mg

Tetraciclinas

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN
J01AA02	DOXICICLINA (hiclato- clorhidrato) EQUIVALENTE A DOXICICLINA	CÁPSULA	100 mg
J01AA02	DOXICICLINA (hiclato) EQUIVALENTE A DOXICICLINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / mL
J01AA02	DOXICICLINA (hiclato- clorhidrato- carraginato, monohidrato) EQUIVALENTE A DOXICICLINA	TABLETA	100 mg
J01AA02	DOXICICLINA MONOHIDRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN MODIFICADA	40 mg
J01AA03	DOXICICLINA MONOHIDRATO EQUIVALENTE A DOXICICLINA	CÁPSULA DE LIBERACIÓN MODIFICADA	40 mg
J01AA04	LIMECICLINA EQUIVALENTE A TETRACICLINA	CÁPSULA	150 mg
J01AA04	LIMECICLINA EQUIVALENTE A TETRACICLINA	CÁPSULA	300 mg
J01AA08	MINOCICLINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A MINOCICLINA	CÁPSULA	100 mg
J01AA08	MINOCICLINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A MINOCICLINA	CÁPSULA	50 mg
J01AA08	MINOCICLINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A MINOCICLINA	TABLETA	100 mg
J01AA08	MINOCICLINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A MINOCICLINA	TABLETA	50 mg
J01AA06	OXITETRACICLINA (clorhidrato) EQUIVALENTE A OXITETRACICLINA	CÁPSULA	250 mg
J01AA07	TETRACICLINA CLORHIDRATO	CÁPSULA	250 mg



FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	MARZO 2024
		Actualizado	
J01AA07	TETRACICLINA CLORHIDRATO	CÁPSULA	500 mg
J01AA07	TETRACICLINA CLORHIDRATO	SUSPENSIÓN ORAL	2,5% (2,5g / 100 mL)
J01AA12	TIGECICLINA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg / Vial

**Tópicos**

Ver: órganos de los sentidos: ojos, oídos y nariz en las normas 11.2.0.0.N10 y 11.3.3.0.N10 y para piel y mucosas, normas 13.1.2.0.0.N10, 13.2.3.0.N10 y 13.3.6.0.N10 y la norma 16.7.0.0.N10.

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	MARZO 2024
	Actualizado	

Otros

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN
J01DF01	AZTREONAM	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1 g / Ampolla
J01DF01	AZTREONAM	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	2 g / Vial
J01DF01	AZTREONAM	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	500 mg / Vial
J01XB01	COLISTIMETATO SÓDICO	POLVO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE, INFUSIÓN O INHALACIÓN	1.000.000 UI ó 80 mg /aplicación
J01XB02	COLISTIMETATO SÓDICO EQUIVALENTE A COLISTINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	150 mg / Vial
J01XB01	COLISTIMETATO SÓDICO	POLVO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE, INFUSIÓN O INHALACIÓN	2.000.000 UI ó 160 mg /aplicación
J01XB01	COLISTIMETATO SÓDICO	POLVO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE	1.000.000 UI (60 mg) / Vial
J01XB01	COLISTIMETATO SÓDICO	POLVO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE	2.000.000 UI (180 mg) / Vial
J01XB01	COLISTIMETATO SÓDICO EQUIVALENTE A COLISTINA	POLVO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE	3.000.000 UI (240 mg) / Vial
J01XB01	COLISTIMETATO SÓDICO EQUIVALENTE A COLISTINA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1.875.000 UI (150 mg) / Vial
J01FG02	DALFOPRISTINA + QUINUPRISTINA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	350 mg + 150 mg / Vial
J01XX09	DAPTOMICINA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE Ó SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	350 mg / Vial
J01XX09	DAPTOMICINA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE Ó SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	500 mg / Vial
J01DH04	DORIPENEM MONOHDRATO EQUIVALENTE A DORIPENEM	POLVO LIOFILIZADO PARARECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE (INFUSIÓN)	500 mg / Vial
J01XX04	ESPECTINOMICINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE ESPECTINOMICINA	POLVO ESTERIL PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	2 g / Vial
J01DH03	ERTAPENEM SÓDICO EQUIVALENTE A ERTAPANEM	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1 g / Vial
A07AA12	FIDAXOMICINA	TABLETA	200 mg
J01XX01	FOSFOMICINA CÁLCICA MONOHDRATADA EQUIVALENTE A FOSFOMICINA	CÁPSULA	500 mg
J01XX01	FOSFOMICINA TROMETAMOL EQUIVALENTE A FOSFOMICINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	2 g / Sobre

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	MARZO 2024
		Actualizado	
J01XX01	FOSFOMICINA TROMETAMOL EQUIVALENTE A FOSFOMICINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	3 g / Sobre
J01XX01	FOSFOMICINA TROMETAMOL EQUIVALENTE A FOSFOMICINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1g / Vial
J01XX01	FOSFOMICINA TROMETAMOL EQUIVALENTE A FOSFOMICINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	4g / Vial
J01XX01	FOSFOMICINA DISODICA EQUIVALENTE A FOSFOMICINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	4g / Vial
J01XX01	FOSFOMICINA DISODICA EQUIVALENTE A FOSFOMICINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	1 g / Vial
J01XC01	FUSIDATO SODICO	TABLETA	250 mg
J01XC01	FUSIDICO ÁCIDO	POLVO PARA RECONSTITUIR SUSPENSIÓN ORAL	50 mg / mL
J01XC01	FUSIDICO ÁCIDO	TABLETA	250 mg
J01XX08	LINEZOLID	GRÁNULOS PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	20 mg / mL
J01XX08	LINEZOLID	SOLUCIÓN INYECTABLE PARA INFUSIÓN	2 mg / mL
J01XX08	LINEZOLID	TABLETA	400 mg
J01XX08	LINEZOLID	TABLETA	600 mg
J01DH02	MEROPENEM TRIHIDRATO EQUIVALENTE A MEROPENEM	POLVO ESTÉRIL PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	5 g / Vial
J01DH02	MEROPENEM TRIHIDRATO EQUIVALENTE A MEROPENEM	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1000 mg / Vial
J01DH02	MEROPENEM TRIHIDRATO EQUIVALENTE A MEROPENEM	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	500 mg / Vial
J01DH02	MEROPENEM TRIHIDRATO EQUIVALENTE A MEROPENEM	SOLUCIÓN INYECTABLE	250 mg / Ampolla o Vial
J01XD01	METRONIDAZOL	SOLUCIÓN INYECTABLE	500 mg / 100 mL
J01XB02	POLIMIXINA B SULFATO EQUIVALENTE A POLIMIXINA B	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	500.000 UI / Vial
J01XB01	POLIMIXINA E (Colistina)	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / 2 mL
J01XB01	POLIMIXINA E (Colistina)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	150 mg / Vial
J01XB01	POLIMIXINA E (Colistina)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	80 mg (1000000 U) / 2 mL
J01XB01	POLIMIXINA E (Colistina)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	160 mg (2000000 U) / 2 mL
J01XX11	TEDIZOLID FOSFATO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	210 mg / 4 mL - Vial
J01XX11	TEDIZOLID FOSFATO	TABLETA	200 mg
J01XA02	TEICOPLANINA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / Vial

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	MARZO 2024
		Actualizado	
J01XA02	TEICOPLANINA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	200 mg / Vial
J01XA02	TEICOPLANINA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	400 mg / Vial
J01XA01	VANCOMICINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE VANCOMICINA	CÁPSULA	125 mg
J01XA01	VANCOMICINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE VANCOMICINA	CÁPSULA	250 mg
J01XA01	VANCOMICINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE VANCOMICINA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1 g / Vial (50 mg / mL)
J01XA01	VANCOMICINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE VANCOMICINA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	500 mg / Vial
	VANCOMICINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A VANCOMICINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	5 mg/ mL

4.1.1.1.N20 En las etiquetas y empaques de productos a base de Cloramfenicol y derivados, deberá aparecer la siguiente advertencia: «puede producir anemia aplásica fatal».

4.1.1.1.N30 En las etiquetas y empaques de los productos a base de estolato de eritromicina, deberá aparecer la siguiente advertencia: «Puede producir ictericia colestática».

4.1.1.1.N40 En la promoción al cuerpo médico de los productos a base de penicilina G - clemizol, deberá advertirse que esta forma de penicilina no previene reacciones a la misma.

4.1.1.1.N50 Se acepta la asociación de penicilina G sódica o potásica con penicilina G procaínica o penicilina G clemizol.

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN
J01CR50	PENICILINA G CLEMIZOL + PENICILINA G SÓDICA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	300,000 UI + 100,000 UI / Vial
J01CR50	PENICILINA G CLEMIZOL + PENICILINA G SÓDICA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	400,000 UI +3'600,000 UI / Vial
J01CR50	PENICILINA G CLEMIZOL + PENICILINA G SÓDICA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	600,000 UI +200,000 UI / Vial
J01CR50	PENICILINA G CLEMIZOL + PENICILINA G SÓDICA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	750,000 UI +250,000 UI / Vial
J01CR50	PENICILINA G CLEMIZOL + PENICILINA G SÓDICA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	1'000,000 UI+ 3'000,000 UI / Vial
J01CR50	PENICILINA G CLEMIZOL + PENICILINA G SÓDICA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	1'000,000 UI + 3'800,000 UI / Vial
J01CR50	PENICILINA G PROCAÍNICA + PENICILINA G SÓDICA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	300,000 UI + 100,000 UI / Vial
J01CR50	PENICILINA G PROCAÍNICA + PENICILINA G SÓDICA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	600,000 UI +200,000 UI / Vial
J01CR50	PENICILINA G PROCAÍNICA + PENICILINA G SÓDICA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	900,000 UI +300,000 UI / Vial
J01CR50	PENICILINA G PROCAÍNICA + PENICILINA G SÓDICA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	3'000,000 UI + 1'000,000 UI / Vial

4.1.1.1.N60 Se aceptan las siguientes asociaciones:

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	MARZO 2024
		Actualizado	
ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN
J01CR02	AMOXICILINA + ÁCIDO CLAVULÁNICO	GRÁNULOS PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	200 mg + 28,5 mg
J01CR02	AMOXICILINA + ÁCIDO CLAVULÁNICO	GRÁNULOS PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	300 mg + 42,75 mg
J01CR02	AMOXICILINA + ÁCIDO CLAVULÁNICO	GRÁNULOS PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	400 mg + 57 mg
J01CR02	AMOXICILINA (sal sódica)+ ÁCIDO CLAVULÁNICO (sal potásica)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	500 mg + 100 mg / Vial
J01CR02	AMOXICILINA (sal sódica)+ ÁCIDO CLAVULÁNICO (sal potásica)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1000 mg + 200 mg / Vial
J01CR02	AMOXICILINA + ÁCIDO CLAVULÁNICO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	1000 mg + 200 mg / 5 mL
J01CR02	AMOXICILINA + ÁCIDO CLAVULÁNICO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	156,25 mg + 31,25 mg / 5 mL
J01CR02	AMOXICILINA + ÁCIDO CLAVULÁNICO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	200 mg + 28,75 mg / 5 mL
J01CR02	AMOXICILINA + ÁCIDO CLAVULÁNICO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	250 mg + 62,5 mg / 5 mL
J01CR02	AMOXICILINA + ÁCIDO CLAVULÁNICO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	400 mg + 57 mg / 5 mL
J01CR02	AMOXICILINA + ÁCIDO CLAVULÁNICO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	400 mg + 57,14 mg / 5 mL
J01CR02	AMOXICILINA + ÁCIDO CLAVULÁNICO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	500 mg + 100 mg / 5 mL
J01CR02	AMOXICILINA + ÁCIDO CLAVULÁNICO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	500 mg + 125 mg / 5 mL
J01CR02	AMOXICILINA + ÁCIDO CLAVULÁNICO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	600 mg + 42,9 mg / 5 mL
J01CR02	AMOXICILINA + ÁCIDO CLAVULÁNICO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	875 mg + 125 mg / 5 mL
J01CR02	AMOXICILINA + ÁCIDO CLAVULÁNICO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	125 mg + 31,25 mg / 5 mL
J01CR02	AMOXICILINA + ÁCIDO CLAVULÁNICO	TABLETA	125 mg + 32,5 mg
J01CR02	AMOXICILINA + ÁCIDO CLAVULÁNICO	TABLETA	250 mg + 125 mg
J01CR02	AMOXICILINA + ÁCIDO CLAVULÁNICO	TABLETA	500 mg + 125 mg
J01CR02	AMOXICILINA TRIHIDRATO EQUIVALENTE A AMOXICILINA + CLAVULANATO DE POTASIO EQUIVALENTE A ÁCIDO CLAVULÁNICO	TABLETA	850 mg + 125 mg
J01CR02	AMOXICILINA + ÁCIDO CLAVULÁNICO	TABLETA	875 mg + 125 mg
J01CR02	AMOXICILINA + ÁCIDO CLAVULÁNICO	TABLETA	918,75 mg + 131,25 mg
J01CR02	AMOXICILINA TRIHIDRATO EQUIVALENTE A AMOXICILINA + CLAVULANATO POTÁSICO EQUIVALENTE A ÁCIDO CLAVULÁNICO	TABLETA DISPERSABLE	500 mg + 125 mg

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	MARZO 2024
		Actualizado	
J01CR02	AMOXICILINA TRIHIDRATO EQUIVALENTE A AMOXICILINA + CLAVULANATO POTÁSICO EQUIVALENTE A ÁCIDO CLAVULÁNICO	TABLETA DISPERSABLE	875 mg + 125 mg
J01CR02	AMOXICILINA (sódica) + SULBACTAM (sódica) - SULTAMICILINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1000 mg + 500 mg / 5 mL
J01CR02	AMOXICILINA (sódica) + SULBACTAM (sódica)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	500 mg + 250 mg / 5 mL
J01CR02	AMOXICILINA + SULBACTAM PIVOXIL	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	200 mg + 50 mg / mL
J01CR02	AMOXICILINA + SULBACTAM PIVOXIL	TABLETA	875 mg + 125 mg
J01CR02	AMOXICILINA TRIHIDRATO EQUIVALENTE A AMOXICILINA + SULBACTAM PIVOXIL EQUIVALENTE A SULBACTAM	TABLETA RECUBIERTA	875 mg + 125 mg
J01CR01	AMPICILINA (sódica) + SULBACTAM (sódico) - SULTAMICILINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	2:1 g / Vial (2:1)
J01CR01	AMPICILINA (sódica) + SULBACTAM (sódico) - SULTAMICILINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	0,5:0,25 g / Vial (2:1)
J01CR01	AMPICILINA (sódica) + SULBACTAM (sódico) - SULTAMICILINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1:0,5 g / Vial (2:1)
J01CR01	AMPICILINA (sódica) + SULBACTAM (sódico) - SULTAMICILINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	250 mg / 5 mL
J01CR01	AMPICILINA (sódica) + SULBACTAM (sódico) - SULTAMICILINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	1g / 5 mL
J01CR01	AMPICILINA + SULBACTAM - SULTAMICILINA	TABLETA	375 mg(2:1)
J01CR01	AMPICILINA + SULBACTAM - SULTAMICILINA	TABLETA	750 mg(2:1)
J01DD62	CEFOPERAZONA (sódica) + SULBACTAM (sódico)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1 g + 0,5 g / Vial
J01DD62	CEFOPERAZONA SÓDICA EQUIVALENTE A CEFOPERAZONA + SULBACTAM SÓDICO EQUIVALENTE A SULBACTAM	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1 g + 1 g / Vial
J01DD52	CEFTAZIDIMA (COMO PENTAHIDRATO) + AVIBACTAM (COMO SAL SÓDICA)	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	2g + 0,5g / Vial
J01DI54	CEFTOLOZANO SULFATO EQUIVALENTE A CEFTOLOZANO + TAZOBACTAM SÓDICO EQUIVALENTE A TAZOBACTAM	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	1 g + 0,5 g / Vial
J01DD54	CEFTRIAXONA + SULBACTAM	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1000 mg + 500 mg / Vial

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	MARZO 2024
		Actualizado	
J01DD54	CEFTRIAXONA + SULBACTAM	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	500 mg + 250 mg / Vial
J01DD54	CEFTRIAXONA + SULBACTAM	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	250 mg + 125 mg / Vial
J01DD54	CEFTRIAXONA + SULBACTAM	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	125 mg + 62,5 mg / Vial
J01DH51	IMIPENEM (tienamicinaformamidina monohidrato) + CILASTATINA (sódica)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	500 mg + 500 mg / Vial
J01DH56	IMIPENEM + CILASTATINA + RELEBACTAM	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	500 mg+500mg+250mg
J01CR05	PIPERACILINA SÓDICA EQUIVALENTE A PIPERACILINA + TAZOBACTAM SÓDICO EQUIVALENTE A TAZOBACTAM	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	2 g + 0,25 g / Vial
J01CR05	PIPERACILINA SÓDICA EQUIVALENTE A PIPERACILINA + TAZOBACTAM SÓDICO EQUIVALENTE A TAZOBACTAM	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	4 g + 0,5 g / Vial
	SULTAMICILINA	SUSPENSIÓN	50 mg/ml
	SULTAMICILINA TOSILATO EQUIVALENTE A SULTAMICILINA BASE	TABLETA	375 mg
	SULTAMICILINA TOSILATO EQUIVALENTE A SULTAMICILINA BASE	TABLETA	750 mg

4.1.1.1.N70 Se aceptan las siguientes asociaciones con sulfas:

- \* Sulfadiazina más trimetoprima
- \* Sulfametoxazol más trimetoprima

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN
J01EE02	SULFADIACINA + TRIMETROPIM	TABLETA	820 mg + 180 mg
J01EE01	SULFAMETOXAZOL + TRIMETOPRIM	CÁPSULA	400 mg + 80 mg
J01EE01	SULFAMETOXAZOL + TRIMETOPRIM	TABLETA	400 mg + 80 mg
J01EE01	SULFAMETOXAZOL + TRIMETOPRIM	TABLETA	800 mg + 160 mg
J01EE01	SULFAMETOXAZOL + TRIMETOPRIM	SOLUCIÓN INYECTABLE	400 mg + 80 mg / Ampolla
J01EE01	SULFAMETOXAZOL + TRIMETOPRIM	SOLUCIÓN INYECTABLE	800 mg + 160 mg
J01EE01	SULFAMETOXAZOL + TRIMETOPRIM	SOLUCIÓN ORAL	200 mg + 40 mg / 5 mL
J01EE01	SULFAMETOXAZOL + TRIMETOPRIM	SOLUCIÓN ORAL	400 mg + 80 mg / 5 mL
J01EE01	SULFAMETOXAZOL + TRIMETOPRIM	SUSPENSIÓN ORAL	200 mg + 40 mg / 5 mL (4% + 0,8%)
J01EE01	SULFAMETOXAZOL + TRIMETOPRIM	SUSPENSIÓN ORAL	800 mg + 160 mg / 15 mL
J01EE01	SULFAMETOXAZOL + TRIMETOPRIM	SUSPENSIÓN ORAL	400 mg + 80 mg / 5 mL
J01EE01	SULFAMETOXAZOL + TRIMETOPRIM	SUSPENSIÓN ORAL	800 mg + 160 mg / 5 mL

4.1.1.1.N80 Se acepta la asociación de Sulfafurazol (Sulfisoxazol) más eritromicina en otitis media producida por Hemophilus Influenzae resistente a ampicilina.

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN
D10AF52	ACETILSULFISOXAZOL EQUIVALENTE A SULFISOXAZON + ERITROMICINA ETILSUCCINATO EQUIVALENTE A ERITROMICINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	14 g + 5 g / 100 mL

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	MARZO 2024
	Actualizado	

- 4.1.1.1.N90** No se acepta la tetraciclina en soluciones, suspensiones o jarabes, porque su eventual uso pediátrico conlleva al riesgo de toxicidad en tejido óseo y dental.
- 4.1.1.1.N100** No se aceptan: Cefaloglicina, cefaloridina, dihidroestreptomicina, estreptomicina (oral), novobiocina, penicilina tópica, triacetiloleandomicina, por tratarse de sustancias de comprobada toxicidad o con posibilidades de ocasionar frecuentemente reacciones de hipersensibilidad, da lugar fácilmente a fenómenos de resistencia o estar ventajosamente sustituidas.
- 4.1.1.1.N110** No se aceptan preparaciones tópicas a base de sulfas, porque pueden originar fenómenos de sensibilización y/ o resistencia bacteriana, con excepción de sulfadiazina de plata (uso dermatológico); sulfafurazol y sulfacetamida (uso oftálmico yótico).
- 4.1.1.1.N120** No se aceptan los antibióticos de uso tópico para el tratamiento de afecciones bucofaríngeas, porque no se alcanzan concentraciones efectivas en el tejido y pueden crearse fenómenos de resistencia y/ o hipersensibilidad.
- 4.1.1.1.N130** No se aceptan antibióticos de uso tópico asociados a vasoconstrictores, porque no hay ventajas terapéuticas.
- 4.1.1.1.N140** No se aceptan la asociación de penicilina G benzatínica con otras formas de penicilina, porque no hay justificación terapéutica.
- 4.1.1.1.N150** No se aceptan otras asociaciones de sulfonamidas con antibióticos o antiambianos con excepción de lo aprobado en las normas 4.1.1.1.N70, 4.1.1.1.N80, 4.2.3.0.N20 y 4.2.5.0N10 porque:
- \* Los antibióticos requieren selección y manejo individual.
  - \* Estas asociaciones no ofrecen ventajas terapéuticas o incrementan los riesgos de toxicidad.
- 4.1.1.1.N160** No se aceptan las asociaciones de antimicrobianos con enzimas proteolíticas en preparaciones para uso oral y parenteral, antihistamínicos, analgésicos, hipnóticos-sedantes y ansiolíticos, antiambianos, antitusígenos y/ o expectorantes, corticoides, gammaglobulinas, vitaminas, sulfas, antígenos, antidiarreicos, imidazoles, y medicación sintomática del resfriado común porque:
- \* Los antimicrobianos requieren selección y manejo individual.
  - \* Las asociaciones no ofrecen ventajas terapéuticas o incrementan los riesgos de toxicidad.



FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	MARZO 2024
	Actualizado	

#### 4.1.1.2. Antisépticos y Acidificantes Urinarios

4.1.1.2.N10 Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN
J01XX06	MANDELICO ÁCIDO	GRÁNULOS EFERVESCENTES	0,1
J01XX06	MANDELICO ÁCIDO	TABLETA	520 mg
J01MB02	NALIDIXICO ÁCIDO	SUSPENSIÓN ORAL	5% (5g / 100 mL)
J01MB02	NALIDIXICO ÁCIDO	TABLETA	500 mg
J01XE01	NITROFURANTOINA	TABLETA	100 mg
J01XE01	NITROFURANTOINA	CÁPSULA	100 mg
J01XE01	NITROFURANTOINA	CÁPSULA	50 mg
J01XE01	NITROFURANTOINA	SUSPENSIÓN ORAL	5 mg / mL
J01MB05	OXOLINICO ÁCIDO	TABLETA	250 mg
J01MB04	PIPEMIDICO ÁCIDO (trihidrato)	CÁPSULA	400 mg
J01MB04	PIPEMIDICO ÁCIDO (trihidrato)	TABLETA	400 mg

4.1.1.2.N20 Se acepta la fenazopiridina hidrocloreuro únicamente como analgésico de las vías urinarias bajas.

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN
G04BX06	FENAZOPIRIDINA CLORHIDRATO	TABLETA	100 mg
G04BX06	FENAZOPIRIDINA CLORHIDRATO	TABLETA	200 mg

4.1.1.2.N30 No se aceptan asociaciones de antisépticos urinarios entre sí ni con otros fármacos, porque no hay sinergismo entre ellos, ni razón farmacológica válida para dichas asociaciones.

#### 4.1.1.3. Lepróstico

4.1.1.3.N10 Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN
J04BA01	CLOFAZIMINA	CÁPSULAS DE GELATINA BLANDA	100 mg
J04BA02	DAPSONA (diaminodifenil sulfona DDS)	TABLETA	50 mg
J04BA02	DAPSONA (diaminodifenil sulfona DDS)	TABLETA	100 mg
J04AB02	RIFAMPICINA	CÁPSULA	150 mg
J04AB02	RIFAMPICINA	CÁPSULA	300 mg
J04AB02	RIFAMPICINA	GRAGEA	150 mg
J04AB02	RIFAMPICINA	GRAGEA	300 mg
J04AB02	RIFAMPICINA	GRAGEA	600 mg
J04AB02	RIFAMPICINA	JARABE	2% - 20mg/mL
J04AB02	RIFAMPICINA	SUSPENSIÓN ORAL	100 mg / 5 mL
J04AB02	RIFAMPICINA	TABLETA	300 mg

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	MARZO 2024
	Actualizado	

Se acepta la talidomida en lepra, únicamente para el manejo de la reacción lepromatosa o hanseniana tipo II. En las etiquetas y empaques de los productos a base de talidomida, deberá figurar la siguiente advertencia: "La talidomida es teratogénica en humanos. Por lo tanto no se recomienda su uso en mujeres en edad reproductiva a menos que se someta la paciente a un adecuado y seguro sistema de planificación familiar".

4.1.1.3.N20

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN
L04AX	TALIDOMIDA	TABLETA	100 mg

4.1.1.4. Tuberculostático

4.1.1.4.N10 Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN
J04AA02	AMINOSALICILATO SÓDICO	GRÁNULOS DE LIBERACION RETARDADA	600 mg / g - 2400 mg / Sobre
J04AA02	ÁCIDO p-AMINOSALICILICO	GRÁNULOS	4 g / Sobre
J04AA02	AMINOSALICILATO SÓDICO EQUIVALENTE A ÁCIDO AMINOSALICILICO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	13,49 g equivalente a 11,82 g / Frasco (500 mL)
J04AB30	CAPREOMICINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1 g / Vial
J04AB01	CICLOSERINA	CÁPSULA	250 mg
J01GA01	ESTREPTOMICINA (sulfato)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1 g / Vial
J04AK02	ETAMBUTOL (clorhidrato)	JARABE	200 mg / 5 mL
J04AK02	ETAMBUTOL (clorhidrato)	TABLETA	400 mg
J04AD03	ETIONAMIDA	TABLETA	250 mg
J04AC01	ISONIAZIDA	GRAGEA	150 mg
J04AC01	ISONIAZIDA	SOLUCIÓN INYECTABLE	500 mg
J04AC01	ISONIAZIDA	TABLETA	100 mg
J04AC01	ISONIAZIDA	TABLETA	300 mg
J04AC02	ISONIAZIDA	JARABE	100mg/5mL
J04AK01	PIRAZINAMIDA	TABLETA	300 mg
J04AK01	PIRAZINAMIDA	TABLETA	500 mg
J04AB02	RIFAMPICINA	CÁPSULA	150 mg
J04AB02	RIFAMPICINA	CÁPSULA	300 mg
J04AB02	RIFAMPICINA	TABLETA	150 mg
J04AB02	RIFAMPICINA	TABLETA	300 mg
J04AB02	RIFAMPICINA	TABLETA	600 mg
J04AB02	RIFAMPICINA	JARABE	0,02
J04AB02	RIFAMPICINA	SUSPENSIÓN ORAL	100 mg / 5 mL
J04AB02	RIFAMPICINA	TABLETA	300 mg

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	MARZO 2024
	Actualizado	

4.1.1.4.N20 Se aceptan las siguientes asociaciones:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN
J04AM01	ESTREPTOMICINA + ISONIACIDA + PIRIDOXINA	TABLETA	500 mg + 150 mg + 25 mg
J04AM01	ESTREPTOMICINA + ISONIACIDA + PIRIDOXINA	TABLETA	1000 mg + 500 mg + 50 mg
J04AM02	RIFAMPICINA + ISONIACIDA	TABLETA	60 mg + 60 mg
J04AM02	RIFAMPICINA + ISONIACIDA	CÁPSULA	300 mg + 150 mg
J04AM02	RIFAMPICINA + ISONIACIDA	GRAGEA	300 mg + 150 mg
J04AM02	RIFAMPICINA + ISONIACIDA	GRAGEA	150 mg + 100 mg
J04AM02	RIFAMPICINA + ISONIACIDA	TABLETA RECUBIERTA	300 mg + 150 mg
J04AM05	RIFAMPICINA + ISONIACIDA + PIRAZINAMIDA	TABLETA	60 mg + 30 mg + 150 mg
J04AM05	RIFAMPICINA + ISONIACIDA + PIRAZINAMIDA	TABLETA	150 mg + 75 mg + 400 mg
J04AM05	RIFAMPICINA + ISONIACIDA + PIRAZINAMIDA	TABLETA	225 mg + 150 mg + 750 mg
J04AM06	RIFAMPICINA + ISONIACIDA + PIRAZINAMIDA + ETAMBUTOL CLORHIDRATO	TABLETA RECUBIERTA	150 mg + 75 mg + 400 mg + 275 mg
J04AC51	RIFAPENTINA + ISONIAZIDA	TABLETA RECUBIERTA	150 mg + 150 mg
J04AC51	RIFAPENTINA + ISONIAZIDA	TABLETA RECUBIERTA	300 mg + 300 mg
J04AM04	TIO CETAZONA + ISONIACIDA	TABLETA	150 mg + 300 mg

#### 4.1.2. Antimicóticos

4.1.2.0.N10 Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN
J02AA01	ANFOTERICINA B (En complejo con colesterol sulfato)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / Vial
J02AA02	ANFOTERICINA B (En complejo con colesterol sulfato)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg / Vial
J02AA01	ANFOTERICINA B (En complejo con desoxicolato de sodio)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	3,3 mg/1mL
J02AA01	ANFOTERICINA B (Lipidica)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	5 mg /1mL
J02AA01	ANFOTERICINA B (LIPOSOMAL)	POLVO LIOFILIZADO	1,7 mg/1mL
J02AA01	ANFOTERICINA B (LIPOSOMAL)	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	1,7 mg/1mL
J02AA01	ANFOTERICINA B (LIPOSOMAL)	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	2,5 mg/1mL
J02AA01	ANFOTERICINA B (LIPOSOMAL)	SUSPENSIÓN INYECTABLE	1 mg / 1mL
J02AX06	ANIDULAFUNGINA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / Vial
J02AX04	CASPOFUNGINA ACETATO EQUIVALENTE A CASPOFUNGINA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg / Vial

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	MARZO 2024
		Actualizado	
J02AX04	CASPOFUNGINA ACETATO EQUIVALENTE A CASPOFUNGINA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	70 mg / Vial
A01AB18	CLOTRIMAZOL	TABLETA ORODISPERSABLE	10 mg
J02AX01	FLUCITOSINA	CÁPSULA	250 mg
J02AX01	FLUCITOSINA	CÁPSULA	500 mg
J02AX01	FLUCITOSINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 mg / mL
J02AC01	FLUCONAZOL	TABLETA	200 mg
J02AC01	FLUCONAZOL	CÁPSULA	100 mg
J02AC01	FLUCONAZOL	CÁPSULA	150 mg
J02AC01	FLUCONAZOL	CÁPSULA	200 mg
J02AC01	FLUCONAZOL	CÁPSULA	50 mg
J02AC01	FLUCONAZOL	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / Ampolla
J02AC01	FLUCONAZOL	SOLUCIÓN INYECTABLE	200 mg / 100 mL
J02AC01	FLUCONAZOL	JARABE	0,005
J02AC01	FLUCONAZOL	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	200 mg / 5 mL
J02AC01	FLUCONAZOL	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	50 mg / 5 mL
J02AC01	FLUCONAZOL	TABLETA	150 mg
J02AC01	FLUCONAZOL	TABLETA	200 mg
D01BA01	GRISEOFULVINA	TABLETA	500 mg
J02AC02	ITRACONAZOL	CÁPSULA	100 mg
J02AC02	ITRACONAZOL	CÁPSULA	200 mg
J02AC02	ITRACONAZOL	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 mg / mL
J02AC02	ITRACONAZOL	SOLUCIÓN ORAL	1 g / 100 mL
J02AC02	ITRACONAZOL	TABLETA	100 mg
J02AC02	ITRACONAZOL	TABLETA	200 mg
	ITRACONAZOL	CAPSULA DURA	50 mg
J02AB02	KETOCONAZOL	SUSPENSIÓN ORAL	20 mg / mL
J02AB02	KETOCONAZOL	TABLETA	200 mg
J02AX05	MICAFUNGINA SÓDICA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg / Vial
J02AX05	MICAFUNGINA SÓDICA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / Vial
A07AA02	NISTATINA	GRAGEA	500000 UI
A07AA02	NISTATINA	TABLETA RECUBIERTA	500000 UI
A07AA02	NISTATINA	SUSPENSIÓN ORAL	100000 UI / mL
J02AC04	POSACONAZOL	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	18 mg / mL
J02AC04	POSACONAZOL	SUSPENSIÓN ORAL	40 mg / mL
J02AC04	POSACONAZOL	TABLETA	100 mg
	SULFATO DE ISAVUCONAZONIO EQUIVALENTE A ISAVUCONAZOL	POLVO LIOFILIZADO PARA INFUSIÓN INTRAVENOSA	200 mg/vial
	SULFATO DE ISAVUCONAZONIO EQUIVALENTE A ISAVUCONAZOL	CAPSULA DURA	100 mg
D01BA02	TERBINAFINA CLORHIDRATO	TABLETA	125 mg
D01BA02	TERBINAFINA CLORHIDRATO	TABLETA	250 mg
J02AC03	VORICONAZOL	TABLETA	50 mg
J02AC03	VORICONAZOL	TABLETA	200 mg
J02AC03	VORICONAZOL	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	200 mg / Vial

1 UI Nistatina es equivalente a la actividad de 0.000333 mg del patrón internacional de Nistatina.

1UI Anfotericina B es equivalente a la actividad de 0.001064 mg del patrón internacional de anfotericina B.

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	MARZO 2024
	Actualizado	

4.1.2.0.N20 Antimicóticos tópicos (ver piel y mucosas en normas 13.1.3.0.N10 y 13.3.1)

#### 4.1.3. Antivirales

4.1.3.0.N10 Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN
J05AF06	ABACAVIR SULFATO EQUIVALENTE A ABACAVIR	SOLUCIÓN ORAL	20 mg / mL
J05AF06	ABACAVIR SULFATO EQUIVALENTE A ABACAVIR	TABLETA	600 mg
J05AF06	ABACAVIR SULFATO EQUIVALENTE A ABACAVIR	TABLETA CUBIERTA	300 mg
J05AF06	ABACAVIR SULFATO EQUIVALENTE A ABACAVIR	TABLETA RECUBIERTA CON PELÍCULA	60 mg
J05AB01	ACICLOVIR SODICO EQUIVALENTE A ACICLOVIR	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	250 mg / Vial
J05AB01	ACICLOVIR SODICO EQUIVALENTE A ACICLOVIR	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	500 mg / Vial
J05AB01	ACICLOVIR SODICO EQUIVALENTE A ACICLOVIR	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1 g / Vial (20 mL)
J05AB01	ACICLOVIR SODICO EQUIVALENTE A ACICLOVIR	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	250 mg / 10 mL
J05AB01	ACICLOVIR	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	20 mg / mL (2g / 100 mL) - (100mg / 5 mL)
J05AB01	ACICLOVIR	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	40 mg / mL (4g / 100 mL)
J05AB01	ACICLOVIR	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	20 mg / mL (2g / 100 mL)
J05AB01	ACICLOVIR	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	80 mg / mL
J05AB01	ACICLOVIR	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	40 mg / mL
J05AB01	ACICLOVIR	TABLETA	200 mg
J05AB01	ACICLOVIR	TABLETA	400 mg
J05AB01	ACICLOVIR	TABLETA	800 mg
J05AB01	ACICLOVIR	TABLETA	1 g
J05AF08	ADEFOVIR DIPIVOXIL	TABLETA	10 mg
	AMANTADINA CLORHIDRATO	CÁPSULA	100 mg
	AMANTADINA CLORHIDRATO	TABLETA	100 mg
	AMANTADINA CLORHIDRATO	TABLETA	150 mg
J05AE05	AMPRENAVIR	CÁPSULA	150 mg
J05AE05	AMPRENAVIR	SOLUCIÓN ORAL	15 mg / mL
J05AE15	ASUNAPREVIR	CAPSULA BLANDA	100 mg
J05AE08	ATAZANAVIR	CÁPSULA	150 mg
J05AE08	ATAZANAVIR	CÁPSULA	200 mg
J05AE08	ATAZANAVIR	CÁPSULA	300 mg
J05AE12	BOCEPREVIR	CÁPSULA	200 mg
J05AJ04	CABOTEGRAVIR	SUSPENSIÓN INYECTABLE	200mg/ml
J05AJ04	CABOTEGRAVIR	TABLETA RECUBIERTA	30 mg
J05AX14	DACLATASVIR CLORHIDRATO EQUIVALENTE A DACLATASVIR	TABLETA	30 mg
J05AX14	DACLATASVIR CLORHIDRATO EQUIVALENTE A DACLATASVIR	TABLETA	60 mg

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	MARZO 2024
		Actualizado	
J05AE10	DARUNAVIR ETANOLATO EQUIVALENTE A DARUNAVIR	SUSPENSIÓN ORAL	100 mg / mL
J05AE10	DARUNAVIR ETANOLATO EQUIVALENTE A DARUNAVIR	TABLETA RECUBIERTA	75 mg
J05AE10	DARUNAVIR ETANOLATO EQUIVALENTE A DARUNAVIR	TABLETA RECUBIERTA	150 mg
J05AE10	DARUNAVIR ETANOLATO EQUIVALENTE A DARUNAVIR	TABLETA RECUBIERTA	300 mg
J05AE10	DARUNAVIR ETANOLATO EQUIVALENTE A DARUNAVIR	TABLETA RECUBIERTA	400 mg
J05AE10	DARUNAVIR ETANOLATO EQUIVALENTE A DARUNAVIR	TABLETA RECUBIERTA	600 mg
J05AE10	DARUNAVIR ETANOLATO EQUIVALENTE A DARUNAVIR	TABLETA RECUBIERTA	800 mg
J05AX16	DASABUVIR	TABLETA	250 mg
J05AG02	DELAVIRDINA MESILATO	TABLETA	100 mg
J05AF03	DIDANOSINA	CAPSULA LIBERACIÓN PROLONGADA	250 mg
J05AF04	DIDANOSINA	CAPSULA LIBERACIÓN PROLONGADA	400 mg
J05AF02	DIDANOSINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	0,1 g / Sobre
J05AF02	DIDANOSINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	0,045 g / Sobre
J05AF02	DIDANOSINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	0,167 g / Sobre
J05AF02	DIDANOSINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	0,25 g / Sobre
J05AF02	DIDANOSINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	0,375 g / Sobre
J05AF02	DIDANOSINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	0,67 g / Sobre
J05AF02	DIDANOSINA	TABLETA	400 mg
J05AF02	DIDANOSINA	TABLETA	150 mg
J05AF02	DIDANOSINA	TABLETA	100 mg
J05AF02	DIDANOSINA	TABLETA	50 mg
J05AF02	DIDANOSINA	TABLETA	25 mg
J05AF02	DIDANOSINA	TABLETA	10 mg
J05AF02	DIDANOSINA	TABLETA MASTICABLE	25 mg
J05AF02	DIDANOSINA	TABLETA MASTICABLE	50 mg
J05AF02	DIDANOSINA	TABLETA MASTICABLE	100 mg
J05AX12	DOLUTEGRAVIR COMO DOLUTEGRAVIR SÓDICO	TABLETA	10 mg
J05AX12	DOLUTEGRAVIR COMO DOLUTEGRAVIR SÓDICO	TABLETA	25 mg
J05AX12	DOLUTEGRAVIR	TABLETA	50 mg
J05AJ03	DOLUTEGRAVIR	TABLETA DISPERSABLE	5mg
J05AG06	DORAVIRINA	TABLETA	100 mg
J05AG03	EFAVIRENZ	CÁPSULA	50 mg
J05AG03	EFAVIRENZ	CÁPSULA	100 mg
J05AG03	EFAVIRENZ	CÁPSULA	200 mg
J05AG03	EFAVIRENZ	TABLETA RECUBIERTA	200 mg
J05AG03	EFAVIRENZ	TABLETA	600 mg
J05AF09	EMTRICITABINA	CÁPSULA	200 mg
J05AX07	ENFUVRTIDA	POLVO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE	90 mg / mL
J05AF10	ENTECAVIR	SOLUCIÓN ORAL	0,05 mg / mL
J05AF10	ENTECAVIR	TABLETA	0,5 mg
J05AF10	ENTECAVIR	TABLETA	1 mg
J05AF04	ESTAVUDINA	CÁPSULA	15 mg
J05AF04	ESTAVUDINA	CÁPSULA	20 mg
J05AF04	ESTAVUDINA	CÁPSULA	30 mg
J05AF04	ESTAVUDINA	CÁPSULA	40 mg

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	MARZO 2024
		Actualizado	
J05AF04	ESTAVUDINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	100 mg / 100 mL
J05AG04	ETRAVIRINA	TABLETA	25 mg
J05AG04	ETRAVIRINA	TABLETA	100 mg
J05AG04	ETRAVIRINA	TABLETA	200 mg
J05AB09	FAMCICLOVIR	TABLETA	125 mg
J05AB09	FAMCICLOVIR	TABLETA	250 mg
J05AE07	FOSAMPRENAVIR CALCICO EQUIVALENTE A FOSAMPRENAVIR	SUSPENSIÓN ORAL	50 mg / mL
J05AE07	FOSAMPRENAVIR CALCICO EQUIVALENTE A FOSAMPRENAVIR	TABLETA	700 mg
J05AD01	FOSCARNET SÓDICO	SOLUCIÓN INYECTABLE	24 mg / mL
J05AX29	FOSTEMSAVIR (COMO FOSTEMSAVIR TROMETAMINA)	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	600 mg
J05AB06	GANCICLOVIR SODICO EQUIVALENTE A GANCICLOVIR	CÁPSULA	250 mg
J05AB06	GANCICLOVIR SODICO EQUIVALENTE A GANCICLOVIR	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	500 mg / Vial (10 mL)
J05AE02	INDINAVIR SULFATO EQUIVALENTE A INDINAVIR	CÁPSULA	200 mg
J05AE02	INDINAVIR SULFATO EQUIVALENTE A INDINAVIR	CÁPSULA	400 mg
J05AE02	INDINAVIR SULFATO EQUIVALENTE A INDINAVIR	CÁPSULA	600 mg
J05AE02	INDINAVIR SULFATO (COMO ETANOL SOLVATO) EQUIVALENTE A INDINAVIR	CÁPSULA	146,30 mg equivalente 333 mg de base libre
L03AB04	INTERFERÓN $\alpha$ -2A	SOLUCIÓN INYECTABLE	4,5 MUI / Ampolla
L03AB05	INTERFERÓN $\alpha$ -2B	CÁPSULA	200 mg
L03AB05	INTERFERÓN $\alpha$ -2B	POLVO LIOFILIZADO PARARECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	10 MUI / 2 mL
L03AB05	INTERFERÓN $\alpha$ -2B	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	18 MUI / mL
L03AB05	INTERFERÓN $\alpha$ -2B	POLVO LIOFILIZADO PARARECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	25 MUI / mL
L03AB05	INTERFERÓN $\alpha$ -2B	SOLUCIÓN INYECTABLE	3 MUI / 0,3 mL
L03AB05	INTERFERÓN $\alpha$ -2B	SOLUCIÓN INYECTABLE	3 MUI / 0,3 mL
L03AB05	INTERFERÓN $\alpha$ -2B	SOLUCIÓN INYECTABLE	5 MUI / 0,5 mL
L03AB05	INTERFERÓN $\alpha$ -2B	SOLUCIÓN INYECTABLE	6 MUI / mL
L03AB05	INTERFERÓN $\alpha$ -2B	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 MUI / mL
L03AB05	INTERFERÓN $\alpha$ -2B	SOLUCIÓN INYECTABLE	15 MUI / mL
L03AB05	INTERFERÓN $\alpha$ -2B	SOLUCIÓN INYECTABLE	30 MUI / mL
L03AB05	INTERFERÓN $\alpha$ -2B	SOLUCIÓN INYECTABLE	60 MUI / mL
L03AB09	INTERFERÓN ALFACON-1	SOLUCIÓN INYECTABLE	9 $\mu$ g / 0,3 mL (Vial)
L03AB09	INTERFERÓN ALFACON-1	SOLUCIÓN INYECTABLE	15 $\mu$ g / 0,5 mL (Vial)
L03AB07	INTERFERÓN $\beta$ -1A	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	11 $\mu$ g / Vial

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	MARZO 2024
		Actualizado	
L03AB07	INTERFERÓN β -1A	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	30 µg / mL
L03AB07	INTERFERÓN β -1A	SOLUCIÓN INYECTABLE	3 MUI / 0,5 mL
L03AB07	INTERFERÓN β -1A	SOLUCIÓN INYECTABLE	22 µg / 0,5 mL
L03AB07	INTERFERÓN β -1A	SOLUCIÓN INYECTABLE	30 µg / 0,5 mL
L03AB07	INTERFERÓN β -1A	SOLUCIÓN INYECTABLE	44 µg / 0,5 mL
L03AB07	INTERFERÓN β -1A	SOLUCIÓN INYECTABLE	66 µg / 1,5 mL (Cartucho precargado)
L03AB07	INTERFERÓN β -1A	SOLUCIÓN INYECTABLE	132 µg / 1,5 mL (Cartucho precargado)
L03AB08	INTERFERÓN β-1B	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	0,3 mg / mL
L03AB08	INTERFERÓN β-1B	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	0,25 mg / mL
J05AF05	LAMIVUDINA	SOLUCIÓN ORAL	1g / 100 mL
J05AF05	LAMIVUDINA	TABLETA	150 mg
J05AF05	LAMIVUDINA	TABLETA	300 mg
J05AX18	LETTERMOVIR	TABLETA	240mg
J05AX18	LETTERMOVIR	SOLUCIÓN INYECTABLE	240mg/vial
J05AX09	MARAVIROC	TABLETA	150 mg
J05AX09	MARAVIROC	TABLETA	300 mg
J05AE04	NELFINAVIR MESILATO EQUIVALENTE A NELFINAVIR	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	50 mg / g
J05AE04	NELFINAVIR MESILATO EQUIVALENTE A NELFINAVIR	TABLETA	250 mg
J05AE04	NELFINAVIR MESILATO EQUIVALENTE A NELFINAVIR	TABLETA	50 mg
J05AG01	NEVIRAPINA HEMIDRATO EQUIVALENTE A NEVIRAPINA	SUSPENSIÓN ORAL	50 mg / 5 mL
J05AG01	NEVIRAPINA	TABLETA	200 mg
J05AG01	NEVIRAPINA	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	50 mg
J05AG01	NEVIRAPINA	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	100 mg
J05AG01	NEVIRAPINA	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	400 mg
J05AH02	OSELTAMIVIR FOSFATO EQUIVALENTE A OSELTAMIVIR	CÁPSULA	30 mg
J05AH02	OSELTAMIVIR FOSFATO EQUIVALENTE A OSELTAMIVIR	CÁPSULA	45 mg
J05AH02	OSELTAMIVIR FOSFATO EQUIVALENTE A OSELTAMIVIR	CÁPSULA	75 mg
J05AH02	OSELTAMIVIR FOSFATO EQUIVALENTE A OSELTAMIVIR	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	12 mg / mL
J05AH02	OSELTAMIVIR FOSFATO EQUIVALENTE A OSELTAMIVIR	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	0,512 g / 100 mL
J06BD01	PALIVIZUMAB	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / Vial
J06BD01	PALIVIZUMAB	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / Vial
L03AB10	PEGINTERFERÓN ALFA 2B PEGILADO	SOLUCIÓN INYECTABLE	200 µg / 0,5 mL
L03AB10	PEGINTERFERÓN ALFA 2B PEGILADO	SOLUCIÓN INYECTABLE	300 µg / 0,5 mL



FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	MARZO 2024
		Actualizado	
L03AB10	PEGINTERFERÓN ALFA 2B PEGILADO	SOLUCIÓN INYECTABLE	600 µg / 0,5 mL
J05AX08	RALTEGRAVIR POTASIO EQUIVALENTE RALTEGRAVIR	TABLETA	400 mg
J05AX08	RALTEGRAVIR POTASIO EQUIVALENTE RALTEGRAVIR	TABLETA MASTICABLE	100 mg
J05AX08	RALTEGRAVIR POTASIO EQUIVALENTE RALTEGRAVIR	TABLETA MASTICABLE	25 mg
J05AX08	RALTEGRAVIR	GRANULOS PARA SUSPENSIÓN ORAL	100 mg / Sachet
J05AX08	RALTEGRAVIR	TABLETAS	600mg
J05AB04	RIBAVIRINA	CÁPSULA	100 mg
J05AB04	RIBAVIRINA	CÁPSULA	200 mg
J05AB04	RIBAVIRINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / mL
J05AB04	RIBAVIRINA	SOLUCIÓN ORAL	50 mg / 5 mL
J05AB04	RIBAVIRINA	TABLETA	200 mg
J05AB04	RIBAVIRINA	TABLETA RECUBIERTA	400 mg
J05AB04	RIBAVIRINA	TABLETA RECUBIERTA	600 mg
J05AG05	RILPIVIRINA	TABLETA RECUBIERTA	25 mg
J05AG05	RILPIVIRINA	SUSPENSIÓN INYECTABLE DE LIBERACIÓN PROLONGADA	300mg/mL
J05AE03	RITONAVIR	CÁPSULA	100 mg
J05AE03	RITONAVIR	SOLUCIÓN ORAL	80 mg / mL
J05AE03	RITONAVIR	TABLETA	100 mg
J05AE01	SAQUINAVIR MESILATO EQUIVALENTE A SAQUINAVIR	CÁPSULA	200 mg
J05AE01	SAQUINAVIR MESILATO EQUIVALENTE A SAQUINAVIR	CÁPSULA BLANDA	200 mg
J05AE01	SAQUINAVIR MESILATO EQUIVALENTE A SAQUINAVIR	TABLETA	500 mg
J05AE14	SIMEPREVIR SODICO EQUIVALENTE A SIMEPREVIR	CAPSULA	150 mg
J05AX15	SOFOSBUVIR	TABLETA	400 mg
J05AE11	TELAPREVIR	TABLETA RECUBIERTA	375mg
J05AF11	TELBIVUDINA	TABLETA RECUBIERTA	600 mg
J05AF11	TELBIVUDINA	SOLUCIÓN ORAL	20 mg / mL
	TENOFOVIR ALAFENAMIDA FUMARATO	COMPRIMIDO RECUBIERTO	25mg
J05AF07	TENOFOVIR DISOPROXIL FUMARATO	TABLETA	300 mg
J05AB11	VALACICLOVIR CLORHIDRATO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A VALACICLOVIR	SUSPENSIÓN ORAL	0.2
J05AB11	VALACICLOVIR CLORHIDRATO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A VALACICLOVIR	TABLETA	250 mg
J05AB11	VALACICLOVIR CLORHIDRATO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A VALACICLOVIR	TABLETA	500 mg
J05AB11	VALACICLOVIR CLORHIDRATO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A VALACICLOVIR	TABLETA	1 g
J05AB14	VALGANCICLOVIR CLORHIDRATO EQUIVALENTE A VALGANCICLOVIR	TABLETA RECUBIERTA	450 mg

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	MARZO 2024
		Actualizado	
J05AB14	VALGANCICLOVIR CLORHIDRATO EQUIVALENTE A VALGANCICLOVIR	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	5 g / 100 mL
J05AF03	ZALCITABINA	TABLETA	375 mg
J05AF03	ZALCITABINA	TABLETA	750 mg
J05AH01	ZANAMIVIR	POLVO PARA INHALACION	5 mg
J05AF01	ZIDOVDINA (AZT)	CÁPSULA	100 mg
J05AF01	ZIDOVDINA	CÁPSULA	200 mg
J05AF01	ZIDOVDINA	CÁPSULA	250 mg
J05AF01	ZIDOVDINA	CÁPSULA	300 mg
J05AF01	ZIDOVDINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	200 mg / 20 mL
J05AF01	ZIDOVDINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 mg / mL
J05AF01	ZIDOVDINA	SOLUCIÓN ORAL / JARABE	1 g / 100 mL
J05AF01	ZIDOVDINA	TABLETA	100 mg
J05AF01	ZIDOVDINA	TABLETA	200 mg
J05AF01	ZIDOVDINA	TABLETA	250 mg
J05AF01	ZIDOVDINA	TABLETA	300 mg

4.1.3.0.N20 Antivirales tópicos (ver piel y mucosas, norma 13.1.7.0.N10)

4.1.3.0.N30 Se aceptan las siguientes asociaciones:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
J05AR04	ABACAVIR + LAMIVUDINA	TABLETA	600 mg + 300 mg
J05AR13	ABACAVIR SULFATO EQUIVALENTE A ABACAVIR + LAMIVUDINA + DOLUTEGRAVIRSODICO EQUIVALENTE A DOLUTEGRAVIR	TABLETA	600 mg + 300 mg + 50 mg
J05AR04	ABACAVIR + LAMIVUDINA + ZIDOVDINA (AZT)	TABLETA	300 mg + 150 mg + 300 mg
J05AF04	ABACAVIR + LAMIVUDINA + ZIDOVDINA (AZT)	TABLETA	60 mg + 30 mg + 60 mg
	ATAZANAVIR SULFATO EQUIVALENTE ATAZANAVIR + RITONAVIR	TABLETA	300 mg + 100 mg
J05AR15	ATAZANAVIR SULFATO EQUIVALENTE ATAZANAVIR + COBICISTAT	TABLETA RECUBIERTA	300 mg + 294,12 mg
	BICTEGRAVIR + EMTRICITABINA + TENOFOVIR ALAFENAMIDA	TABLETAS RECUBIERTAS	52.45mg +200mg + 28.04mg
J05AR14	DARUNAVIR ETANOLATO EQUIVALENTE A DARUNAVIR + COBICISTAT	TABLETA RECUBIERTA	800 mg + 150 mg
J95AR26	DARUNAVIR + RITONAVIR	TABLETA	400 mg + 50 mg
	DARUNAVIR + RITONAVIR	TABLETA RECUBIERTA	600 mg + 100 mg
	DARUNAVIR + RITONAVIR	TABLETA RECUBIERTA	800 mg + 100 mg
	DARUNAVIR (EQUIVALENTE A DARUNAVIR ETANOLATO) + COBICISTAT (EQUIVALENTE A COBICISTAT NO ADSORBIDO Y DIOXIDO DE SILICE COLOIDAL COMO PORTADOR) + EMTRICITABINA + TENOFOVIR ALAFENAMIDA (EQUIVALENTE A TENOFOVIR ALAFENAMIDA FUMARATO)	TABLETA RECUBIERTA	800mg (867,0 mg) + 150mg (150mg y 138,5mg) + 200 mg + 10 mg (11,2 mg)
	DOLUTEGRAVIR SÓDICO EQUIVALENTE A DOLUTEGRAVIR + CLORHIDRATO DE RILPIVIRINA EQUIVALENTE A RILPIVIRINA	TABLETAS RECUBIERTAS	50 mg + 25 mg
	DOLUTEGRAVIR + LAMIVUDINA	TABLETA	50 mg + 300 mg

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	MARZO 2024
		Actualizado	
J05AR24	DORAVIRINA + LAMIVUDINA + TENOFOVIR DISOPROXIL FUMARATO	TABLETA	100 mg + 300 mg + 300 mg
	EMTRICITABINA + TENOFOVIR ALAFENAMIDA FUMARATO EQUIVALENTE A TENOFOVIR ALAFENAMIDA	TABLETAS RECUBIERTAS	200 mg + 10 mg
	EMTRICITABINA + TENOFOVIR ALAFENAMIDA FUMARATO EQUIVALENTE A TENOFOVIR ALAFENAMIDA	TABLETAS RECUBIERTAS	200 mg + 25 mg
J05AR03	EMTRICITABINA + TENOFOVIR DISOPROXIL FUMARATO	TABLETA	200 mg + 300 mg
	EMTRICITABINA + RILPIVIRINA + TENOFOVIR ALAFENAMIDA	TABLETAS RECUBIERTAS	200mg + 25mg + 25 mg
J05AR09	ELVITEGRAVIR + COBICISTAT + TENOFOVIR DISOPROXIL FUMARATO + EMTRICITABINA	TABLETA RECUBIERTA	150 mg + 150 mg + 300 mg + 200 mg
	ELVITEGRAVIR + COBICISTAT + EMTRICITABINA + TENOFOVIR ALAFENAMIDA FUMARATO EQUIVALENTE A TENOFOVIR ALAFENAMIDA	TABLETAS RECUBIERTAS	150 mg + 150 mg + 200 mg + 10 mg
	FUMARATO DISOPROXILO TENOFOVIR + LAMIVUDINA + EFAVIRENZ	TABLETA RECUBIERTA	300mg +300mg + 400 mg
	GRAZOPREVIR + ELBASVIR	TABLETA	100mg + 50mg
	GLECAPREVIR (EN UNA CAPA) + PIBRENTASVIR (EN LA OTRA CAPA)	TABLETAS RECUBIERTAS	100mg + 40mg
	GLECAPREVIR+ PIBRENTASVIR	TABLETA RECUBIERTA	100mg + 40mg
	LAMIVUDINA + EFAVIRENZ	TABLETA RECUBIERTA	300 mg + 600 mg
	LAMIVUDINA + NEVIRAPINA	TABLETA RECUBIERTA	300 mg + 400 mg
	LAMIVUDINA + NEVIRAPINA + ZIDOVUDINA	TABLETA DISPERSABLE	30mg + 50mg + 60mg
	LAMIVUDINA + TENOFOVIR DISOPROXIL FUMARATO	TABLETA RECUBIERTA	300mg + 300 mg
J05AR01	LAMIVUDINA + ZIDOVUDINA	TABLETA	150 mg + 300 mg
J05AR02	LAMIVUDINA + ZIDOVUDINA	TABLETA DISPERSABLE	150mg + 300 mg
J05AR07	LAMIVUDINA + NEVIRAPINA + ESTAVUDINA	TABLETA	150 mg + 200 mg + 30 mg
	LAMIVUDINA + ZIDOVUDINA + EFAVIRENZ	TABLETA RECUBIERTA	150 mg + 300 mg + 600 mg
J05AR05	LAMIVUDINA + NEVIRAPINA + ZIDOVUDINA	TABLETA	150 mg + 200 mg + 300 mg
J05AR08	RILPIVIRINA + EMTRICITABINA + TENOFOVIR DISOPROXIL FUMARATO	TABLETA	25 mg + 200 mg +300 mg
J05AR10	RITONAVIR + LOPINAVIR	CÁPSULA	33,3 mg + 133,3 mg
J05AR10	RITONAVIR + LOPINAVIR	SOLUCIÓN ORAL	20 mg + 80 mg / mL
J05AR10	RITONAVIR + LOPINAVIR	TABLETA	25 mg + 100 mg
J05AR10	RITONAVIR + LOPINAVIR	TABLETA	50 mg + 200 mg
J05AR10	RITONAVIR + LOPINAVIR	PELLETS	10mg + 40mg /cápsula (pellets contenidos en cápsula)

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	MARZO 2024
		Actualizado	
J05AX66	TABLETA 1: RITONAVIR + OMBITASVIR + PARITAPREVIR	CADA PRESENTACIÓN CONTIENE: TABLETA 1: TABLETA RECUBIERTA TABLETA 2: TABLETA RECUBIERTA	50 mg + 12,5 mg + 75 mg
	TABLETA 2: DASABUVIR		250 mg
J05AP51	SOFOSBUVIR + LEDIPASVIR	TABLETA	400 mg + 90 mg
	SOFOSBUVIR + VELPATASVIR	TABLETAS RECUBIERTAS	400mg + 100mg
J05AR06	TENOFOVIR DISOPROXIL FUMARATO (EQUIVALENTES A TENOFOVIR DISOPROXIL) + EMTRICITABINA + EFAVIRENZ	TABLETA RECUBIERTA	300 mg (245 mg) + 200 mg + 600 mg
J05AR12	TENOFOVIR DISOPROXIL FUMARATO + LAMIVUDINA	TABLETA	300 mg + 300 mg
J05AR12	TENOFOVIR DISOPROXIL FUMARATO + LAMIVUDINA	TABLETA	300 mg + 300 mg
J05AR11	TENOFOVIR DISOPROXIL FUMARATO + LAMIVUDINA + EFAVIRENZ	TABLETA	300 mg + 300 mg + 600 mg
J05AP56	VOXILAPREVIR + VELPATASVIR + SOFOSBUVIR	TABLETA RECUBIERTA	100mg + 100mg + 400mg

#### 4.2. ANTIPARASITARIOS

##### 4.2.1. Antiambianos

4.2.1.0.N10 Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
P01BA01	CLOROQUINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,025 g / Ampolla (1 mL)
P01BA01	CLOROQUINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	40 mg / Ampolla (1 mL)
P01BA01	CLOROQUINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	310 mg / Ampolla (5 mL)
P01BA01	CLOROQUINA	JARABE	0,67 g / 100 mL
P01BA01	CLOROQUINA	JARABE	1 g / 100 mL
P01BA01	CLOROQUINA	TABLETA	100 mg
P01BA01	CLOROQUINA	TABLETA	150 mg
P01BA01	CLOROQUINA FOSFATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	700 mg / Ampolla (5 mL)
G01AC01	DIYODOHIDROXI -QUINOLEINA (IODOQUINOL)	TABLETA	650 mg
P01AC03	ETOFAMIDA	SUSPENSIÓN ORAL	2 g / 100 mL (2%)
P01AC03	ETOFAMIDA	TABLETA	500 mg
P01BA02	HIDROXICLOROQUINA	TABLETA	155 mg
P01BA02	HIDROXICLOROQUINA	TABLETA	310 mg
P01AB01	METRONIDAZOL	CÁPSULA BLANDA	250 mg
P01AB01	METRONIDAZOL	CÁPSULA BLANDA	500 mg
P01AB01	METRONIDAZOL	CÁPSULA DURA	500 mg
P01AB01	METRONIDAZOL	SOLUCIÓN INYECTABLE	5 mg / mL (500 mg / 100 mL)
P01AB01	METRONIDAZOL	SOLUCIÓN INYECTABLE	1500 mg / Vial
P01AB01	METRONIDAZOL	SUSPENSIÓN ENVASADA EN CÁPSULA BLANDA	500 mg
P01AB01	METRONIDAZOL	SUSPENSIÓN ORAL	2,5 g / 100 mL (2,5%)
P01AB01	METRONIDAZOL	SUSPENSIÓN ORAL	5 g / 100 mL (5%)
P01AB01	METRONIDAZOL	TABLETA	250 mg
P01AB01	METRONIDAZOL	TABLETA	500 mg
P01AB03	ORNIDAZOL	SOLUCIÓN INYECTABLE	1 g / Ampolla (6 mL)
P01AB03	ORNIDAZOL	TABLETA	500 mg

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	MARZO 2024
		Actualizado	
A07AA06	PAROMOMICINA	JARABE	2,5 g / 100 mL
	QUINFAMIDA	SUSPENSIÓN ORAL	1% - 1 g / 100 mL
	QUINFAMIDA	TABLETA	100 mg
P01AB07	SECNIDAZOL	GRANULADO O POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	500 mg / 15 mL
P01AB07	SECNIDAZOL	GRANULADO O POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	750 mg / 15 mL
P01AB07	SECNIDAZOL	POLVO O GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	900 mg / 30 mL
P01AB07	SECNIDAZOL	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	2,5%-2,5 g / 100 mL
P01AB07	SECNIDAZOL	SUSPENSIÓN ORAL	10 g / 100 mL (500 mg / 5 mL)
P01AB07	SECNIDAZOL	SUSPENSIÓN ORAL	15 g / 100 mL - (750 mg / 5 mL)
P01AB07	SECNIDAZOL	TABLETA	250 mg
P01AB07	SECNIDAZOL	TABLETA	500 mg
P01AB07	SECNIDAZOL	TABLETA	1 g
P01AC04	TECLOZAN	SUSPENSIÓN ORAL	1 g / 100 mL (50 mg / 5 mL)
P01AC04	TECLOZAN	TABLETA	500 mg
P01AB02	TINIDAZOL	CÁPSULA DURA	500 mg
P01AB02	TINIDAZOL	CÁPSULA DURA	1000 mg
P01AB02	TINIDAZOL	SUSPENSIÓN ORAL	20%- 1 g / 5 mL
P01AB02	TINIDAZOL	SUSPENSIÓN ORAL	20g/100mL
P01AB02	TINIDAZOL	TABLETA	0,5 g
P01AB02	TINIDAZOL	TABLETA	1 g
P01AB02	TINIDAZOL	SOLUCIÓN INYECTABLE PARA INFUSIÓN	500 mg / 100 mL

Se ha aceptado metronidazol benzoato o benzoil equivalente a metronidazol base

La sal aprobada es cloroquina clorhidrato o fosfato equivalente a cloroquina base.

La sal aprobada es cloroquina sulfato equivalente a cloroquina base.

La sal aprobada es paramomicina sulfato equivalente a paramomicina base.

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	MARZO 2024
	Actualizado	

#### 4.2.1.0.N20

Se aceptan las siguientes asociaciones:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACIÓN
	DIYODOHIDROXIQUINOLEINA + METRONIDAZOL	TABLETA	325 mg +250 mg
	DIYODOHIDROXIQUINOLEINA+ METRONIDAZOL	SUSPENSIÓN ORAL	4,2 g +2,5 g / 100 mL
	METRONIDAZOL + NIFUROXAZIDA	CÁPSULA BLANDA	300 mg + 100 mg
	METRONIDAZOL + NIFUROXAZIDA	CÁPSULA DURA	300 mg +200 mg
	METRONIDAZOL + NIFUROXAZIDA	CÁPSULA DURA	600 mg +200 mg
	METRONIDAZOL + NIFUROXAZIDA	CÁPSULA BLANDA	600 mg +200 mg
	METRONIDAZOL + NIFUROXAZIDA	TABLETA	600 mg + 200 mg
	METRONIDAZOL + NIFUROXAZIDA	CÁPSULA DURA	400 mg + 200 mg
	METRONIDAZOL+ NIFUROXAZIDA	SUSPENSIÓN ORAL	5,0 g +4,0 g / 100 mL

#### 4.2.1.0.N30

No se aceptan asociaciones de antiambianos entre sí, cuando no hay flexibilidad en la concentracion y carezcan de justificación farmacológica.

#### 4.2.1.0.N40

No se aceptan asociaciones de antiambianos con antimicrobianos excepto lo incluido en la norma 4.2.1.0.N20 porque:

Los antimicrobianos requieren selección y manejo individual.  
Estas asociaciones no ofrecen ventajas terapéuticas o incrementan los riesgos de toxicidad.

#### 4.2.1.0.N50

No se aceptan asociaciones de antiambianos con antidiarreicos, laxantes, ni antiespasmódicos, por no existir justificación farmacológica.

#### 4.2.2. Antihelmínticos

##### 4.2.2.0.N10

Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
P02CA03	ALBENDAZOL	SUSPENSIÓN ORAL	2 g / 100 mL
P02CA03	ALBENDAZOL	SUSPENSIÓN ORAL	4 g / 100 mL
P02CA03	ALBENDAZOL	TABLETA	200 mg
P02CA03	ALBENDAZOL	TABLETA	400 mg
P02CA03	ALBENDAZOL	TABLETA MASTICABLE	200 mg
P02CB02	DIETILCARBAMAZINA CITRATO	TABLETA	50 mg
P02CA05	FLUBENDAZOL	CÁPSULA DURA	300 mg
P02CA05	FLUBENDAZOL	SUSPENSIÓN ORAL	2 g / 100 mL
P02CA05	FLUBENDAZOL	TABLETA	100 mg
P02CA05	FLUBENDAZOL	TABLETA	300 mg
P02CA05	FLUBENDAZOL	TABLETA	500 mg
P02CF01	IVERMECTINA	CÁPSULA BLANDA	3 mg
P02CF01	IVERMECTINA	CÁPSULA BLANDA	6 mg
P02CF01	IVERMECTINA	SOLUCIÓN ORAL	6 mg / mL - (0,6%)
P02CF01	IVERMECTINA	SUSPENSIÓN ORAL	6 mg / mL - (0,6%)
P02CF01	IVERMECTINA	TABLETA	3 mg
P02CF01	IVERMECTINA	TABLETA	6 mg
P02CE01	LEVAMISOL	JARABE	0,8% -800 mg / 100 mL
P02CE01	LEVAMISOL	SOLUCIÓN ORAL (gotas)	30 mg / mL-3 g / 100 mL
P02CE01	LEVAMISOL	TABLETA	40 mg
P02CE01	LEVAMISOL	TABLETA	150 mg
P02CA01	MEBENDAZOL	SUSPENSIÓN ORAL	2 g / 100 mL- (2%)
P02CA01	MEBENDAZOL	TABLETA	100 mg
P02CA01	MEBENDAZOL	TABLETA	500 mg
P02CA01	MEBENDAZOL	TABLETA MASTICABLE	100 mg

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	MARZO 2024
		Actualizado	
P02DA01	NICLOSAMIDA	TABLETA MASTICABLE	500 mg
A07AA06	PAROMOMICINA	JARABE	2,5 g / 100 mL
P02CB01	PIPERAZINA HEXAHIDRATO	JARABE	10%-10 g / 100 mL
P02CB01	PIPERAZINA HEXAHIDRATO	JARABE	11 g / 100 mL
P02CB01	PIPERAZINA HEXAHIDRATO	JARABE	12 g / 100 mL
P02CB01	PIPERAZINA HEXAHIDRATO	JARABE	13,68 g / 100 mL
P02CB01	PIPERAZINA HEXAHIDRATO	JARABE	15 g / 100 mL
P02CB01	PIPERAZINA HEXAHIDRATO	JARABE	20%-20 g / 100 mL
P02CC01	PIRANTEL BASE	CÁPSULA BLANDA	250 mg
P02CC01	PIRANTEL BASE	SUSPENSIÓN ORAL	5 g / 100 mL (250 mg / 5 mL)
P02CC01	PIRANTEL BASE	TABLETA MASTICABLE	250 mg
P02CC01	PIRANTEL BASE	TABLETA	250 mg
P02BA01	PRAZICUANTEL	TABLETA	150 mg
P02BA01	PRAZICUANTEL	TABLETA	600 mg
P01CX02	SURAMINA SÓDICA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1 g / Vial

La sal aprobada es levamisol clorhidrato equivalente levamisol base

La sal aprobada es pamoato de oxantel equivalente a oxantel base

La sal aprobada es pamoato de pirantel equivalente a pirantel base

La sal aprobada es piperazina citrato equivalente a piperazina hexahidrato

No se aceptan asociaciones de antihelmínticos entre sí ni con otros fármacos, porque tales asociaciones no tienen justificación terapéutica y han sido ventajosamente sustituidas por antihelmínticos de amplio espectro, exceptuando la asociación de pirantel embonato (pamoato) y oxantel embonato (pamoato).

#### 4.2.2.0.N20

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACIÓN
	OXANTEL BASE + PIRANTEL BASE	SUSPENSIÓN ORAL	5 g + 5 g / 100 mL
	OXANTEL BASE + PIRANTEL BASE	TABLETA	100 mg + 100 mg

La sal aprobada es oxantel embonato(pamoato) equivalente a oxantel base

La sal aprobada pamoato de pirantel equivalente a pirantel base

#### 4.2.2.0.N30

No se aceptan asociaciones de:

\* Antihelmínticos con tensioactivos, porque no hay justificación terapéutica.

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	MARZO 2024
	Actualizado	

4.2.3. Antipalúdicos

4.2.3.0.N10 Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
P01BA06	AMODIAQUINA	TABLETA	150 mg
P01BA06	AMODIAQUINA	TABLETA	200 mg
P01BE02	ARTEMETERO	TABLETA	20 mg
P01BE02	ARTEMETERO	SOLUCIÓN INYECTABLE	80 mg / Ampolla (1 mL)
P01BE03	ARTESUNATO	CÁPSULA BLANDA PARA ADMINISTRAR POR VIA RECTAL	200 mg
P01BE03	ARTESUNATO	TABLETA	50 mg
P01BE03	ARTESUNATO	TABLETA	200 mg
J01FF01	CLINDAMICINA	CÁPSULA DURA	300 mg
J01FF01	CLINDAMICINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	0,015
J01FF01	CLINDAMICINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	600 mg / Ampolla(4 mL)
J01FF01	CLINDAMICINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	300 mg / Ampolla (2 mL)
P01BA01	CLOROQUINA	JARABE	0,0066
P01BA01	CLOROQUINA	JARABE	1 g / 100 mL
P01BA01	CLOROQUINA	JARABE	0,745 g / 100 mL
P01BA01	CLOROQUINA	JARABE	0,5 %- 25 mg / 5 mL
P01BA01	CLOROQUINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	25 mg / Ampolla (1 mL)
P01BA01	CLOROQUINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	40 mg / Ampolla (1 mL)
P01BA01	CLOROQUINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	62,02 mg / Ampolla (2 mL)
P01BA01	CLOROQUINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	310 mg / Ampolla (5 mL)
P01BA01	CLOROQUINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	420 mg / Ampolla (5 mL)
P01BA01	CLOROQUINA	TABLETA	100 mg
P01BA01	CLOROQUINA	TABLETA	150 mg
P01BA01	CLOROQUINA DIFOSFATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	700 mg / Ampolla (5 mL)
P01BA01	CLOROQUINA DIFOSFATO	ELIXIR	800 mg / 100 mL
P01BX01	HALOFANTRINA CLORHIDRATO	SUSPENSIÓN ORAL	2 g / 100 mL
P01BX01	HALOFANTRINA CLORHIDRATO	TABLETA	250 mg
P01BA02	HIDROXICLOROQUINA	TABLETA	155 mg
P01BA02	HIDROXICLOROQUINA	TABLETA	310 mg
P01BC02	MEFLOQUINA	TABLETA	250 mg
P01BD01	PIRIMETAMINA	CÁPSULA DURA	25 mg
P01BD01	PIRIMETAMINA	TABLETA	25 mg
P01BA03	PRIMAQUINA	TABLETA	15 mg
P01BC01	QUININA DICLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / 2 mL
P01BC01	QUININA DICLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	300mg / mL
P01BC01	QUININA DICLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	300 mg / 2 mL
P01BC01	QUININA DICLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	680 mg / 2 mL
P01BC01	QUININA SULFATO	ELIXIR	6 g / 100 mL
P01BC01	QUININA SULFATO	CÁPSULA DURA	200 mg
P01BC01	QUININA SULFATO	CÁPSULA DURA	300 mg
P01BC01	QUININA SULFATO	CÁPSULA DURA	600 mg
P01BC01	QUININA SULFATO	CÁPSULA DURA	650 mg
P01BC01	QUININA SULFATO	TABLETA	300 mg



FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	MARZO 2024
		Actualizado	
P01BA07	TAFENOQUINA SUCCINATO EQUIVALENTE A TAFENOQUINA BASE	TABLETA	150 mg
P01BA07	TAFENOQUINA SUCCINATO EQUIVALENTE A TAFENOQUINA	TABLETA DISPERSABLE	50 mg

Las sales aprobadas para la cloroquina es fosfato, sulfato e hidrocloreuro equivalente a cloroquina.  
La sal aprobada para la amodiaquina es cloruro.  
La sal aprobada es clindamicina clorhidrato o fosfato equivalente a clindamicina.  
La sal aprobada es hidroxicloroquina sulfato equivalente a hidroxicloroquina.  
La sal aprobada es mefloquina clorhidrato equivalente a mefloquina base.  
La sal aprobada es primaquina fosfato equivalente a primaquina base

4.2.3.0.N20 Se aceptan las siguientes asociaciones :

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
P01BF03	AMODIAQUINA + ARTESUNATO	TABLETA	67,5 mg + 25 mg
P01BF03	AMODIAQUINA + ARTESUNATO	TABLETA	135 mg + 50 mg
P01BF03	AMODIAQUINA + ARTESUNATO	TABLETA	270 mg + 100 mg
P01BF01	ARTEMETERO + LUMEFANTRINA	TABLETA	20 mg + 120 mg
P01BF01	ARTEMETERO + LUMEFANTRINA	TABLETA DISPERSABLE	20 mg + 120 mg
P01BF01	ARTEMETERO + LUMEFANTRINA	TABLETA	40 mg + 240 mg
P01BF02	ARTESUNATO + MEFLOQUINA	TABLETA	300 mg + 750 mg
P01BF02	ARTESUNATO + MEFLOQUINA	TABLETA	600 mg + 1500 mg
P01BB51	ATOVAQUONA + PROGUANILO CLORHIDRATO	TABLETA RECUBIERTA	62,5 mg + 25 mg
P01BB51	ATOVAQUONA + PROGUANILO CLORHIDRATO	TABLETA	250 mg + 100 mg
P01BD51	PIRIMETAMINA + SULFADOXINA	TABLETA	25 mg + 500 mg
P01BD51	PIRIMETAMINA + SULFADOXINA	SUSPENSIÓN ORAL	0,5 g + 10 g / 100 mL - 25 mg + 500 mg / 5 mL
P01BD51	PIRIMETAMINA + SULFADOXINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	20 mg + 400mg / Ampolla (2 mL)
P01BD51	PIRIMETAMINA + SULFADOXINA	SUSPENSIÓN ORAL	0,250 g + 5 g / 100 mL

4.2.3.0.N30 De acuerdo con las recomendaciones de la OMS los derivados de artemisinina no deben ser utilizados en monoterapia debido al incremento en forma significativa del riesgo de resistencia en malaria.

#### 4.2.4. Tricomonicidas

4.2.4.0.N10 Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
P01AB04	AZANIDAZOL	TABLETA	200 mg
P01AB01	METRONIDAZOL	CÁPSULA BLANDA	250 mg
P01AB01	METRONIDAZOL	CÁPSULA DURA	500 mg
P01AB01	METRONIDAZOL	CÁPSULA BLANDA	500 mg
P01AB01	METRONIDAZOL	SUSPENSIÓN ORAL	2,5% - 2,5 g / 100 mL
P01AB01	METRONIDAZOL	SUSPENSIÓN ORAL	5% - 5 g / 100 mL
P01AB01	METRONIDAZOL	TABLETA	250 mg
P01AB01	METRONIDAZOL	TABLETA	500 mg
P01AB03	ORNIDAZOL	TABLETA	500 mg
P01AB07	SECNIDAZOL	MICROGRANULOS PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	2g / Sobre
P01AB07	SECNIDAZOL	GRANULADO O POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	500 mg / 15 mL

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	MARZO 2024
		Actualizado	
P01AB07	SECNIDAZOL	GRANULADO O POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	750 mg / 15 mL
P01AB07	SECNIDAZOL	SUSPENSIÓN ORAL	500 mg / 5 mL
P01AB07	SECNIDAZOL	SUSPENSIÓN ORAL	750 mg / 5 mL
P01AB07	SECNIDAZOL	POLVO PARA RECONSTITUIRA A SUSPENSIÓN ORAL	900 mg / 30 mL
P01AB07	SECNIDAZOL	TABLETA	0,25 g
P01AB07	SECNIDAZOL	TABLETA	0,5 g
P01AB07	SECNIDAZOL	TABLETA	1 g
P01AB02	TINIDAZOL	CÁPSULA DURA	500 mg
P01AB02	TINIDAZOL	CÁPSULA DURA	1000 mg
P01AB02	TINIDAZOL	SUSPENSIÓN ORAL	20% (20 g / 100 mL)
P01AB02	TINIDAZOL	TABLETA	0,5 g
P01AB02	TINIDAZOL	TABLETA	1 g

#### 4.2.5. Medicamentos para tratamiento de toxoplasmosis

4.2.5.0.N10 Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
J01FF01	CLINDAMICINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A CLINDAMICINA	CÁPSULA DURA	150 mg
J01FF01	CLINDAMICINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A CLINDAMICINA	CÁPSULA DURA	300 mg
J01FF01	CLINDAMICINA PALMITATO CLORHIDRATO EQUIVALENTE A CLINDAMICINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	0,015
J01FF01	CLINDAMICINA FOSFATO EQUIVALENTE A CLINDAMICINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	600 mg / 4 mL
J01FF01	CLINDAMICINA FOSFATO EQUIVALENTE A CLINDAMICINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	300 mg / 2 mL
J01FF01	CLINDAMICINA FOSFATO EQUIVALENTE A CLINDAMICINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	300 mg / 4 mL
J01FA02	ESPIRAMICINA	GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	750.000 UI
J01FA02	ESPIRAMICINA	GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	1.500.000 UI
J01FA02	ESPIRAMICINA	TABLETA	2.250.000 UI
J01FA02	ESPIRAMICINA	TABLETA	3.000.000 UI
P01BD01	PIRIMETAMINA	TABLETA	25 mg
P01BD51	PIRIMETAMINA+ SULFADOXINA	TABLETA	25 mg + 500 mg
J01EC02	SULFADIAZINA	SUSPENSIÓN ORAL	5 g / 100 mL
J01EC02	SULFADIAZINA	TABLETA	500 mg
J01EE01	TRIMETROPRIM + SULFAMETOXAZOL	TABLETA	80 mg + 400 mg
J01EE01	TRIMETROPRIM + SULFAMETOXAZOL	TABLETA	160 mg + 800 mg

La sal aprobada es clindamicina clorhidrato equivalente a clindamicina base.  
La sal aprobada es clindamicina fosfato equivalente a clindamicina base para inyectables  
La sal aprobada es clindamicina palmitato clorhidrato equivalente a clindamicina base

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	MARZO 2024
	Actualizado	

#### 4.2.6. Otros

##### 4.2.6.0.N10 Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
P01CA02	BENZNIDAZOL	TABLETA	100 mg
P01CA03	BENZNIDAZOL	COMPRIMIDOS BIRANURADOS	50 mg
P01CB02	ESTIBOGLUCONATO DE SODIO 1,667g EQUIVALENTE A ANTIMONIO PENTAVALENTE	SOLUCIÓN INYECTABLE	31,5% - 500 mg / Ampolla (5 mL)
P01CB02	ESTIBOGLUCONATO DE SODIO EQUIVALENTE A ANTIMONIO PENTAVALENTE	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / mL
G01AX06	FURAZOLIDONA	SUSPENSIÓN ORAL	50 mg / 15 mL - 333,333 mg / 100 mL
G01AX06	FURAZOLIDONA	SUSPENSIÓN ORAL	1 g / 100 mL
G01AX06	FURAZOLIDONA	SUSPENSIÓN ORAL	500 mg / 100 mL
G01AX06	FURAZOLIDONA	SUSPENSIÓN ORAL	0,03 g / mL
G01AX06	FURAZOLIDONA	SUSPENSIÓN ORAL	0,333 g / 100 mL
G01AX06	FURAZOLIDONA	TABLETA	100 mg
G01AX06	FURAZOLIDONA	TABLETA	200 mg
P02CF01	IVERMECTINA	SOLUCIÓN ORAL	0,006
P01CB01	MEGLUMINA ANTIMONIATO EQUIVALENTE A ANTIMONIO PENTAVALENTE 81 mg / mL	SOLUCIÓN INYECTABLE	1,5 g / Ampolla (5 mL)
L01XX09	MILTEFOSINA	CÁPSULA DURA	10 mg
L01XX09	MILTEFOSINA	CÁPSULA DURA	50 mg
L01XX09	MILTEFOSINA	CÁPSULA DURA	100 mg
A07AX03	NIFUROXAZIDA	CÁPSULA DURA	200 mg
A07AX03	NIFUROXAZIDA	SUSPENSIÓN ORAL	200 mg / 5 mL
A07AX03	NIFUROXAZIDA	SUSPENSIÓN ORAL	220 mg / 5 mL
A07AX03	NIFUROXAZIDA	TABLETA	200 mg
P01CC01	NIFURTIMOX	TABLETA	30 mg
P01CC01	NIFURTIMOX	TABLETA	120 mg
P01AX11	NITAZOXANIDA	CÁPSULA BLANDA	500 mg
P01AX11	NITAZOXANIDA	POLVO O GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	2 g / 100 mL ó 100 mg / 5 mL
P01AX11	NITAZOXANIDA	TABLETA	200 mg
P01AX11	NITAZOXANIDA	TABLETA	500 mg
P01AX11	NITAZOXANIDA	TABLETA DISPERSABLE	200 mg
P01AX11	NITAZOXANIDA	TABLETA DISPERSABLE	250 mg
P01AX11	NITAZOXANIDA	TABLETA DISPERSABLE	100 mg
	NITAZOXANIDA	SUSPENSIÓN ORAL	2g/100mL
P01CX01	PENTAMIDINA ISETIONATO (DISETIONATO)	POLVO PARA INHALACIÓN	300 mg / Vial
P01CX01	PENTAMIDINA ISETIONATO (DISETIONATO)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	300 mg / Vial
P01CX01	PENTAMIDINA ISETIONATO	SOLUCIÓN PARA NEBULIZACIÓN	5-10%

**4.2.6.0.N20** No se aceptan asociaciones de antiparasitarios con indicaciones en diferentes tipos de parásitos, ni con otros fármacos porque dada su especificidad de acción, no constituye una ventaja terapéutica.

**4.2.6.0.N30** Se acepta la asociación de Paromomicina sulfato y Cloruro de metilbencetonio para la Leshmaniasis cutanea (Ungüento 15% + 12%).

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	MARZO 2024
		Actualizado	
ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
A07AA06	PAROMOMICINA SULFATO + CLORURO DE METILBENCETONIO	UNGÜENTO TÓPICO	15% + 12%

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinflamatorios	MARZO 2024
	Actualizado	

## 5. ANTIINFLAMATORIOS

### 5.1. ESTEROIDES

(Ver hormonas y reguladores hormonales, norma 9.1.3.0.N10)

### 5.2. NO ESTEROIDES

#### 5.2.0.0.N10

Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
L04AA24	ABATACEPT	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	250 mg
L04AA24	ABATACEPT	SOLUCIÓN INYECTABLE	125mg / mL
M01AB16	ACECLOFENACO	TABLETA	100 mg
M01AB16	ACECLOFENACO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	150mg/vial
M01AB16	ACECLOFENACO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	200 mg
M01AB11	ACEMETACINA	CAPSULA DURA	60 mg
M01AB11	ACEMETACINA	CÁPSULA CON MICROGRANULOS DE LIBERACIÓN SOSTENIDA	90 mg
N02BA01	ÁCIDO ACETIL SALICÍLICO	TABLETA	325 mg
N02BA01	ÁCIDO ACETIL SALICÍLICO	TABLETA	500 mg
N02BA01	ÁCIDO ACETIL SALICÍLICO	TABLETA DE LIBERACIÓN RETARDADA	500 mg
N02BA01	ÁCIDO ACETIL SALICÍLICO	TABLETA EFERVESCENTE	500 mg
N02BA01	ÁCIDO ACETIL SALICÍLICO	TABLETA MASTICABLE	500 mg
L04AB04	ADALIMUMAB	SOLUCIÓN INYECTABLE	40 mg / Jeringa prellenada (0,8 mL) (50 mg / mL)
L04AB04	ADALIMUMAB	SOLUCIÓN INYECTABLE	40 mg / Jeringa prellenada (0,4 mL) (100 mg / mL)
L04AB04	ADALIMUMAB	SOLUCIÓN INYECTABLE	50mg/mL
	APREMILAST	TABLETA	10mg
	APREMILAST	TABLETA	20mg
	APREMILAST	TABLETA	30mg
M01CB03	AURANOFIN	GRAGEA	3 mg
M01CB04	AUROTIOGLUCOSA	SUSPENSIÓN INYECTABLE	50 mg / mL
M01CB01	AUROTOMALATO SODICO	SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg / Ampolla
	BARICITINIB	COMPRIMIDO RECUBIERTO CON PELÍCULA DE LIBERACIÓN INMEDIATA	2mg
	BARICITINIB	COMPRIMIDO RECUBIERTO CON PELÍCULA DE LIBERACIÓN INMEDIATA	4mg
M01AX07	BENCIDAMINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN ORAL PEDIATRICA	30 mg / mL (3%)
M01AX07	BENCIDAMINA CLORHIDRATO	GRAGEA	50 mg
L04AC08	CANAKINUMAB	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	150 mg / Vial
L04AC09	CANAKINUMAB	SOLUCIÓN INYECTABLE	150 mg / mL
M01AH01	CELECOXIB	CÁPSULA DURA	100 mg
M01AH01	CELECOXIB	CÁPSULA DURA	200 mg
M01AH01	CELECOXIB	TABLETA	100 mg
M01AH01	CELECOXIB	TABLETA	200 mg
L04AB05	CERTOLIZUMAB PEGOL	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	200 mg
P01BA01	CLOROQUINA	JARABE	0,5%
P01BA01	CLOROQUINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	40 mg / Ampolla (1 mL)
P01BA01	CLOROQUINA	TABLETA	150 mg
M01AE17	DEXKETOPROFENO TROMETAMOL EQUIVALENTE A DEXKETOPROFENO	SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg / 2 mL (Ampolla)

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antinflamatorios	MARZO 2024
		Actualizado	
M01AE17	DEXKETOPROFENO TROMETAMOL EQUIVALENTE A DEXKETOPROFENO	TABLETA	12,5 mg
M01AE17	DEXKETOPROFENO TROMETAMOL EQUIVALENTE A DEXKETOPROFENO	TABLETA	25 mg
M01AE17	DEXKETOPROFENO TROMETAMOL EQUIVALENTE A DEXKETOPROFENO	TABLETA	50 mg
M01AE17	DEXKETOPROFENO TROMETAMOL EQUIVALENTE A DEXKETOPROFENO	CÁPSULA BLANDA	25 mg
M01AE14	DEXIBUPROFENO	TABLETA CUBIERTA	400 mg
	DICLOFENACO ÁCIDO	CÁPSULA	18mg
	DICLOFENACO ÁCIDO	CÁPSULA	35mg
M01AB05	DICLOFENACO COMO ÁCIDO LIBRE	SUSPENSIÓN ORAL	180 mg / 100 mL
M01AB05	DICLOFENACO COLESTIRAMINA EQUIVALENTE A DICLOFENACO SODICO	CÁPSULA DURA	75 mg
M01AB05	DICLOFENACO SODICO	CÁPSULA DURA	50 mg
M01AB05	DICLOFENACO SODICO	CAPSULA DURA	75 mg
M01AB05	DICLOFENACO SODICO	CÁPSULA	100 mg
M01AB05	DICLOFENACO SODICO	CÁPSULA CON MICROGRÁNULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA	75 mg
M01AB05	DICLOFENACO SODICO	CÁPSULA CON MICROGRÁNULOS DE LIBERACIÓN RETARDADA	100 mg
M01AB05	DICLOFENACO SODICO	CÁPSULA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	100 mg
M01AB05	DICLOFENACO SODICO	CÁPSULA BLANDA PARA ADMINISTRACIÓN RECTAL	100 mg
M01AB05	DICLOFENACO SODICO	GRAGEA	25 mg
M01AB05	DICLOFENACO SODICO	TABLETA	25 mg
M01AB05	DICLOFENACO SODICO	TABLETA	50 mg
M01AB05	DICLOFENACO SODICO	TABLETA GASTRORESISTENTE	50 mg
M01AB05	DICLOFENACO SODICO	TABLETA	75 mg
M01AB05	DICLOFENACO SODICO	TABLETA DE LIBERACIÓN RETARDADA	75 mg
M01AB05	DICLOFENACO SODICO	TABLETA	100 mg
M01AB05	DICLOFENACO SODICO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	100 mg
M01AB05	DICLOFENACO SODICO	TABLETA DE LIBERACIÓN RETARDADA	120 mg
M01AB05	DICLOFENACO SODICO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	150 mg
M01AB05	DICLOFENACO SODICO	TABLETA DISPERSABLE	25 mg
M01AB05	DICLOFENACO SODICO	TABLETA DISPERSABLE	50 mg
M01AB05	DICLOFENACO SODICO	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / Ampolla (3 mL)
M01AB05	DICLOFENACO SODICO	SOLUCIÓN INYECTABLE PARA INFUSIÓN	75 mg / Ampolla (3 mL)
M01AB05	DICLOFENACO SODICO	SOLUCIÓN INYECTABLE	75 mg / Ampolla (mL)
M01AB05	DICLOFENACO SODICO	SOLUCIÓN INYECTABLE PARA INFUSIÓN	0,075 g / 100 mL
M01AB05	DICLOFENACO SODICO	SUPOSITORIO	100 mg
M01AB05	DICLOFENACO POTASICO	CÁPSULAS DE LIBERACIÓN PROLONGADA	100 mg
M01AB05	DICLOFENACO POTASICO	GRAGEA	25 mg
M01AB05	DICLOFENACO POTASICO	TABLETA	25 mg
M01AB05	DICLOFENACO POTASICO	TABLETA	50 mg
M01AB05	DICLOFENACO POTASICO	SUPOSITORIO	12,5 mg
M01AB05	DICLOFENACO POTASICO	SUSPENSIÓN ORAL	1,5 g / 100 mL (1,5%)
M01AB05	DICLOFENACO RESINATO EQUIVALENTE A DICLOFENACO POTASICO	SUSPENSIÓN ORAL	1,5 g / 100 mL
M01AB05	DICLOFENACO POTASICO	SOLUCIÓN INYECTABLE	75 mg / Ampolla (2 mL)
	EPIRIZOL (MEPIRIZOL)	TABLETA	200 mg
L04AB01	ETANERCEPT	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	25 mg / Vial (mL)

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antinflamatorios	MARZO 2024
		Actualizado	
L04AB01	ETANERCEPT	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg / Vial (2 mL)
L04AB01	ETANERCEPT	SOLUCIÓN INYECTABLE	25 mg / 0,5 mL
L04AB01	ETANERCEPT	SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg / mL
M01AB08	ETODOLACO	CÁPSULA DURA	200 mg
M01AB08	ETODOLACO	CÁPSULA DURA	300 mg
M01AB08	ETODOLACO	TABLETA	200 mg
M01AB08	ETODOLACO	TABLETA	300 mg
M02AA06	ETOFENAMATO	SOLUCIÓN OLEOSA INYECTABLE	1 g / Ampolla (2 mL)
M01AH05	ETORICOXIB	TABLETA RECUBIERTA	30 mg
M01AH05	ETORICOXIB	TABLETA	60 mg
M01AH05	ETORICOXIB	TABLETA	90 mg
M01AH05	ETORICOXIB	TABLETA	120 mg
M01AE05	FENBUFENO	TABLETA	450 mg
M01AA01	FENILBUTAZONA	CÁPSULA BLANDA	200 mg
M01AA01	FENILBUTAZONA	TABLETA	200 mg
M01AE04	FENOPROFENO	CÁPSULA DURA	300 mg
M01AB10	FENTIAZACO	GRAGEA	100 mg
M01AE09	FLURBIPROFENO	TABLETA	50 mg
M01AE09	FLURBIPROFENO	TABLETA	100 mg
L04AB06	GOLIMUMAB	SOLUCIÓN INYECTABLE	12.5 mg /ml
L04AB06	GOLIMUMAB	SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg / 0,5 MI (50mg/jeringa precargada)
	GUSELKUMAB	SOLUCIÓN INYECTABLE	100mg/mL
P01BA02	HIDROXICLOROQUINA SULFATO	TABLETA	200 mg
P01BA02	HIDROXICLOROQUINA SULFATO	TABLETA	400 mg
M01AE01	IBUPROFENO	CÁPSULA BLANDA	400 mg
M01AE01	IBUPROFENO	CAPSULA DE LIBERACION PROLONGADA	400 mg
M01AE01	IBUPROFENO	CAPSULA BLANDA	600 mg
M01AE01	IBUPROFENO	GRAGEA	400 mg
M01AE01	IBUPROFENO	GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	400 mg / Sobre
M01AE01	IBUPROFENO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / Vial
M01AE01	IBUPROFENO	SUSPENSIÓN ORAL	2 g / 100 mL (2%)
M01AE01	IBUPROFENO	SUSPENSIÓN ORAL	4 g / 100 mL (4%)
	IBUPROFENO	SUSPENSIÓN ORAL	2g/100mL
M01AE01	IBUPROFENO	SUSPENSIÓN ORAL DE LIBERACIÓN PROLONGADA	8 g / 100 mL (8%)
M01AE01	IBUPROFENO	TABLETA	400 mg
M01AE01	IBUPROFENO	TABLETA	600 mg
M01AE01	IBUPROFENO	TABLETA	800 mg
M01AE01	IBUPROFENO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	600 mg
M01AE01	IBUPROFENO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	800 mg
M01AE01	IBUPROFENO	CAPSULA BLANDA	800 mg
	IBUPROFENO	SOLUCIÓN EN AEROSOL	5%
M01AE01	IBUPROFENO LISINATO	TABLETA	400 mg
M01AE01	IBUPROFENO LISINATO	TABLETA	600 mg
M01AE01	IBUPROFENO LISINATO	TABLETA	800 mg
M01AE01	IBUPROFENO LISINATO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	400 mg / Vial
M01AE01	IBUPROFENO ARGINATO EQUIVALENTE A IBUPROFENO	GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	600 mg / Sobre
M01AB01	INDOMETACINA	CÁPSULA DURA	25 mg
M01AB01	INDOMETACINA	CÁPSULA BLANDA	25 mg
M01AB01	INDOMETACINA	CÁPSULAS CON MICROGRÁNULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA	75 mg

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antinflamatorios	MARZO 2024
		Actualizado	
M01AB01	INDOMETACINA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg / Vial (2 mL)
M01AB01	INDOMETACINA	SUPOSITORIO	100 mg
M01AB01	INDOMETACINA	TABLETA	25 mg
M01AB01	INDOMETACINA	TABLETA	50 mg
L04AB02	INFLIXIMAB	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / Vial (5 mL)
L04AB02	INFLIXIMAB	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / Vial (10 mL)
L04AB02	INFLIXIMAB	SOLUCIÓN INYECTABLE	120mg/mL
M01AE03	KETOPROFENO	CÁPSULA DURA	50 mg
M01AE03	KETOPROFENO	CÁPSULA DURA	100 mg
M01AE03	KETOPROFENO	CÁPSULA BLANDA	100 mg
M01AE03	KETOPROFENO	CÁPSULA DE LIBERACIÓN RETARDADA	200 mg
M01AE03	KETOPROFENO	GRANULADO DISPERSABLE PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN	50 mg / Sobre
M01AE03	KETOPROFENO	JARABE	1 mg / mL
M01AE03	KETOPROFENO	PARCHE TRANSDERMICO	30 mg / Parche
M01AE03	KETOPROFENO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	100 mg / Sobre
M01AE03	KETOPROFENO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / Vial (5 mL)
M01AE03	KETOPROFENO	SOLUCIÓN INYECTABLE	50mg/mL
M01AE03	KETOPROFENO	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / Ampolla (5 mL)
M01AE03	KETOPROFENO	CONCENTRADA PARA INFUSIÓN	
M01AE03	KETOPROFENO	SUPOSITORIO	100 mg
M01AE03	KETOPROFENO	TABLETA	100 mg
M01AE03	KETOPROFENO	TABLETA DE LIBERACIÓN MODIFICADA	150 mg (75 mg de liberación inmediata + 75 mg de liberación prolongada).
M01AE03	KETOPROFENO	TABLETA DE LIBERACIÓN RETARDADA	200 mg
L04AA13	LEFLUNOMIDA	CÁPSULA BLANDA	100 mg
L04AA13	LEFLUNOMIDA	CÁPSULA BLANDA	20 mg
L04AA13	LEFLUNOMIDA	TABLETA	100 mg
L04AA13	LEFLUNOMIDA	TABLETA	20 mg
	LOXOPROFEN SODICO HIDRATADO EQUIVALENTE A LOXOPROFEN	TABLETA	60 mg
M01AC05	LORNOXICAM	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	8 mg / Vial (2 mL)
M01AC05	LORNOXICAM	TABLETA	8 mg
M01AG04	MECLOFENÁMICO ÁCIDO	CÁPSULA DURA	100 mg
M01AG01	MEFENÁMICO ÁCIDO	CÁPSULA DURA	500 mg
M01AG01	MEFENÁMICO ÁCIDO	TABLETA	250 mg
M01AG01	MEFENÁMICO ÁCIDO	TABLETA	500 mg
M01AC06	MELOXICAM	CÁPSULA DURA	15 mg
M01AC06	MELOXICAM	CÁPSULA BLANDA	15 mg
M01AC06	MELOXICAM	CÁPSULA DURA	7,5 mg
M01AC06	MELOXICAM	CÁPSULA BLANDA	7,5 mg
M01AC06	MELOXICAM	SUSPENSIÓN ORAL	0,15g / 100 mL (7,5mg / 5mL)
M01AC06	MELOXICAM	SOLUCIÓN INYECTABLE	15 mg / Ampolla – Jeringa prellenada (1,5 mL)
M01AC06	MELOXICAM	TABLETA	7,5 mg
M01AC06	MELOXICAM	TABLETA	15 mg
M01AC06	MELOXICAM	TABLETA DISPERSABLE	7,5 mg
M01AC06	MELOXICAM	TABLETA DISPERSABLE	15 mg



FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antinflamatorios	MARZO 2024
		Actualizado	
L01BA01	METOTREXATO SODICO EQUIVALENTE A METOTREXATO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUR A SOLUCIÓN INYECTABLE	5 mg / Vial
L01BA01	METOTREXATO SODICO EQUIVALENTE A METOTREXATO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUR A SOLUCIÓN INYECTABLE	250 mg / Vial
L01BA01	METOTREXATO SODICO EQUIVALENTE A METOTREXATO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUR A SOLUCIÓN INYECTABLE	500 mg / Vial
L01BA01	METOTREXATO SODICO EQUIVALENTE A METOTREXATO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1 g / Vial
L01BA01	METOTREXATO SODICO EQUIVALENTE A METOTREXATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	5 mg / Ampolla (2 mL)
L01BA01	METOTREXATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 mg / mL
L01BA01	METOTREXATO SODICO EQUIVALENTE A METOTREXATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	15 mg / Vial (3 mL)
L01BA01	METOTREXATO SODICO EQUIVALENTE A METOTREXATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	25 mg / mL
L01BA01	METOTREXATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg / mL
L01BA01	METOTREXATO SODICO EQUIVALENTE A METOTREXATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg / Vial (2 mL)
L01BA01	METOTREXATO SODICO EQUIVALENTE A METOTREXATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg / 5 mL
L01BA01	METOTREXATO SODICO EQUIVALENTE A METOTREXATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / Vial (4 mL)
L01BA01	METOTREXATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / mL
L01BA01	METOTREXATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	500 mg / 5 mL
L01BA01	METOTREXATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	1000 mg / 10 mL
L01BA01	METOTREXATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	5000 mg / 50 mL
L01BA01	METOTREXATO	TABLETA	2,5 mg
L01BA01	METOTREXATO	TABLETA	5 mg
L01BA01	METOTREXATO	TABLETA	10 mg
M01AX01	NABUMETONA	TABLETA	500 mg
M01AX01	NABUMETONA	TABLETA	750 mg
M01AX01	NABUMETONA	TABLETA	1 g
M01AX01	NABUMETONA	TABLETA DISPERSABLE	1 g
M01AE02	NAPROXENO	CÁPSULA BLANDA	500 mg
M01AE02	NAPROXENO	CÁPSULA	375 mg
M01AE02	NAPROXENO	CAPSULAS BLANDA	250 mg
M01AE02	NAPROXENO	CÁPSULA DURA	250 mg
M01AE02	NAPROXENO	SOLUCIÓN INYECTABLE	500 mg / Ampolla (5 mL)
M01AE02	NAPROXENO	SUSPENSIÓN ORAL	2,5 g / 100 mL (125 mg / 5 mL)
M01AE02	NAPROXENO	SUSPENSIÓN ORAL	3 g / 100 mL (150 mg / 5 mL)
M01AE02	NAPROXENO	SUSPENSIÓN ORAL	5 g / 100 mL (250 mg / 5 mL)
M01AE02	NAPROXENO	TABLETA	250 mg
M01AE02	NAPROXENO SÓDICO EQUIVALENTE A NAPROXENO BASE	TABLETA	550 mg (sal) equivale a 500 mg (base)
M01AE02	NAPROXENO SÓDICO	TABLETA DE LIBERACION MODIFICADA (Compuesta por una capa de liberación inmediata + una capa de liberación retardada)	660 mg (264,00 mg + 396,00 mg)
M01AE02	NAPROXENO	TABLETA DE LIBERACION RETARDADA	750 mg
M01AE02	NAPROXENO SODICO	CÁPSULA BLANDA	275 mg
M01AE02	NAPROXENO SODICO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	2,5 g / 100 mL (125 mg / 5 mL)
M01AE02	NAPROXENO SÓDICO	SUPOSITORIO	50 mg

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antinflamatorios	MARZO 2024
		Actualizado	
	NAPROXENO SODICO EQUIVALENTE A NAPROXENO BASE + HIDROCODONA BITARTRATO	TABLETAS RECUBIERTAS	250 mg + 7,5 mg
M01AX14	ORGOTEINA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	8 mg / Vial (2 mL)
M01AE12	OXAPROCINA	TABLETA	600 mg
M01AH04	PARECOXIB SODICO EQUIVALENTE A PARECOXIB	POLVO ESTÉRIL PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	40 mg / Vial
M01AC01	PIROXICAM	CÁPSULA BLANDA	20 mg
M01AC01	PIROXICAM	CÁPSULA DURA	10 mg
M01AC01	PIROXICAM	CÁPSULA DURA	20 mg
M01AC01	PIROXICAM	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	20 mg / Sobre - 1 g / 100 g
M01AC01	PIROXICAM	SOLUCIÓN INYECTABLE	20 mg / Ampolla (1 mL)
M01AC01	PIROXICAM	SOLUCIÓN INYECTABLE	40 mg / Ampolla – Jeringa prellenada (2 mL)
M01AC01	PIROXICAM	SUPOSITORIO	20 mg
M01AC01	PIROXICAM	TABLETA ORODISPERSABLE	10 mg
M01AC01	PIROXICAM	TABLETA ORODISPERSABLE	20 mg
M01AC01	PIROXICAM	TABLETA	10 mg
M01AC01	PIROXICAM	TABLETA	20 mg
M01AC01	PIROXICAM	TABLETA DISPERSABLE	20 mg
L04AC18	RISANKIZUMAB	SOLUCIÓN INYECTABLE	90 mg/mL(vial 75 mg/ 0.83 mL)
L04AC18	RISANKIZUMAB	SOLUCIÓN INYECTABLE	150mg/mL
L01XC02	RITUXIMAB	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 mg / mL
	SARILUMAB	CONCENTRADA PARA INFUSIÓN SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN SUBCUTÁNEA	150 mg/1,14 mL
	SARILUMAB	SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN SUBCUTÁNEA	200 mg/1,14 mL
L04AC10	SECUKINUMAB	SOLUCIÓN INYECTABLE	150 mg/mL (jeringa prellenada )
A07EC01	SULFASALAZINA	TABLETA CON CUBIERTA ENTERICA	500 mg
M01AC02	TENOXICAM	CÁPSULA BLANDA	20 mg
M01AC02	TENOXICAM	GRANULADO EFERVESCENTE	20 mg / Sobre
M01AC02	TENOXICAM	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	20 mg / Vial (2 mL)
M01AC02	TENOXICAM	TABLETA	20 mg
M01AE11	TIAPROFENICO ÁCIDO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	200 mg / Ampolla
M01AE11	TIAPROFENICO ÁCIDO	TABLETA	200 mg
L04AA29	TOFACITINIB CITRATO EQUIVALENTE A TOFACITINIB (tasocitinib)	TABLETA RECUBIERTA	5 mg
	TOFACITINIB	TABLETA RECUBIERTA	10 mg
L04AA29	TOFACITINIB CITRATO EQUIVALENTE A TOFACITINIB	TABLETA RECUBIERTA DE LIBERACIÓN MODIFICADA	11 mg
M01AG02	TOLFENAMICO ÁCIDO	TABLETA DE LIBERACIÓN SOSTENIDA	300 mg
M01AG02	TOLFENAMICO ÁCIDO	CÁPSULA DURA	200 mg
L04AC07	TOCILIZUMAB	SOLUCIÓN PARA INFUSION	20 mg / mL (Viales 80 mg / 4 mL, 200 mg / 10 mL y 400 mg / 20 mL)

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinflamatorios	MARZO 2024
		Actualizado	
L04AC07	TOCILIZUMAB	SOLUCION PARA INYECCIÓN	20mg/mL
L04AC07	TOCILIZUMAB	SOLUCIÓN INYECTABLE	162 mg / 0,9 mL
L04AA44	UPADACITINIB EN BASE ANHIDRA	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	15 mg

*Cloroquina Diclorhidrato equivalente a Cloroquina*

*Cloroquina Fosfato equivalente a Cloroquina*

*Diclofenaco de Colestiramina equivalente a Diclofenaco Sodico*

*Diclofenaco Resinato equivalente a Diclofenaco Potasico*

*Condroitina Sulfato SÓDICA equivalente a Condroitina Sulfato.*

*Fenoprofeno Calcico equivalente a Fenoprofeno*

*Indometacina SÓDICA Trihidrato equivalente a Indometacina solo para inyectables*

*Meclofenamato Sodico Monohidrato equivalente a Ácido Meclofenamico.*

*Naproxeno Sodico equivalente a Naproxeno*

*Parecoxib Sodico Equivalente a Parecoxib*

*Piroxicam Betaciclodextrina equivalente a Piroxicam*

*Tiaprofenato de trometamol equivalente a ácido tiaprofenico*

*Tenoxicam sodico equivalente a tenoxicam*

**5.2.0.0.N20**

En las etiquetas y empaques, propaganda y literatura dirigida al cuerpo médico de los productos a base de ácido flufenámico y mefenámico deberá aparecer la siguiente advertencia: «El tratamiento no debe durar más de siete días».

<b>FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia</b>	<b>PUBLICACION</b>	<b>FECHA PUBLICACIÓN</b>
<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>	<b>Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinflamatorios</b>	<b>MARZO 2024</b>
	<b>Actualizado</b>	

**5.2.0.0.N30** Se aceptan como antiinflamatorios y analgésicos de aplicación tópica:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
M02AA25	ACECLOFENACO	CREMA TÓPICA	1,5 g / 100 g (1,5%)
M02AA08	ÁCIDO BIFENILACETICO (FELBINAC)	GEL TÓPICO	3 g / 100 g (3%)
M02AA05	BENCIDAMINA CLORHIDRATO	GEL TÓPICO	5 g / 100 g (5%)
M02AA05	BENCIDAMINA CLORHIDRATO	CREMA TÓPICA	5 g / 100 g (5%)
M02AA15	DIETILAMINO EQUIVALENTE A DICLOFENACO SÓDICO	SOLUCIÓN TÓPICA	40 mg / mL
M02AA15	DICLOFENACO DIETILAMONIO EQUIVALENTE A DICLOFENACO BASE	GEL TÓPICO	1 g / 100 g (1%)
M02AA15	DICLOFENACO DIETILAMONIO EQUIVALENTE A DICLOFENACO DE POTASICO	SOLUCIÓN TÓPICA (AEROSOL)	10 mg / g (9,547 mg / mL de Diclofenaco Dietilamonio)
M02AA15	DICLOFENACO DIETILAMONIO EQUIVALENTE A DICLOFENACO DE SODIO	CREMA TÓPICA	1 g / 100 g (1%)
M02AA15	DICLOFENACO DIETILAMONIO EQUIVALENTE A DICLOFENACO SODICO	GEL TÓPICO	1 g / 100 g (1%)
M02AA15	DICLOFENACO DIETILAMONIO EQUIVALENTE A DICLOFENACO SODICO	UNGUENTO TÓPICO	1 g / 100 g (1%)
M02AA15	DICLOFENACO DIETILAMONIO (2,32 g) EQUIVALENTE A DICLOFENACO SODICO (2 g)	GEL	2,32 g (2,32%) equivalente a 2 g (2%)
M02AA15	DICLOFENACO EPOLAMINA EQUIVALENTE A DICLOFENACO SODICO	PARCHE TRANSDERMICO	140 mg / parche
M02AA15	DICLOFENACO SODICO	GEL TÓPICO	5 g / 100 g
M02AA15	DICLOFENACO SODICO	GEL TÓPICO	1 g / 100 g (1%)
	DICLOFENACO DIETILAMONIO EQUIVALENTE A DICLOFENACO SODICO + SALICILATO DE METILO	CREMA TÓPICA	1 g + 6 g / 100 g
M02AA15	DICLOFENACO DIETILAMONIO EQUIVALENTE A DICLOFENACO POTÁSICO	SOLUCIÓN TÓPICA (SPRAY)	1 g / 100g
M02AA06	ETOFENAMATO	CREMA TÓPICA	10 g / 100 g (10%)
M02AA06	ETOFENAMATO	GEL TÓPICO	10 g / 100 g (10%)
M02AA06	ETOFENAMATO	GEL TÓPICO	5 g / 100 g (5%)
M02AA06	ETOFENAMATO	SPRAY	100 mg / mL
M02AA13	IBUPROFENO	CREMA TÓPICA	5 g / 100 g (5%)
M02AA13	IBUPROFENO	CREMA TÓPICA	10 g / 100 g (10%)
M02AA13	IBUPROFENO	GEL TÓPICO	5 g / 100 g (5%)
M02AA10	KETOPROFENO	CREMA	50 mg / g
M02AA10	KETOPROFENO	ESPUMA TÓPICA EN AEROSOL	2,5 g / 100 g (2,5%)
M02AA10	KETOPROFENO	GEL TÓPICO	2,5 g / 100 mL (2,5%)
M02AA10	KETOPROFENO	PARCHE TRANSDERMICO	10 mg / 24 horas
M02AA10	KETOPROFENO	PARCHE TRANSDERMICO	100 mg con una liberación 10 mg / 24 horas
M02AA10	KETOPROFENO	GEL	25 mg / 1 g
M01AB15	KETOROLACO DE TROMETMINA	GEL TÓPICO	2%
B05XB03	LISINA CLONIXINATO	GEL TÓPICO	5 g / 100 g
M01AC06	MELOXICAM	GEL TÓPICO	1 g / 100 g
M02AA12	NAPROXENO	GEL	5 g / 100 g
M02AA12	NAPROXENO	GEL TÓPICO	10%
M02AA26	NIMESULIDA	GEL	3g / 100 g

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinflamatorios	MARZO 2024
		Actualizado	
M02AA26	NIMESULIDA	GEL	2%
M02AA07	PIROXICAM	GEL TÓPICO	0,5 g / 100 g (0,5%)
M02AA07	PIROXICAM	GEL TÓPICO	1 g / 100 g (1%)
M02AA07	PIROXICAM	PARCHE TRANSDERMICO	48 mg / Parche
M02AA13	S-IBUPROFENO	CREMA TÓPICA	5%
M02AA21	TOLMETIN ÁCIDO	GEL TÓPICO	5 g / 100 g (5%)

\* La sal aprobada es diclofenaco dietilamonio equivalente a diclofenaco sódico.

<b>FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia</b>	<b>PUBLICACION</b>	<b>FECHA PUBLICACIÓN</b>
<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>	<b>Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinflamatorios</b>	<b>MARZO 2024</b>
	<b>Actualizado</b>	

**5.2.0.0.N40** Para los productos que contienen AINES de uso tópico que busquen un efecto localizado deben demostrar con estudios la

**5.2.0.0.N50** Se acepta la asociación de un antiinflamatorio no esteroide con antiácido o antisecretorios gástricos, siempre y cuando se ajusten a su comportamiento cinético

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
M01AB55	DICLOFENACO SODICO + HIDROXIDO DE ALUMINIO	CÁPSULA BLANDA	100 mg + 200 mg
M01AE53	KETOPROFENO + SUCRALFATO	TABLETA RECUBIERTA	25 mg + 200 mg
	MELOXICAM + ESOMEPRAZOL	TABLETA	7,5 mg + 20 mg
M01AC56	MELOXICAM + ESOMEPRAZOL	TABLETA	15 mg + 20 mg
M01AC56	MELOXICAM + ESOMEPRAZOL	CÁPSULAS	7,5 mg + 20 mg
M01AC56	MELOXICAM + ESOMEPRAZOL	CÁPSULAS	15 mg + 20 mg
M01AC56	MELOXICAM + PANTOPRAZOL	GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	7,5 mg + 20 mg / Sobre
M01AC56	MELOXICAM + PANTOPRAZOL	GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	15 mg + 20 mg / Sobre
M01AC56	MELOXICAM + PANTOPRAZOL	TABLETA	7,5 mg + 20 mg
M01AC56	MELOXICAM + PANTOPRAZOL	TABLETA	15 mg + 20 mg
M01AC56	MELOXICAM + ESOMEPRAZOL	GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	7,5 mg + 20 mg / Sobre
M01AC56	MELOXICAM + ESOMEPRAZOL MAGNÉSICO TRIHIDRATO EQUIVALENTE A ESOMEPRAZOL	GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	15 mg + 20 mg / Sobre
M01AE02	NAPROXENO+ OMEPRAZOL	TABLETA CON CUBIERTA ENTERICA	250 mg + 10 mg
M01AE52	NAPROXENO + ESOMEPRAZOL	COMPRIMIDOS DE LIBERACIÓN MODIFICADA	500 mg + 20 mg
M01AB55	PIROXICAM + HIDROXIDO DE ALUMINIO	CÁPSULA BLANDA	20 mg + 200 mg
	IBUPROFENO + FAMOTIDINA	TABLETAS RECUBIERTAS	800 mg + 26.6 mg

**5.2.0.0.N60** No se acepta la asociación de antiinflamatorios entre sí, ni antiinflamatorios no esteroideos con corticosteroides porque se aumentan los riesgos de toxicidad.

**5.2.0.0.N70** No se acepta la asociación de antiinflamatorios no esteroideos con vitaminas, porque no hay justificación farmacológica y no tiene ventajas terapéuticas.

**5.2.0.0.N80** No se acepta la asociación de antiinflamatorios no esteroideos con analgésicos ni con sedantes-hipnóticos por no existir justificación farmacológica.

**5.3. OTROS**

**5.3.0.0.N10** Se acepta la quimopapaína como quimoneucleolítico en el tratamiento de discos intervertebrales lumbares herniados que no han respondido a otros tipos de terapia.

**5.3.0.0.N20** Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
M09AX01	ÁCIDO HIALURÓNICO	SOLUCIÓN INYECTABLE	20 mg / Ampolla - Jeringa prellenada (2 mL)
M09AX01	ÁCIDO HIALURÓNICO	SOLUCIÓN INYECTABLE	60 mg / 6 mL
V10AA01	CITRATO DE YTRIO (90Y) COLOIDAL	SUSPENSIÓN INYECTABLE	37 a 370 MBq/mL
M01AX21	DIACEREINA	CÁPSULA DURA	50 mg

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antinflamatorios	MARZO 2024
		Actualizado	
	GLUCOSAMINA CLORHIDRATO + CONDROITINA SULFATO SÓDICA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	1500 mg + 1200mg
	SULFATO D-GLUCOSAMINA CLORURO SÓDICO EQUIVALENTE A GLUCOSAMINA SULFATO + CONDROITINA SULFATO SÓDICA EQUIVALENTE A CONDROITINA SULFATO	POLVO	1500mg + 1200mg
	SULFATO D-GLUCOSAMINA CLORURO SÓDICO EQUIVALENTE A GLUCOSAMINA SULFATO + CONDROITINA SULFATO SÓDICA EQUIVALENTE A CONDROITINA SULFATO	GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	1500mg + 1200mg
M01AX05	GLUCOSAMINA SULFATO	CÁPSULA BLANDA	250 mg
M01AX05	GLUCOSAMINA SULFATO	CÁPSULA BLANDA	500 mg
M01AX05	GLUCOSAMINA SULFATO	CÁPSULA DURA	250 mg
M01AX05	GLUCOSAMINA SULFATO	CÁPSULA DURA	500 mg
M01AX05	GLUCOSAMINA SULFATO	CÁPSULA DURA	750 mg
M01AX05	GLUCOSAMINA SULFATO	POLVO O GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	1500 mg / Sobre
M01AX05	GLUCOSAMINA SULFATO	POLVO O GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	500 mg / Sobre
M01AX05	GLUCOSAMINA SULFATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	400 mg / Ampolla (2 mL)
M01AX05	GLUCOSAMINA SULFATO	TABLETA RECUBIERTA CON GELATINA	600 mg
M01AX05	GLUCOSAMINA SULFATO	TABLETA RECUBIERTA CON GELATINA	750 mg
M01AX25	GLUCOSAMINA CLORHIDRATO + CONDROITINA SULFATO	CÁPSULA DURA	1500 mg + 1200 mg
M01AX25	GLUCOSAMINA CLORHIDRATO + CONDROITINA SULFATO	GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	1500 mg + 1200 mg / Sobre
M01AX25	GLUCOSAMINA SULFATO CLORURO DE SODIO EQUIVALENTE A GLUCOSAMINA SULFATO + CONDROITINA SULFATO	CÁPSULA DURA	398 mg + 400 mg
M01AX25	GLUCOSAMINA SULFATO + CONDROITINA SULFATO	CÁPSULA BLANDA	500 mg + 400 mg
M01AX25	GLUCOSAMINA SULFATO + CONDROITINA SULFATO	CÁPSULA DURA	250 mg + 200 mg
M01AX25	GLUCOSAMINA SULFATO + CONDROITINA SULFATO	CÁPSULA DURA	500 mg + 400 mg
M01AX25	GLUCOSAMINA SULFATO POTASICA EQUIVALENTE A GLUCOSAMINA SULFATO + CONDROITINA SULFATO SODICA	CÁPSULA DURA	750 mg + 600 mg
M01AX25	GLUCOSAMINA SULFATO POTASICA EQUIVALENTE A GLUCOSAMINA SULFATO + CONDROITINA SULFATO SODICA + MSM (metilsulfonilmetano)	CÁPSULA DURA	750 mg + 600 mg + 250 mg
M01AX25	GLUCOSAMINA CLORHIDRATO + CONDROITINA SULFATO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	1500 mg + 1200 mg / Sobre
M01AX25	GLUCOSAMINA SULFATO CLORURO DE POTASIO (EQUIVALENTE A GLUCOSAMINA SULFATO)+ CONDROITINA SULFATO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	1131 mg + 1200 mg / Sobre

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antinflamatorios	MARZO 2024
		Actualizado	
M01AX25	GLUCOSAMINA SULFATO CLORURO DE SODIO (EQUIVALENTE A GLUCOSAMINA SULFATO)+CONDROITINA SULFATO +	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	1194 mg + 1200 mg / Sobre
M01AX25	GLUCOSAMINA SULFATO CLORURO DE POTASIO (EQUIVALENTE A GLUCOSAMINA SULFATO) + CONDROITINA SULFATO SODICO EQUIVALENTE A CONDROITINA SULFATO	SOLUCIÓN ORAL	6 g + 4,8 g / 100 mL
M01AX25	GLUCOSAMINA SULFATO CLORURO DE POTASIO (EQUIVALENTE A GLUCOSAMINA SULFATO) + CONDROITINA SULFATO SODICO EQUIVALENTE A CONDROITINA SULFATO	SOLUCIÓN ORAL	1,5 g + 1,2 g / 25 mL
M01AX25	GLUCOSAMINA CLORHIDRATO + CONDROITINA SULFATO	TABLETA	1500 mg + 1200 mg
M01AX25	GLUCOSAMINA CLORHIDRATO + CONDROITINA SULFATO	TABLETA	500 mg + 400 mg
M01AX25	GLUCOSAMINA CLORHIDRATO + CONDROITINA SULFATO	TABLETA	500 mg + 500 mg
M01AX25	GLUCOSAMINA CLORHIDRATO + CONDROITINA SULFATO	TABLETA RECUBIERTA	750 mg + 600 mg
M01AX05	GLUCOSAMINA SULFATO + CONDROITINA+ METILSULFONIL -METANO	CÁPSULA BLANDA	500 mg + 400 mg + 800 mg
M01AX05	GLUCOSAMINA SULFATO + CONDROITINA METILSULFONIL -METANO	CÁPSULA DURA	500 mg + 400 mg + 800 mg
M01AX05	GLUCOSAMINA SULFATO + CONDROITINA+ METILSULFONIL -METANO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	1500 mg + 1200 mg + 2400 mg / Sobre
M01AX05	GLUCOSAMINA SULFATO + CONDROITINA+ METILSULFONIL -METANO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	500 mg + 400 mg + 800 mg / Sobre
M01AX05	GLUCOSAMINA SULFATO + CONDROITINA METILSULFONIL -METANO	TABLETA	500 mg + 400 mg + 800 mg
M01AX05	GLUCOSAMINA SULFATO + CONDROITINA+ METILSULFONIL -METANO	TABLETA EFERVESCENTE	1500 mg + 1200 mg + 2400 mg
M09AX01	HIALURONATO DE SODIO	SOLUCIÓN INYECTABLE	5mg / mL
M09AX01	HIALURONATO DE SODIO	SOLUCIÓN INYECTABLE	20 mg / Ampolla (2 mL)
M09AX01	HIALURONATO DE SODIO	SOLUCIÓN INYECTABLE PARA ADMINISTRACIÓN INTRAARTICULAR.	25 mg / Ampolla -Jeringa prellenada (2,5 mL)
	POLIMERO HILANO G-F20 (hilano A: hilano B 9:1)	SUSPENSIÓN INYECTABLE	8 mg / mL

**5.3.0.0.N30**

Se acepta la gelatina (porcina) asociada al Ester de Poliglicano al 2% con la indicación de inhibidor de fibrosis en procedimientos quirúrgicos espinales lumbares.(1)

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
	ESTER DE POLIGLICANO	GEL ESTERIL VIA INTRALUMBAR	21 mg / g

**5.3.0.0.N40**

Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
	PENTOSANO POLISULFATO DE SODIO	CÁPSULA	100 mg



FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antineoplasicos	MARZO 2024
	Actualizado	

6. ANTINEOPLÁSICOS Y OTROS MEDICAMENTOS EMPLEADOS EN EL TRATAMIENTO DEL CANCER

6.0.0.0.N10

Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
L01EF03	ABEMACICLIB	TABLETA RECUBIERTA	50mg
L01EF03	ABEMACICLIB	TABLETA RECUBIERTA	100mg
L01EF03	ABEMACICLIB	TABLETA RECUBIERTA	150mg
L02BX03	ABIRATERONA ACETATO	TABLETA	250 mg
L02BX03	ABIRATERONA ACETATO	TABLETA RECUBIERTA	250 mg
L02BX03	ABIRATERONA ACETATO	TABLETA RECUBIERTA	500 mg
L01EL02	ACALABRUTINIB	CÁPSULA	100 mg
L01EL02	ACALABRUTINIB MALEATO EQUIVALENTE A ACALABRUTINIB	TABLETA RECUBIERTA	100 mg
L01EB03	AFATINIB BASE	TABLETA RECUBIERTA	20 mg
L01EB03	AFATINIB BASE	TABLETA RECUBIERTA	30 mg
L01EB03	AFATINIB BASE	TABLETA RECUBIERTA	40 mg
L01EB03	AFATINIB BASE	TABLETA RECUBIERTA	50 mg
L01XC04	ALEMTUZUMAB	SOLUCIÓN CONCENTRADA PARA INFUSIÓN	30 mg / 3 mL (Ampolla)
L01XX03	ALTRETAMINA (hexametilmelamina)	CÁPSULA DURA	50 mg
L02BG01	AMINOGLUTETIMIDA	TABLETA	250 mg
L02BG03	ANASTROZOL	TABLETA	1 mg
	APALUTAMIDA	TABLETA RECUBIERTA	60mg
L01XX02	L- ASPARAGINASA (aislada de E coli, Erwinia carotovora ó Erwinia chrysanthemi)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	10.000 UI / Vial (10 mL)
	r-L ASPARAGINASA	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	10000 UI / Vial (4mL)
	ATEZOLIZUMAB	CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	60mg/mL
	AVELUMAB	SOLUCIÓN INYECTABLE PARA PERFUSIÓN INTRAVENOSA	200mg/mL
L01XE17	AXITINIB	TABLETA RECUBIERTA	1 mg
L01XE17	AXITINIB	TABLETA RECUBIERTA	5 mg
L01BC07	AZACITIDINA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR	100 mg / Vial
L01BC07	AZACITIDINA	TABLETA RECUBIERTA	200 mg
L04AX01	AZATIOPRINA	TABLETA	50 mg
L04AX01	AZATIOPRINA	CÁPSULA	100 mg
	BACILLUS Calmette guerin (BCG)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	40 mg / mL (1- 19,2 X10 <sup>8</sup> )
	BACILLUS Calmette guerin (BCG)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	27 mg (Peso Seco) o 0,6 a 6,4x 10 <sup>8</sup> UFC/ Vial
	BACILLUS Calmette guerin (BCG)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	1,8 a 19,2x 10 <sup>8</sup> UFC/ Vial (81 mg / Vial)
	BACILLUS Calmette guerin (BCG)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	2 A 8 x10 <sup>8</sup> UFC / Vial

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antineoplasicos	MARZO 2024
		Actualizado	
	BACILLUS <i>Calmette guerin</i> (BCG)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN PARA INSTILACIÓN INTRAVESICAL	5,0 x 10 <sup>8</sup> UFC / Vial
	Bacillus Calmette Guérin, cepa RIVM originaria de la cepa Pasteur 1173 P2	POLVO Y SOLVENTE PARA SUSPENSIÓN DE USO INTRAVESICAL	2 x 10 <sup>8</sup> a 3 x 10 <sup>9</sup> /Vial
	MYCOBACTERIUM BOVIS BCG (BACILO DE CALMETTE- GUÉRIN), CEPA DANESA 1331, VIVA ATENUADA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN. PARA INSTILACIÓN INTRAVESICAL	30 mg /vial
L01AA09	BENDAMUSTINA CLORHIDRATO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	2,5mg / 1mL
L01AA09	BENDAMUSTINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN CONCENTRADA PARA INFUSIÓN	Vial 180 mg/4 ml
L01XC12	BRENTUXIMAB VEDOTIN	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE PARA INFUSIÓN.	50 mg / Vial (5mg/mL)
L01XC07	BEVACIZUMAB	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	400 mg / Vial (16 mL)
L01XC07	BEVACIZUMAB	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / Vial (4 mL)
L01XC07	BEVACIZUMAB	SOLUCION CONCENTRADA PARA INFUSIÓN	25 mg / 1 mL
L01XC07	BEVACIZUMAB	SOLUCIÓN CONCENTRADA PARA INFUSIÓN	100 mg / 4 mL
L01XC07	BEVACIZUMAB	SOLUCIÓN CONCENTRADA PARA INFUSIÓN	100 mg / 4 mL
L02BB03	BICALUTAMIDA	TABLETA	150 mg
L02BB03	BICALUTAMIDA	TABLETA	50 mg
L01DC011	BLEOMICINA SULFATO EQUIVALENTE A BLEOMICINA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	15 U / Vial*
	BLINATUMOMAB	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUCIÓN	38,5 µg/Vial
L01XX32	BORTEZOMIB	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1 mg / Vial
L01XX32	BORTEZOMIB	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	3,5 mg / Vial (10 mL)
L01XX32	BORTEZOMIB	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	2,5 mg / Vial
L01XE14	BOSUTINIB MONOHIDRATO EQUIVALENTE A BOSUTINIB	TABLETA RECUBIERTA	100 mg
L01XE14	BOSUTINIB MONOHIDRATO EQUIVALENTE A BOSUTINIB	TABLETA RECUBIERTA	500 mg
L01XE43	BRIGATINIB	TABLETA RECUBIERTA	30 mg
L01XE43	BRIGATINIB	TABLETA RECUBIERTA	90 mg
L01XE43	BRIGATINIB	TABLETA RECUBIERTA	180 mg
L02AE01	BUSERELINA ACETATO EQUIVALENTE A BUSERELINA	IMPLANTES	6,3 mg / Implante

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antineoplasicos	MARZO 2024
		Actualizado	
L02AE01	BUSERELINA ACETATO EQUIVALENTE A BUSERELINA	SOLUCIÓN PARA NEBULIZACIÓN	0,1g / g
L01AB01	BUSULFAN	TABLETA	2 mg
L01AB01	BUSULFAN	SOLUCIÓN INYECTABLE	60 mg / Ampolla (10 mL)
L01CD04	CABAZITAXEL (COMO SOLVATO ACETÓNICO)	SOLUCIÓN INYECTABLE PARA INFUSIÓN	60 mg / Vial (1,5 mL)
L01CD04	CABAZITAXEL	CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	60 mg / 3 mL
	CABOZANTINIB (S)-malato	TABLETA RECUBIERTA	20 mg
	CABOZANTINIB (S)-malato	TABLETA RECUBIERTA	40 mg
	CABOZANTINIB (S)-malato	TABLETA RECUBIERTA	60 mg
L01BC06	CAPECITABINA	TABLETA	150 mg
L01BC06	CAPECITABINA	TABLETA	500 mg
L01XA02	CARBOPLATINO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg / Vial
L01XA02	CARBOPLATINO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	150 mg / Vial (15 mL)
L01XA02	CARBOPLATINO	POLVO LIOFILIZADO ESTÉRIL PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	450 mg / Vial (45 mL)
L01XA02	CARBOPLATINO	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 mg / mL
L01XA02	CARBOPLATINO	SOLUCIÓN CONCENTRADA PARA INFUSIÓN	150 mg / Vial (15 mL)
L01XA02	CARBOPLATINO	SOLUCIÓN INYECTABLE	450 mg / Vial (45 mL)
L01XX45	CARFIIZOMIB	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	60 mg / Vial
L01AD01	CARMUSTINA	IMPLANTE	7,7 mg / Implante
L01AD01	CARMUSTINA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / Vial
	CERITINIB	CÁPSULA	150mg
L01XC06	CETUXIMAB	SOLUCIÓN INYECTABLE	2 mg / mL -100 mg / Ampolla (50 mL)
L01XC06	CETUXIMAB	SOLUCIÓN CONCENTRADA PARA INFUSIÓN	5 mg / mL
L01AA01	CICLOFOSFAMIDA MONOHDRATO EQUIVALENTE A CICLOFOSFAMIDA	TABLETA RECUBIERTA	50 mg
L01AA01	CICLOFOSFAMIDA MONOHDRATO EQUIVALENTE A CICLOFOSFAMIDA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1g / Vial
L01AA01	CICLOFOSFAMIDA MONOHDRATO EQUIVALENTE A CICLOFOSFAMIDA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	500 mg / Vial
L01AA01	CICLOFOSFAMIDA MONOHDRATO EQUIVALENTE A CICLOFOSFAMIDA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	200 mg / Vial
L01AA01	CICLOFOSFAMIDA MONOHDRATO EQUIVALENTE A CICLOFOSFAMIDA	SOLUCIÓN INYECTABLE	500 mg / Vial
L01AA01	CICLOFOSFAMIDA MONOHDRATO EQUIVALENTE A CICLOFOSFAMIDA	SOLUCIÓN INYECTABLE	1 g / Vial
L01AA01	CICLOFOSFAMIDA MONOHDRATO EQUIVALENTE A CICLOFOSFAMIDA	SOLUCIÓN INYECTABLE	200 mg / mL
L01AA01	CICLOFOSFAMIDA MONOHDRATO EQUIVALENTE A CICLOFOSFAMIDA	TABLETA	50 mg
	CIMAvox EGF's (conjugados rhEGF-rP64K)	EMULSIÓN INYECTABLE	0,8 mg / 1 mL
G03HA01	CIPROTERONA ACETATO	TABLETA	100 mg
G03HA01	CIPROTERONA ACETATO	TABLETA	50 mg
L01XA01	CISPLATINO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg / Vial

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antineoplasicos	MARZO 2024
		Actualizado	
L01XA01	CISPLATINO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	10 mg / Vial
L01XA01	CISPLATINO	SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg / Vial (50 mL)
L01XA01	CISPLATINO	SOLUCIÓN CONCENTRADA PARA INFUSIÓN	50 mg / Vial (100 mL)
L01XA01	CISPLATINO	SOLUCIÓN CONCENTRADA PARA INFUSIÓN	10 mg / Vial (20 mL)
L01BC01	CITARABINA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / Vial (5 mL)
L01BC01	CITARABINA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	500 mg / Vial (10 mL)
L01BC01	CITARABINA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	100mg/ vial (10mL)
L01BC01	CITARABINA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1g/ vial (20mL)
L01BC01	CITARABINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / 5 mL
L01BC01	CITARABINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	500 mg / 5 mL
L01BC01	CITARABINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	500 mg / 10 mL
L01BC01	CITARABINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	1000 mg / 10 mL
L01BC01	CITARABINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	1000 mg / 20 mL
L01BB04	CLADRIBINA - (2-CdA)	SOLUCIÓN INYECTABLE	1 mg / mL
L01BB04	CLADRIBINA - (2-CdA)	SOLUCIÓN INYECTABLE	2 mg / mL - 10 mg / Vial (5 mL)
L01AA02	CLORAMBUCILO	TABLETA	2 mg
L01AA05	CLORHIDRATO DE CLORMETINA (MECLORETAMINA) EQUIVALENTE A CLORMETINA BASE	GEL	160 microgramos / gramo
L01BB06	CLOFARABINA	SOLUCION CONCENTRADA PARA INFUSIÓN INYECTABLE	1 mg / mL
	COBIMETINIB	TABLETAS LACADAS	20mg
L01XE16	CRIZOTINIB	CAPSULA DURA	200 mg
L01XE16	CRIZOTINIB	CAPSULA DURA	250 mg
L01XE23	DABRAFENIB	CAPSULA DURA	50 mg
L01XE23	DABRAFENIB	CAPSULA DURA	75 mg
L01AX04	DACARBAZINA (citrate)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / Vial
L01AX04	DACARBAZINA (citrate)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	200 mg / Vial
L01AX04	DACARBAZINA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	500 mg / Vial
L01EB07	DACOMITINIB MONOHIDRATO EQUIVALENTE A DACOMITINIB	TABLETA RECUBIERTA	15 mg
L01EB07	DACOMITINIB MONOHIDRATO EQUIVALENTE A DACOMITINIB	TABLETA RECUBIERTA	30 mg
L01EB07	DACOMITINIB MONOHIDRATO EQUIVALENTE A DACOMITINIB	TABLETA RECUBIERTA	45 mg
L01DA01	DACTINOMICINA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	0,5 mg / Vial
L01FC01	DARATUMUMAB	CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	100 mg / 5 mL (20 mg / mL)
L01FC01	DARATUMUMAB	CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	400 mg / 20 mL (20 mg / mL)
L01FC01	DARATUMUMAB	SOLUCION INYECTABLE	120 mg/mL
L02BB06	DAROLUTAMIDA	TABLETA RECUBIERTA	300 mg
L01XE06	DASATINIB (DESATINIB)	TABLETA RECUBIERTA	20 mg
L01XE06	DASATINIB (DESATINIB)	TABLETA RECUBIERTA	50 mg
L01XE06	DASATINIB (DESATINIB)	TABLETA RECUBIERTA	70 mg
L01XE06	DASATINIB (DESATINIB)	TABLETA RECUBIERTA	80 mg

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antineoplasicos	MARZO 2024
		Actualizado	
L01XE06	DASATINIB (DASATINIB)	TABLETA RECUBIERTA	100 mg
L01XE06	DASATINIB (DASATINIB)	TABLETA RECUBIERTA	140 mg
L01DB02	DAUNORUBICINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A DAUNORUBICINA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	20 mg / Vial
L01DB02	DAUNORUBICINA CITRATO EQUIVALENTE A DAUNORUBICINA	SOLUCION CONCENTRADA PARA INFUSIÓN	50 mg / Vial
L01BC08	DECITABINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg / Vial (20 mL)
L02BX02	DEGARELIX ACETATO EQUIVALENTE A DEGARELIX	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	80 mg
L02BX02	DEGARELIX ACETATO EQUIVALENTE A DEGARELIX	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	120 mg
L02AA01	DIETIL ESTIL BESTROL	TABLETA	1 mg
L02AA01	DIETILESTILBESTROL DIFOSFATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	250 mg / 5 mL
L02AA01	DIETILESTILBESTROL DIFOSFATO	TABLETA	50 mg
L01CD02	DOCETAXEL ANHIDRO	SOLUCION CONCENTRADA PARA INFUSION	20mg/mL
L01CD02	DOCETAXEL TRIHIDRATO EQUIVALENTE A DOCETAXEL	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	20 mg / Vial
L01CD02	DOCETAXEL TRIHIDRATO EQUIVALENTE A DOCETAXEL	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	80 mg / Vial
L01CD02	DOCETAXEL TRIHIDRATO EQUIVALENTE A DOCETAXEL	SOLUCIÓN CONCENTRADA ESTERIL PARA INFUSIÓN	20 mg / 1 mL
L01CD02	DOCETAXEL TRIHIDRATO EQUIVALENTE A DOCETAXEL	SOLUCIÓN CONCENTRADA ESTERIL PARA INFUSIÓN	20 mg / 0,5 mL
L01CD02	DOCETAXEL TRIHIDRATO EQUIVALENTE A DOCETAXEL	SOLUCIÓN CONCENTRADA ESTERIL PARA INFUSIÓN	80 mg / 2 mL
L01CD02	DOCETAXEL TRIHIDRATO EQUIVALENTE A DOCETAXEL	SOLUCIÓN CONCENTRADA ESTERIL PARA INFUSIÓN	80 mg / 4 mL
L01CD03	DOCETAXEL TRIHIDRATO EQUIVALENTE A DOCETAXEL	SOLUCION CONCENTRADA ESTERIL PARA INFUSIÓN	160 mg / 8 mL
L01DB01	DOXORUBICINA CLORHIDRATO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	10 mg / Vial
L01DB01	DOXORUBICINA CLORHIDRATO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	20 mg / Vial
L01DB01	DOXORUBICINA CLORHIDRATO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg / Vial
L01DB01	DOXORUBICINA CLORHIDRATO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / Vial
L01DB01	DOXORUBICINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	2 mg / mL
L01DB01	DOXORUBICINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 mg / 5 mL
L01DB01	DOXORUBICINA CLORHIDRATO	SUSPENSIÓN INYECTABLE (LIPOSOMAL)	20 mg / Vial
	DURVALUMAB	CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	500mg/mL
	DURVALUMAB	CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	120mg/mL
	ELOTUZUMAB	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	300 mg / Vial
	ELOTUZUMAB	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	400 mg / Vial
L01EX14	ENTRECTINIB	CÁPSULA DURA	100 mg
L01EX14	ENTRECTINIB	CÁPSULA DURA	200 mg
L02BB04	ENZALUTAMIDA	CÁPSULA BLANDA	40 mg
L02BB04	ENZALUTAMIDA	TABLETA RECUBIERTA	80 mg
L01DB03	EPIRRUBICINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A EPIRRUBICINA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	10,0 mg / Vial (2 mL)

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antineoplasicos	MARZO 2024
		Actualizado	
L01DB03	EPIRRUBICINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A EPIRRUBICINA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg / Vial (25 mL)
L01DB03	EPIRRUBICINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A EPIRRUBICINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 mg / 5 mL
L01DB03	EPIRRUBICINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A EPIRRUBICINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	2 mg / mL
L01XE03	ERLOTINIB	TABLETA	25 mg
L01XE03	ERLOTINIB	TABLETA	100 mg
L01XE03	ERLOTINIB	TABLETA	150 mg
L01XX11	ESTRAMUSTINA FOSFATO SODICO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A ESTRAMUSTINA FOSFATO	CÁPSULAS	140 mg
L01CB01	ETOPOSIDO FOSFATO EQUIVALENTE A ETOPOSIDO	CÁPSULAS	25 mg
L01CB01	ETOPOSIDO FOSFATO EQUIVALENTE A ETOPOSIDO	CÁPSULAS	50 mg
L01CB01	ETOPOSIDO FOSFATO EQUIVALENTE A ETOPOSIDO	CÁPSULAS	100 mg
L01CB01	ETOPOSIDO FOSFATO EQUIVALENTE A ETOPOSIDO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / Vial
L01CB01	ETOPOSIDO FOSFATO EQUIVALENTE A ETOPOSIDO	SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg / Vial
L01CB01	ETOPOSIDO FOSFATO EQUIVALENTE A ETOPOSIDO	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / Vial (5 mL)
L01CB01	ETOPOSIDO FOSFATO EQUIVALENTE A ETOPOSIDO	SOLUCIÓN INYECTABLE	200 mg / Vial (10 mL)
L01XE10	EVEROLIMUS	TABLETA	2,5 mg
L01XE10	EVEROLIMUS	TABLETA	5 mg
L01XE10	EVEROLIMUS	TABLETA	10 mg
L02BG06	EXEMESTANO	TABLETA	25 mg
L01BB05	FLUDARABINA FOSFATO	TABLETA CUBIERTAS	10 mg
L01BB05	FLUDARABINA FOSFATO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg / Vial
L01BB05	FLUDARABINA FOSFATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg / Vial (2 mL)
L01BC02	FLUOROURACILO	SOLUCIÓN INYECTABLE	50mg/mL
L01BC02	FLUOROURACILO	SOLUCIÓN INYECTABLE	25mg/mL
L02BB01	FLUTAMIDA	CÁPSULAS	125 mg
L02BB01	FLUTAMIDA	CÁPSULAS	250 mg
L02BB01	FLUTAMIDA	TABLETA	250 mg
L02BA03	FULVESTRANT	SOLUCIÓN INYECTABLE	250 mg / 5 mL
L01XE02	GEFITINIB	TABLETA RECUBIERTA	250 mg
L01BC05	GEMCITABINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A GEMCITABINA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	200 mg / Vial
L01BC05	GEMCITABINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A GEMCITABINA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1,0 g / Vial
L01BC05	GEMCITABINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A GEMCITABINA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	2,0 g / Vial
L01BC05	GEMCITABINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A GEMCITABINA	SOLUCIÓN INYECTABLE CONCENTRADA PARA INFUSION	10 mg / mL (20 mL, 50 mL, 100 mL)
L01BC05	GEMCITABINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A GEMCITABINA	SOLUCIÓN INYECTABLE CONCENTRADA PARA INFUSION	2000 mg / Vial (50 mL)
L01BC05	GEMCITABINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A GEMCITABINA	SOLUCIÓN INYECTABLE CONCENTRADA PARA INFUSION	1000mg / 25 mL
L01BC05	GEMCITABINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A GEMCITABINA	SOLUCIÓN INYECTABLE CONCENTRADA PARA INFUSION	200 mg / 5 mL

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antineoplasicos	MARZO 2024
		Actualizado	
L02AB03	GESTONORONA CAPROATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	200 mg / Ampolla (2 mL)
L01EX13	FUMARATO DE GILTERITINIB EQUIVALENTE A GILTERITINIB	TABLETA RECUBIERTA	40mg
L02AE03	GOSERELINA ACETATO EQUIVALENTE A GOSERELINA	IMPLANTE	10,8 mg / Implante (Jeringa)
L02AE03	GOSERELINA ACETATO EQUIVALENTE A GOSERELINA	IMPLANTE	3,6 mg / IMPLANTE (JERINGA)
L01XX05	HIDROXICARBAMIDA (hidroxiurea)	CÁPSULAS	500 mg
L01EL01	IBRUTINIB	CAPSULA DURA	140 mg
L01EL01	IBRUTINIB	TABLETA RECUBIERTA	140 mg
L01EL01	IBRUTINIB	TABLETA RECUBIERTA	280 mg
L01EL01	IBRUTINIB	TABLETA RECUBIERTA	420 mg
L01EL01	IBRUTINIB	TABLETA RECUBIERTA	560 MG
V10XX02	IBRITUMOMAB TIUXETAN (MARCADO ITRIO- 90 (90 Y))	SOLUCIÓN INECTABLE PARA PERFUSIÓN	3,2 mg / Vial (2 mL)
	ICOTINIB CLORHIDRATO	TABLETA RECUBIERTA	125mg
L01DB06	IDARUBICINA CLORHIDRATO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	10 mg / Vial
L01DB06	IDARUBICINA CLORHIDRATO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	5 mg / Vial
L01DB06	IDARUBICINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN ESTERIL CONCENTRADA PARA INFUSIÓN	1 mg / mL
L01DB06	IDARUBICINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	1 mg / mL
L01EM01	IDELALISIB	TABLETA RECUBIERTA	100 mg
L01EM01	IDELALISIB	TABLETA RECUBIERTA	150 mg
L01FB01	INOTUZUMAB OZOGAMICINA	POLVO LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE	1 mg /20ml
L01AA06	IFOSFAMIDA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	0,5 g / Vial
L01AA06	IFOSFAMIDA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1 g / Vial
L01AA06	IFOSFAMIDA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	2 g / Vial
L01XX28	IMATINIB MESILATO EQUIVALENTE A IMATINIB	CÁPSULA DURA	50 mg
L01XX28	IMATINIB MESILATO EQUIVALENTE A IMATINIB	CÁPSULA DURA	100 mg
L01XX28	IMATINIB MESILATO EQUIVALENTE A IMATINIB	TABLETA	100 mg
L01XX28	IMATINIB MESILATO EQUIVALENTE A IMATINIB	TABLETA	400 mg
L03AB04	INTERFERON ALFA 2A	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1 MUI / Vial
L03AB04	INTERFERON ALFA 2A	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	3 MUI / Vial
L03AB04	INTERFERON ALFA 2A	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	4,5 MUI / Vial
L03AB04	INTERFERON ALFA 2A	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	5 MUI / Vial
L03AB04	INTERFERON ALFA 2A	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	6 MUI / Vial
L03AB04	INTERFERON ALFA 2A	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	9 MUI / Vial
L03AB04	INTERFERON ALFA 2A	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	18 MUI / Vial
L03AB04	INTERFERON ALFA 2A	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	25 MUI / Vial

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antineoplasicos	MARZO 2024
		Actualizado	
L03AB04	INTERFERON ALFA 2A	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	30 MUI / Vial
L03AB04	INTERFERON ALFA 2A	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	50 µg / Vial
L03AB04	INTERFERON ALFA 2A	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	50 MUI / Vial
L03AB04	INTERFERON ALFA 2A	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	80 µg / Vial
L03AB04	INTERFERON ALFA 2A	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	100 µg / Vial
L03AB04	INTERFERON ALFA 2A	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	120 µg / Vial
L03AB04	INTERFERON ALFA 2A	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	150 µg / Vial
L03AB04	INTERFERON ALFA 2A	SOLUCIÓN INYECTABLE	1 MUI / Vial
L03AB04	INTERFERON ALFA 2A	SOLUCIÓN INYECTABLE	3 MUI / 0,3 mL
L03AB04	INTERFERON ALFA 2A	SOLUCIÓN INYECTABLE	3 MUI / 0,5 mL (Jeringa prellenada)
L03AB04	INTERFERON ALFA 2A	SOLUCIÓN INYECTABLE	4,5 MUI / Vial
L03AB04	INTERFERON ALFA 2A	SOLUCIÓN INYECTABLE	5 MUI / Vial (0,5 mL)
L03AB04	INTERFERON ALFA 2A	SOLUCIÓN INYECTABLE	5 MUI / mL
L03AB04	INTERFERON ALFA 2A	SOLUCIÓN INYECTABLE	5 MUI / Vial (Jeringa prellenada)
L03AB04	INTERFERON ALFA 2A	SOLUCIÓN INYECTABLE	6 MUI / Vial o Jeringa precargada
L03AB04	INTERFERON ALFA 2A	SOLUCIÓN INYECTABLE	9 MUI / Vial (0,5 mL)
L03AB04	INTERFERON ALFA 2A	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 MUI / mL
L03AB04	INTERFERON ALFA 2A	SOLUCIÓN INYECTABLE	18 MUI
L03AB04	INTERFERON ALFA 2A	SOLUCIÓN INYECTABLE	135 µg / 0,5 mL
L03AB04	INTERFERON ALFA 2A	SOLUCIÓN INYECTABLE	135 µg / mL
L03AB04	INTERFERON ALFA 2A	SOLUCIÓN INYECTABLE	180 µg / 0,5 mL
L03AB04	INTERFERON ALFA 2A	SOLUCIÓN INYECTABLE	180 µg / mL
L03AB05	INTERFERÓN ALFA 2B	POLVO LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE	10 MUI / Vial
L03AB05	INTERFERÓN ALFA 2B	SOLUCIÓN INYECTABLE	3 MUI / Vial
L03AB05	INTERFERÓN ALFA 2B	SOLUCIÓN INYECTABLE	5 MUI / Vial
L03AB05	INTERFERÓN ALFA 2B	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 MUI / Vial
L03AB05	INTERFERÓN ALFA 2B	SOLUCIÓN INYECTABLE	15 MUI / mL
L03AB05	INTERFERÓN ALFA 2B	SOLUCIÓN INYECTABLE	18 MUI / Vial o carpula
L03AB05	INTERFERÓN ALFA 2B	SOLUCIÓN INYECTABLE	30 MUI / mL
L03AB05	INTERFERÓN ALFA 2B	SOLUCIÓN INYECTABLE	60 MUI / mL
L03AC01	INTERLEUKINA - 2 (ALDESLEUKINA)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	5 mg / Vial
L03AC01	INTERLEUKINA - 2 (ALDESLEUKINA)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	18.000.000 UI / Vial
L01XC11	IPILIMUMAB	SOLUCIÓN INYECTABLE	5mg / 1 mL (presentaciones : 50mg / Vial (10 mL) - 200 mg / Vial (40 mL))
L01XX19	IRINOTECAN CLORHIDRATO TRIHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE PARA INFUSIÓN	20 mg / mL
L01DC04	IXABEPILONA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	15 mg / Vial
L01DC04	IXABEPILONA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	45 mg / Vial
L01XE07	LAPATINIB DITOSILATO EQUIVALENTE A LAPATINIB	TABLETA	250 mg
L01EX12	SULFATO DE LAROTRECTINIB, EQUIVALENTE A LAROTRECTINIB	CÁPSULA	25 mg
L01EX12	SULFATO DE LAROTRECTINIB, EQUIVALENTE A LAROTRECTINIB	CÁPSULA	100 mg
L01EX12	SULFATO DE LAROTRECTINIB, EQUIVALENTE A LAROTRECTINIB	SOLUCIÓN ORAL	20 mg/mL



FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antineoplasicos	MARZO 2024
		Actualizado	
L04AX04	LENALIDOMIDA	CÁPSULA	5 mg
L04AX04	LENALIDOMIDA	CÁPSULA	10 mg
L04AX04	LENALIDOMIDA	CÁPSULA	15 mg
L04AX04	LENALIDOMIDA	CÁPSULA DURA	20 mg
L04AX04	LENALIDOMIDA	CÁPSULA	25 mg
L01XE29	LENVATINIB MESILATO EQUIVALENTE A LENVATINIB BASE	CAPSULA DURA	4,0 mg (base)
L01XE29	LENVATINIB MESILATO EQUIVALENTE A LENVATINIB BASE	CAPSULA DURA	10,0 mg (base)
L02BG04	LETROZOL	TABLETA	2,5 mg
L02AE02	LEUPROLIDA ACETATO (LEUPRORELINA)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	3,75 mg / Jeringa prellenada
L02AE02	LEUPROLIDA ACETATO (LEUPRORELINA)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	3,75 mg / Jeringa prellenada
L02AE02	LEUPROLIDA ACETATO (LEUPRORELINA)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	5 mg / Vial
L02AE02	LEUPROLIDA ACETATO (LEUPRORELINA)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	7,5 mg / Vial
L02AE02	LEUPROLIDA ACETATO (LEUPRORELINA)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	8 mg / Vial
L02AE02	LEUPROLIDA ACETATO (LEUPRORELINA)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	11,25 mg / Vial
L02AE02	LEUPROLIDA ACETATO (LEUPRORELINA)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	22,5 mg / Jeringa prellenada
L02AE02	LEUPROLIDA ACETATO (LEUPRORELINA)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	30 mg / Jeringa prellenada
L02AE02	LEUPROLIDA ACETATO (LEUPRORELINA)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE.	45 mg / Vial
L02AE02	LEUPROLIDA ACETATO (LEUPRORELINA)	SOLUCIÓN INYECTABLE	5 mg / mL
L02AE02	LEUPROLIDA ACETATO (LEUPRORELINA)	SOLUCIÓN INYECTABLE	14 mg / 2,8 mL (Ampolla)
L01AD02	LOMUSTINA	CÁPSULA	40 mg
L01AD02	LOMUSTINA	CÁPSULA	100 mg
	LUTECIO - 177 - 177 Lu	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 - 200 mCi
	LUTECIO CLORURO - <sup>177</sup> Lu	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,925 - 97 GBq
	LUTECIO (177Lu)	SOLUCIÓN INYECTABLE	1,9-37 µg / 0,2 – 3,75 ml (vial 10mL- actividad que oscila entre 8-150 GBq)
L02AB02	MEDROXIPROGESTERONA ACETATO	SUSPENSIÓN INYECTABLE	500,1 mg / Vial (3,33 mL)
L02AB02	MEDROXIPROGESTERONA ACETATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	1005 mg / Vial (6,7 mL)
L02AB02	MEDROXIPROGESTERONA ACETATO	SUSPENSIÓN INYECTABLE	150 mg / mL
L02AB02	MEDROXIPROGESTERONA ACETATO	TABLETA	100 mg
L02AB01	MEGESTROL ACETATO	SUSPENSIÓN ORAL	4 g / 100 mL
L02AB01	MEGESTROL ACETATO	TABLETA	20 mg
L02AB01	MEGESTROL ACETATO	TABLETA	40 mg
L02AB01	MEGESTROL ACETATO	TABLETA	160 mg
L01AA03	MELFALAN	TABLETA	2 mg
L01AA03	MELFALAN CLORHIDRATO EQUIVALENTE A MELFALAN ANHIDRO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg / Vial (5 mL)
L01AA03	MELFALÁN	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	5mg/ml
L01AA03	MELFALAN CLORHIDRATO EQUIVALENTE A MELFALAN ANHIDRO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	3,33 mg / mL
L01BB02	MERCAPTOPURINA	TABLETA	50 mg

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antineoplasicos	MARZO 2024
		Actualizado	
	MERCAPTOPURINA	SOLUCIÓN ORAL	2000mg/100mL
	MESILATO DE ERIBULINA EQUIVALENTE A ERIBULINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,44mg/mL
L01BA01	METOTREXATO SODICO EQUIVALENTE A METOTREXATO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUR A SOLUCIÓN INYECTABLE	5 mg / Vial
L01BA01	METOTREXATO SODICO EQUIVALENTE A METOTREXATO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUR A SOLUCIÓN INYECTABLE	250 mg / Vial
L01BA01	METOTREXATO SODICO EQUIVALENTE A METOTREXATO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUR A SOLUCIÓN INYECTABLE	500 mg / Vial
L01BA01	METOTREXATO SODICO EQUIVALENTE A METOTREXATO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1 g / Vial
L01BA01	METOTREXATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 mg / Vial (1 mL)
L01BA01	METOTREXATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / mL
L01BA01	METOTREXATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	500 mg / 5 mL
L01BA01	METOTREXATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	25mg/1mL
L01BA01	METOTREXATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	1000 mg / 10 mL
L01BA01	METOTREXATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	5000 mg / 50 mL
L01BA01	METOTREXATO SODICO EQUIVALENTE A METOTREXATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	5 mg / Ampolla (2 mL)
L01BA01	METOTREXATO SODICO EQUIVALENTE A METOTREXATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	15 mg / Vial (3 mL)
L01BA01	METOTREXATO SODICO EQUIVALENTE A METOTREXATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	25 mg / mL
L01BA01	METOTREXATO SODICO EQUIVALENTE A METOTREXATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg / 5 mL
L01BA01	METOTREXATO SODICO EQUIVALENTE A METOTREXATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / Vial (4 mL)
L01BA01	METOTREXATO	TABLETA	2,5 mg
L01BA01	METOTREXATO	TABLETA	5 mg
L01BA01	METOTREXATO	TABLETA	10 mg
L01EX10	MIDOSTAURINA	CÁPSULA BLANDA	25 mg
L01XX09	MILTEFOSINA	SOLUCIÓN TÓPICA	60 mg / mL- 6 g / 100 mL
L03AX15	MIFAMURTIDA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN PARA PERFUSIÓN	4 mg / Vial - Tras la reconstitución 0,08 mg / mL
L01DC03	MITOMICINA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	5 mg / Vial
L01DC03	MITOMICINA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	20 mg / Vial
	MITOTANO	COMPRIMIDO	500 mg
L01DB07	MITOXANTRONA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A MITOXANTRONA	SOLUCIÓN INYECTABLE CONCENTRADA PARA INFUSIÓN	10 mg / Vial (5 mL)
L01DB07	MITOXANTRONA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A MITOXANTRONA	SOLUCIÓN INYECTABLE	20 mg / Vial (10 mL)
L01DB07	MITOXANTRONA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A MITOXANTRONA	SOLUCIÓN INYECTABLE CONCENTRADA PARA INFUSIÓN	25 mg / Vial (12,5 mL)
L01EH02	NERATINIB	TABLETA RECUBIERTA	40mg
	NINTEDANIB ESILATO EQUIVALENTE A NINTEDANIB	CÁPSULA BLANDA	100 mg
	NINTEDANIB ESILATO EQUIVALENTE A NINTEDANIB	CÁPSULA BLANDA	150 mg
L01XE08	NILOTINIB CLORHIDRATO EQUIVALENTE A NILOTINIB	CÁPSULA	150 mg
L01XE08	NILOTINIB CLORHIDRATO EQUIVALENTE A NILOTINIB	CÁPSULA	200 mg
L02BB02	NILUTAMIDA	TABLETA	150 mg
	NIMOTUZUMAB - ANTICUERPO MONOCLONAL HUMANIZADO ANTI-EGF-RH-R3	SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg / Ampolla (10 mL)

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antineoplasicos	MARZO 2024
		Actualizado	
L01XK02	TOSILATO DE NIRAPARIB MONOHDRATO EQUIVALENTE A NIRAPARIB	TABLETA RECUBIERTA	100 mg
L01XC17	NIVOLUMAB	SOLUCIÓN INYECTABLE	40 mg / Vial (4 mL)
L01XC17	NIVOLUMAB	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / Vial (10 mL)
L01XC15	OBINUTUZUMAB	SOLUCION CONCENTRADA PARA INFUSIÓN	1000 mg / 40 mL (Vial)
H01CB02	OCTREOTIDA ACETATO EQUIVALENTE A OCTREOTIDA BASE	POLVO LIOFILIZADO MICROESFERAS PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	10 mg / Vial (5 mL)
H01CB02	OCTREOTIDA ACETATO EQUIVALENTE A OCTREOTIDA BASE	POLVO LIOFILIZADO MICROESFERAS PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	20 mg / Vial
H01CB02	OCTREOTIDA ACETATO EQUIVALENTE A OCTREOTIDA BASE	POLVO LIOFILIZADO MICROESFERAS PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	30 mg / Vial (5 mL)
H01CB02	OCTREOTIDA ACETATO EQUIVALENTE A OCTREOTIDA BASE	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,05 mg / Ampolla (1 mL)
H01CB02	OCTREOTIDA ACETATO EQUIVALENTE A OCTREOTIDA BASE	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,1 mg / Ampolla (1 mL)
H01CB02	OCTREOTIDA ACETATO EQUIVALENTE A OCTREOTIDA BASE	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,2 mg / mL
L01XC10	OFATUMUMAB	SOLUCIÓN INYECTABLE	20 mg / mL
	OLAPARIB	TABLETA RECUBIERTA	100mg
	OLAPARIB	TABLETA RECUBIERTA	150mg
L01XA03	OXALIPLATINO	POLVO LIOFILIZADO O ESTERIL PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg / Vial
L01XA03	OXALIPLATINO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / Vial
L01XA03	OXALIPLATINO	SOLUCIÓN CONCENTRADA PARA INFUSIÓN	5 mg / mL
L01XA03	OXALIPLATINO	SOLUCION CONCENTRADA PARA INFUSIÓN	50 mg / Vial (10 mL)
L01XA03	OXALIPLATINO	SOLUCION CONCENTRADA PARA INFUSIÓN	100 mg / Vial (20 mL)
L01XA03	OXALIPLATINO	SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg / 25 mL
L01XA03	OXALIPLATINO	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / 50 mL
L01CD01	NAB- PACLITAXEL LIGADO A ALBÚMINA (NANOPARTÍCULAS)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	100 mg de nanoparticulas / Vial
L01CD01	PACLITAXEL	SOLUCIÓN INYECTABLE	30 mg / Ampolla (5 mL)
L01CD01	PACLITAXEL	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / Vial (16,7 mL)
L01CD01	PACLITAXEL	SOLUCIÓN INYECTABLE	6 mg / mL-150 mg / Vial (25 mL)
L01CD01	PACLITAXEL	SOLUCIÓN INYECTABLE	300 mg / Vial (50 mL)
L01CD01	PACLITAXEL	SOLUCION INYECTABLE CONCENTRADA PARA INFUSIÓN	100 mg / Vial (16,7 mL)
L01CD01	PACLITAXEL	SOLUCIÓN INYECTABLE CONCENTRADA PARA INFUSIÓN	100 mg / Vial (20 mL)
L01CD01	PACLITAXEL	SOLUCION INYECTABLE CONCENTRADA PARA INFUSIÓN	600 mg / Vial (100 mL)
L01EF01	PALBOCICLIB	CÁPSULA DURA	75mg
L01EF01	PALBOCICLIB	CÁPSULA DURA	100mg
L01EF01	PALBOCICLIB	CÁPSULA DURA	125mg
L01EF01	PALBOCICLIB	TABLETA RECUBIERTA	75 mg
L01EF01	PALBOCICLIB	TABLETA RECUBIERTA	100mg
L01EF01	PALBOCICLIB	TABLETA RECUBIERTA	125mg
L01XC08	PANITUMUMAB	SOLUCIÓN INYECTABLE CONCENTRADA PARA INFUSIÓN	20 mg / mL (presentaciones por 5mL y 20 mL)
L01XE11	PAZOPANIB CLORHIDRATO EQUIVALENTE A PAZOPANIB	TABLETA RECUBIERTA	200 mg
L01XE11	PAZOPANIB CLORHIDRATO EQUIVALENTE A PAZOPANIB	TABLETA RECUBIERTA	400 mg
L01XX24	PEGASPARGASA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	750 UI / mL

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antineoplasicos	MARZO 2024
		Actualizado	
L03AB10	PEGINTERFERON ALFA -2B	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mcg / 0,5 mL
L03AB10	PEGINTERFERON ALFA -2B	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	80 mcg / 0,5 mL
L03AB10	PEG-INTERFERON ALFA-2B	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	100mcg / 0,5 mL
L03AB10	PEG-INTERFERON ALFA-2B	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	120mcg / 0,5 mL
L03AB10	PEG-INTERFERON ALFA-2B	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	150mcg / 0,5 mL
L03AB10	PEG-INTERFERON ALFA-2B	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	200mcg / 0,5 mL
L03AB10	PEGINTERFERON ALFA-2B	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	200mcg/vial
L03AB10	PEGINTERFERON ALFA-2B	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	300mcg/vial
L03AB10	PEG-INTERFERON ALFA-2B	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	300mcg / 0,5 mL
L03AB10	PEG-INTERFERON ALFA-2B	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	600mcg / 0,5 mL
L01XC18	PEMBROLIZUMAB	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg / Vial
	PEMBROLIZUMAB	SOLUCIÓN INYECTABLE	25mg/mL
L01BA04	PEMETREXED DISODICO HEPTAHIDRATADO EQUIVALENTE A PEMETREXED	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	500 mg / Vial
L01BA04	PEMETREXED DISODICO HEPTAHIDRATADO EQUIVALENTE A PEMETREXED	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / Vial
L01XC13	PERTUZUMAB	SOLUCIÓN INYECTABLE CONCENTRADA PARA INFUSION	420 mg / Vial (14 mL)
L01XY02	PERTUZUMAB + TRASTUZUMAB	SOLUCIÓN INYECTABLE	600 mg+600mg /vial
L01XY02	PERTUZUMAB + TRASTUZUMAB	SOLUCIÓN INYECTABLE	1200 mg+600mg /vial
L01XC37	POLATUZUMAB VEDOTINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	140 mg/vial (reconstituido:20 mg/mL)
L04AX06	POMALIDOMIDA	CÁPSULAS	1 mg
L04AX06	POMALIDOMIDA	CÁPSULAS	2 mg
L04AX06	POMALIDOMIDA	CÁPSULAS	3 mg
L04AX06	POMALIDOMIDA	CÁPSULAS	4 mg
L01EA05	PONATINIB	TABLETA RECUBIERTA	15mg
L01EA05	PONATINIB	TABLETA RECUBIERTA	45 mg
L01XD01	PORFIMERO SODICO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	2,5 mg / mL
	PRALATREXATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	20 mg / mL
	PRALATREXATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	40 mg / 2 mL
L01XB01	PROCARBAZINA CLORHIDRATO	CÁPSULA	50 mg
	RADIO <sup>223</sup> Ra CLORURO (DICLORURO)	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,58 ng / mL (1100 KBq/ mL) - Vial x 6 mL
	RAMUCIRUMAB	SOLUCIÓN PARA INFUSION INTRAVENOSA	10mg/mL
L01BA03	RALTITREXED	POLVO ESTERIL PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECCION	2 mg / Vial (5 mL)
	SUCCINATO DE RIBOCICLIB EQUIVALENTE A RIBOCICLIB	COMPRIMIDO RECUBIERTO	200mg
	REGORAFENIB	COMPRIMIDO RECUBIERTO	40mg

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antineoplasicos	MARZO 2024
		Actualizado	
L01XC02	RITUXIMAB	SOLUCIÓN INYECTABLE CONCENTRADA PARA INFUSIÓN	10 mg / mL
L01XC02	RITUXIMAB	CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	10 mg / mL
L01XC02	RITUXIMAB	SOLUCIÓN CONCENTRADA PARA INFUSIÓN	100 mg / 10 mL (Vial)
L01XC02	RITUXIMAB	SOLUCIÓN CONCENTRADA PARA INFUSIÓN	500 mg / 50 mL (Vial)
L01XC02	RITUXIMAB	SOLUCIÓN INYECTABLE	1400 mg / Vial
L01XC02	RITUXIMAB	SOLUCIÓN INYECTABLE	1600 mg / 13,4 mL
L01XE18	RUXOLITINIB FOSFATO EQUIVALENTE A RUXOLITINIB	TABLETA	5 mg
L01XE18	RUXOLITINIB FOSFATO EQUIVALENTE A RUXOLITINIB	TABLETA	15 mg
L01XE18	RUXOLITINIB FOSFATO EQUIVALENTE A RUXOLITINIB	TABLETA	20 mg
L01XE05	SORAFENIB TOSILATO EQUIVALENTE A SORAFENIB	TABLETA	200 mg
L01XE04	SUNITINIB MALATO EQUIVALENTE A SUNITINIB	CÁPSULA DURA	12,5 mg
L01XE04	SUNITINIB MALATO EQUIVALENTE A SUNITINIB	CÁPSULA DURA	25 mg
L01XE04	SUNITINIB MALATO EQUIVALENTE A SUNITINIB	CÁPSULA DURA	50 mg
L01XE04	SUNITINIB	CÁPSULA DURA	37,5 mg
L01XX60	TALAZOPARIB	CÁPSULA	0,25 mg
L01XX60	TALAZOPARIB	CÁPSULA	1 mg
	TALIDOMIDA	TABLETA	100 mg
L02BA01	TAMOXIFENO CITRATO EQUIVALENTE A TAMOXIFENO	TABLETA	10 mg
L02BA01	TAMOXIFENO CITRATO EQUIVALENTE A TAMOXIFENO	TABLETA	20 mg
L02BA01	TAMOXIFENO CITRATO EQUIVALENTE A TAMOXIFENO	TABLETA	40 mg
L01BC53	TEGAFUR + URACILO	CÁPSULA DURA	100 mg + 224 mg
L01XD05	TEMOPORFINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	14 mg / 3,5 mL
L01AX03	TEMOZOLOMIDA	CÁPSULA DURA	5 mg
L01AX03	TEMOZOLOMIDA	CÁPSULA DURA	20 mg
L01AX03	TEMOZOLOMIDA	CÁPSULA DURA	100 mg
L01AX03	TEMOZOLOMIDA	CÁPSULA DURA	250 mg
L01AX03	TEMOZOLOMIDA	CÁPSULA DURA	140 mg
L01AX03	TEMOZOLOMIDA	CÁPSULA DURA	180 mg
L01AX03	TEMOZOLOMIDA	CÁPSULA DURA	250 mg
L01XE09	TEMSIROLIMUS	SOLUCIÓN INYECTABLE	30 mg / Vial de 1,2 mL
L01CB02	TENIPOSIDO	SOLUCIÓN INYECTABLE PARA INFUSIÓN	50 mg / Vial (5 mL)
L01BB03	TIOGUANINA	TABLETA	40 mg
L01AC01	TIOTEPA (THIOTEPA)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR	15 mg / Vial al reconstituir con 1,5mL la concentración es de 10mg / mL
L01AC01	TIOTEPA (THIOTEPA)	POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	100 mg / Vial tras reconstituir con 10 mL la concentración es de 10mg / mL
L04AA29	TOFACITINIB CITRATO DE QUIVALENTE A TOFACITINIB	TABLETA RECUBIERTA	5 mg
L01XX17	TOPOTECAN CLORHIDRATO EQUIVALENTE A TOPOTECAN	CÁPSULA DURA	0,25 mg
L01XX17	TOPOTECAN CLORHIDRATO EQUIVALENTE A TOPOTECAN	CÁPSULA DURA	1 mg

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antineoplasicos	MARZO 2024
		Actualizado	
L01XX17	TOPOTECAN CLORHIDRATO EQUIVALENTE A TOPOTECAN	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	4 mg / Vial
L01XX17	TOPOTECAN CLORHIDRATO EQUIVALENTE A TOPOTECAN	SOLUCIÓN CONCENTRADA PARA INFUSION	1 mg / mL
L01XX17	TOPOTECAN CLORHIDRATO EQUIVALENTE A TOPOTECAN	SOLUCIÓN CONCENTRADA PARA INFUSION	4 mg / Vial (4 mL)
L02BA02	TOREMIFENO CITRATO EQUIVALENTE A TOREMIFENO	TABLETA	60 mg
L01CX01	TRABECTEDINA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1 mg / Vial (25 mL)
L01XE25	TRAMETINIB DIMETILSULFÓXIDO	TABLETA RECUBIERTA	0,5 mg
L01XE25	TRAMETINIB DIMETILSULFÓXIDO	TABLETA RECUBIERTA	2 mg
L01XC03	TRASTUZUMAB	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	100 mg / 5 mL
L01XC03	TRASTUZUMAB	POLVO CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN INTRAVENOSA	150 mg/7.2 mL-150mg/vial
L01XC03	TRASTUZUMAB	POLVO CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN INTRAVENOSA	150 mg/7.2 mL
L01XC03	TRASTUZUMAB	POLVO CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN INTRAVENOSA	440 mg /20 mL - 22mg/mL
L01XC03	TRASTUZUMAB	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	150 mg / Vial (15 mL)
L01XC03	TRASTUZUMAB	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	160 mg / 8 mL
L01XC03	TRASTUZUMAB	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	440 mg / Vial (17,6 mL)
L01XC03	TRASTUZUMAB	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	420mg / vial
L01XC03	TRASTUZUMAB	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR PARA SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	150 mg / Vial (reconstituido: 21 mg / 1 mL)
L01XC03	TRASTUZUMAB	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR	440 mg / Vial (reconstituido: 21 mg / 1 mL)
L01XC03	TRASTUZUMAB	POLVO LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	150 mg / vial (21 mg / 1mL solución reconstituida)
	TRASTUZUMAB	POLVO LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	420 mg / vial (21 mg / 1mL solución reconstituida)
L01XC03	TRASTUZUMAB	SOLUCIÓN INYECTABLE	600 mg / 5 mL
L01XC03	TRASTUZUMAB	POLVO LIOFILIZADO PARA INFUSION	44mg/ vial
L01XC14	TRASTUZUMAB EMTANSINA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	20 mg / 1 mL
L01XX14	TRETINOINA	CÁPSULA BLANDA	10 mg
P01AX07	TRIMETREXATO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	25 mg / Vial (2 mL)
L01XX27	TRIOXIDO DE ARSENICO	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 mg / 10 mL

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antineoplasicos	MARZO 2024
		Actualizado	
L02AE04	TRIPTORELINA ACETATO O PAMOATO EQUIVALENTE A TRIPTORELINA	POLVO ESTERIL PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE.	3,75 mg / Vial
L02AE04	TRIPTORELINA PAMOATO EQUIVALENTE A TRIPTORELINA	LIOFILIZADO DE MICROGRÁNULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE.	11,25 mg / Vial
L02AE04	TRIPTORELINA PAMOATO EQUIVALENTE A TRIPTORELINA	MICROGRÁNULOS DE LIBERACIÓN CONTROLADA PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	22,5 mg / Vial
L01XE15	VEMURAFENIB	TABLETA	240 mg
L01XX52	VENETOCLAX	TABLETA RECUBIERTA	10mg
L01XX52	VENETOCLAX	TABLETA RECUBIERTA	50mg
L01XX52	VENETOCLAX	TABLETA RECUBIERTA	100mg
L01CA01	VINBLASTINA SULFATO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	10 mg / Vial
L01CA01	VINBLASTINA SULFATO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1 mg / mL
L01CA01	VINBLASTINA SULFATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 mg / Vial (10 mL)
L01CA021	VINCRISTINA SULFATO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1 mg / Vial
L01CA02	VINCRISTINA SULFATO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	2 mg / 2 mL (Vial)
L01CA02	VINCRISTINA SULFATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	1 mg / 1 mL
L01CA02	VINCRISTINA SULFATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	1 mg / Vial
L01CA02	VINCRISTINA SULFATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	2 mg / Vial (2 mL)
L01CA02	VINCRISTINA SULFATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	5 mg / Vial (5 mL)
L01CA04	VINORELBINA BITARTRATO EQUIVALENTE A VINORELBINA	SOLUCIÓN CONCENTRADA INYECTABLE PARA ADMINISTRAR POR INFUSIÓN	10 mg / 1 mL (Vial)
L01CA04	VINORELBINA BITARTRATO EQUIVALENTE A VINORELBINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	30 mg / Vial (3 mL)
L01CA04	VINORELBINA BITARTRATO EQUIVALENTE A VINORELBINA	SOLUCIÓN CONCENTRADA INYECTABLE PARA INFUSIÓN	40 mg / Vial (4 mL)
L01CA04	VINORELBINA BITARTRATO EQUIVALENTE A VINORELBINA	SOLUCIÓN CONCENTRADA INYECTABLE PARA INFUSIÓN	50 mg / Vial (5 mL)
	VINORELBINA DITARTRATO EQUIVALENTE A VINORELBINA BASE	CÁPSULA BLANDA	20mg
	VINORELBINA DITARTRATO EQUIVALENTE A VINORELBINA BASE	CÁPSULA BLANDA	30mg
L01XX43	VISMODEGIB	CÁPSULA DURA	150 mg
L01XX38	VORINOSTAT	CÁPSULA DURA	100 mg

PEMETREXED DISODICO HEMI HEPTAHIDRATADO EQUIVALENTE A PEMETREXED

PEMETREXED DISODICO TRIHIDRATADO EQUIVALENTE A PEMETREXED

\* Vinorelbina bitartrato o ditartrato equivalente a vinorelbina

\* Erlotinib clorhidrato equivalente a Erlotinib base.

La actividad de Interferón alfa -2b 1 mg de proteína recombinante equivale a 2,6 X 10<sup>8</sup> UI

\*15 U=15000 UI equivalencia válida para bleomicina

**6.0.0.0.N20**

Se aceptan como protectores del tejido normal de las lesiones producidas por radio y quimioterapia:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
-----	------------------	--------------------	---------------

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antineoplasicos	MARZO 2024
		Actualizado	
V03AF05	AMIFOSTINA TRIHIDRATO EQUIVALENTE A AMIFOSFINA ANHIDRA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN IV	500 mg / Vial
V03AF02	CLORHIDRATO DEXRAZOXANE EQUIVALENTE A DEXRAZOXANE BASE (ICRF-187)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	500 mg / Vial
V03AF03	FOLINATO DE CALCIO EQUIVALENTE A ÁCIDO FOLINICO	CÁPSULA DURA	15 mg
V03AF03	FOLINATO DE CALCIO EQUIVALENTE A ÁCIDO FOLINICO	TABLETA	5 mg
V03AF03	FOLINATO DE CALCIO EQUIVALENTE A ÁCIDO FOLINICO	TABLETA	15 mg
V03AF03	FOLINATO DE CALCIO EQUIVALENTE A ÁCIDO FOLINICO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg / Vial (10 mL)
V03AF03	FOLINATO DE CALCIO EQUIVALENTE A ÁCIDO FOLINICO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	200 mg / Vial
V03AF03	FOLINATO DE CALCIO EQUIVALENTE A ÁCIDO FOLINICO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	350 mg / Vial
V03AF03	FOLINATO DE CALCIO (LEUCOVORINA CÁLCICA) EQUIVALENTE A ÁCIDO FOLINICO	SOLUCIÓN INYECTABLE	3 mg / Ampolla (1 mL)
V03AF03	FOLINATO DE CALCIO EQUIVALENTE A ÁCIDO FOLINICO	SOLUCIÓN INYECTABLE	3 mg / Ampolla (1 mL)
V03AF03	FOLINATO DE CALCIO EQUIVALENTE A ÁCIDO FOLINICO	SOLUCIÓN INYECTABLE	15 mg / Ampolla (5 mL)
V03AF03	FOLINATO DE CALCIO EQUIVALENTE A ÁCIDO FOLINICO	SOLUCIÓN INYECTABLE	25 mg / Ampolla (10 mL)
V03AF03	FOLINATO DE CALCIO EQUIVALENTE A ÁCIDO FOLINICO	SOLUCIÓN INYECTABLE	30 mg / Ampolla (3 mL)
V03AF03	FOLINATO DE CALCIO EQUIVALENTE A ÁCIDO FOLINICO	SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg / Ampolla (5 mL)
V03AF03	FOLINATO DE CALCIO EQUIVALENTE A ÁCIDO FOLINICO	SOLUCIÓN INYECTABLE PARA INFUSIÓN	100 mg / Ampolla (10 mL)
V03AF03	FOLINATO DE CALCIO EQUIVALENTE A ÁCIDO FOLINICO	SOLUCIÓN CONCENTRADA INYECTABLE PARA INFUSIÓN	200 mg / Vial
V03AF03	FOLINATO DE CALCIO EQUIVALENTE A ÁCIDO FOLINICO	SOLUCIÓN INYECTABLE PARA ADMINISTRAR POR INFUSIÓN	300 mg / Vial (30 mL)
V03AF01	MESNA (MERCAPTO ETANO SULFONATO SODICO)	SOLUCIÓN TÓPICA EN SPRAY NASAL	5 g / 100 mL
V03AF01	MESNA (MERCAPTO ETANO SULFONATO SODICO)	SOLUCIÓN TÓPICA	20 g / 100 mL
V03AF01	MESNA (MERCAPTO ETANO SULFONATO SODICO)	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / Ampolla (1 mL)
V03AF01	MESNA (MERCAPTO ETANO SULFONATO SODICO)	SOLUCIÓN INYECTABLE	400 mg / Ampolla (4 mL)
V03AF01	MESNA (MERCAPTO ETANO SULFONATO SODICO)	SOLUCIÓN INYECTABLE	200 mg / Ampolla (2 mL)
V03AF01	MESNA (MERCAPTO ETANO SULFONATO SODICO)	TABLETA	400 mg
V03AF01	MESNA (MERCAPTO ETANO SULFONATO SODICO)	TABLETA	600 mg

**FOLINATO DE CALCIO PENTAHIDRATADO O ANHIDRO EQUIVALENTE ÁCIDO FOLINICO**
**6.0.0.0.N30**

Se acepta el cloruro de estroncio radiactivo para el tratamiento alternativo o en asociación a la radioterapia externa, para la paliación de dolor ocasionado por las metástasis óseas secundarias al carcinoma prostático en pacientes en que el tratamiento hormonal haya fracasado.

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
V10BX01	ESTRONCIO CLORURO	SOLUCIÓN INYECTABLE	10,9-22,6 mg [89Sr] / mL con una actividad específica de 2,96 – 6,17MBq / mg (80-166,7 mCi / mg de Estroncio)



FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antineoplasicos	MARZO 2024
		Actualizado	
V10BX01	CLOURURO DE ESTRONCIO ( <sup>89</sup> SR) (EL PRODUCTO FINAL ES PREPARADO POR DILUCIÓN EN AGUA PARA INYECCIÓN)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	37MBq / mL

**6.0.0.0.N40** Para tratamiento del mieloma múltiple sintomático, combinado con otros medicamentos.

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
	DEXAMETASONA ACETATO EQUIVALENTE A DEXAMETASONA BASE	TABLETA	40mg

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - cardiovascular	MARZO 2024
	Actualizado	

## 7. CARDIOVASCULAR

### 7.1. ANTIANGINOSOS

7.1.0.0.N10 Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
C07AB04	ACEBUTOLOL	TABLETA	400 mg
V03AB22	AMILO NITRITO	SOLUCION PARA INHALAR	0,5 g / 100 mL
C08CA01	AMLODIPINO	CÁPSULA BLANDA	5 mg
C08CA01	AMLODIPINO	CÁPSULA	5 mg
C08CA01	AMLODIPINO	CAPSULA	10 mg
C08CA01	AMLODIPINO	TABLETA	2,5 mg
C08CA01	AMLODIPINO	TABLETA	5 mg
C08CA01	AMLODIPINO	TABLETA	10 mg
C08CA01	AMLODIPINO	TABLETA ORODISPERSABLE	5 mg
C08CA01	AMLODIPINO	TABLETA ORODISPERSABLE	10 mg
C08CA01	AMLODIPINO MESILATO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A AMLODIPINO	TABLETA	6,395mg equivalente a 5 mg
C08CA01	AMLODIPINO MESILATO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A AMLODIPINO	TABLETA	12,79 mg equivalente a 10 mg
C07AB03	ATENOLOL	CÁPSULA BLANDA	50 mg
C07AB03	ATENOLOL	CAPSULA BLANDA	100 mg
C07AB03	ATENOLOL	SOLUCIÓN INYECTABLE	5 mg / Ampolla (10 mL)
C07AB03	ATENOLOL	TABLETA	50 mg
C07AB03	ATENOLOL	TABLETA	100 mg
C07AB05	BETAXOLOL CLORHIDRATO	TABLETA	10 mg
C07AB05	BETAXOLOL CLORHIDRATO	TABLETA	20 mg
C07AB07	BISOPROLOL FUMARATO	TABLETA	1,25 mg
C07AB07	BISOPROLOL FUMARATO	TABLETA	2,5 mg
C07AB07	BISOPROLOL FUMARATO	TABLETA	3,75 mg
C07AB07	BISOPROLOL FUMARATO	TABLETA	5,0 mg
C07AB07	BISOPROLOL FUMARATO	TABLETA	7,5 mg
C07AB07	BISOPROLOL FUMARATO	TABLETA	10 mg
C07AG02	CARVEDIOL	TABLETA	6,25 mg
C07AG02	CARVEDIOL	TABLETA	12,5 mg
C07AG02	CARVEDIOL	TABLETA	25 mg
C07AG02	CARVEDIOL	TABLETA	50 mg
C08DB01	DILTIAZEM CLORHIDRATO	CÁPSULA CON MICROGRANULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA	90 mg
C08DB01	DILTIAZEM CLORHIDRATO	CAPSULA CON MICROGRANULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA	120 mg
C08DB01	DILTIAZEM CLORHIDRATO	CÁPSULA CON MICROGRANULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA	180 mg
C08DB01	DILTIAZEM CLORHIDRATO	CÁPSULA CON MICROGRANULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA	200 mg
C08DB01	DILTIAZEM CLORHIDRATO	CÁPSULA CON MICROGRANULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA	240 mg
C08DB01	DILTIAZEM CLORHIDRATO	CÁPSULA CON MICROGRANULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA	300 mg
C08DB01	DILTIAZEM CLORHIDRATO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / Vial
C08DB01	DILTIAZEM CLORHIDRATO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	25 mg / Vial
C08DB01	DILTIAZEM CLORHIDRATO	TABLETA	60 mg
C08DB01	DILTIAZEM CLORHIDRATO	TABLETA	90 mg
C08DB01	DILTIAZEM CLORHIDRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	90 mg
C08DB01	DILTIAZEM CLORHIDRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	120 mg
C08DB01	DILTIAZEM CLORHIDRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	180 mg
C08DB01	DILTIAZEM CLORHIDRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	240 mg
C08CA02	FELODIPINO	TABLETA	10 mg
C08CA02	FELODIPINO	TABLETA	5 mg
C08DA02	GALOPAMILO CLORHIDRATO	TABLETA	100 mg
C08DA02	GALOPAMILO CLORHIDRATO	TABLETA	50 mg
C01DA02	GLICERIL TRINITRATO	SOLUCIÓN ORAL EN SPRAY PARA ADMINISTRACIÓN SUBLINGUAL	0,4 mg / dosis - (0,4 mg / 48 mg de spray)
C01DA02	GLICERIL TRINITRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE PARA INFUSIÓN INTRAVENOSA	1,0 mg / mL

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - cardiovascular	MARZO 2024
		Actualizado	
C01DA14	ISOSORBIDE MONONITRATO	CAPSULA DE LIBERACION PROLONGADA	40 mg
C01DA14	ISOSORBIDE MONONITRATO	SOLUCIÓN ORAL (GOTAS)	20 mg / mL
C01DA14	ISOSORBIDE MONONITRATO	TABLETA	20 mg
C01DA14	ISOBORBIDE MONONITRATO	TABLETA	40 mg
C01DA14	ISOBORBIDE MONONITRATO	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	50 mg
C01DA14	ISOBORBIDE MONONITRATO	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	60 mg
C01DA08	ISOSORBIDE DINITRATO	TABLETA	10 mg
C01DA08	ISOSORBIDE DINITRATO	TABLETA DE LIBERACION RETARDADA	40 mg
C01DA08	ISOSORBIDE DINITRATO	TABLETA SUBLINGUAL	5 mg
C01DA08	ISOSORBIDE DINITRATO	TABLETA SUBLINGUAL	10 mg
C01EB17	IVABRADINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A IVABRADINA	TABLETA RECUBIERTA	5 mg
C01EB17	IVABRADINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A IVABRADINA	TABLETA RECUBIERTA	7,5 mg
C07AB02	METOPROLOL TARTRATO	TABLETA	50 mg
C07AB02	METOPROLOL TARTRATO	TABLETA	100 mg
C07AB02	METOPROLOL TARTRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	5 mg / Ampolla (5 mL)
C07AB02	METOPROLOL SUCCINATO EQUIVALENTE A METOPROLOL TARTRATO	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	25 mg
C07AB02	METOPROLOL SUCCINATO EQUIVALENTE A METOPROLOL TARTRATO	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	50 mg
C07AB02	METOPROLOL SUCCINATO EQUIVALENTE A METOPROLOL TARTRATO	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg
C07AB02	METOPROLOL SUCCINATO EQUIVALENTE A METOPROLOL TARTRATO	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	200 mg
C07AA12	NADOLOL	TABLETA	80 mg
C08CA04	NICARDIPINO CLORHIDRATO	CAPSULA DURA	40 mg
C08CA04	NICARDIPINO CLORHIDRATO	TABLETA	20 mg
C08CA05	NIFEDIPINO	CÁPSULA BLANDA	5 mg
C08CA05	NIFEDIPINO	CÁPSULA BLANDA	10 mg
C08CA05	NIFEDIPINO	CÁPSULA BLANDA	20 mg
C08CA05	NIFEDIPINO	CÁPSULA DURA	10 mg
C08CA05	NIFEDIPINO	CÁPSULA CON MICROGRÁNULOS DE LIBERACION PROLONGADA	20 mg
C08CA05	NIFEDIPINO	CÁPSULA CON MICROGRÁNULOS DE LIBERACION PROLONGADA	30 mg
C08CA05	NIFEDIPINO	CÁPSULA CON MICROGRÁNULOS DE LIBERACION PROLONGADA	60 mg
C08CA05	NIFEDIPINO	TABLETA	10 mg
C08CA05	NIFEDIPINO	TABLETA	20 mg
C08CA05	NIFEDIPINO	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	20 mg
C08CA05	NIFEDIPINO	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	30 mg
C08CA05	NIFEDIPINO	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	60 mg
C08CA05	NIFEDIPINO	TABLETA DE LIBERACIÓN OSMOTICA	20 mg
C08CA05	NIFEDIPINO	TABLETA DE LIBERACIÓN OSMOTICA	30 mg
C08CA05	NIFEDIPINO	TABLETA DE LIBERACIÓN OSMOTICA	60 mg
C08CA05	NIFEDIPINO	TABLETA DE LIBERACIÓN OSMOTICA	90 mg
C08CA07	NISOLDIPINO	TABLETA	10 mg
C08CA07	NISOLDIPINO	TABLETA	20 mg
C08CA07	NISOLDIPINO	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	10 mg
C08CA07	NISOLDIPINO	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	20 mg
C08CA07	NISOLDIPINO	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	30 mg
C01DA02	NITROGLICERINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,1 mg / mL
C01DA02	NITROGLICERINA	SOLUCIÓN INYECTABLE PARA INFUSIÓN	10 mg / 100 mL (100 µg / mL)
C01DA02	NITROGLICERINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,2 mg / mL
C01DA02	NITROGLICERINA	SOLUCIÓN INYECTABLE PARA INFUSIÓN	20 mg / 100 mL-
C01DA02	NITROGLICERINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,4 mg / mL

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - cardiovascular	MARZO 2024
		Actualizado	
C01DA02	NITROGLICERINA	SOLUCION INYECTABLE PARA INFUSIÓN	400 µg / mL (40 mg / 100 mL)
C01DA02	NITROGLICERINA	SOLUCION INYECTABLE PARA INFUSIÓN	0,8 mg / Ampolla (10 mL)
C01DA02	NITROGLICERINA	SOLUCION INYECTABLE PARA INFUSIÓN	5 mg / mL
C01DA02	NITROGLICERINA	SOLUCION INYECTABLE PARA INFUSIÓN	50 mg / Ampolla (10 mL)
C01DA02	NITROGLICERINA	SOLUCION INYECTABLE PARA INFUSIÓN	25 mg / Ampolla (5 mL)
C01DA02	NITROGLICERINA	SISTEMA DE LIBERACION TRANSDERMICA APOSITO	32 mg - libera 10 mg en 24 horas
C01DA02	NITROGLICERINA	SISTEMA DE LIBERACION TRANSDERMICA APOSITO	16 mg - libera 5 mg en 24 horas
C01DA02	NITROGLICERINA	SISTEMA DE LIBERACION TRANSDERMICA APOSITO	50 mg libera 10 mg en 24 horas
C01DA02	NITROGLICERINA	SISTEMA DE LIBERACION TRANSDERMICA PARCHE	18 mg libera 5 mg en 24 horas,
C01DA02	NITROGLICERINA	SISTEMA DE LIBERACION TRANSDERMICA PARCHE	36 mg libera 10 mg en 24 horas
C01DA02	NITROGLICERINA	UNGUENTO	4%- 4 g por 100 g
C01DA02	NITROGLICERINA	SOLUCION PARA APLICACION SUBLINGUAL (SPRAY)	400 µg / dosis
	NITROGLICERINA + DEXTROSA	SOLUCION INYECTABLE	20mg + 5g / 100 mL
C07AA05	PROPRANOLOL CLORHIDRATO	CÁPSULA CON MICROGRÁNULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA	160 mg
C07AA05	PROPRANOLOL CLORHIDRATO	SOLUCION INYECTABLE	1 mg / Ampolla (1 mL)
C07AA05	PROPRANOLOL CLORHIDRATO	TABLETA	40 mg
C07AA05	PROPRANOLOL CLORHIDRATO	TABLETA	80 mg
C01EB18	RANOLAZINA	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	500 mg
C01EB18	RANOLAZINA	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	1000 mg
C01EB15	TRIMETAZIDINA DICLORHIDRATO	TABLETA	20 mg
C01EB15	TRIMETAZIDINA DICLORHIDRATO	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	35 mg
C08DA01	VERAPAMILO CLORHIDRATO	CÁPSULA CON MICROGRÁNULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA	120 mg
C08DA01	VERAPAMILO CLORHIDRATO	CÁPSULA CON MICROGRÁNULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA	180 mg
C08DA01	VERAPAMILO CLORHIDRATO	CÁPSULA CON MICROGRÁNULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA	240 mg
C08DA01	VERAPAMILO CLORHIDRATO	TABLETA	40 mg
C08DA01	VERAPAMILO CLORHIDRATO	TABLETA	80 mg
C08DA01	VERAPAMILO CLORHIDRATO	TABLETA	120 mg
C08DA01	VERAPAMILO CLORHIDRATO	SOLUCION INYECTABLE PARA INFUSIÓN	5 mg / Ampolla (2 mL)
C08DA01	VERAPAMILO CLORHIDRATO	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	180 mg
C08DA01	VERAPAMILO CLORHIDRATO	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	120 mg
C08DA01	VERAPAMILO CLORHIDRATO	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	240 mg

La sal aprobada es amlodipino besilato equivalente a amlodipino base.

**7.1.0.0.N20** No se aceptan las asociaciones de antianginosos entre sí, ni con otros fármacos por ser medicamentos que requieren posología individual.

## 7.2. ANTIARRITMICOS

**7.2.0.0.N10** Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
C07AB04	ACEBUTOLOL	TABLETA	400 mg
C01EB10	ADENOSINA	SOLUCION INYECTABLE	6 mg / Ampolla - Vial (2 mL)
C01BD01	AMIODARONA CLORHIDRATO	SOLUCION INYECTABLE	150 mg / Ampolla - (3 mL)
C01BD01	AMIODARONA CLORHIDRATO	SOLUCION INYECTABLE	50 mg / mL
C01BD01	AMIODARONA CLORHIDRATO	TABLETA	200 mg
C07AB03	ATENOLOL	CÁPSULA BLANDA	100 mg
C07AB03	ATENOLOL	CÁPSULA BLANDA	50 mg

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - cardiovascular	MARZO 2024
		Actualizado	
C07AB03	ATENOLOL	SOLUCIÓN INYECTABLE	5 mg / Ampolla (10 mL)
C07AB03	ATENOLOL	TABLETA	100 mg
C07AB03	ATENOLOL	TABLETA	50 mg
C01BD02	BRETILIO TOSILATO	SOLUCIÓN INYECTABLE PARA ADMINISTRACIÓN POR INFUSIÓN	2 mg / mL
C01BD02	BRETILIO TOSILATO	SOLUCIÓN INYECTABLE PARA ADMINISTRACIÓN POR INFUSIÓN	4 mg / mL-
C01BD02	BRETILIO TOSILATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	500 mg / 10 mL
C01BD07	DRONEDARONA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A DRONEDARONA	TABLETA	400 mg
C07AB09	ESMOLOL CLORHIDRATO	SOLUCIÓN CONCENTRADA PARA ADMINISTRACIÓN POR INFUSIÓN	100 mg / Vial (10 mL) -10 mg / mL
C07AB09	ESMOLOL CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE PARA ADMINISTRACIÓN POR INFUSIÓN	250 mg / mL
N03AB02	FENITOINA SÓDICA	SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg / mL
N03AB02	FENITOINA SÓDICA	SOLUCIÓN INYECTABLE	250 mg / Ampolla (5 mL)
N03AB02	FENITOINA SÓDICA	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / Ampolla (2 mL)
N03AB02	FENITOINA SÓDICA	SOLUCIÓN ORAL	2,5g / 100 mL
N03AB02	FENITOINA SÓDICA	TABLETA	100 mg
N03AB02	FENITOINA SÓDICA	CÁPSULA DURA	100 mg
C08DA02	GALOPAMILO CLORHIDRATO	TABLETA	50 mg
C08DA02	GALOPAMILO CLORHIDRATO	TABLETA	100 mg
C01BB01	LIDOCAINA CLORHIDRATO (EQUIVALENTE A LIDOCAINA LIBRE)	SOLUCIÓN INYECTABLE	2% - 200 mg / Ampolla (10 mL) - 20 mg/mL
C01BB01	LIDOCAINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	1%- 10 mg / mL
C01BB01	LIDOCAINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	5% - 100 mg / Ampolla (2 mL)
C07AB02	METOPROLOL TARTRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	5 mg / Ampolla (5 mL)
C07AB02	METOPROLOL TARTRATO	TABLETA	100 mg
C07AB02	METOPROLOL TARTRATO	TABLETA	50 mg
C07AB02	METOPROLOL SUCCINATO EQUIVALENTE A METOPROLOL TARTRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	25 mg
C07AB02	METOPROLOL SUCCINATO EQUIVALENTE A METOPROLOL TARTRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	50 mg
C07AB02	METOPROLOL SUCCINATO EQUIVALENTE A METOPROLOL TARTRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	100 mg
C07AB02	METOPROLOL SUCCINATO EQUIVALENTE A METOPROLOL TARTRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	200 mg
C07AA12	NADOLOL	TABLETA	80 mg
C01BA02	PROCAINAMIDA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / mL
C01BA02	PROCAINAMIDA CLORHIDRATO	CÁPSULA DURA	250 mg
C01BC03	PROPAFENONA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	70 mg / Ampolla (20 mL)
C01BC03	PROPAFENONA CLORHIDRATO	TABLETA	150 mg
C01BC03	PROPAFENONA CLORHIDRATO	TABLETA	300 mg
C07AA05	PROPRANOLOL CLORHIDRATO	CÁPSULA CON MICROGRÁNULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA	160 mg
C07AA05	PROPRANOLOL CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	1 mg / Ampolla (1 mL)
C07AA05	PROPRANOLOL CLORHIDRATO	TABLETA	40 mg
C07AA05	PROPRANOLOL CLORHIDRATO	TABLETA	80 mg
C01BA01	QUINIDINA SULFATO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	200 mg
C07AA07	SOTALOL CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	40 mg / Ampolla (4 mL)
C07AA07	SOTALOL CLORHIDRATO	TABLETA	160 mg
C08DA01	VERAPAMILO CLORHIRATO	CÁPSULA CON MICROGRÁNULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA	120 mg
C08DA01	VERAPAMILO CLORHIDRATO	CÁPSULA CON MICROGRÁNULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA	180 mg
C08DA01	VERAPAMILO CLORHIRATO	CÁPSULA CON MICROGRÁNULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA	240 mg
C08DA01	VERAPAMILO CLORHIRATO	TABLETA	40 mg
C08DA01	VERAPAMILO CLORHIRATO	TABLETA	80 mg
C08DA01	VERAPAMILO CLORHIRATO	TABLETA	120 mg
C08DA01	VERAPAMILO CLORHIRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	5 mg / Ampolla (2 mL)
C08DA01	VERAPAMILO CLORHIRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	120 mg
C08DA01	VERAPAMILO CLORHIRATO	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	180 mg
C08DA01	VERAPAMILO CLORHIRATO	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	240 mg
C01BG11	VERNAKALANT CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	20 mg / Vial (10 mL)

Lidocaina clorhidrato monohidrato equivalente a lidocaina clorhidrato  
Metoprolol tartrato equivalente a metoprolol succinato  
Quinidina bisulfato equivalente a quinidina sulfato

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - cardiovascular	MARZO 2024
	Actualizado	

**7.2.0.0.N20** No se acepta el practolol a causa de posibles efectos secundarios graves (acción cancerígena).

**7.2.0.0.N30** No se acepta la asociación de antiarrítmicos entre sí ni con otros fármacos porque requieren posología individual.

**7.3. ANTIHIPERTENSORES**

**7.3.0.0.N10** Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
C07AB04	ACEBUTOLOL	TABLETA	400 mg
C02AB02	ALFA- METILDOPA (METILDOPA)	TABLETA	250 mg
C02AB02	ALFA - METILDOPA (METILDOPA)	TABLETA	500 mg
C09XA02	ALISKIRENO HEMIFUMARATO EQUIVALENTE A ALISKIRENO	TABLETA RECUBIERTA	150 mg
C09XA02	ALISKIRENO HEMIFUMARATO EQUIVALENTE A ALISKIRENO	TABLETA RECUBIERTA	300 mg
C08CA01	AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE A AMLODIPINO	CÁPSULA	10 mg
C08CA01	AMLODIPINO	TABLETA	10 mg
C08CA01	AMLODIPINO	TABLETA	2,5 mg
C08CA01	AMLODIPINO	TABLETA	5 mg
C08CA01	AMLODIPINO	CÁPSULA BLANDA	5 mg
C08CA01	AMLODIPINO MESILATO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A AMLODIPINO	TABLETA	6,395 mg equivalente a 5 mg
C08CA01	AMLODIPINO MESILATO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A AMLODIPINO	TABLETA	12,29 mg equivalente a 10 mg
C08CA01	L-AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE A L- AMLODIPINO	TABLETA	2,5 mg
C08CA01	L-AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE A L- AMLODIPINO	TABLETA	5 mg
C08CA01	s-AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE s-AMLODIPINO	TABLETA	2,5 mg
C08CA01	s-AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE s-AMLODIPINO	TABLETA	5 mg
C08CA01	s-AMLODIPINO NICOTONATO EQUIVALENTE A s-AMLODIPINO BASE	TABLETA	2,5mg
C08CA01	s-AMLODIPINO NICOTONATO EQUIVALENTE A s-AMLODIPINO BASE	TABLETA	5 mg
C07AB03	ATENOLOL	TABLETA	100 mg
C07AB03	ATENOLOL	TABLETA	50 mg
C07AB03	ATENOLOL	CÁPSULA BLANDA	50 mg
C07AB03	ATENOLOL	CAPSULA BLANDA	100 mg
C07AB11	s-ATENOLOL	TABLETA	12,5 mg
C07AB11	s-ATENOLOL	TABLETA	25 mg
C07AB11	s-ATENOLOL	TABLETA	50 mg
C09CA09	AZILSARTAN MEDOXOMILO DE POTASIO EQUIVALENTE A AZILSARTAN MEDOXOMILO	TABLETA	40 mg
C09CA09	AZILSARTAN MEDOXOMILO DE POTASIO EQUIVALENTE A AZILSARTAN MEDOXOMILO	TABLETA	80 mg
C08CA12	BARNIDIPINO CLORHIDRATO	CÁPSULA CON MICROGRANULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA	10 mg
C08CA12	BARNIDIPINO CLORHIDRATO	CÁPSULA CON MICROGRANULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA	20 mg
C07AB05	BETAXOLOL CLORHIDRATO	TABLETA	10 mg
C07AB05	BETAXOLOL CLORHIDRATO	TABLETA	20 mg
C07AB07	BISOPROLOL FUMARATO	TABLETA	1,25 mg
C07AB07	BISOPROLOL FUMARATO	TABLETA	2,5 mg
C07AB07	BISOPROLOL FUMARATO	TABLETA	3,75 mg
C07AB07	BISOPROLOL FUMARATO	TABLETA	5 mg
C07AB07	BISOPROLOL FUMARATO	TABLETA	7,5 mg
C07AB07	BISOPROLOL FUMARATO	TABLETA	10 mg
C09CA06	CANDESARTAN CILEXETILO	TABLETA	32 mg
C09CA06	CANDESARTAN CILEXETILO	TABLETA	16 mg
C09CA06	CANDESARTAN CILEXETILO	TABLETA	8 mg
C09CA06	CANDESARTAN CILEXETILO	TABLETA	4 mg
C09AA01	CAPTOPRIL	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL EXTEMPORANEA	0,6 g / 100 g- 2 mg / mL de suspensión reconstituida
C09AA01	CAPTOPRIL	TABLETA	25 mg

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - cardiovascular	MARZO 2024
		Actualizado	
C09AA01	CAPTOPRIL	TABLETA	50 mg
C07AG02	CARVEDILOL	TABLETA	6,25 mg
C07AG02	CARVEDILOL	TABLETA	12,5 mg
C07AG02	CARVEDILOL	TABLETA	25 mg
C07AG02	CARVEDILOL	TABLETA	50 mg
C09AA08	CILAZAPRIL	TABLETA	0,5 mg
C09AA08	CILAZAPRIL	TABLETA	1 mg
C09AA08	CILAZAPRIL	TABLETA	2,5 mg
C09AA08	CILAZAPRIL	TABLETA	5 mg
C02AC01	CLONIDINA CLORHIDRATO	TABLETA	0,15 mg
C02DA01	DIAZOXIDO	SOLUCIÓN INYECTABLE	300 mg / 20 mL
C08DB01	DILTIAZEM CLORHIDRATO	CÁPSULA CON MICROGRÁNULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA	90 mg
C08DB01	DILTIAZEM CLORHIDRATO	CÁPSULA CON MICROGRÁNULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA	120 mg
C08DB01	DILTIAZEM CLORHIDRATO	CÁPSULA CON MICROGRÁNULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA	180 mg
C08DB01	DILTIAZEM CLORHIDRATO	CÁPSULA CON MICROGRÁNULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA	200 mg
C08DB01	DILTIAZEM CLORHIDRATO	CÁPSULA CON MICROGRÁNULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA	240 mg
C08DB01	DILTIAZEM CLORHIDRATO	CÁPSULA CON MICROGRÁNULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA	300 mg
C08DB01	DILTIAZEM CLORHIDRATO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / Vial
C08DB01	DILTIAZEM CLORHIDRATO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	25 mg / Vial
C08DB01	DILTIAZEM CLORHIDRATO	TABLETA	60 mg
C08DB01	DILTIAZEM CLORHIDRATO	TABLETA	90 mg
C08DB01	DILTIAZEM CLORHIDRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	90 mg
C08DB01	DILTIAZEM CLORHIDRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	120 mg
C08DB01	DILTIAZEM CLORHIDRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	180 mg
C08DB01	DILTIAZEM CLORHIDRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	240 mg
C02CA04	DOXAZOSINA	TABLETA	1 mg
C02CA04	DOXAZOSINA	TABLETA	2 mg
C02CA04	DOXAZOSINA	TABLETA	4 mg
C02CA04	DOXAZOSINA	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	4 mg
C02CA04	DOXAZOSINA	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	8 mg
C09AA02	ENALAPRIL MALEATO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	0,006 g / 100 mL
C09AA02	ENALAPRIL MALEATO	TABLETA	5 mg
C09AA02	ENALAPRIL MALEATO	TABLETA	10 mg
C09AA02	ENALAPRIL MALEATO	TABLETA	20 mg
C09AA02	ENALAPRIL MALEATO	CÁPSULA BLANDA	5 mg
C09AA02	ENALAPRIL MALEATO	TABLETA ORODISPERSABLE	2,5 mg
C09AA02	ENALAPRIL MALEATO	TABLETA ORODISPERSABLE	5 mg
C09AA02	ENALAPRIL MALEATO	TABLETA ORODISPERSABLE	10 mg
C09AA02	ENALAPRIL MALEATO	TABLETA ORODISPERSABLE	20 mg
C09AA02	ENALAPRILATO ANHIDRO	SOLUCIÓN INYECTABLE	1,0 mg / mL
C09AA02	ENALAPRILATO ANHIDRO	SOLUCIÓN INYECTABLE	1,25 mg / Vial (1 mL)
C09AA02	ENALAPRILATO ANHIDRO	SOLUCIÓN INYECTABLE	2,0 mg / Vial
C03DA04	EPLERENONA	TABLETA	25 mg
C03DA04	EPLERENONA	TABLETA	50 mg
C09CA02	EPROSARTAN	TABLETA	200 mg
C09CA02	EPROSARTAN	TABLETA	300 mg
C09CA02	EPROSARTAN	TABLETA	400 mg
C09CA02	EPROSARTAN	TABLETA	600 mg
C09CA10	FIMASARTAN POTÁSICO TRIHIDRATO EQUIVALENTE FIMASARTAN POTÁSICO	TABLETA	60 mg
C09CA10	FIMASARTAN POTÁSICO TRIHIDRATO EQUIVALENTE FIMASARTAN POTÁSICO	TABLETA	120 mg
C09AA09	FOSINOPRIL SODICO	TABLETA	10 mg
C09AA09	FOSINOPRIL SODICO	TABLETA	20 mg
C02AC02	GUANFACINA CLORHIDRATO	TABLETA	1 mg
C02DB02	HIDRALAZINA CLORHIDRATO	SOLUCION INYECTABLE PARA INFUSIÓN	20 mg / mL (Ampolla 1 mL)

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - cardiovascular	MARZO 2024
		Actualizado	
C02DB02	HIDRALAZINA CLORHIDRATO	TABLETA RECUBIERTA	25 mg
C02DB02	HIDRALAZINA CLORHIDRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	50 mg
C09CA04	IRBESARTAN	TABLETA	75 mg
C09CA04	IRBESARTAN	TABLETA	150 mg
C09CA04	IRBESARTAN	TABLETA	300 mg
C08CA03	ISRADIPINO	TABLETA	2,5 mg
C08CA03	ISRADIPINO	CÁPSULA DURA	5 mg
C07AG01	LABELALOL HIDROCLORURO	SOLUCION INYECTABLE PARA ADMINISTRACIÓN PARA INFUSIÓN	5 mg / mL (Vial 20 y 40 mL)
C08CA09	LACIDIPINO	TABLETA	2 mg
C08CA09	LACIDIPINO	TABLETA	4 mg
C09AA03	LISINOPRIL	TABLETA	5 mg
C09AA03	LISINOPRIL	TABLETA	10 mg
C09AA03	LISINOPRIL	TABLETA	20 mg
C09CA01	LOSARTAN POTASICO	TABLETA	12,5 mg
C09CA01	LOSARTAN POTASICO	TABLETA	25 mg
C09CA01	LOSARTAN POTASICO	TABLETA	50 mg
C09CA01	LOSARTAN POTASICO	GRAGEA	50 mg
C09CA01	LOSARTAN POTASICO	TABLETA	100 mg
C07AB02	METOPROLOL TARTRATO	TABLETA	50 mg
C07AB02	METOPROLOL TARTRATO	GRAGEA	50 mg
C07AB02	METOPROLOL TARTRATO	TABLETA	100 mg
C07AB02	METOPROLOL TARTRATO	SOLUCION INYECTABLE	5 mg / Ampolla (5 mL)
C07AB02	METOPROLOL SUCCINATO EQUIVALENTE A METOPROLOL TARTRATO	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	25 mg
C07AB02	METOPROLOL SUCCINATO EQUIVALENTE A METOPROLOL TARTRATO	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	50 mg
C07AB02	METOPROLOL SUCCINATO EQUIVALENTE A METOPROLOL TARTRATO	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg
C07AB02	METOPROLOL SUCCINATO EQUIVALENTE A METOPROLOL TARTRATO	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	200 mg
C07AB11	s-METOPROLOL	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	12,5 mg
C07AB11	s-METOPROLOL	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	25 mg
C07AB11	s-METOPROLOL	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	50 mg
C02DC01	MINOXIDIL	TABLETA	5 mg
C02DC01	MINOXIDIL	TABLETA	10 mg
C09AA13	MOEXIPRILLO CLORHIDRATO	TABLETA	7,5 mg
C09AA13	MOEXIPRILLO CLORHIDRATO	TABLETA	15 mg
C02AC05	MOXONIDINA	TABLETA	0,2 mg
C02AC05	MOXONIDINA	TABLETA	0,3 mg
C02AC05	MOXONIDINA	TABLETA	0,4 mg
C07AA12	NADOLOL	TABLETA	80 mg
C07AB12	NEBIVOLOL	TABLETA	2,5 mg
C07AB12	NEBIVOLOL	TABLETA	5 mg
C07AB12	NEBIVOLOL	TABLETA	10 mg
C08CA04	NICARDIPINO CLORHIDRATO	TABLETA	20 mg
C08CA05	NIFEDIPINO	CÁPSULA BLANDA	5 mg
C08CA05	NIFEDIPINO	CÁPSULA BLANDA	10 mg
C08CA05	NIFEDIPINO	CÁPSULA BLANDA	20 mg
C08CA05	NIFEDIPINO	CÁPSULA DURA	10 mg
C08CA05	NIFEDIPINO	CÁPSULA CON MICROGRÁNULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA	30 mg
C08CA05	NIFEDIPINO	CÁPSULA CON MICROGRÁNULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA	60 mg
C08CA05	NIFEDIPINO	TABLETA	10 mg
C08CA05	NIFEDIPINO	TABLETA DE LIBERACIÓN SOSTENIDA	20 mg
C08CA05	NIFEDIPINO	TABLETA DE LIBERACIÓN SOSTENIDA	30 mg
C08CA05	NIFEDIPINO	TABLETA DE LIBERACIÓN SOSTENIDA	60 mg
C08CA05	NIFEDIPINO	TABLETA DE LIBERACIÓN OSMOTICA	20 mg
C08CA06	NIFEDIPINO	TABLETA DE LIBERACIÓN OSMOTICA	30 mg
C08CA05	NIFEDIPINO	TABLETA DE LIBERACIÓN OSMOTICA	60 mg
C08CA06	NIFEDIPINO	TABLETA DE LIBERACIÓN OSMOTICA	90 mg



FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - cardiovascular	MARZO 2024
		Actualizado	
C08CA10	NILVADIPINO	CAPSULA CON MICROGRANULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA	8 mg
C08CA07	NISOLDIPINO	CÁPSULA DURA	10 mg
C08CA07	NISOLDIPINO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	10 mg
C08CA07	NISOLDIPINO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	20 mg
C08CA07	NISOLDIPINO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	30 mg
C08CA07	NISOLDIPINO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	40 mg
C08CA08	NITRENDIPINO	TABLETA	10 mg
C08CA08	NITRENDIPINO	TABLETA	20 mg
C02DD01	NITROPRUSIATO SODICO	SOLUCION INYECTABLE PARA INFUSIÓN	50 mg / Ampolla (2 mL)
C02DD01	NITROPRUSIATO SODICO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE PARA INFUSIÓN	50 mg / Vial
C09CA08	OLMESARTAN MEDOXOMIL	TABLETA	10 mg
C09CA08	OLMESARTAN MEDOXOMIL	TABLETA	20 mg
C09CA08	OLMESARTAN MEDOXOMIL	TABLETA	40 mg
C09AA04	PERINDOPRIL TER-BUTILAMINA	TABLETA	2 mg
C09AA04	PERINDOPRIL TER-BUTILAMINA	TABLETA	4 mg
C09AA04	PERINDOPRIL TER-BUTILAMINA	TABLETA	8 mg
C09AA04	PERINDOPRIL ARGINATO	TABLETA	5 mg
C09AA04	PERINDOPRIL ARGINATO	TABLETA	10 mg
C02CA01	PRAZOSINA	CÁPSULA DURA	1 mg
C02CA01	PRAZOSINA	CAPSULA CON MICROGRANULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA	2 mg
C02CA01	PRAZOSINA	TABLETA	1 mg
C02CA01	PRAZOSINA	TABLETA	2 mg
C07AA05	PROPRANOLOL CLORHIDRATO	CAPSULA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	160 mg
C07AA05	PROPRANOLOL CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	1 mg / Ampolla (1 mL)
C07AA05	PROPRANOLOL CLORHIDRATO	TABLETA	40 mg
C07AA05	PROPRANOLOL CLORHIDRATO	TABLETA	80 mg
C09AA06	QUINAPRIL	TABLETA	5 mg
C09AA06	QUINAPRIL	TABLETA	10 mg
C09AA06	QUINAPRIL	TABLETA	20 mg
C09AA06	QUINAPRIL	TABLETA	40 mg
C09AA05	RAMIPRIL	CÁPSULA DURA	2,5 mg
C09AA05	RAMIPRIL	CÁPSULA DURA	5 mg
C09AA05	RAMIPRIL	CÁPSULA DURA	10 mg
C09AA05	RAMIPRIL	TABLETA	2,5 mg
C09AA05	RAMIPRIL	TABLETA	5 mg
C09AA05	RAMIPRIL	TABLETA	10 mg
C02AC06	RILMENIDINA	TABLETA	1 mg
C07AA07	SOTALOL CLORHIDRATO	TABLETA	160 mg
C09CA07	TELMISARTAN	CÁPSULAS	40 mg
C09CA07	TELMISARTAN	CÁPSULAS	80 mg
C09CA07	TELMISARTAN	TABLETA	20 mg
C09CA07	TELMISARTAN	TABLETA	40 mg
C09CA07	TELMISARTAN	TABLETA	80 mg
G04CA03	TERAZOSINA	TABLETA	2 mg
G04CA03	TERAZOSINA	TABLETA	5 mg
G04CA03	TERAZOSINA	TABLETA	10 mg
C07AA06	TIMOLOL MALEATO	TABLETA	10 mg
C09AA10	TRANDOLAPRIL	CÁPSULA DURA	0,5 mg
C09AA10	TRANDOLAPRIL	CÁPSULA DURA	2 mg
C02CA06	URAPIDIL	SOLUCIÓN INYECTABLE	5 mg / mL (Ampolla de 5, 10 y 20 mL)
C09CA03	VALSARTAN	CÁPSULA BLANDA	80 mg
C09CA03	VALSARTAN	CÁPSULA BLANDA	160 mg
C09CA03	VALSARTAN	CÁPSULA DURA	40 mg
C09CA03	VALSARTAN	CÁPSULA DURA	80 mg
C09CA03	VALSARTAN	CÁPSULA DURA	160 mg
C09CA03	VALSARTAN	TABLETA	40 mg
C09CA03	VALSARTAN	TABLETA	80 mg
C09CA03	VALSARTAN	TABLETA	160 mg
C09CA03	VALSARTAN	TABLETA	320 mg
C08DA01	VERAPAMILO CLORHIDRATO	CAPSULA CON MICROGRANULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA	120 mg
C08DA01	VERAPAMILO CLORHIDRATO	CAPSULA CON MICROGRANULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA	240 mg
C08DA01	VERAPAMILO CLORHIDRATO	TABLETA	40 mg

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - cardiovascular	MARZO 2024
		Actualizado	
C08DA01	VERAPAMILO CLORHIDRATO	TABLETA	80 mg
C08DA01	VERAPAMILO CLORHIDRATO	TABLETA	120 mg
C08DA01	VERAPAMILO CLORHIDRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN OSMÓTICA	180 mg
C08DA01	VERAPAMILO CLORHIDRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	120 mg
C08DA01	VERAPAMILO CLORHIDRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	240 mg
C08DA01	VERAPAMILO CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	5 mg / Ampolla (2 mL)
C09AA15	ZOFENOPRIL CALCICO	TABLETA	7,5 mg
C09AA15	ZOFENOPRIL CALCICO	TABLETA	15 mg
C09AA15	ZOFENOPRIL CALCICO	TABLETA	30 mg
C09AA15	ZOFENOPRIL CALCICO	TABLETA	60 mg

La sal aprobada es *acebutolol clorhidrato equivalente a acebutolol base*.  
 La sal aprobada es *amlodipino besilato equivalente amlodipino base*.  
 La sal aprobada es *alfametildopa sesquihidratada equivalente a alfametildopa*.  
 La sal aprobada es *cilazapril monohidrato equivalente a cilazapril base*.  
 La sal aprobada es *doxazosina mesilato equivalente a doxazosina Base*.  
 La sal aprobada es *eprosartan mesilato dihidrato equivalente a eprosartan base*.  
 La sal aprobada es *guanfacina clorhidrato equivalente a guanfacina base*.  
 La sal aprobada es *lisonopril dihidrato equivalente a lisonopril anhidro*.  
 La sal aprobada es *neбивolol clorhidrato equivalente a neбивolol base*.  
 La sal aprobada es *prazosina clorhidrato equivalente a prazosina base*.  
 La sal aprobada es *quinapril clorhidrato equivalente a quinapril base*.  
 La sal aprobada es *rilménidina dihidrogeno fosfato equivalente a rilménidina*.  
 La sal aprobada es *terazosina monohidroclorhidrato dihidrato equivalente a terazosina*.

**7.3.0.0.N20**

No se aceptan como agentes antihipertensores, por tratarse de sustancias ventajosamente sustituidas para este uso, los siguientes fármacos: alcaloides derivados del cornezuelo de centeno, alcaloides del veratrum y sus derivados, alcavervir, fentolamina, inhibidores de la MAO, mecamilamina, pargilina, pentolinio y tolazolina.

**7.3.0.0.N30**

Se acepta la asociación de un agente antihipertensor con otro antihipertensor de mecanismo de acción diferente o con un agente diurético, siempre y cuando demuestre la utilidad de la asociación frente a los principios activos de forma individual.

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
C02LB01	ALFA-METILDOPA + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	250 mg + 25 mg
C09XA53	ALISKIRENO HEMIFUMARATO EQUIVALENTE A ALISKIRENO + AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE A AMLODIPINO	TABLETA	150 mg + 5 mg
C09XA53	ALISKIRENO HEMIFUMARATO EQUIVALENTE A ALISKIRENO + AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE A AMLODIPINO	TABLETA	150 mg + 10 mg
C09XA53	ALISKIRENO HEMIFUMARATO EQUIVALENTE A ALISKIRENO + AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE A AMLODIPINO	TABLETA	300 mg + 5 mg
C09XA53	ALISKIRENO HEMIFUMARATO EQUIVALENTE A ALISKIRENO + AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE A AMLODIPINO	TABLETA	300 mg + 10 mg
C09XA52	ALISKIRENO + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	150 mg + 12,5 mg
C09XA52	ALISKIRENO + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	150 mg + 25 mg
C09XA52	ALISKIRENO + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	300 mg + 12,5 mg
C09XA52	ALISKIRENO + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	300 mg + 25 mg
	AMLODIPINO + BENAZEPRIL CLORHIDRATO	CÁPSULA DURA	5 mg + 10 mg
C07FB07	AMLODIPINO + BISOPROLOL FUMARATO	TABLETA	5 mg + 5 mg
C07FB07	AMLODIPINO + BISOPROLOL FUMARATO	TABLETA	10 mg + 5 mg
C07FB07	AMLODIPINO + BISOPROLOL FUMARATO	TABLETA	5 mg + 10 mg
C07FB07	AMLODIPINO + BISOPROLOL FUMARATO	TABLETA	10 mg + 10 mg

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - cardiovascular	MARZO 2024
		Actualizado	
C09DB07	AMLODIPINO + CANDESARTAN CILEXETILO	TABLETA	5 mg + 16 mg
C09DB07	AMLODIPINO + CANDESARTAN CILEXETILO	TABLETA	5 mg + 32 mg
C09DB07	AMLODIPINO + CANDESARTAN CILEXETILO	TABLETA	10 mg + 16 mg
C09DB07	AMLODIPINO + CANDESARTAN CILEXETILO	TABLETA	10 mg + 32 mg
	AMLODIPINO + ENALAPRIL MALEATO	CÁPSULA DURA	5 mg + 20 mg
	AMLODIPINO + ENALAPRIL MALEATO	CÁPSULA DURA	5 mg + 10 mg
	AMLODIPINO + ENALAPRIL MALEATO	CÁPSULA DURA	2,5 mg + 10 mg
C08GA02	AMLODIPINO + HIDROCLOROTIAZIDA	CÁPSULA DURA	5 mg + 12,5 mg
C08GA02	AMLODIPINO + HIDROCLOROTIAZIDA	CÁPSULA DURA	10 mg + 25 mg
C08GA02	AMLODIPINO + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	5 mg + 12,5 mg
C08GA02	AMLODIPINO + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	10 mg + 12,5 mg
C08GA02	AMLODIPINO + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	10 mg + 25 mg
C08GA02	s-AMLODIPINO NICOTINATO + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	2,5 mg + 12,5 mg
C08GA02	s-AMLODIPINO NICOTINATO + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	5 mg + 25 mg
C08GA02	s-AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE A S-AMLODIPINO + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	2,5 mg + 12,5 mg
C08GA02	s-AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE A S-AMLODIPINO + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	5 mg + 12,5 mg
C08GA02	s-AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE A S-AMLODIPINO + LOSARTAN POTÁSICO	TABLETA	2,5 mg + 50 mg
C08GA02	s-AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE A S-AMLODIPINO + LOSARTAN POTÁSICO	TABLETA	5 mg + 50 mg
C08GA02	AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE A AMLODIPINO + INDAPAMIDA	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	5 mg + 1,5 mg
C08GA02	AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE A AMLODIPINO + INDAPAMIDA	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	10 mg + 1,5 mg
C08GA02	AMLODIPINO + INDAPAMIDA	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	5 mg + 1,5 mg
C08GA02	AMLODIPINO + INDAPAMIDA	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	10 mg + 1,5 mg
C09DB05	AMLODIPINO + IRBESARTÁN	TABLETA	5 mg + 150 mg
C09DB05	AMLODIPINO + IRBESARTÁN	TABLETA	10 mg + 150 mg
C09DB05	AMLODIPINO + IRBESARTÁN	TABLETA	5 mg + 300 mg
C09DB05	AMLODIPINO + IRBESARTÁN	TABLETA	10 mg + 300 mg
C09DB06	AMLODIPINO + LOSARTÁN POTÁSICO	CÁPSULA DURA	5 mg + 50 mg
C09DB06	AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE A AMLODIPINO + LOSARTAN POTÁSICO	CÁPSULA	5 mg + 50 mg
C09DB06	AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE A AMLODIPINO + LOSARTAN POTÁSICO	CÁPSULA DURA	2,5 mg + 50 mg
C09DB06	AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE A AMLODIPINO + LOSARTAN POTÁSICO	CÁPSULA DURA	5 mg + 100 mg
C09DB06	AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE A AMLODIPINO + LOSARTAN POTÁSICO	TABLETA RECUBIERTA	5 mg + 50 mg
C09DB06	AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE A AMLODIPINO + LOSARTAN POTÁSICO	TABLETA RECUBIERTA	5 mg + 100 mg
C09DB06	AMLODIPINO + LOSARTÁN POTÁSICO	TABLETA RECUBIERTA	5 mg + 50 mg
C09DB06	AMLODIPINO + LOSARTÁN POTÁSICO	TABLETA RECUBIERTA	5 mg + 100 mg
C09DB02	AMLODIPINO + OLMESARTÁN MEDOXOMIL	TABLETA	5 mg + 20 mg
C09DB02	AMLODIPINO + OLMESARTÁN MEDOXOMIL	TABLETA	10 mg + 20 mg
C09DB02	AMLODIPINO + OLMESARTÁN MEDOXOMIL	TABLETA	10 mg + 40 mg
C09DB02	AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE A AMLODIPINO BASE+ OLMESARTÁN MEDOXOMIL	TABLETA RECUBIERTA	5 mg + 20 mg
C09DB02	AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE A AMLODIPINO BASE+ OLMESARTÁN MEDOXOMIL	TABLETA RECUBIERTA	10 mg + 20 mg
C09DB02	AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE A AMLODIPINO BASE+ OLMESARTÁN MEDOXOMIL	TABLETA RECUBIERTA	5 mg + 40 mg
C09DB02	AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE A AMLODIPINO BASE+ OLMESARTÁN MEDOXOMIL	TABLETA RECUBIERTA	10 mg + 40 mg
C09BB04	AMLODIPINO BESILATO COMO AMLODIPINO + PERINDOPRIL ARGININA	TABLETA	5 mg + 5 mg

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - cardiovascular	MARZO 2024
		Actualizado	
C09BB04	AMLODIPINO BESILATO COMO AMLODIPINO + PERINDOPRIL ARGININA	TABLETA	5 mg + 10 mg
C09BB04	AMLODIPINO BESILATO COMO AMLODIPINO + PERINDOPRIL ARGININA	TABLETA	10 mg + 5 mg
C09BB04	AMLODIPINO BESILATO COMO AMLODIPINO + PERINDOPRIL ARGININA	TABLETA	10 mg + 10 mg
C09BB04	AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE A AMLODIPINO + PERINDOPRIL EQUIVALENTE A PERINDOPRIL ARGININA	TABLETA	2,5 mg + 3,5 mg
C09BB04	AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE A AMLODIPINO + PERINDOPRIL EQUIVALENTE A PERINDOPRIL ARGININA	TABLETA	5 mg + 7 mg
C09BB04	AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE A AMLODIPINO + PERINDOPRIL EQUIVALENTE A PERINDOPRIL ARGININA	TABLETA	10 mg + 14 mg
C09DB04	AMLODIPINO + TELMISARTÁN	CÁPSULA DURA	5 mg + 40 mg
C09DB04	AMLODIPINO + TELMISARTÁN	CÁPSULA DURA	10 mg + 40 mg
C09DB04	AMLODIPINO + TELMISARTÁN	CÁPSULA DURA	5 mg + 80 mg
C09DB04	AMLODIPINO + TELMISARTÁN	CÁPSULA DURA	10 mg + 80 mg
C09DB04	AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE A AMLODIPINO + TELMISARTÁN	TABLETA	5 mg + 40 mg
C09DB04	AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE A AMLODIPINO + TELMISARTÁN	TABLETA	10 mg + 40 mg
C09DB04	AMLODIPINO BESILATO (6,935 mg) EQUIVALENTE A AMLODIPINO + TELMISARTÁN	TABLETA	5 mg + 80 mg
C09DB04	AMLODIPINO BESILATO (13,870 mg) EQUIVALENTE A AMLODIPINO + TELMISARTÁN	TABLETA	10 mg + 80 mg
C09DB01	AMLODIPINO + VALSARTAN	TABLETA	5 mg + 80 mg
C09DB01	AMLODIPINO + VALSARTAN	TABLETA	5 mg + 160 mg
C09DB01	AMLODIPINO + VALSARTAN	TABLETA	10 mg + 80 mg
C09DB01	AMLODIPINO + VALSARTAN	TABLETA	10 mg + 160 mg
C09DB01	AMLODIPINO + VALSARTAN	CÁPSULA DURA	5 mg + 80 mg
C09DB01	AMLODIPINO + VALSARTAN	CÁPSULA DURA	5 mg + 160 mg
C09DB01	AMLODIPINO + VALSARTAN	CÁPSULA DURA	10 mg + 100 mg
	AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE A AMLODIPINO BASE + VALSARTAN	TABLETA RECUBIERTA	5 mg + 80 mg
C09DB01	AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE A AMLODIPINO + VALSARTAN	CÁPSULA BLANDA DE GELATINA	10 mg + 320 mg
C09DB01	AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE A AMLODIPINO + VALSARTAN	CÁPSULA BLANDA DE GELATINA	5 mg + 320 mg
C09DB01	AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE A AMLODIPINO + VALSARTAN	TABLETA RECUBIERTA	5 mg + 320 mg
C09DB01	AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE A AMLODIPINO + VALSARTAN	TABLETA RECUBIERTA	10 mg + 320 mg
C09DB05	LEVO-AMLODIPINO NICOTINATO EQUIVALENTE A LEVO- AMLODIPINO + IRBESARTÁN	TABLETA RECUBIERTA	2,5 mg + 150 mg
C09DB05	LEVO-AMLODIPINO NICOTINATO EQUIVALENTE A LEVO- AMLODIPINO + IRBESARTÁN	TABLETA RECUBIERTA	5 mg + 150 mg
C09DB05	LEVO-AMLODIPINO NICOTINATO EQUIVALENTE A LEVO- AMLODIPINO + IRBESARTÁN	TABLETA RECUBIERTA	2,5 mg + 300 mg
C09DB05	LEVO-AMLODIPINO NICOTINATO EQUIVALENTE A LEVO- AMLODIPINO + IRBESARTÁN	TABLETA RECUBIERTA	5 mg + 300 mg
C09DB01	LEVO-AMLODIPINO NICOTINATO EQUIVALENTE A LEVO- AMLODIPINO + VALSARTÁN	TABLETA RECUBIERTA	2,5 mg + 320 mg
C09DB01	s-AMLODIPINO NICOTINATO + VALSARTÁN	TABLETA RECUBIERTA	2,5 mg + 80 mg
C09DB01	s-AMLODIPINO NICOTINATO + VALSARTÁN	TABLETA RECUBIERTA	5 mg + 80 mg
C09DB01	s-AMLODIPINO NICOTINATO + VALSARTÁN	TABLETA RECUBIERTA	2,5 mg + 160 mg
C09DB01	s-AMLODIPINO NICOTINATO + VALSARTÁN	TABLETA RECUBIERTA	5 mg + 160 mg
C07CB03	ATENOLOL + CLORTALIDONA	TABLETA	100 mg + 25 mg
C09DA09	AZILSARTAN MEDOXOMILO + CLORTALIDONA	TABLETA	20 mg + 12,5 mg
C09DA09	AZILSARTAN MEDOXOMILO + CLORTALIDONA	TABLETA	40 mg + 12,5 mg
C09DA09	AZILSARTAN MEDOXOMILO + CLORTALIDONA	TABLETA	80 mg + 12,5 mg

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - cardiovascular	MARZO 2024
		Actualizado	
C09DA09	AZILSARTAN MEDOXOMILO + CLORTALIDONA	TABLETA	40 mg + 25 mg
C07BB07	BISOPROLOL FUMARATO + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	10 mg + 6,25 mg
C07BB07	BISOPROLOL FUMARATO + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	10 mg + 25 mg
C07BB07	BISOPROLOL FUMARATO + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	2,5 mg + 6,25 mg
C07BB07	BISOPROLOL FUMARATO + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	5 mg + 6,25 mg
	BISOPROLOL FUMARATO + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA RECUBIERTA	5mg +12,5mg
C09DA06	CANDESARTAN CILEXETIL + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	8 mg + 12,5 mg
C09DA06	CANDESARTAN CILEXETIL + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	32 mg + 12,5 mg
C09DA06	CANDESARTAN CILEXETIL + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	32 mg + 25 mg
C09DA06	CANDESARTAN CILEXETILO + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	16 mg + 12,5 mg
C09BA01	CAPTAPRIL + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	50 mg + 25 mg
C09BA01	CAPTAPRIL + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	25 mg + 15 mg
C09BA08	CILAZAPRIL+ HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	5 mg + 12,5 mg
C09BA02	ENALAPRIL MALEATO + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	10 mg + 12,5 mg
C09BA02	ENALAPRIL MALEATO + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	10 mg + 25 mg
C09BA02	ENALAPRIL MALEATO + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	20 mg + 12,5 mg
C09BA02	ENALAPRIL MALEATO + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	10 mg + 12,5 mg
C09BB06	ENALAPRIL MALEATO + NITRENDIPINO	TABLETA	10 mg + 20 mg
C09DA02	EPROSARTAN + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	600 mg + 12,5 mg
	FIMASARTAN POTÁSICO + AMLODIPINO	TABLETAS RECUBIERTAS	60mg +5mg
	FIMASARTAN POTÁSICO + AMLODIPINO	TABLETAS RECUBIERTAS	60mq +10mq
C03AX01	FIMASARTAN POTÁSICO TRIHIDRATO EQUIVALENTE FIMASARTAN POTÁSICO + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA RECUBIERTA	60 mg + 12,5 mg
C03AX01	FIMASARTAN POTÁSICO TRIHIDRATO EQUIVALENTE FIMASARTAN POTÁSICO + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA RECUBIERTA	120 mg + 12,5 mg
C09BA09	FOSINOPRIL SÓDICO + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	10 mg + 12,5 mg
C09BA09	FOSINOPRIL SÓDICO + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	20 mg + 12,5 mg
C09DA04	IRBESARTAN + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	150 mg + 12,5 mg
C09DA04	IRBESARTAN + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	300 mg + 12,5 mg
C09DA04	IRBESARTAN + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	300 mg + 25 mg
	LISINOPRIL (COMO DIHIDRATO) + AMLODIPINO (COMO BESILATO)	COMPRESIDO	20 mg + 10 mg
C09BA03	LISINOPRIL + HIDROCLOROTIAZIDA	CÁPSULA BLANDA	20 mg + 12,5 mg
C09BA03	LISINOPRIL + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	20 mg + 25 mg
C09BA03	LISINOPRIL + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	20 mg + 12,5 mg
C09DA01	LOSARTAN POTÁSICO + HIDROCLOROTIAZIDA	GRAGEA	50 mg + 12,5 mg
C09DA01	LOSARTAN POTÁSICO + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	100 mg + 25 mg
C09DA01	LOSARTAN POTÁSICO + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	50 mg + 12,5 mg
C09DA01	LOSARTAN POTÁSICO + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	100 mg + 12,5 mg
C07BB02	METOPROLOL SUCCINATO EQUIVALENTE A METOPROLOL TARTRATO + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg + 12,5 mg
	METOPROLOL TARTRATO + IVABRADINA CLORHIRATO EQUIVELANTE A IVABRADINA	TABLETA RECUBIERTA	25 mg + 5 mg
	METOPROLOL TARTRATO + IVABRADINA CLORHIRATO EQUIVELANTE A IVABRADINA	TABLETA RECUBIERTA	50 mg + 5 mg
	METOPROLOL TARTRATO + IVABRADINA CLORHIRATO EQUIVELANTE A IVABRADINA	TABLETA RECUBIERTA	25 mg + 7,5 mg

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - cardiovascular	MARZO 2024
		Actualizado	
	METOPROLOL TARTRATO + IVABRADINA CLORHIRATO EQUIVELANTE A IVABRADINA	TABLETA RECUBIERTA	50 mg + 7,5 mg
C07BB02	METOPROLOL TARTRATO + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	100 mg + 12,5 mg
C07BA12	NADOLOL + BENDROFLUMETIAZIDA	TABLETA	80 mg + 5 mg
	NEBIVOLOL + HIDROCLOROTIAZIDA	COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELÍCULA	5mg + 12,5mg
	NEBIVOLOL + HIDROCLOROTIAZIDA	COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELÍCULA	5mg + 25mg
C09DX03	OLMESARTAN MEDOXOMILO + AMLODIPINO + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA RECUBIERTA	20 mg + 5 mg + 12,5 mg
C09DX03	OLMESARTAN MEDOXOMILO + AMLODIPINO + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA RECUBIERTA	40 mg,+ 5 mg,+ 25 mg
C09DX03	OLMESARTAN MEDOXOMILO + AMLODIPINO + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA RECUBIERTA	40 mg + 10 mg + 25 mg
C09DX03	OLMESARTAN MEDOXOMILO + AMLODIPINO + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA RECUBIERTA	40 mg + 5 mg + 12,5 mg
C09DA08	OLMESARTAN MEDOXOMIL+ HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	20 mg + 12,5 mg
C09DA08	OLMESARTAN MEDOXOMIL+ HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	40 mg + 12,5 mg
C09DA08	OLMESARTAN MEDOXOMIL+ HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	20 mg + 25 mg
C09DA08	OLMESARTAN MEDOXOMIL+ HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	40 mg + 25 mg
C09BA04	PERINDOPRIL ARGININA + INDAPAMIDA	TABLETA	5 mg + 1,25 mg
C09BA04	PERINDOPRIL ARGININA + INDAPAMIDA	TABLETA	2,5 mg + 0,625 mg
C09BA04	PERINDOPRIL ARGININA + INDAPAMIDA	TABLETA RECUBIERTA	10 mg + 2,5 mg
C09BA04	PERINDOPRIL TERBUTILAMINA + INDAPAMIDA	TABLETA	2 mg +0,625 mg
C09BA04	PERINDOPRIL TERBUTILAMINA + INDAPAMIDA	TABLETA	4 mg + 1,25 mg
C07BA05	PROPRANOLOL CLORHIDRATO + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	80 mg + 25 mg
C07BA05	PROPRANOLOL CLORHIDRATO + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	40 mg + 25 mg
C09BA06	QUINAPRIL + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	20 mg + 12,5 mg
C09DA07	TELMISARTAN + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	40 mg + 12,5 mg
C09DA07	TELMISARTAN+ HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	80 mg + 12,5 mg
C09DA07	TELMISARTAN+ HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	80 mg + 25 mg
C09DA07	TELMISARTÁN + HIDROCLOROTIAZIDA	CÁPSULA DURA	40 mg + 12,5 mg
C09DA07	TELMISARTÁN + HIDROCLOROTIAZIDA	CÁPSULA DURA	80 mg + 12,5 mg
C09DA07	TELMISARTÁN + HIDROCLOROTIAZIDA	CÁPSULA DURA	80 mg + 25 mg
C09DA03	VALSARTÁN + CLORTALIDONA	TABLETA	80 mg + 12,5 mg
C09DA03	VALSARTAN + CLORTALIDONA	TABLETA	80mg + 25 mg
C09DA03	VALSARTAN + CLORTALIDONA	TABLETA	160 mg + 25 mg
C09DA03	VALSARTAN + CLORTALIDONA	TABLETA	160 mg + 12,5 mg
C09DA03	VALSARTAN + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	80 mg + 12,5 mg
C09DA03	VALSARTAN + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA RECUBIERTA	320 mg + 12,5 mg
C09DA03	VALSARTAN + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA RECUBIERTA	320 mg + 25 mg
C09DA03	VALSARTAN + HIDROCLOROTIAZIDA	CÁPSULA BLANDA	160 mg + 12,5 mg
C09DA03	VALSARTAN + HIDROCLOROTIAZIDA	CAPSULA DURA	160 mg + 6,25 mg
C09DA03	VALSARTAN + HIDROCLOROTIAZIDA	CÁPSULA DURA	160 mg + 12,5 mg
C09DA03	VALSARTAN + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	160 mg + 12,5 mg
C09DA03	VALSARTAN + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	160 mg + 25 mg
C09DA03	VALSARTAN + HIDROCLOROTIAZIDA	CÁPSULA BLANDA	80 mg + 12,5 mg
C09DA03	VALSARTAN + HIDROCLOROTIAZIDA	CAPSULA DURA	80 mg + 6,25 mg
C09DA03	VALSARTAN + HIDROCLOROTIAZIDA	CÁPSULA DURA	80 mg + 12,5 mg
C09BB10	VERAPAMILLO CLORHIDRATO + TRANDOLAPRIL	CAPSULA DE LIBERACION PROLONGADA (GRANULADO + TABLETA RECUBIERTA)	180 mg + 2 mg
C09BB10	VERAPAMILLO CLORHIDRATO + TRANDOLAPRIL	CAPSULA DE LIBERACION PROLONGADA	120 mg + 0,5 mg
C09BB10	VERAPAMILLO CLORHIDRATO + TRANDOLAPRIL	CAPSULA DE LIBERACION PROLONGADA	180 mg + 1 mg
C09BB10	VERAPAMILLO CLORHIDRATO + TRANDOLAPRIL	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	180 mg + 2 mg
C09BB10	VERAPAMILLO CLORHIDRATO + TRANDOLAPRIL	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	240 mg + 4 mg

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - cardiovascular	MARZO 2024
		Actualizado	
C09XA52	ALISKIRENO HEMIFUMARATO EQUIVALENTE A ALISKIRENO + AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE A AMLODIPINO + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	150 mg + 5 mg + 12,5 mg
C09XA52	ALISKIRENO HEMIFUMARATO EQUIVALENTE A ALISKIRENO + AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE A AMLODIPINO + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	300 mg + 5 mg + 12,5 mg
C09XA52	ALISKIRENO HEMIFUMARATO EQUIVALENTE A ALISKIRENO + AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE A AMLODIPINO + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	300 mg + 5 mg + 25 mg
C09XA52	ALISKIRENO HEMIFUMARATO EQUIVALENTE A ALISKIRENO + AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE A AMLODIPINO + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	300 mg + 10 mg + 12,5 mg
C09XA52	ALISKIRENO HEMIFUMARATO EQUIVALENTE A ALISKIRENO + AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE A AMLODIPINO + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	300 mg + 10 mg + 25 mg
C09DB07	AMLODIPINO + CANDESARTÁN CILEXETILO + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	5 mg + 16 mg + 12,5 mg
C09DB07/ C08GA02	AMLODIPINO + CANDESARTÁN CILEXETILO + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	5 mg + 32 mg + 12,5 mg
C09DB07	AMLODIPINO + CANDESARTÁN CILEXETILO + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	10 mg + 16 mg + 12,5 mg
C09DB07	AMLODIPINO + CANDESARTÁN CILEXETILO + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	10 mg + 32 mg + 12,5 mg
	AMLODIPINO + IRBESARTÁN + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	5mg + 300mg + 12,5mg
C09BX01	AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE A AMLODIPINO + PERINDOPRIL ARGININA + INDAPAMIDA	TABLETA	5 mg + 0,625 mg + 2,5 mg
C09BX01	AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE A AMLODIPINO + PERINDOPRIL ARGININA + INDAPAMIDA	TABLETA	5 mg + 1,25 mg + 5 mg
C09BX01	AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE A AMLODIPINO + PERINDOPRIL ARGININA + INDAPAMIDA	TABLETA	5 mg + 1,25 mg + 10 mg
C09BX01	AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE A AMLODIPINO + PERINDOPRIL ARGININA + INDAPAMIDA	TABLETA	10 mg + 2,5 mg + 5 mg
C09BX01	AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE A AMLODIPINO + PERINDOPRIL ARGININA + INDAPAMIDA	TABLETA	10 mg + 2,5 mg + 10 mg
C09DX01	AMLODIPINO + VALSARTAN + HIDROCLOROTIAZIDA	CÁPSULA	10 mg + 320 mg + 12,5 mg
C09DX01	AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE A AMLODIPINO + VALSARTAN + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA RECUBIERTA	5 mg + 160 mg + 12,5 mg
C09DX01	AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE A AMLODIPINO + VALSARTAN + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA RECUBIERTA	10 mg + 160 mg + 12,5 mg
C09DX01	AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE A AMLODIPINO + VALSARTAN + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA RECUBIERTA	5 mg + 160 mg + 25 mg
C09DX01	AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE A AMLODIPINO + VALSARTAN + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA RECUBIERTA	10 mg + 160 mg + 25 mg
C09DX01	AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE A AMLODIPINO + VALSARTAN + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA RECUBIERTA	10 mg + 320 mg + 25 mg
C09DX01	AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE A AMLODIPINO + VALSARTÁN + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA CON RECUBRIMIENTO DE GELATINA	10 mg + 320 mg + 25 mg

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - cardiovascular	MARZO 2024
		Actualizado	
C09DX01	AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE A AMLODIPINO + VALSARTÁN + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA CON RECUBRIMIENTO DE GELATINA	10 mg + 160 mg + 25 mg
C09DX01	AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE A AMLODIPINO + VALSARTÁN + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA CON RECUBRIMIENTO DE GELATINA	10 mg + 160 mg + 12,5 mg
C09DX01	AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE A AMLODIPINO + VALSARTÁN + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA CON RECUBRIMIENTO DE GELATINA	5 mg + 160 mg + 25 mg
C09DX01	AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE A AMLODIPINO + VALSARTÁN + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA CON RECUBRIMIENTO DE GELATINA	5 mg + 160 mg + 12,5 mg
	VALSARTÁN + INDAPAMIDA	TABLETA RECUBIERTA	160 mg + 1,25 mg
	VALSARTÁN + INDAPAMIDA	TABLETA RECUBIERTA	160 mg + 2.5 mg
	VALSARTÁN + INDAPAMIDA	TABLETA RECUBIERTA	320 mg + 1,25 mg
	ZOFENOPRIL CÁLCICO (EQUIVALENTE A ZOFENOPRIL) + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA RECUBIERTA	30 mg (28.7) + 12.5 mg

**7.3.0.0.N40** Se acepta la asociación de un antihipertensor más un diurético más un ahorrador de potasio.

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
C07DA06	TIMOLOL MALEATO + HIDROCLOROTIAZIDA +AMILORIDA CLORHIDRATO	TABLETA	10 mg + 25 mg + 2,5 mg

**7.3.0.0.N50** No se aceptan asociaciones de agentes antihipertensores con sedantes-hipnóticos y ansiolíticos, debido a la dificultad para dosificar adecuadamente los componentes en cada caso particular.

**7.3.0.0.N60** Se retira esta norma (ver norma 7.3.0.0.N30)



FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>	<b>Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - cardiovascular</b>	<b>MARZO 2024</b>
	<b>Actualizado</b>	

#### 7.4. INOTROPICOS

7.4.0.0.N10 Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
C01CA24	ADRENALINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	1 mg / Ampolla (1 mL)
C01CE01	AMRINONA	SOLUCIÓN INYECTABLE	5mg / mL – 100mg / Ampolla (20 mL)
C01AA08	BETA -METIL DIGOXINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,2 mg / Ampolla (2 mL)
C01AA08	BETA-METIL DIGOXINA	SOLUCIÓN ORAL (GOTAS)	0,6 mg / mL
C01AA08	BETA-METIL DIGOXINA	TABLETA	0,1 mg
C01AA05	DIGOXINA	CÁPSULA BLANDA	0,25 mg
C01AA05	DIGOXINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,25 mg / Ampolla (1 mL)
C01AA05	DIGOXINA	SOLUCIÓN ORAL (GOTAS)	0,75 mg / mL
C01AA05	DIGOXINA	TABLETA	0,25 mg
C01CA07	DOBUTAMINA	SOLUCIÓN INYECTABLE CONCENTRADA PARA ADMINISTRAR POR INFUSIÓN	250 mg / Vial o Ampolla (20 mL)
C01CA07	DOBUTAMINA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE PARA ADMINISTRAR POR INFUSIÓN	250 mg / Vial (20 mL)
C01CA07	DOBUTAMINA	SOLUCIÓN INYECTABLE PARA ADMINISTRAR POR INFUSIÓN	100 mg / 100 mL
C01CA07	DOBUTAMINA	SOLUCIÓN INYECTABLE CONCENTRADA PARA ADMINISTRAR POR INFUSIÓN	250 mg / Ampolla (5 mL)
C01CA04	DOPAMINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE PARA ADMINISTRAR POR INFUSIÓN	320 mg / 100 mL (320 mcg / mL)
C01CA04	DOPAMINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE CONCENTRADA PARA ADMINISTRAR POR INFUSIÓN	200 mg / Ampolla o Vial (5 mL)
C01CA04	DOPAMINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE PARA ADMINISTRAR POR INFUSIÓN	160 mg / 100 mL
C01CA04	DOPAMINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE PARA ADMINISTRAR POR INFUSIÓN	80 mg / 100 mL
H04AA01	GLUCAGON	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE.	1 UI / Vial(1 mL)
C01CA16	IBOPAMINA	TABLETA	100 mg
C01CA16	IBOPAMINA	TABLETA	50 mg
C01CA02	ISOPROTERENOL CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	1 mg / 5mL
C01CA02	ISOPROTERENOL HIDROCLORURO (ISOPRENALINA)	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,2 mg / mL
C01CX08	LEVOSIMENDAN	SOLUCION INYECTABLE CONCENTRADA PARA INFUSIÓN INTRAVENOSA	2,5 mg / mL - 12,5 mg / Vial (5 mL)
	LEVOSIMENDAN	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	12,5mg / 20mL
C01CE02	MILRINONA	SOLUCIÓN INYECTABLE PARA INFUSIÓN	10 mg / Ampolla (10 mL)
C01CE02	MILRINONA	TABLETA	10 mg
C01CE02	MILRINONA	CÁPSULA DURA	5 mg
C01CE02	MILRINONA	CÁPSULA DURA	2,5 mg
C01CE02	MILRINONA LACTATO EQUIVALENTE A MILRINONA	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,2 mg / mL

La sal aprobada es adrenalina clorhidrato o bitartrato equivalente adrenalina base

La sal aprobada es amrinona lactato equivalente amrinona base

La sal aprobada es dobutamina clorhidrato equivalente a dobutamina base

La sal aprobada es ibopamina clorhidrato equivalente a ibopamina base

La sal aprobada es glucagon clorhidrato equivalente a glucagon.

La sal aprobada es milrinona lactato equivalente a milrinona

1 unidad de glucagon es equivalente a 1 mg de glucagon

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - cardiovascular	MARZO 2024
	Actualizado	

**7.4.0.0.N20** No se aceptan asociaciones de inotrópicos entre sí, ni con otro principio activo, debido a que deben ser manejados independientemente.

## 7.5. DIURETICOS

**7.5.0.0.N10** Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
S01EC01	ACETAZOLAMIDA	TABLETA	250 mg
S01EC01	ACETAZOLAMIDA	CÁPSULA	500 mg
C03BA04	CLORTALIDONA	TABLETA	12,5 mg
C03BA04	CLORTALIDONA	TABLETA	25 mg
C03BA04	CLORTALIDONA	TABLETA	50 mg
C03DA01	ESPIRONOLACTONA	TABLETA	100 mg
C03DA01	ESPIRONOLACTONA	TABLETA	25 mg
C03DA05	FINERENONA	TABLETA	10 mg
C03CA01	FUROSEMIDA	SOLUCIÓN INYECTABLE	20 mg / Ampolla (2 mL) 1%
C03CA01	FUROSEMIDA	SOLUCIÓN INYECTABLE	40 mg / Ampolla (2 mL)
C03CA01	FUROSEMIDA	SOLUCIÓN ORAL	1 g / 100 mL
C03CA01	FUROSEMIDA	TABLETA	40 mg
C03CA01	FUROSEMIDA	TABLETA	20 mg
C03AA03	HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	12,5 mg
C03AA03	HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	25 mg
C03AA03	HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	50 mg
C03BA11	INDAPAMIDA	TABLETA	2,5 mg
C03BA11	INDAPAMIDA	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	1,5 mg
B05BC01	MANITOL	SOLUCIÓN INYECTABLE	10% (10 g / 100 mL)
B05BC01	MANITOL	SOLUCIÓN INYECTABLE	20% (20 g / 100 mL)
C03CA04	TORASEMIDA	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	5 mg
C03CA04	TORASEMIDA	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	10 mg

**7.5.0.0.N20** Se aceptan como suplemento oral de potasio, el cloruro de potasio presentado en forma farmacéutica que no produzca irritación gastrointestinal.

**7.5.0.0.N30** Se acepta la indicación de antihipertensor para aquellos diuréticos que han demostrado poseer dicho efecto: tiazidas, furosemida e indapamida.

**7.5.0.0.N40** Se retira la norma ver norma 7.3.0.0.N30

**7.5.0.0.N50** Se acepta la asociación de un diurético hipokalemiante y un diurético retenedor de potasio.

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
C03EA01	AMILORIDA CLORHIDRATO + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	5 mg + 50 mg
C03EB01	AMILORIDA CLORHIDRATO + FUROSEMIDA	TABLETA	10 mg + 40 mg
C03EA14	(ISOBUTILHIDROCLOROTIAZIDA) + BUTIAZIDA	TABLETA	10 mg + 100 mg
C03EA14	(ISOBUTILHIDROCLOROTIAZIDA) + BUTIAZIDA	TABLETA	2,5 mg + 25 mg
C03EB01	ESPIRONOLACTONA + FUROSEMIDA	CÁPSULA DURA	50 mg + 20 mg
C03EA01	TRIAMTERENO + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	50 mg + 25 mg
C03EA01	TRIAMTERENO + HIDROCLOROTIAZIDA	CÁPSULA BLANDA	50 mg + 25 mg

**7.5.0.0.N60** No se aceptan asociaciones de diuréticos con sales de potasio, por la potencialidad tóxica de las formas sólidas con potasio.

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - cardiovascular	<b>MARZO 2024</b>
	Actualizado	

**7.6. VASODILADORES PERIFERICOS**

**7.6.0.0.N10** Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
C04AC01	ÁCIDO NICOTÍNICO	TABLETA	50 mg
C04AC01	ÁCIDO NICOTÍNICO	TABLETA	100 mg
C04AX20	BUFLOMEDIL CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg / Ampolla (5 mL)
C04AX20	BUFLOMEDIL CLORHIDRATO	SOLUCIÓN ORAL- GOTAS	150 mg / mL
C04AX20	BUFLOMEDIL CLORHIDRATO	TABLETA	150 mg
C04AX20	BUFLOMEDIL CLORHIDRATO	TABLETA	300 mg
C04AX20	BUFLOMEDIL CLORHIDRATO	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	600 mg
B01AC23	CILOSTAZOL	TABLETA	50 mg
B01AC23	CILOSTAZOL	TABLETA	100 mg
	CINARIZINA	CÁPSULA DURA	75 mg
	CINARIZINA	TABLETA	25 mg
	CINARIZINA	TABLETA	75 mg
	CINARIZINA	SUSPENSIÓN ORAL (GOTAS)	75 mg / mL
C04AE51	DIHIDROERGOTOXINA MESILATO (CODERGOCRINA MESILATO)	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,3 mg / Ampolla (1 mL)
C04AE01	DIHIDROERGOTOXINA MESILATO (CODERGOCRINA MESILATO)	CÁPSULA BLANDA	4,5 mg
C04AE51	DIHIDROERGOTOXINA MESILATO (CODERGOCRINA MESILATO)	SOLUCIÓN ORAL (GOTAS)	3 mg / mL
C04AE01	DIHIDROERGOTOXINA MESILATO (CODERGOCRINA MESILATO)	SOLUCIÓN ORAL GOTAS	1 mg / mL
C04AE01	DIHIDROERGOTOXINA MESILATO (CODERGOCRINA MESILATO)	TABLETA	1,5 mg
C04AE01	DIHIDROERGOTOXINA MESILATO (CODERGOCRINA MESILATO)	TABLETA	4,5 mg
C04AE01	DIHIDROERGOTOXINA MESILATO (CODERGOCRINA MESILATO)	TABLETA SUBLINGÜAL	1 mg
N07CA03	FLUNARIZINA	CÁPSULA DURA	5 mg
N07CA03	FLUNARIZINA	CÁPSULA DURA	10 mg
N07CA03	FLUNARIZINA	TABLETA	5 mg
N07CA03	FLUNARIZINA	TABLETA	10 mg
C04AX21	NAFTIDROFURILO OXALATO	CAPSULA CON MICROGRANULOS SE LIBERACIÓN PROLONGADA	200 mg
C04AD03	PENTOXIFILINA (XPENTOFILINA)	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / Ampolla (5 mL)
C04AD03	PENTOXIFILINA (XPENTOFILINA)	TABLETA	400 mg
C04AD03	PENTOXIFILINA (XPENTOFILINA)	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	400 mg
C04AD03	PENTOXIFILINA (XPENTOFILINA)	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	600 mg
A03AD01	PAPAVERINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	30 mg / mL(Vial 10 mL)

*La sal aprobada es flunarizina clorhidrato equivalente a flunarizina base*

**7.6.0.0.N20** Para las limitaciones en las indicaciones de los vasodilatadores periféricos ver norma 19.18.0.0.N40

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - cardiovascular	MARZO 2024
	Actualizado	

### 7.7. VASOPRESORES

7.7.0.0.N10 Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
C01CA27	DROXIDOPA	CÁPSULA	300mg
R01AB05	EFEDRINA SULFATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg / mL
R01AB05	EFEDRINA SULFATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	60 mg / mL
R01AB05	EFEDRINA SULFATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 mg / mL
C01CA24	EPINEFRINA (ADRENALINA)	SOLUCIÓN INYECTABLE	1 mg / Ampolla (1 mL)
	EPINEFRINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	1.0 mg/mL
	EPINEFRINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	0.5mg/mL
C01CA01	ETILEFRINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 mg / Ampolla (1 mL)
C01CA01	ETILEFRINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN ORAL (GOTAS)	7,5 mg / mL
C01CA01	ETILEFRINA CLORHIDRATO	TABLETA	5 mg
C01CA06	FENILEFRINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 mg / 1 mL
	FENTETRAMINA CLORHIDRATO	GRAGEA	40 mg
	FENTETRAMINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN ORAL (GOTAS)	20 mg / mL
C01CA17	MIDODRINA CLORHIDRATO	TABLETA	5 mg
	MIDODRINA BASE	TABLETA	2,5mg
	MIDODRINA BASE	TABLETA	10mg
C01CA03	NOREPINEFRINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	4 mg / Ampolla (4 mL)

*Epinefrina tartrato o clorhidrato equivalente a epinefrina base*

*Norepinefrina bitartrato monohidrato equivalente a norepinefrina base*

7.7.0.0.N20 No se aceptan los alcaloides derivados del Cornezuelo de centeno con la indicación de agente vasopresor, por su alto riesgo tóxico.

7.7.0.0.N30 No se acepta la indicación de vasopresor para los agentes analépticos, por su baja eficacia para este uso.

7.7.0.0.N40 No se aceptan para los vasopresores indicaciones diferentes a vasoconstrictor, hipertensor o vasopresor. Debe advertirse en la promoción médica si la sustancia posee o no acción estimulante cardíaca.

7.7.0.0.N50 No se acepta la asociación de los agentes vasopresores de la norma 7.7.0.0.N10 entre sí, ni con otros fármacos para uso sistémico, porque constituyen principios activos de manejo individual.

### 7.8 ALTERACIONES VASCULARES PERIFERICAS

7.8.0.0.N10 Se aceptan para el tratamiento sintomático de várices:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
	AESCINA + GLICOL SALICILATO	GEL	1 g + 5 g
	AESCINA + SALICILATO DE DIETILAMINA	GEL	1% + 5%
	AESCINA + HEPARINOIDE + SALICILATO DE DIETILAMINA	GEL	1,0 g + 0,3 g + 5g / 100 g
C01EA01	ALPROSTADIL	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	20 mg / 1 mL (Ampolla)
	DIOSMINA MICRONIZADA Y PURIFICADA + FLAVONOIDEOS EXPRESADOS COMO HESPERIDINA	TABLETA RECUBIERTA	450mg + 50 mg
	DIOSMINA + HESPERIDINA	COMPRIMIDOS RECUBIERTOS	900 mg + 100 mg
	DIOSMINA + HESPERIDINA	POLVO PARA SUSPENSIÓN	900 mg + 100 mg
C05BX01	DOBESILATO CALCICO MONOHIDRATO	CÁPSULA	250 mg
C05BX01	DOBESILATO CALCICO MONOHIDRATO	CÁPSULA DURA	500 mg
C05BB01	ETANOLAMINA OLEATO (ÁCIDO OLEICO 8,46 mg + ETANOLAMINA 1,82 mg)	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 mg / Ampolla (2 mL) - 0,5%
C05BB01	ETANOLAMINA OLEATO (ÁCIDO OLEICO 84,6 mg + ETANOLAMINA 18,2 mg)	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / Ampolla (2 mL)
C05CA04	O-(BETA- HIDROXIETIL) RUTOSIDO (TROXERUTINA)	CÁPSULA DURA	300 mg
C05CA04	O-(BETA- HIDROXIETIL) RUTOSIDO (TROXERUTINA)	TABLETA	500 mg
C05CA04	O-B (B-HIDROXIETIL) -RUTOSIDO (TROXERUTINA)	TABLETA EFERVESCENTE	500 mg

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - cardiovascular	MARZO 2024
		Actualizado	
C05CA04	0-B (B-HIDROXIETIL) -RUTOSIDO (TROXERUTINA)	TABLETA EFERVESCENTE	1000 mg
C05CA03	DIOSMINA	TABLETA RECUBIERTA	600 mg
	PIRIDINIO CLORURO (LAPYRIUM CLORURO)	SOLUCIÓN INYECTABLE	5 mg / Ampolla (1 mL)
	PIRIDINIO CLORURO (LAPYRIUM CLORURO)	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 mg / Ampolla (1 mL)
	PIRIDINIO CLORURO (LAPYRIUM CLORURO)	SOLUCIÓN INYECTABLE	30 mg / Ampolla (1 mL)
	POLICRESULENO + CINCHOCAINA	UNGÜENTO TOPICO	5g + 1 g / 100 g
	POLISULFATO DE MUCOPOLISACARIDO	GEL TÓPICO	300 mg / 100 g
	POLISULFATO DE MUCOPOLISACARIDO	CREMA TÓPICA	300 mg / 100 g
C05BB02	POLIDOCANOL	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,05 g / 10 mL (Vial)
C05BB02	POLIDOCANOL	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,1g / 10 mL (Vial)
C05BB02	POLIDOCANOL	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,3g / 10 mL (Vial)
C05AX05	TRIBENOSIDO	CÁPSULA BLANDA	400 mg
C05AX05	TRIBENOSIDO + LIDOCAINA CLORHIDRATO	UNGÜENTO TOPICO	5%+ 2%
C05AX05	TRIBENOSIDO+LIDOCAINA BASE	SUPOSITORIO	400 mg + 40 mg
C05AX05	TRIBENOSIDO + LIDOCAINA CLORHIDRATO	CREMA TÓPICA	5% + 2%
C05CA54	TROXERUTINA + PYCNOGENOL	GEL	7,5 g + 0,375 / 100 g
C05CA54	TROXERUTINA + PYCNOGENOL	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	400 mg + 20 mg / sobre

**7.8.0.0.N20**

Se acepta la fentolamina como vasodilatador para infiltración local en aquellos casos en que se produzca vasoconstricción por extravasación de sustancias como dopamina, epinefrina, etc, y en el tratamiento de la crisis hipertensiva por sobredosis de simpaticomiméticos.

**7.8.0.0.N30**

Se acepta el nimodipino en la prevención y tratamiento de las deficiencias neurológicas isquémicas secundarias a vasoespasmo cerebral como consecuencia de hemorragia cerebral subaracnoidea:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
C08CA06	NIMODIPINO	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 mg / Vial (50 mL)
C08CA06	NIMODIPINO	SOLUCIÓN ORAL (GOTAS)	20 mg / mL
C08CA06	NIMODIPINO	SUSPENSIÓN ORAL	600 mg / 100 mL
C08CA06	NIMODIPINO	TABLETA	30 mg
C08CA06	NIMODIPINO	TABLETA	60 mg
C08CA06	NIMODIPINO	TABLETA DE LIBERACIÓN SOSTENIDA	90 mg
C08CA06	NIMODIPINO	TABLETA DE LIBERACIÓN SOSTENIDA	120 mg

**7.8.0.0.N40**

Se aceptan para el tratamiento sintomático tópico de hemorroides las siguientes asociaciones

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
C05AA01	BENZOCAINA + HIDROCORTISONA ACETATO	UNGÜENTO PROCTOLÓGICO	2,0 g + 1,0 g / 100 g
C05AD04	CINCOCAINA CLORHIDRATO + POLICRESULENO	UNGÜENTO TÓPICO	1 g + 5g / 100 g
C05AA09	LIDOCAINA + DEXAMETASONA SODIO FOSFATO EQUIVALENTE A DEXAMETASONA FOSFATO +	CREMA PROCTOLOGICA	2,0 g + 0,1 g / 100 g
C05AA08	LIDOCAÍNA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A LIDOCAÍNA + FLUOCORTOLONA PIVALATO +	CREMA TÓPICA	2 g + 0,1 g / 100 g
C05AA08	LIDOCAINA CLORHIDRATO + FLUOCORTOLONA PIVALATO	SUPOSITORIO	40 mg + 1 mg
	LIDOCAÍNA + HIDROCORTISONA BASE	UNGÜENTO	5 g + 0.25 g / 100 g

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - cardiovascular	MARZO 2024
		Actualizado	
C05AA01	LIDOCAINA BASE + HIDROCORTISONA ACETATO	SUPOSITORIO	60 mg + 5 mg
C05AA04	LIDOCAINA + PREDNISOLONA CAPROATO	POMADA	2 g + 0,190 g / 100 g
C05AA08	LIDOCAINA+ FLUOCORTOLONA PIVALATO + FLUOCORTOLONA CAPROATO	SUPOSITORIO	40 mg + 0,612 mg + 0,630 mg
C05AA01	LIDOCAINA + HIDROCORTISONA ACETATO + ÓXIDO DE ZINC + ACETATO DE ALUMINIO	SUPOSITORIO	60 mg + 5 mg + 400 mg + 50 mg
C05AA01	LIDOCAINA BASE + HIDROCORTISONA ACETATO + ÓXIDO DE ZINC + ACETATO DE ALUMINIO	UNGÜENTO TÓPICO	5 g + 0,25 g + 18 g + 3,5 g / 100 g
N01BB52	LIDOCAINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A LIDOCAINA BASE + ÓXIDO DE ZINC	UNGÜENTO PROCTOLÓGICO	5,0 g + 18 g / 100 g
C05AX03	FENILEFRINA CLORHIDRATO + AGUA DE HAMAMELIS	GEL TOPICO	0,25 mg + 50 g
C05AX03	FENILEFRINA CLORHIDRATO + ACEITE DE HIGADO DE TIBURON	UNGÜENTO TOPICO	0,25 g + 3 g / 100 g
C05AA01	HIDROCORTISONA + SUSPENSION DE CULTIVO BACTERIAL (BCS) ESTANDARIZADO (CONTIENE 5.0 X 10 <sup>10</sup> E. coli)	UNGÜENTO	2,50 mg + 166,7 mg / g
	HIDROCORTISONA ACETATO + BENZOCAINA	UNGÜENTO PROCTOLÓGICO	(1g + 2g)/100g

**7.8.0.0.N50**

No se acepta la indicación de tratamiento de várices para las preparaciones vasodilatadoras o anticoagulantes, por carecer de tal actividad terapéutica.

**7.8.0.0.N60**

No se aceptan los bioflavonoides para uso en fragilidad capilar, porque no hay evidencia de su efectividad para este fin.

**7.8.0.0.N70**

No se aceptan para el tratamiento sintomático de várices, preparaciones que contengan hormonas o vitaminas, ya que estos fármacos no mejoran la actividad terapéutica de estos preparados. No hay evidencia de su utilidad en estos casos.

**7.9. OTROS**

**7.9.0.0.N10**

Se acepta el alprostadil con la indicación de mantenimiento de la apertura del ductus arterioso persistente y para el diagnóstico y el manejo de la disfunción eréctil masculina.

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
C01EA01	ALPROSTADIL (PGE1)	POLVO LIOFILIZADO ESTERIL PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	5 µg / Vial (1 mL)
C01EA01	ALPROSTADIL (PGE1)	POLVO LIOFILIZADO ESTERIL PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	10 µg / Vial (1 mL)
C01EA01	ALPROSTADIL (PGE1)	POLVO LIOFILIZADO ESTERIL PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	20 µg / Vial (1 mL)
C01EA01	ALPROSTADIL (PGE1)	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 µg / Ampolla (1 mL)
C01EA01	ALPROSTADIL	SOLUCIÓN INYECTABLE	20 µg / 1 mL
C01EA01	ALPROSTADIL (PGE1)	SOLUCIÓN INYECTABLE	500 µg / Ampolla (1 mL)

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - cardiovascular	MARZO 2024
	Actualizado	

**7.9.0.0.N20** Se acepta la indometacina y el Ibuprofeno parenteral para inducir al cierre del ductus arterioso.

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
C01EB16	IBUPROFENO	SOLUCIÓN INYECTABLE	5 mg / mL
C01EB16	IBUPROFENO LISINATO EQUIVALENTE A IBUPROFENO	SOLUCIÓN INYECTABLE	(17,1 mg / mL equivalente a 10 mg / mL
C01EB03	INDOMETACINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	1 mg / Ampolla (2 mL)
C01EB03	INDOMETACINA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1 mg / Vial (2 mL)

*IL sal aprobada es indometacina sodio trihidrato equivalente a indometacina base*

**7.9.0.0.N30** Se acepta Indobufeno para prevención de la oclusión del Bypass arterial coronario. En el tratamiento -de la claudicación intermitente por enfermedad arterial oclusiva periférica

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
B01AC10	INDOBUFENO	TABLETA	200 mg

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - cardiovascular	MARZO 2024
	Actualizado	

**7.9.0.0.N40**

Se acepta como coadyuvante en el manejo de la disfunción eréctil los siguientes medicamentos:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
G04BE01	ALPROSTADIL (PGE1)	BARRA URETRAL (MICROSUPOSITORIO)	125 µg
G04BE01	ALPROSTADIL (PGE1)	BARRA URETRAL (MICROSUPOSITORIO)	1 mg
G04BE07	APOMORFINA CLORHIDRATO	TABLETA SUBLINGUAL	2 mg
G04BE07	APOMORFINA CLORHIDRATO	TABLETA SUBLINGUAL	3 mg
G04BE10	AVANAFILO	TABLETA	50 mg
G04BE10	AVANAFILO	TABLETA	100 mg
G04BE10	AVANAFILO	TABLETA	200 mg
C04AB01	FENTOLAMINA MESILATO	TABLETA	40 mg
G04BE03	SILDENAFILO	CÁPSULA BLANDA	25 mg
G04BE03	SILDENAFILO	CÁPSULA BLANDA	50 mg
G04BE03	SILDENAFILO	TABLETA	20 mg
G04BE03	SILDENAFILO	TABLETA	25 mg
G04BE03	SILDENAFILO	TABLETA	50 mg
G04BE03	SILDENAFILO	TABLETA	100 mg
G04BE03	SILDENAFILO	TABLETA MASTICABLE	50 mg
G04BE03	SILDENAFILO CITRATO EQUIVALENTE A SILDENAFILO	TABLETA ORODISPERSABLE	25 mg
G04BE03	SILDENAFILO CITRATO EQUIVALENTE A SILDENAFILO	TABLETA ORODISPERSABLE	50 mg
G04BE03	SILDENAFILO CITRATO EQUIVALENTE A SILDENAFILO	TABLETA RECUBIERTA	20mg
G04BE03	SILDENAFILO	SOLUCIÓN ORAL PARA ADMINISTRAR POR SPRAY	12,5 mg/aplicación
G04BE08	TADALAFILO	LÁMINA DISPERSABLE	10 mg
G04BE08	TADALAFILO	TABLETA RECUBIERTA	10 mg
G04BE08	TADALAFILO	TABLETA RECUBIERTA	5 mg
G04BE08	TADALAFILO	TABLETA	20 mg
G04BE08	TADALAFILO	TABLETA MASTICABLE	5 mg
G04BE08	TADALAFILO	TABLETA MASTICABLE	10 mg
G04BE08	TADALAFILO	TABLETA MASTICABLE	20 mg
G04BE08	TADALAFILO	TABLETA ORODISPERSABLE	5 mg
G04BE08	TADALAFILO	TABLETA ORODISPERSABLE	10 mg
G04BE08	TADALAFILO	TABLETA ORODISPERSABLE	20 mg
G04BE11	UDENAFIL	TABLETA RECUBIERTA	100 mg
G04BE11	UDENAFIL	TABLETA RECUBIERTA	200 mg
G04BE09	VARDENAFIL	TABLETA	5 mg
G04BE09	VARDENAFIL	TABLETA	10 mg
G04BE09	VARDENAFIL	TABLETA	20 mg
G04BE09	VARDENAFIL	TABLETA ORODISPERSABLE	10 mg

La sal aprobada es clorhidrato de vardenafilo trihidrato equivalente a vardenafilo base

La sal aprobada es apomorfina clorhidrato hemihidrato equivalente a apomorfina clorhidrato

La sal aprobada es sildenafil citrato equivalente a sildenafil base

Se acepta el óxido nítrico para "Manejo, junto con ventilación asistida y otros procedimientos médicos, de neonatos de 34 o más semanas de gestación con insuficiencia respiratoria hipóxica asociada a evidencia clínica o ecocardiográfica de hipertensión pulmonar.

**7.9.0.0.N50**

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
R07AX01	OXIDO NITRICO	GAS PARA INHALACION	800 ppm en balance de nitrogeno
R07AX01	OXIDO NITRICO	GAS PARA INHALACION	1000 ppm en balance de nitrogeno



FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - cardiovascular	MARZO 2024
	Actualizado	

**7.9.0.0N60**

Se acepta para el manejo de la hipertensión pulmonar primaria los siguientes medicamentos:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
C02KX02	AMBRISENTAN	TABLETA	5 mg
C02KX02	AMBRISENTAN	TABLETA	10 mg
C02KX01	BOSENTAN	TABLETA	62,5 mg
C02KX01	BOSENTAN	TABLETA	125 mg
B01AC11	ILOPROST	SOLUCIÓN PARA INHALACIÓN POR NEBULIZADOR	20 µg / Ampolla (2 mL) - 10 µg / mL
B01AC11	ILOPROST	SOLUCIÓN PARA INHALACIÓN POR NEBULIZADOR	20 µg / mL
C02KX04	MACITENTAN	TABLETA	10 mg
C02KX05	RIOCIGUAT	TABLETA	0,5 mg
C02KX05	RIOCIGUAT	TABLETA	1 mg
C02KX05	RIOCIGUAT	TABLETA	1,5 mg
C02KX05	RIOCIGUAT	TABLETA	2 mg
C02KX05	RIOCIGUAT	TABLETA	2,5 mg
	SELEXIPAG	TABLETA RECUBIERTA	200mcg
	SELEXIPAG	TABLETA RECUBIERTA	400mcg
	SELEXIPAG	TABLETA RECUBIERTA	600mcg
	SELEXIPAG	TABLETA RECUBIERTA	800mcg
	SELEXIPAG	TABLETA RECUBIERTA	1000mcg
	SELEXIPAG	TABLETA RECUBIERTA	1200mcg
	SELEXIPAG	TABLETA RECUBIERTA	1400mcg
	SELEXIPAG	TABLETA RECUBIERTA	1600mcg
	SILDENAFILO CITRATO EQUIVALENTE A SILDENAFILO	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,8 mg / mL
	SILDENAFILO CITRATO EQUIVALENTE A SILDENAFILO	TABLETA	20 mg
B01AC21	TREPROSTINILO SODICO EQUIVALENTE A TREPROSTINILO	SOLUCIÓN INYECTABLE	1 mg / mL
B01AC21	TREPROSTINILO SODICO EQUIVALENTE A TREPROSTINILO	SOLUCIÓN INYECTABLE	2,5 mg / mL
B01AC21	TREPROSTINILO SODICO EQUIVALENTE A TREPROSTINILO	SOLUCIÓN INYECTABLE	5 mg / mL
B01AC21	TREPROSTINILO SODICO EQUIVALENTE A TREPROSTINILO	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 mg / mL
	TREPROSTINILO	SOLUCIÓN ESTÉRIL PARA INHALACIÓN ORAL	0,6mg/1ml

La sal aprobada es Iloprost trometamol equivalente a iloprost

**7.9.0.0N70**

Se acepta para el tratamiento de la insuficiencia cardíaca

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
C01DX19	NESIRITIDE	POLVO LIOFILIZADO ESTÉRIL PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1,5 mg / Vial (1 mL)
C09DX02	SACUBITRIL + VALSARTAN	TABLETA RECUBIERTA	24,3 mg + 25,7 mg (50 mg)
C09DX03	SACUBITRIL + VALSARTAN	TABLETA RECUBIERTA	48,6 mg / 51,4 mg (100 mg)
C09DX04	SACUBITRIL + VALSARTAN	TABLETA RECUBIERTA	97,2 mg / 102,8 mg (200 mg)
C01DX22	VERICIGUAT	TABLETA	2,5 mg
C01DX22	VERICIGUAT	TABLETA	5 mg
C01DX22	VERICIGUAT	TABLETA	10 mg

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - cardiovascular	<b>MARZO 2024</b>
	<b>Actualizado</b>	

**7.9.0.0.N80** Se acepta la asociación de piridoxina, cianocobalamina y ácido fólico con o sin tiamina con la indicación de "Útil en el tratamiento de pacientes con hiperhomocisteinemia comprobada con riesgos bien definidos de enfermedad cardiovascular."

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
A11DA01	TIAMINA CLORHIDRATO + PIRIDOXINA CLORHIDRATO + CIANOCOBALAMINA + ÁCIDO FÓLICO	CÁPSULA	15 mg + 25 mg + 1 mg + 0,80 mg
A11HA02	PIRIDOXINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A PIRIDOXINA + CIANOCOBALAMINA + ÁCIDO FÓLICO	TABLETA	25 mg +0,4 mg + 1 mg
A11HA02	PIRIDOXINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A PIRIDOXINA + CIANOCOBALAMINA + ÁCIDO FÓLICO	TABLETA	25 mg +0,4 mg + 5 mg
A11HA02	PIRIDOXINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A PIRIDOXINA + CIANOCOBALAMINA + ÁCIDO FÓLICO	TABLETA	25 mg +0,4 mg + 2,5 mg

**7.9.0.0.N90** Se elimina la norma, pasa a 7.9.0.0.N60

**7.9.0.0.N100** Se acepta con la indicación del tratamiento sintomático de episodios agudos de angioedema hereditario en adultos

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
B06AC02	ACETATO DE ICATIBANT EQUIVALENTE A ICATIBANT	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 mg / mL
	CONESTAT ALFA	POLVO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE	2.100 UNIDADES /14 mL (150 UNIDADES/mL)
B06AC03	ECALLANTIDA	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 mg / mL
B06AC01	INHIBIDOR DE LA C1 ESTERASA	POLVO LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE	500 U (100 U/1mL)
B06AC01	INHIBIDOR DE LA C1 ESTERASA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	Reconstituido 500U/mL
B06AC05	LANADELUMAB	SOLUCION PARA INYECCION	300 mg / 2 mL /Vial

**7.9.0.0.N110** Se acepta únicamente para el manejo de la cistitis intersticial

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
C05BA04	PENTOSAN POLISULFATO SODICO	TABLETA	100 mg

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - cardiovascular	MARZO 2024
	Actualizado	

 <b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b> <b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		 <b>La salud es de todos</b> <b>Minsalud</b>
<b>FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia</b>	<b>PUBLICACION</b>	<b>FECHA PUBLICACIÓN</b>
<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	<b>MARZO 2024</b>
	<b>Actualizado</b>	

## 8. GASTROINTESTINAL Y METABOLISMO

### 8.1. GASTROINTESTINAL

#### 8.1.1. Antiácidos

##### 8.1.1.0.N10

Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
A02BX13	ALGINATO DE MAGNESIO	SUSPENSIÓN ORAL	5 g / 100 mL
A02BX13	ALGINATO DE MAGNESIO	TABLETA	500 mg
A02BX13	ALGINATO DE SODIO	SUSPENSIÓN ORAL	2,5 g / 100 mL
A02AH	ALGINATO DE SODIO + BICARBONATO DE SODIO	SUSPENSIÓN ORAL	2,5 g + 2,67 g /100 mL
A02AB01	ALUMINIO HIDRÓXIDO	SUSPENSIÓN ORAL	6g / 100 mL
A02AB01	ALUMINIO HIDRÓXIDO	TABLETA ORAL	234 mg
A02AH	BICARBONATO DE SODIO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	100 g / 100 g
A02AH	BICARBONATO DE SODIO	GRANULADO EFERVESCENTE	1,415 g / 2,7 g sobre
	BICARBONATO DE SODIO + ÁCIDO CÍTRICO	TABLETA EFERVESCENTE	1976 mg + 1000 mg
A02AH	BICARBONATO DE SODIO + ÁCIDO TARTÁRICO + ÁCIDO CÍTRICO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	56,6 g + 27 g + 16,4 / 100 mL
A02AH	BICARBONATO DE SODIO + ÁCIDO TARTÁRICO + ÁCIDO CÍTRICO	GRÁNULOS EFERVESCENTES	47,16 g + 22,50 g + 13,66 g / 100 g
A02AC01	CALCIO CARBONATO	TABLETA	400 mg
A02AC01	CALCIO CARBONATO	TABLETA EFERVESCENTE	800 mg
A02AC01	CALCIO CARBONATO	TABLETA MASTICABLE	200 mg
A02AC01	CALCIO CARBONATO	TABLETA MASTICABLE	1500 mg
A02AC01	CALCIO CARBONATO	TABLETA MASTICABLE	400 mg
A02AC01	CALCIO CARBONATO	TABLETA MASTICABLE	500 mg
A02AC01	CALCIO CARBONATO	TABLETA MASTICABLE	550 mg
A02AC01	CALCIO CARBONATO	TABLETA MASTICABLE	600 mg
A02AC01	CALCIO CARBONATO	TABLETA MASTICABLE	750 mg
A02AC01	CALCIO CARBONATO	TABLETA MASTICABLE	850 mg
A02AC01	CALCIO CARBONATO	TABLETA MASTICABLE	1000 mg
A02AC01	CALCIO CARBONATO	SUSPENSIÓN ORAL	1,5 g / 100 mL
A02AD04	HIDROTALCITA	CÁPSULA BLANDA MASTICABLE	500 mg
A02AD04	HIDROTALCITA	SUSPENSIÓN ORAL	10 g / 100 mL
A02AD04	HIDROTALCITA	TABLETA MASTICABLE	500 mg
A02AD04	HIDROTALCITA	TABLETA MASTICABLE	1000 mg
A02AD04	HIDROTALCITA	TABLETA	500 mg
A02AA04	MAGNESIO HIDRÓXIDO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	99,97g / 100 g -3,99g / Sachet (4g)
A02AA04	MAGNESIO HIDRÓXIDO	TABLETA	75 mg
A02AA04	MAGNESIO HIDRÓXIDO	TABLETA	85 mg
A02AA04	MAGNESIO HIDRÓXIDO	TABLETA	150 mg
A02AA04	MAGNESIO HIDRÓXIDO	TABLETA	200 mg
A02AA04	MAGNESIO HIDRÓXIDO	TABLETA	300 mg

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	MARZO 2024
		Actualizado	
A02AA04	MAGNESIO HIDRÓXIDO	TABLETA	311 mg
A02AA04	MAGNESIO HIDRÓXIDO	TABLETA	350 mg
A02AA04	MAGNESIO HIDRÓXIDO	TABLETA	400 mg
A02AA04	MAGNESIO HIDRÓXIDO	SUSPENSIÓN ORAL	8,3 g / 100 mL
A02AA04	MAGNESIO HIDRÓXIDO	SUSPENSIÓN ORAL	8,5 g / 100 mL
A02AA02	MAGNESIO ÓXIDO	POLVO PARA RECONSTRUIR A SUSPENSIÓN ORAL	100 g / 100 g

8.1.1.0.N20

Se aceptan las siguientes asociaciones

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
A02AH	ÁCIDO ALGÍNICO + BICARBONATO DE SODIO + MAGALDRATE (1)	TABLETA	200 mg + 100 mg + 400 mg
A02AH	ÁCIDO ALGINICO + BICARBONATO DE SODIO	TABLETA MASTICABLE	200 mg + 70 mg
A02AH	ALGINATO DE SODIO + BICARBONATO DE POTASIO	SUSPENSIÓN ORAL	1000 mg + 200 mg / 10 mL
A02AH	ALGINATO DE SODIO + BICARBONATO DE SODIO + CARBONATO DE CALCIO	SOLUCIÓN ORAL	250 mg + 133,5 mg + 80 mg / 5 mL
A02AH	ALGINATO DE SODIO + BICARBONATO DE SODIO + CARBONATO DE CALCIO	SOLUCIÓN ORAL	500 mg + 267 mg + 160 mg / 10 mL
A02AH	ALGINATO DE SODIO + BICARBONATO DE SODIO + CARBONATO DE CALCIO	SUSPENSIÓN ORAL	500 mg + 213 mg + 325 mg/10mL
A02AH	ALGINATO DE SODIO + BICARBONATO DE SODIO + CARBONATO DE CALCIO	TABLETA MASTICABLE	250 mg + 133,5 mg + 80 mg
A02AH	ALGINATO DE SODIO + ALGINATO DE MAGNESIO	POLVO	225 mg + 87.5 mg / sachet 0,65g
A02AD01	ALUMINIO HIDRÓXIDO + MAGNESIO CARBONATO	SUSPENSIÓN ORAL	0,63 g + 2,39 g / 100 mL
A02AB10	ALUMINIO HIDRÓXIDO + MAGNESIO HIDRÓXIDO	TABLETA ORAL	200 - 400 mg + 200 - 400 mg
A02AB10	ALUMINIO HIDRÓXIDO + MAGNESIO HIDRÓXIDO	SUSPENSIÓN ORAL	2 - 6% + 1 - 4%
A02AB10	ALUMINIO HIDRÓXIDO + MAGNESIO HIDRÓXIDO	SUSPENSIÓN ORAL	4,0 g + 4,0 g / 100 mL
A02AH	BICARBONATO DE SODIO + ALUMINIO HIDRÓXIDO + MAGNESIO HIDRÓXIDO + CALCIO CARBONATO + ÁCIDO ALGÍNICO	SUSPENSIÓN ORAL	500 mg + 400 mg + 400 mg + 500 mg + 310 mg / 20 mL
A02AH	BICARBONATO DE SODIO + ALUMINIO HIDRÓXIDO + MAGNESIO HIDRÓXIDO + CALCIO CARBONATO + ÁCIDO ALGÍNICO	SUSPENSIÓN ORAL	500 mg + 400 mg + 400 mg + 500 mg + 310 mg / 20 mL

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	MARZO 2024
		Actualizado	
A02AH	BICARBONATO DE SODIO + ALUMINIO HIDRÓXIDO + MAGNESIO HIDRÓXIDO GEL AL 12% + CALCIO CARBONATO + ÁCIDO ALGÍNICO	SUSPENSIÓN ORAL	2,517 g + 1,882 g + 16,6 g + 2,82 g / 100 mL
A02AD01	CALCIO CARBONATO + MAGNESIO HIDRÓXIDO	TABLETA	561,3 mg + 110,00 mg
A02AD01	HIDROXIDO DE ALUMINIO-CARBONATO DE MAGNESIO COPRECIPITADO GEL SECO AL 35% + CARBONATO DE MAGNESIO + CARBONATO DE CALCIO PRECIPITADO + ALGINATO DE MAGNESIO	SUSPENSIÓN ORAL	2,8 g + 3,5 g + 1,5 g + 5,0 g / 100 mL

(1) MAGALDRATE (USP): COMBINACIÓN DE HIDRÓXIDO DE MAGNESIO Y DE ALUMINIO Y SULFATO.

*Antiácidos más antiflatulentos*

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
A02AF02	ALGINATO DE SODIO + BICARBONATO DE SODIO + MAGALDRATE + SIMETICONA	SUSPENSIÓN ORAL	375 mg + 400,5 mg + 409,05 mg + 75 mg / 15 mL
A02AF02	ALGINATO DE SODIO + BICARBONATO DE SODIO + MAGALDRATE + SIMETICONA	SUSPENSIÓN ORAL	5 g + 2,67 g + 8 g + 1,2 g / 100 mL
A02AF02	ALUMINIO HIDRÓXIDO GEL + MAGNESIO HIDRÓXIDO + DIMETICONA	TABLETA	400 mg + 400 mg + 30 mg
A02AF02	ALUMINIO HIDRÓXIDO GEL + MAGNESIO HIDRÓXIDO + DIMETICONA	TABLETA MASTICABLE	200 mg + 200 mg + 25 mg
A02AF02	ALUMINIO HIDRÓXIDO GEL + MAGNESIO HIDRÓXIDO + DIMETICONA	TABLETA MASTICABLE	650 mg + 350 mg + 30 mg
A02AF02	ALUMINIO HIDRÓXIDO GEL + MAGNESIO HIDRÓXIDO + DIMETILPOLIXILOSANO	SUSPENSIÓN ORAL	4 g + 4g + 0,4 g / 100 mL
A02AF02	ALUMINIO HIDRÓXIDO + MAGNESIO HIDRÓXIDO CON SIMETICONA	SUSPENSIÓN ORAL	2 - 6% + 1 - 4%
A02AF02	ALUMINIO HIDROXIDO + MAGNESIO HIDROXIDO + SIMETICONA	CÁPSULA BLANDA DE GELATINA	200 mg + 200 mg + 20 mg
A02AF02	ALUMINIO HIDROXIDO + MAGNESIO HIDROXIDO + SIMETICONA	CAPSULA DE GELATINA BLANDA MASTICABLE	200 mg + 200 mg + 20 mg
A02AF02	ALUMINIO HIDROXIDO + MAGNESIO HIDRÓXIDO + BICARBONATO DE SODIO + SIMETICONA	SUSPENSIÓN ORAL	2 g + 2 g + 1,75 g + 0,3 g / 100 mL
A02AF02	ALUMINIO HIDROXIDO + MAGNESIO HIDROXIDO + CALCIO CARBONATO + SIMETICONA	SUSPENSIÓN ORAL	327 mg + 341 mg + 410 mg + 25 mg / 5 mL

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	MARZO 2024
		Actualizado	
A02AF02	ALUMINIO HIDRÓXIDO + MAGNESIO HIDRÓXIDO + SIMETICONA	TABLETA MASTICABLE	200 mg + 200 mg + 50 mg
A02AF02	ALUMINIO HIDRÓXIDO + MAGNESIO HIDRÓXIDO CON SIMETICONA	TABLETA ORAL	200 - 400 mg + 200 - 400 mg
A02AF02	ALUMINIO HIDRÓXIDO GEL + MAGNESIO HIDRÓXIDO+ DIMETILPOLIXILOSANO	SUSPENSIÓN ORAL	200 mg + 200 mg + 20 mg / 5 mL
A02AF02	ALUMINIO HIDRÓXIDO + MAGNESIO HIDRÓXIDO CON SIMETICONA	SUSPENSIÓN ORAL	282 mg + 87 mg + 25 mg / 5 mL
A02AF02	ALUMINIO HIDRÓXIDO + MAGNESIO HIDRÓXIDO + DIMETIL POLISILOXANO + CITRATO DE SODIO	SUSPENSIÓN ORAL	4 g + 2 g + 0,6 g + 1,0 g / 100 mL
A02AF02	ALUMINIO HIDRÓXIDO + MAGNESIO HIDRÓXIDO + SIMETICONA	CAPSULA DE GELATINA BLANDA MASTICABLE	200 mg + 200 mg + 20 mg
A02AF02	ALUMINIO HIDRÓXIDO + MAGNESIO HIDRÓXIDO + SIMETICONA	SUSPENSIÓN ORAL	200 mg + 200 mg + 20 mg / 5 mL
A02AF02	ALUMINIO HIDRÓXIDO + MAGNESIO HIDRÓXIDO + SIMETICONA	SUSPENSIÓN ORAL	400 mg + 400 mg + 30 mg / 5 mL
A02AF02	ALUMINIO HIDRÓXIDO + MAGNESIO HIDRÓXIDO + SIMETICONA	SUSPENSIÓN ORAL	650 mg + 350 mg + 30 mg / 5mL
A02AF02	ALUMINIO HIDRÓXIDO + MAGNESIO HIDRÓXIDO + SIMETICONA	SUSPENSIÓN ORAL	4,0 g + 4,0 g + 400 mg / 100 mL
A02AF02	ALUMINIO HIDRÓXIDO + MAGNESIO HIDRÓXIDO + SIMETICONA	SUSPENSIÓN ORAL	32,501 g + 5,673 g + 1,666 g / 100 mL
A02AF02	ALUMINIO HIDRÓXIDO + MAGNESIO HIDRÓXIDO + SIMETICONA	SUSPENSIÓN ORAL	8,0 g + 8,0 g + 0,6 g / 100 mL
A02AF02	ALUMINIO HIDRÓXIDO + MAGNESIO HIDRÓXIDO + SIMETICONA	TABLETA	200 mg + 200 mg + 20 mg
A02AF02	ALUMINIO HIDRÓXIDO + MAGNESIO HIDRÓXIDO + SIMETICONA	TABLETA	400 mg + 400 mg + 30 mg
A02AF02	ALUMINIO HIDRÓXIDO + MAGNESIO HIDRÓXIDO+ TRISILICATO DE MAGNESIO + SIMETICONA	TABLETA	200 mg + 200 mg + 100 mg + 20 mg
A02AF02	ALUMINIO HIDRÓXIDO Y CARBONATO DE MAGNESIO + MAGNESIO HIDRÓXIDO + SIMETICONA	TABLETA	282 mg + 85 mg + 25 mg

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	MARZO 2024
		Actualizado	
A02AF02	ALUMINIO HIDRÓXIDO Y CARBONATO DE MAGNESIO + MAGNESIO HIDRÓXIDO + SIMETICONA	TABLETA MASTICABLE	282 mg + 85 mg + 25 mg
A02AF02	ALUMINIO HIDRÓXIDO + MAGNESIO HIDRÓXIDO + SIMETICONA	TABLETA MASTICABLE	200 mg + 200 mg + 50 mg
A02AF02	GEL DE HIDROXIDO DE ALUMINIO DESACADO EQUIVALENTE A HIDROXIDO DE ALUMINIO + GEL DE HIDRÓXIDO DE MAGNESIO EQUIVALENTE A HIDRÓXIDO DE MAGNESIO + SIMETICONA	SUSPENSIÓN ORAL	4,0 g + 2,0 g + 0,6 g / 100 mL
A02AF02	ALUMINIO HIDRÓXIDO GEL COMO (HIDRÓXIDO DE ALUMINIO / MAGNESIO CARBONATO GEL COPRECIPITADO) + MAGNESIO HIDRÓXIDO + CALCIO CARBONATO + DIMETICONA	TABLETA	298 mg + 328 mg + 410 mg + 25mg
A02AF02	ALUMINIO HIDRÓXIDO GEL COMO (HIDRÓXIDO DE ALUMINIO / CARBONATO DE MAGNESIO GEL COPRECIPITADO)+ MAGNESIO HIDRÓXIDO + CALCIO CARBONATO +SIMETICONA	TABLETA MASTICABLE	470 mg + 328 mg + 410 mg + 25 mg
	BICARBONATO DE SODIO + SIMETICONA	GRANULADO EFERVESCENTE	2,83 g + 100 mg / 6 g
	BICARBONATO DE SODIO + ÁCIDO CÍTRICO + SIMETICONA	GRANULADO EFERVESCENTE	(55.14g + 38.21g + 1g) /100g
A02AF02	CALCIO CARBONATO + SIMETICONA	TABLETA MASTICABLE	500 mg + 20 mg
A02AF02	MAGALDRATO + DIMETICONA	SUSPENSIÓN ORAL	(8g + 1g) / 100 mL
A02AF02	MAGALDRATO + SIMETICONA	SUSPENSIÓN ORAL	8,0 g + 1,2 g / 100 mL
A02AF02	MAGALDRATO + DIMETICONA	GEL	8 g + 1 g / 100 mL
A02AF02	MAGNESIO CARBONATO/ALUMINIO HIDRÓXIDO GEL COPRECIPITADO + MAGNESIO HIDRÓXIDO + CALCIO CARBONATO + SIMETICONA	TABLETA MASTICABLE	470 mg + 328 mg + 410 mg + 25 mg

#### 8.1.1.0.N30

No se aceptan asociaciones de antiácidos con:

- \* Amargos estomáquicos (eupépticos) porque la asociación presenta incompatibilidad farmacológica.
- \* Laxantes, por constituir asociaciones carentes de sinergismo terapéutico.
- \* Anestésicos locales, por enmascarar la sintomatología ulcerosa
- \* Sales de bismuto, por carecer de sinergismo terapéutico
- \* Neurolépticos y sedantes-hipnóticos, por falta de flexibilidad en la dosis.
- \* No se acepta la asociación de antiácido con anticolinérgicos ni con antiespasmódicos



SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	MARZO 2024
	Actualizado	

### 8.1.2. Antidiarreicos

8.1.2.0.N10 Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
A07BC04	ATAPULGITA	TABLETA	750 mg
A07BC04	ATAPULGITA	SUSPENSIÓN ORAL	7,0 g / 100 mL
A07BC04	ATAPULGITA	SUSPENSIÓN ORAL	10 g / 100 mL
A07BB	BISMUTO SUBSALICILATO	SUSPENSIÓN ORAL	1,75 g / 100 mL
A07BB	BISMUTO SUBSALICILATO	SUSPENSIÓN ORAL	525 mg / 15 mL
A07BB	BISMUTO SUBSALICILATO	TABLETA MASTICABLE	262 mg
A07BC30	CAOLÍN + PECTINA	SUSPENSIÓN ORAL	10 g + 1 g / 100 mL
A07BC30	CAOLÍN + PECTINA	SUSPENSIÓN ORAL	20 g + 1 g / 100 mL
A07BC30	CAOLÍN + PECTINA	SUSPENSIÓN ORAL	29,58 g + 0,66 g / 100 mL
A07DA01	DIFENOXILATO CLORHIDRATO + ATROPINA SULFATO	TABLETA	2,5 mg + 0,025 mg
A07BC05	DIOSMECTITA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	3 g / Sobre
A07BC05	DIOSMECTITA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	6 g / Sobre
A07BC05	DIOSMECTITA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	9 g / Sobre
A07DA03	LOPERAMIDA CLORHIDRATO	TABLETA	2 mg
A07DA03	LOPERAMIDA CLORHIDRATO	CÁPSULA DURA	2 mg
A07DA03	LOPERAMIDA CLORHIDRATO	SUSPENSIÓN ORAL	40 mg / 100 mL
A07XA04	RACECADOTRIL	CÁPSULA DURA	100 mg
A07XA04	RACECADOTRIL	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	6 mg / Sobre
A07XA04	RACECADOTRIL	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	10mg / Sobre
A07XA04	RACECADOTRIL	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	30mg / Sobre
A12CB01	ZINC SULFATO DE MONOHIDRATADO EQUIVALENTE A ZINC	SOLUCIÓN ORAL	2 mg / mL

8.1.2.0.N20 No se acepta el uso de difenoxilato ni de la loperamida en niños menores de diez años ni en ancianos.

8.1.2.0.N30 No se acepta el clloquinol (Yodoclorohidroquinoleína), por estar ventajosamente sustituida por tratarse de una sustancia de comprobada toxicidad.

8.1.2.0.N40 No se aceptan asociaciones de antidiarreicos con:

\* Antihistamínicos, antiambianos, sedantes-hipnóticos por carecer de justificación farmacológica.

\* Antimicrobianos, porque estos requieren selección y manejo individual y estas asociaciones no ofrecen ventajas terapéuticas, incrementan los riesgos de toxicidad y pueden favorecer la aparición de resistencia bacteriana transferible en la flora intestinal.

\* Electrolitos, porque estos requieren posología individual sujeta a modificaciones.

\* Antiflatulentos y vitaminas, por no existir justificación farmacológica.

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	MARZO 2024
	Actualizado	

8.1.3. Antieméticos

8.1.3.0.N10

Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
A03FA05	ALIZAPRIDE CLORHIDRATO EQUIVALENTE A ALIZAPRIDE	SOLUCIÓN ORAL	12 mg / mL
A03FA05	ALIZAPRIDE CLORHIDRATO EQUIVALENTE A ALIZAPRIDE	SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg / Ampolla (2 mL)
A03FA05	ALIZAPRIDE CLORHIDRATO EQUIVALENTE A ALIZAPRIDE	TABLETA	50 mg
A04AD12	APREPITANT	CÁPSULA DURA	125 mg
A04AD12	APREPITANT	CÁPSULA DURA	80 mg
A04AD12	APREPITANT	CÁPSULA DURA	165 mg
	APREPITANT	CÁPSULA DURA	40mg
A03FA04	BROMOPRIDA	TABLETA RECUBIERTA	5 mg
A04AD51	CLOROFENOTIAZINIL SCOPINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN ORAL	6,5 mg / mL
A04AD51	CLOROFENOTIAZINIL SCOPINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	12,5 mg / 0,625 mL
A04AD51	CLOROFENOTIAZINIL SCOPINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,8 mg / mL
A04AD51	CLOROFENOTIAZINIL SCOPINA CLORHIDRATO	TABLETA	3,6 mg
A04AA04	DOLASETRON MESILATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / Ampolla (5mL)
A04AA04	DOLASETRON MESILATO	TABLETA RECUBIERTA	200 mg
A04AA04	DOLASETRON MESILATO	TABLETA RECUBIERTA	50 mg
A03FA03	DOMPERIDONA	SUSPENSIÓN ORAL	1 mg / mL
A03FA03	DOMPERIDONA	TABLETA	10 mg
A04AD	DOXILAMINA SUCCINATO + PIRIDOXINA	CÁPSULA BLANDA DE GELATINA CON CUBIERTA ENTÉRICA	10 mg + 10 mg
A04AD	DOXILAMINA SUCCINATO + PIRIDOXINA CLORHIDRATO	CÁPSULA DURA	10 mg + 10 mg
A04AD	DOXILAMINA SUCCINATO + PIRIDOXINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN ORAL	10 mg + 10 mg / mL
A04AD	DOXILAMINA SUCCINATO + PIRIDOXINA	TABLETA DE LIBERACIÓN RETARDADA	10 mg + 10 mg
A04AD12	FOSAPREPITANT DIMEGLUMINA EQUIVALENTE A FOSAPREPITANT	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	115 mg / Vial
A04AD12	FOSAPREPITANT DIMEGLUMINA EQUIVALENTE A FOSAPREPITANT	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	150 mg / Vial
A04AA02	GRANISETRON CLORHIDRATO EQUIVALENTE A GRANISETRON BASE	SOLUCIÓN ORAL	200 µg / mL
A04AA02	GRANISETRON CLORHIDRATO EQUIVALENTE A GRANISETRON BASE	SOLUCIÓN INYECTABLE	3 mg / Ampolla (3 mL)
A04AA02	GRANISETRON CLORHIDRATO EQUIVALENTE A GRANISETRON BASE	SOLUCIÓN INYECTABLE	1 mg / Vial (1 mL)
A04AA02	GRANISETRON CLORHIDRATO EQUIVALENTE A GRANISETRON BASE	TABLETA	1 mg

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	MARZO 2024
		Actualizado	
A03FA01	METOCLOPRAMIDA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A METOCLOPRAMIDA	CÁPSULA DURA	20 mg
A03FA01	METOCLOPRAMIDA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A METOCLOPRAMIDA	CÁPSULA CON MICROGRÁNULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA	20 mg
A03FA01	METOCLOPRAMIDA CLORHIDRATO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A METOCLOPRAMIDA	SOLUCIÓN INYECTABLE	20 mg / 100 mL
A03FA01	METOCLOPRAMIDA CLORHIDRATO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A METOCLOPRAMIDA	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 mg / 100 mL
A03FA01	METOCLOPRAMIDA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A METOCLOPRAMIDA	JARABE	1 mg / mL
A03FA01	METOCLOPRAMIDA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A METOCLOPRAMIDA BASE	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 mg / Ampolla (2 mL)
A03FA011	METOCLOPRAMIDA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A METOCLOPRAMIDA BASE	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / Ampolla (5 mL)
A03FA01	METOCLOPRAMIDA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A METOCLOPRAMIDA BASE	SOLUCIÓN ORAL	4 mg / mL (0.4%)
A03FA01	METOCLOPRAMIDA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A METOCLOPRAMIDA BASE	SOLUCIÓN ORAL	2,5 mg / mL
A03FA01	METOCLOPRAMIDA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A METOCLOPRAMIDA BASE	SOLUCIÓN ORAL	2,73 mg / mL equivalente a 2,6 mg / mL
A03FA01	METOCLOPRAMIDA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A METOCLOPRAMIDA BASE	SOLUCIÓN ORAL	1 mg / mL
A03FA01	METOCLOPRAMIDA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A METOCLOPRAMIDA BASE	SOLUCIÓN ORAL	0,9 mg / mL
A03FA01	METOCLOPRAMIDA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A METOCLOPRAMIDA BASE	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	15 mg
A03FA01	METOCLOPRAMIDA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A METOCLOPRAMIDA BASE	TABLETA	10 mg
A03FA01	METOCLOPRAMIDA BASE EQUIVALENTE A METOCLOPRAMIDA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 mg / 2mL
A03FA01	METOCLOPRAMIDA CLORHIDRATO	TABLETA	10 mg
A04AD05	METOPIMAZINA	CÁPSULA DURA	15 mg
A04AD05	METOPIMAZINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 mg / Ampolla (1 mL)
A04AD05	METOPIMAZINA	SOLUCIÓN ORAL	4 mg / 1 mL
A04AD05	METOPIMAZINA	SOLUCIÓN ORAL	100 mg / 100 mL
A04AA01	ONDANSETRON	JARABE	4 mg / 5 mL
A04AA01	ONDANSETRON	SOLUCIÓN INYECTABLE	4 mg / Ampolla (2 mL)
A04AA01	ONDANSETRON	SOLUCIÓN INYECTABLE	8 mg / Ampolla (4 mL)
A04AA01	ONDANSETRON	TABLETA	2,5 mg
A04AA01	ONDANSETRON	TABLETA	5 mg
A04AA01	ONDANSETRON	TABLETA	10 mg

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	MARZO 2024
		Actualizado	
A04AA01	ONDANSETRON	TABLETA	8 mg
A04AA01	ONDANSETRON	TABLETA RECUBIERTA	4 mg
A04AA01	ONDANSETRON	TABLETA LIOFILIZADA DE DISPERSIÓN RÁPIDA	4 mg
A04AA01	ONDANSETRON	TABLETA LIOFILIZADA DE DISPERSIÓN RÁPIDA	8 mg
A04AA01	ONDANSETRON	TABLETA ORODISPERSABLE	8 mg
A04AA01	ONDANSETRON	TABLETA ORODISPERSABLE	4 mg
A04AA05	PALONOSETRON	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,25 mg / 5 mL
A04AA03	TROPISETRONA CLORHIDRATO	CÁPSULA DURA	5 mg
A04AA03	TROPISETRONA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	2 mg / Ampolla (2 mL)
A04AA03	TROPISETRONA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	5 mg / Ampolla (5 mL)

(2) El Principio Activo se presenta como ONDANSETRON CLORHIDRATO EQUIVALENTE A ONDANSETRON

**8.1.3.0.N30** No se acepta la asociación de antiemético con electrolitos, porque la utilización de estos requiere dosificación y manejo individual.

**8.1.3.0.N40** No se acepta la asociación de antiemético con antiácido por no existir justificación farmacológica ni terapéutica

**8.1.3.0.N50** No se acepta la asociación de un antiemético más enzimas digestivas, sales biliares y antiflatulentos porque no existe justificación farmacológica.

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	MARZO 2024
	Actualizado	

#### 8.1.4. Procinéticos

##### 8.1.4.0.N10

Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
A03FA04	BROMOPRIDA	TABLETA RECUBIERTA	5 mg
A03FA	CINITRAPIDA	TABLETA	1 mg
	CINITRAPIDA	SOLUCIÓN ORAL	20 mg / 100 mL
A03FA02	CISAPRIDA MONOHIDRATO EQUIVALENTE A CISAPRIDA	SUSPENSIÓN ORAL	100 mg / 100 mL
A03FA02	CISAPRIDA MONOHIDRATO EQUIVALENTE A CISAPRIDA	TABLETA	10 mg
A03FA02	CISAPRIDA MONOHIDRATO EQUIVALENTE A CISAPRIDA	TABLETA	5 mg
A03FA06	CLEBOPRIDA MALATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	1 mg / Ampolla
A03FA06	CLEBOPRIDA MALATO	SOLUCIÓN ORAL	5 mg / 5 mL
A03FA06	CLEBOPRIDA MALATO	TABLETA	0,5 mg
A03FA06	CLEBOPRIDA MALATO	TABLETA	10 mg
A03FA03	DOMPERIDONA MALEATO EQUIVALENTE A DOMPERIDONA	CAPSULA DURA	10 mg
A03FA03	DOMPERIDONA MALEATO EQUIVALENTE A DOMPERIDONA	SUSPENSIÓN ORAL	1 mg / mL
A03FA03	DOMPERIDONA MALEATO EQUIVALENTE A DOMPERIDONA	TABLETA	10 mg
A03FA07	ITOPRIDA CLORHIDRATO	TABLETA	50 mg
N05AL07	LEVOSULPIRIDA	SOLUCIÓN INYECTABLE	25 mg / 25 mL
N05AL07	LEVOSULPIRIDA	SOLUCIÓN ORAL	25 mg / mL
N05AL07	LEVOSULPIRIDA	SOLUCIÓN ORAL	15 mg / mL
N05AL07	LEVOSULPIRIDA	TABLETA	25 mg
A03FA01	METOCLOPRAMIDA	JARABE	1 mg / mL
A03FA01	METOCLOPRAMIDA	TABLETA RECUBIERTA	6 mg
A03FA01	METOCLOPRAMIDA	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / 5 mL
A03FA01	METOCLOPRAMIDA	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 mg / 2 mL
A03FA01	METOCLOPRAMIDA	SUSPENSIÓN ORAL	4 mg / mL
A03FA01	METOCLOPRAMIDA	TABLETA	10 mg
A03FA01	METOCLOPRAMIDA	TABLETA	5 mg
A03FA01	METOCLOPRAMIDA CLORHIDRATO	TABLETA	10 mg
N05AX10	MOSAPRIDA CITRATO DIHIDRATO EQUIVALENTE A MOSAPRIDA CITRATO	SUSPENSIÓN ORAL	0,5 g / 100 mL- 5 mg / 1 mL
N05AX10	MOSAPRIDA CITRATO DIHIDRATO EQUIVALENTE A MOSAPRIDA CITRATO	TABLETA	10 mg
N05AX10	MOSAPRIDA CITRATO DIHIDRATO EQUIVALENTE A MOSAPRIDA CITRATO	TABLETA	5 mg
A06AX05	PRUCALOPRIDA SUCCINATO EQUIVALENTE A PRUCALOPRIDA	TABLETA RECUBIERTA	1 mg
A06AX05	PRUCALOPRIDA SUCCINATO EQUIVALENTE A PRUCALOPRIDA	TABLETA RECUBIERTA	2 mg

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	MARZO 2024
	Actualizado	

8.1.4.0.N20

Se aceptan la asociación de procinéticos más enzimas digestivas y/o antiflatulentos.

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
	BROMOPRIDA + PANCREATINA + DIMETILPOLISILOXANO	GRAGEA	5 mg + 400 mg + 60 mg
	CINITAPRIDA + SIMETICONA + PANCREATINA	TABLETA	1 mg + 200 mg + 200 mg
	CINITAPRIDA TARTRATO ACIDO EQUIVALENTE A CINITAPRIDA + SIMETICONA	TABLETA MASTICABLE	1 mg + 200 mg
	CINITAPRIDA TARTRATO ACIDO EQUIVALENTE A CINITAPRIDA + SIMETICONA	TABLETA	1 mg + 200 mg
	CINITAPRIDA TARTRATO ACIDO EQUIVALENTE A CINITAPRIDA + SIMETICONA	SUSPENSIÓN ORAL	10 mg + 2000 mg / 100 mL
	CISAPRIDA + DIMETILPOLISILOXANO + PANCRELIPASA	TABLETA	5 mg + 60 mg + 200 mg
	CISAPRIDA + DIMETILPOLISILOXANO + PANCRELIPASA Equivalente a LIPASA+ PROTEASA + AMILASA	TABLETA	5 mg + 60 mg + 200 mg 5000 UI + 20000 UI + 20000 UI
	CISAPRIDA + SIMETICONA + PANCREATINA	TABLETA	5 mg + 50 mg + 350 mg
	CLEBOPRIDE MALEATO + SIMETICONA	CÁPSULA DURA	0,5 mg + 200 mg
	CLEBOPRIDE MALEATO + SIMETICONA	EMULSION ORAL	0,01 g + 4,0 g
	LEVOSULPRIDA + SIMETICONA + PANCREATINA	GRAGEA	25 mg + 80 mg + 150 mg (equivalente a 15000 UI de amilasa – 15000 UI de proteasa – 1200 UI lipasa)
	LEVOSULPIRIDA + SIMETICONA + PANCREATINA	CAPSULA DURA	25mg + 80mg + 150mg
	METOCLOPRAMIDA + DIMETICONA	TABLETA MASTICABLE	5,0 mg + 31,0 mg
	METOCLOPRAMIDA + DIMETICONA	TABLETA MASTICABLE	5,0 mg + 77,5 mg
	METOCLOPRAMIDA + DIMETILPOLISILOXANO	SUSPENSIÓN ORAL	0,1% + 0,5%

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	MARZO 2024
		Actualizado	
	DIMETILPOLISILOXANO AL 30% EQUIVALENTE A SIMETICONA + METOCLOPRAMIDA CLORHIDRATO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A METOCLOPRAMIDA BASE	SUSPENSIÓN ORAL	(83,4 mg + 6,7 mg)/mL
	METOCLOPRAMIDA + DIMETILPOLISILOXANO	TABLETA	10 mg + 50 mg
	METOCLOPRAMIDA + DIMETILPOLISILOXANO	SOLUCIÓN ORAL (GOTAS)	4 mg + 50 mg / mL
	METOCLOPRAMIDA CLORHIDRATO+SIMETICONA	SUSPENSION ORAL	100 mg + 1,67g / 100 mL
	METOCLOPRAMIDA CLORHIDRATO + DIMETICONA + PANCREATINA	TABLETA RECUBIERTA	6,36 mg + 50 mg + 210 U FIP
	METOCLOPRAMIDA + PANCREATINA + SIMETICONA	TABLETA RECUBIERTA	10 mg + 170 mg + 80 mg
	METOCLOPRAMIDA MONOCLORHIDRATO + BROMELINA + PANCREATINA + DEHIDROCOLATO DE SODIO + SIMETICONA	TABLETA RECUBIERTA	6 mg + 40 mg + 150 mg + 20 mg + 50 mg
	MOSAPRIDA CITRATO EQUIVALENTE A MOSAPRIDA + PANCREATINA + SIMETICONA	TABLETA RECUBIERTA	5 mg + 153 mg + 200 mg
	MOSAPRIDA CITRATO EQUIVALENTE A MOSAPRIDA + PANCREATINA + SIMETICONA	TABLETA RECUBIERTA	5 mg + 400 mg + 60 mg
	MOSAPRIDA CITRATO EQUIVALENTE A MOSAPRIDA + PANCREATINA + SIMETICONA	TABLETA	5 mg + 170 mg + 125 mg
	MOSAPRIDA CITRATO EQUIVALENTE A MOSAPRIDA + SIMETICONA	TABLETA	5 mg + 125 mg
	MOSAPRIDA CITRATO EQUIVALENTE A MOSAPRIDA + SIMETICONA	TABLETA RECUBIERTA	5 mg + 200 mg
	PANCREATINA + BROMOPRIDA + DIMETILPOLISILOXANO	TABLETA RECUBIERTA	400 mg + 5 mg + 60 mg
	PANCREATINA + BROMOPRIDA + DIMETILPOLISILOXANO	TABLETA RECUBIERTA	400 mg + 5 mg + 60 mg
	PANCREATINA + SIMETICONA EQUIVALENTE A DIMETILPOLISILOXANO	TABLETA	300 mg + 100 mg
	PANCREATINA + DIMETILPOLISILOXANO	TABLETA RECUBIERTA	400 mg + 40 mg

#### 8.1.5. Antiespasmódicos y anticolinérgicos

##### 8.1.5.0.N10

Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
	ANISOTROPINA METIL BROMURO	SOLUCIÓN ORAL	10 mg / mL
A03BA01	ATROPINA SULFATO	TABLETA	0,025 mg
A03BA01	ATROPINA SULFATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	1 mg / Ampollas (1 mL)
A03BA01	ATROPINA SULFATO	SUSPENSIÓN	0,0025 mg / mL
A03AX05	FENOVERINA	CÁPSULA	100 mg
A03AX05	FENOVERINA	CÁPSULA	200 mg

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	MARZO 2024
		Actualizado	
G04BD02	FLAVOXATO CLORHIDRATO	TABLETA RECUBIERTA	200 mg
A03AX12	FLOROGLUCINOL HIDRATADO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	80 mg / Sobre
A03AX12	FLOROGLUCINOL HIDRATADO (TRIMETILFLOROGLUCINOL)	SOLUCIÓN INYECTABLE	40 mg / Ampolla (4 mL)
A03AX12	FLOROGLUCINOL HIDRATADO (TRIMETILFLOROGLUCINOL)	TABLETA RECUBIERTA	80 mg
A03BB01	HIOSCINA BUTIL BROMURO	SOLUCIÓN INYECTABLE	20 mg / Ampolla (1 mL)
A03BB01	HIOSCINA BUTIL BROMURO	TABLETA	10 mg
A03BB01	HIOSCINA BUTIL BROMURO	TABLETA	20 mg
A03BB01	HIOSCINA N-BUTIL BROMURO	GRAGEA	10 mg
A03BB01	HIOSCINA N-BUTIL BROMURO	SOLUCIÓN ORAL	10 mg / mL
A02BX03	HOMATROPINA METIL BROMURO	SOLUCIÓN INYECTABLE	5 mg / mL
A02BX03	HOMATROPINA METIL BROMURO	SOLUCIÓN ORAL	5 mg / 5 mL
A02BX03	HOMATROPINA METIL BROMURO	SOLUCIÓN ORAL	10 mg / mL
A02BX03	HOMATROPINA METIL BROMURO	SUSPENSIÓN ORAL	0,00015
A03AA04	MEBEVERINA CLORHIDRATO	CÁPSULA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	200 mg
A03AA04	MEBEVERINA CLORHIDRATO	TABLETA GASTRORRESISTENTE O LIBERACIÓN RETARDADA	200 mg
A03AA04	MEBEVERINA CLORHIDRATO	TABLETA	135 mg
A03AA04	MEBEVERINA CLORHIDRATO	SUSPENSIÓN ORAL	1g / 100 mL
	BROMURO DE OTILONIO	CÁPSULA BLANDA	40 mg
A03AB06	OTILONIO BROMURO	TABLETA RECUBIERTA	40 mg
A03AD01	PAPAVERINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN ORAL	20 mg / 1 mL
A03AD01	PAPAVERINA CLORHIDRATO	TABLETA	100 mg
	PARGEVERINA CLORHIDRATO (PROPINOX CLORHIDRATO)	SOLUCIÓN ORAL	10 mg / mL
	PARGEVERINA CLORHIDRATO (PROPINOX CLORHIDRATO)	TABLETA	10 mg
	PROPINOX CLORHIDRATO (PARGEVERINA)	CÁPSULA BLANDA	10 mg
A03AX04	PINAVERIO BROMURO	TABLETA	100 mg
A03AX04	PINAVERIO BROMURO	TABLETA	50 mg
	PRAMIVERINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	2,25 mg / Ampolla (2 mL)
	PRAMIVERINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN ORAL	4 mg / 1 mL
	PRAMIVERINA CLORHIDRATO	TABLETA	2 mg
A03AB05	PROPANTELINA BROMURO	GRAGEA	15 mg
A03AA06	ROCIVERINA	GRAGEA	10 mg
A03AA06	ROCIVERINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	20 mg / Ampolla (2 mL)
A03AA05	TRIMEBUTINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	300 mg / Sobre de 12 g
A03AA05	TRIMEBUTINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	200 mg / 15 mL de suspensión reconstituida
A03AA05	TRIMEBUTINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	1,333 g / 100 mL equivalente 1,707 g / 100 mL de trimebutina maleato
A03AA05	TRIMEBUTINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	2 g / 100 mL de suspensión reconstituida



SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	MARZO 2024
		Actualizado	
A03AA05	TRIMEBUTINA MALEATO	CÁPSULA DURA	200 mg
A03AA05	TRIMEBUTINA MALEATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg / Ampolla (5 mL)
A03AA05	TRIMEBUTINA MALEATO	TABLETA	300 mg
A03AA05	TRIMEBUTINA MALEATO	TABLETA	200 mg
A03AA05	TRIMEBUTINA MALEATO	TABLETA	100 mg
A03AA05	TRIMEBUTINA MALEATO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	300 mg

**8.1.5.0.N20**

No se acepta la efedrina como antiespasmódico, por estar ventajosamente sustituida para esta indicación.

<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>	<b>Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal</b>	<b>MARZO 2024</b>
	<b>Actualizado</b>	

**8.1.5.0.N30**

Se aceptan asociaciones de un antiespasmódico con:

- \* Antidiarreico
- \* Antiflatulento

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
	ALVERINA + SIMETICONA	CAPSULA BLANDA	300 mg + 60 mg
	DIFENOXILATO CLORHIDRATO + ATROPINA SULFATO	TABLETA	2,5 mg + 0,025 mg
A03ED	DIFENOXILATO CLORHIDRATO + HOMATROPINA BROMHIDRATO	TABLETA	2,5 mg + 0,5 mg
	MEBEVERINA CLORHIDRATO+ SIMETICONA	CÁPSULA BLANDA	200mg + 300mg
A03ED	PAPAVERINA CLORHIDRATO + DIMETILPOLISILOXANO	SOLUCIÓN ORAL (GOTAS)	10 mg + 66 mg / mL
A03ED	PAPAVERINA CLORHIDRATO + DIMETILPOLISILOXANO	SUSPENSIÓN ORAL	10 mg + 66 mg / mL
A03ED	FENOVERINA + SIMETICONA	TABLETA	200 mg + 250 mg
A03ED	FENOVERINA + SIMETICONA	TABLETA	200 mg + 300 mg
	BROMURO DE OTILONIO + SIMETICONA	TABLETA RECUBIERTA	40 mg + 200 mg
A03ED	PINAVERIO BROMURO + DIMETICONA (COMO SIMETICONA)	CÁPSULA	100 mg + 300 mg
A03ED	PINAVERIO BROMURO + DIMETICONA (COMO SIMETICONA)	CÁPSULA DURA CON CONTENIDO LÍQUIDO	100 mg + 300 mg
A03ED	SIMETICONA EQUIVALENTE A 300 MG DE SIMETICONA, ACEITE ESENCIAL DE MENTA PIPERITA y BROMURO DE PINAVERIO (EN POLVO)	CÁPSULA DURA CON CONTENIDO LÍQUIDO CONTENIENDO CÁPSULA DURA CON POLVO	300 mg + 50 mg + 100 mg
A03ED	TRIMEBUTINA MALEATO + DIMETICONA	GRAGEA	200 mg + 25 mg
A03ED	TRIMEBUTINA + SIMETICONA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	2 g + 2 g / 100 mL de suspensión reconstituida
A03ED	TRIMEBUTINA + SIMETICONA	TABLETA	100 mg + 37,5 mg
A03ED	TRIMEBUTINA + SIMETICONA	TABLETA	200 mg + 150 mg
A03ED	TRIMEBUTINA + SIMETICONA	TABLETA	200 mg + 75 mg
A03ED	TRIMEBUTINA + SIMETICONA	TABLETA MASTICABLE	200 mg + 150 mg
	TRIMEBUTINA + SIMETICONA	TABLETA	200 mg + 120 mg

<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>	<b>Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal</b>	<b>MARZO 2024</b>
	<b>Actualizado</b>	

**8.1.5.0.N40** Se acepta la asociación de un antiespasmódico con un analgésico no narcótico, con ó sin cafeína:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
A03D	HIOSCINA N-BUTIL BROMURO + ACETAMINOFÉN	SOLUCIÓN ORAL GOTAS	2 mg + 100 mg / mL
A03D	HIOSCINA N-BUTIL BROMURO + DEXIBUPROFENO	TABLETA RECUBIERTA	20 mg + 200 mg
A03D	HIOSCINA N-BUTIL BROMURO + DIPIRONA	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,020 g + 2,5 g / 5 mL
A03D	HIOSCINA N-BUTIL BROMURO + DIPIRONA	GRAGEA	10 mg + 300 mg
A03D	HIOSCINA N-BUTIL BROMURO + DIPIRONA	SOLUCIÓN ORAL (GOTAS)	6,67 mg + 333,4 mg / mL
A03D	HIOSCINA N-BUTIL BROMURO + IBUPROFENO	CÁPSULA DURA CON CONTENIDO LÍQUIDO	20 mg + 400 mg
A03D	HIOSCINA N-BUTIL BROMURO + IBUPROFENO	TABLETA	20 mg + 400 mg
A03D	HIOSCINA N-BUTIL BROMURO + IBUPROFENO	TABLETA	10 mg + 200 mg
A03D	HIOSCINA N-BUTIL BROMURO + IBUPROFENO + CAFEINA	CÁPSULA BLANDA	10 mg + 200 mg + 30 mg
A03D	HIOSCINA N-BUTIL BROMURO + IBUPROFENO + CAFEINA	CÁPSULA BLANDA	20 mg + 400 mg + 30 mg
A03D	N-BUTIL BROMURO DE HIOSCINA + IBUPROFENO + CAFEÍNA	TABLETA	20 mg + 400 mg + 50 mg
A03D	HIOSCINA N-BUTILBROMURO + NAPROXENO SÓDICO	TABLETA	10 mg + 242 mg
A03D	HOMATROPINA METIL BROMURO + ACETAMINOFÉN	JARABE	0,01 g + 3,250 g / 100 mL
A03D	HOMATROPINA METILBROMURO + ACETAMINOFÉN	ELIXIR	0,10 g + 5,0 g / 100 mL
A03D	HOMATROPINA METIL BROMURO + ACETAMINOFÉN	TABLETA	10 mg + 500 mg
A03D	HOMATROPINA METILBROMURO + ACETAMINOFÉN	SOLUCIÓN ORAL	0,010 g + 3,250 g / 100 mL
A03D	HOMATROPINA METILBROMURO + DIPIRONA	CÁPSULA	10 mg + 350 mg
A03D	HOMATROPINA METIL BROMURO + DIPIRONA	SOLUCIÓN INYECTABLE	5 mg + 1 g / 2 mL
A03D	HOMATROPINA METIL BROMURO + DIPIRONA	SOLUCIÓN ORAL (GOTAS)	3,20 mg + 350 mg / mL
A03D	HOMATROPINA METIL BROMURO + DIPIRONA	SOLUCIÓN INYECTABLE	3,0 mg + 2,5 g / 5 mL
A03D	PAPAVERINA CLORHIDRATO + ACETAMINOFÉN	TABLETA	1000 mg + 500 mg
A03D	PAPAVERINA CLORHIDRATO + ACETAMINOFÉN	SOLUCIÓN ORAL (GOTAS)	15 mg + 100 mg / mL
A03D	PARGEVERINA CLORHIDRATO (PROPINOX CLORHIDRATO)+ CLONIXINATO DE LISINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	Ampolla 1= 15 mg + Ampolla 2= 100 mg
A03D	PARGEVERINA CLORHIDRATO (PROPINOX CLORHIDRATO) + CLONIXINATO DE LISINA	TABLETA	10 mg + 125 mg
A03D	PARGEVERINA CLORHIDRATO (PROPINOX CLORHIDRATO) + DIPIRONA	TABLETA	5 mg + 300 mg

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	MARZO 2024
		Actualizado	
A03D	PRAMIVERINA CLORHIDRATO + ACETAMINIFEN	SOLUCIÓN ORAL	0,7 mg + 100 mg / mL
A03D	PRAMIVERINA CLORHIDRATO + ACETAMINIFEN	TABLETA	2 mg + 500 mg
A03D	PRAMIVERINA CLORHIDRATO + IBUPROFENO	CÁPSULA	2 mg + 200 mg

**8.1.5.0.N50**

No se aceptan asociaciones de antiespasmódicos con:

\* Antihistamínicos o enzimas digestivas, por carecer de justificación farmacológica.

\* Sedantes-hipnóticos o ansiolíticos, porque estas asociaciones no son terapéuticamente útiles, ya que las diferencias de dosis para sus componentes no permiten flexibilidad en la dosis y pueden ocasionar respuestas indeseables y/o enmascarar síntomas significativos.

**8.1.5.0.N60**

Ver norma 19.4.0.0.N100

**8.1.6. Antiflatulentos**

**8.1.6.0.N10**

Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
	ACEITE DE MENTA PIPERITA	CÁPSULA	187 mg
	ACEITE ESENCIAL DE ANIS + DIMETICONA	TABLETA	20 mg + 25 mg
	ACEITE ESENCIAL DE ANIS + DIMETICONA	SOLUCIÓN ORAL	35 mg + 25 mg / 100 mg
	ACEITE DE ANÍS + SIMETICONA	CÁPSULA BLANDA	20 mg + 125 mg
	ACEITE ESENCIAL DE ANÍS + SIMETICONA	TABLETA MASTICABLE	20 mg + 125 mg
	ACEITE ESENCIAL ANÍS + SIMETICONA AL 30%	SOLUCIÓN ORAL	100 mg + 185 mg equivalente a 55,5 mg / mL
A07BA51	ACEITE ESENCIAL DE ANIS + CARBON ACTIVADO + SIMETICONA	CÁPSULA DURA	20 mg + 250 mg + 125 mg
A07BA51	ACEITE ESENCIAL DE ANIS + CARBON ACTIVADO + SIMETICONA	TABLETA RECUBIERTA	20 mg ó 35 mg + 250 mg + 125 mg
A07BA01	CARBÓN ACTIVADO	TABLETA	500 mg
A07BA51	CARBÓN ACTIVADO + CARBONATO DE CALCIO	TABLETA	200 mg + 250 mg
A07BA51	CARBON ACTIVADO + SIMETICONA	CÁPSULA	300 mg + 80 mg
A07BA51	CARBON ACTIVADO + SIMETICONA	CÁPSULA	250 mg + 80 mg
A07BA51	CARBON ACTIVADO + SIMETICONA	GRAGEA	250 mg + 100 mg
A07BA51	CARBON ACTIVADO + SIMETICONA	CÁPSULA	250 mg + 100 mg
A07BA51	CARBON ACTIVADO + SIMETICONA	CÁPSULA	250 mg + 125 mg
A03AX13	DIMETILPOLISILOXANO	SUSPENSIÓN ORAL	66,60 mg / mL
	<i>Saccharomyces cerevisiae</i> (LEVADURA DE CERVEZA)	SOLUCIÓN ORAL	0,8% V/ V
	<i>Saccharomyces cerevisiae</i> (LEVADURA DE CERVEZA)	TABLETA	700 mg
	<i>Saccharomyces cerevisiae</i> (LEVADURA DE CERVEZA)	SOLUCIÓN ORAL	0,8 mL/ 100 mL
A03AX13	SIMETICONA	CÁPSULA DURA	80 mg
A03AX13	SIMETICONA	GRAGEA	50 mg
A03AX13	SIMETICONA	GRAGEA	60 mg
A03AX13	SIMETICONA	TABLETA	250 mg

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	MARZO 2024
		Actualizado	
A03AX13	SIMETICONA	TABLETA	80 mg
A03AX13	SIMETICONA	CÁPSULA BLANDA	125 mg
A03AX13	SIMETICONA	CÁPSULA BLANDA	200 mg
A03AX13	SIMETICONA	SUSPENSIÓN ORAL	1 g / 100 mL
A03AX13	SIMETICONA	TABLETA MASTICABLE	166 mg
A03AX13	SIMETICONA	GRÁNULOS PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	125 mg / Sobre

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	MARZO 2024
	Actualizado	

8.1.6.0.N20 Se aceptan asociaciones de antiflatulentos con:

**Enzimas digestivas (tripsina y quimotripsina) y/o sales biliares**

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
M09AB52	BROMELINA + TRIPSINA + RUTINA	TABLETA DE LIBERACIÓN RETARDADA	90 mg + 48 mg + 100 mg
	MAGALDRATO + SIMETICONA	SUSPENSIÓN	(800 mg + 60 mg) /10mL - (80mg + 6mg)/mL
	MAGALDRATO + DIMETICONA	TABLETA MASTICABLE	800 mg + 100 mg
	PANCREATINA + HEMICELULOSA + SIMETICONA (DIMETILPOLISILOXANO)	TABLETA CON CUBIERTA ENTÉRICA (GRAGEA)	175 mg + 50 mg + 25,25 mg
A09AA02	PANCREATINA (EQUIVALENTE A LIPASA 325U, AMILASA 275U + PROTEASA 20 U) + SILICONA	GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	8,6 g + 15,50 g / 100 g
M09AB52	PANCREATINA + TRIPSINA + QUIMIOTRIPSINA + BROMELINA + PAPAINA + RUTINA	GRAGEA	100 mg + 24 mg + 1 mg + 45 mg + 60 mg + 50 mg
	PANCREATINA + SIMETICONA	GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	170 mg + 80 mg / Sobre
	PANCREATINA (EQUIVALENTE A LIPASA 12U, AMILASA 10 U.PROTEASA 36U.) + SIMETICONA	GRAGEA	170 mg + 80 mg
	PANCREATINA + SIMETICONA	TABLETA RECUBIERTA	300 mg + 100 mg
	PANCREATINA + METOCLOPRAMIDA MONOCLORHIDRATO + BROMELINA + DIMETICONA + DEHIDROCOLATO DE SODIO	GRAGEA	210 U FIP + 6,36 mg + 35 U FIP + 57,9 mg + 20 mg
	PANCREATINA + MONOCLORHIDRATO DE METOCLOPRAMIDA + BROMELINA + DIMETICONA + DEHIDROCOLATO DE SODIO	TABLETA CUBIERTA	210 U FIP + 6,36 mg + 35000 UFIP + 57,9 mg + 20 mg

FIP: UNIDADES DE LA FEDERACIÓN INTERNACIONAL

Procinéticos (Ver Norma 8.1.4.0.N20)

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	MARZO 2024
	Actualizado	

**8.1.6.0.N30** No se acepta la asociación de antiflatulento con antidiarreico, por no existir justificación farmacológica.

**8.1.7. Coleréticos y colagogos**

**8.1.7.0.N10** Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
A05AA	BILIS SUS ÁCIDOS Y SUS SALES	TABLETA RECUBIERTA	25 mg
A05AA	BILIS SUS ÁCIDOS Y SUS SALES	TABLETA RECUBIERTA	60 mg
A05AA	BILIS SUS ÁCIDOS Y SUS SALES	JARABE	0,25 g / 100 mL
A05AA	BILIS SUS ÁCIDOS Y SUS SALES	JARABE	0,125 g / 100 mL
A05AA	BILIS SUS ÁCIDOS Y SUS SALES	JARABE	0,05 g / 100 mL
A05AA	BILIS SUS ÁCIDOS Y SUS SALES	JARABE	3 mL / 100 mL
A05AA	BILIS SUS ÁCIDOS Y SUS SALES	JARABE	1 g / 100 mL
A05AA	BILIS SUS ÁCIDOS Y SUS SALES	SOLUCIÓN ORAL	1 g / 100 mL
A05AA	BILIS SUS ÁCIDOS Y SUS SALES	SOLUCIÓN ORAL	2 mL / 100 mL
	FEBUPROL	CÁPSULA DURA	100 mg

**8.1.7.0.N20** Se aceptan asociaciones de coleréticos y colagogos con enzimas digestivas y/o antiespasmódicos y/o laxantes.

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
	ÁCIDO DEHIDROCOLICO + EXTRACTO DE BOLDO	JARABE	0,5 g + 3,0 g / 100 mL
	ÁCIDO DEHIDROCOLICO + EXTRACTO SECO ESTANDARIZADO DE CYNARA - SCOLYMUS (ALCACHOFA)	TABLETA	100 mg + 100 mg
	EXTRACTO DE BILIS DE BUEY + EXTRACTO DE BOLDO + EXTRACTO DE RUIBARBO	JARABE	0,125 g + 5 g + 2 g / 100 mL
	BILIS DE BUEY + CASCARA SAGRADA	TABLETA	60 mg + 20 mg
	BILIS DE BUEY + EXTRACTO SECO DE CASCARA SAGRADA + EXTRACTO SECO DE RUIBARBO	TABLETA	30 mg + 200 mg + 180 mg
	BILIS DE BUEY EXTRACTO FLUIDO + CÁSCARA SAGRADA + SEN EN POLVO	TABLETA	65 mg + 60 mg + 318,52 mg
	BILIS SUS ÁCIDOS Y SUS SALES + SULFATO DE MAGNESIO	GRANULADO	0,5 g + 45 g / 100 g
	BILIS DE BUEY + SULFATO DE SODIO + EXTRACTO FLUIDO DE CASCARA SAGRADA + EXTRACTO FLUIDO DE BOLDO + TINTURA DE RUIBARBO	ELIXIR	0,125 g + 2,5 g + 3,33 mL + 2,5 mL + 2,5 mL / 100 mL
	BILIS DE BUEY + EXTRACTO FLUIDO DE RUIBARBO + EXTRACTO FLUIDO DE BELLADONA + SULFATO DE MAGNESIO + CITRATO DE SODIO	JARABE	0,25 g + 6 g + 0,25 g + 10 g + 6 g / 100 mL

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	MARZO 2024
		Actualizado	
	BILIS DE BUEY + SULFATO DE SODIO.10H2O + TINTURA DE CASCARA SAGRADA + TINTURA DE BOLDO + TINTURA DE RUIBARBO	ELIXIR	0,15 g + 2,0 g + 2,0 mL + 2,5 mL + 2,5 mL / 100 mL
	BILIS DE BUEY + SULFATO DE SODIO + EXTRACTO FLUIDO DE CASCARA SAGRADA + TINTURA DE RUIBARBO	SOLUCIÓN ORAL	0,12 g + 2,5 g + 2,5 mL + 0,375 mL / 100 mL
	BILIS DE BUEY + EXTRACTO BLANDO DE CASCARA SAGRADA + EXTRACTO BLANDO DE RUIBARBO + EXTRACTO BLANDO DE BOLDO	SOLUCIÓN ORAL (GOTAS)	0,016 g + 0,01 g + 0,03 g + 0,01 g + / 1 mL
	BILIS DE BUEY EXTRACTO FLUIDO + EXTRACTO FLUIDO DE CASCARA SAGRADA AL 20% + EXTRACTO FLUIDO DE BOLDO AL 20% + EXTRACTO FLUIDO DE RUIBARBO AL 20%	JARABE	9 mL + 5 mL + 10 mL + 3 mL / 100 mL
	BILIS DE BUEY EN POLVO 0,125g EQUIVALENTE ÁCIDO CÓLICO + EXTRACTO FLUIDO DE CASCARA SAGRADA 3,33 mL EQUIVALENTE A DERIVADOS HIDROXIANTRACENICOS EXPRESADOS COMO CASCAROSIDOS + TINTURA DE RUIBARBO 2,50 mL EQUIVALENTE A GLUCOSIDOS HIDROXIANTRACENICOS EXPRESADOS COMO RHEIN	JARABE	0,0645 g + 0,2700 mg + 0,0550 mg / 100 mL

8.1.7.0.N30 No se aceptan asociaciones de coleréticos y colagogos con antianémicos o vitaminas, por no existir justificación farmacológica.

8.1.7.0.N40 No se acepta ningún fármaco con la indicación de lipotrópico o hepatoprotector, porque no existe evidencia de la eficacia de los medicamentos propuestos para tal fin.

#### 8.1.8. Eméticos (ver norma farmacológica nº 20)

#### 8.1.9. Enfermedad ácido péptica

8.1.9.0.N10 Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
A02BX05	BISMUTO SUBCITRATO	TABLETA	120 mg
A02BX05	BISMUTO SUBCITRATO	SUSPENSIÓN ORAL	12 g / 100 mL (equivalente a dióxido de bismuto 2,4 g)
A02BX05	BISMUTO SUBCITRATO	TABLETA MASTICABLE	262,5 mg
A02BX05	BISMUTO SUBCITRATO	CÁPSULA DURA	120 mg
A07BB	BISMUTO SUBSALICILATO	SUSPENSIÓN ORAL	525 mg / 15 mL
A07BB	BISMUTO SUBSALICILATO	TABLETA MASTICABLE	262 mg
A07BB	BISMUTO SUBSALICILATO	SUSPENSIÓN ORAL	1,75 g / 100 mL



SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	MARZO 2024
		Actualizado	
A02BA01	CIMETIDINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A CIMETIDINA BASE	TABLETA	200 mg
A02BA01	CIMETIDINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A CIMETIDINA BASE	GRAGEA	200 mg
A02BA01	CIMETIDINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A CIMETIDINA BASE	GRAGEA	800 mg
A02BA01	CIMETIDINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A CIMETIDINA BASE	SOLUCIÓN INYECTABLE	200 mg / 2 mL
A02BC06	DEXLANSOPRAZOL	CÁPSULA DE LIBERACIÓN RETARDADA	30 mg
A02BC06	DEXLANSOPRAZOL	CÁPSULA DE LIBERACIÓN RETARDADA	60 mg
A02BC07	DEXLANSOPRAZOL	CÁPSULA CON MICROGRÁNULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA	30 mg
A02BC08	DEXLANSOPRAZOL	CÁPSULA CON MICROGRÁNULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA	60 mg
A02BC05	ESOMEPRAZOL	CÁPSULA CON MICROGRÁNULOS CON CUBIERTA ENTERICA	10 mg
A02BC05	ESOMEPRAZOL	CÁPSULA DURA	20 mg
A02BC05	ESOMEPRAZOL	CÁPSULA DURA	40 mg
A02BC05	ESOMEPRAZOL	GRÁNULOS CON CUBIERTA ENTERICA PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL.	2,5 mg / Sobre
A02BC05	ESOMEPRAZOL	GRÁNULOS CON CUBIERTA ENTERICA PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL.	5 mg / Sobre
A02BC05	ESOMEPRAZOL	GRÁNULOS CON CUBIERTA ENTERICA PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL.	10 mg / Sachet
A02BC05	ESOMEPRAZOL	GRÁNULOS CON CUBIERTA ENTERICA PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL.	20 mg / Sachet
A02BC05	ESOMEPRAZOL MAGNESIO TRIHIDRATADO	GRÁNULOS GASTROINTESTINALES PARA SUSPENSIÓN ORAL	40 mg / Sachet
A02BC05	ESOMEPRAZOL SODICO EQUIVALENTE A ESOMEPRAZOL	POLVO ESTERIL PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	40 mg / Vial
A02BC05	ESOMEPRAZOL	TABLETA CON CUBIERTA ENTERICA	20 mg
A02BC05	ESOMEPRAZOL	TABLETA CON CUBIERTA ENTERICA	40 mg
A02BA03	FAMOTIDINA	CÁPSULA DURA	20 mg
A02BA03	FAMOTIDINA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	20 mg / Vial
A02BA03	FAMOTIDINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	40 mg / 5 mL
A02BA03	FAMOTIDINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	20 mg / Vial (2 mL)

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	MARZO 2024
		Actualizado	
A02BA03	FAMOTIDINA	SUSPENSIÓN ORAL	10 mg
A02BA03	FAMOTIDINA	TABLETA	10 mg
A02BA03	FAMOTIDINA	TABLETA	20 mg
A02BA03	FAMOTIDINA	TABLETA	40 mg
A02BA03	FAMOTIDINA	TABLETA DISPERSABLE	10 mg
A02BA03	FAMOTIDINA	TABLETA DISPERSABLE	20 mg
A02BC03	LANSOPRAZOL	CÁPSULA DURA CON MICROGRANULOS CON CUBIERTA ENTERICA	15 mg
A02BC03	LANSOPRAZOL	CÁPSULA DURA CON MICROGRANULOS CON CUBIERTA ENTERICA	30mg
A02BC03	LANSOPRAZOL	POLVO CON MICROGRÁNULOS PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL.	30 mg / 30 mL
A02BC03	LANSOPRAZOL	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	30 mg / Ampolla
A02BC03	LANSOPRAZOL	TABLETA DE DISOLUCIÓN BUCAL CON MICROGRÁNULOS GASTRORRESISTENTES	15 mg
A02BC03	LANSOPRAZOL	TABLETA DE DISOLUCIÓN BUCAL CON MICROGRÁNULOS GASTRORRESISTENTES	30 mg
A02BC03	LANSOPRAZOL	TABLETA DISPERSABLE	30 mg
A02BB01	MISOPROSTOL	TABLETA	200 µg
A02BA04	NIZATIDINA	CÁPSULA DURA	150 mg
A02BA04	NIZATIDINA	CÁPSULA DURA	300 mg
A02BA04	NIZATIDINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / Ampolla (4 mL)
A02BC01	OMEPRAZOL MAGNÉSICO EQUIVALENTE A OMEPRAZOL	CÁPSULA DURA CON MICROGRANULOS CON CUBIERTA ENTERICA	10 mg
A02BC01	OMEPRAZOL MAGNÉSICO EQUIVALENTE A OMEPRAZOL	CÁPSULA DURA CON MICROGRANULOS CON CUBIERTA ENTERICA	20 mg
A02BC02	OMEPRAZOL MAGNÉSICO EQUIVALENTE A OMEPRAZOL	CÁPSULA DURA CON MICROGRANULOS CON CUBIERTA ENTERICA	40 mg
A02BC01	OMEPRAZOL MAGNÉSICO EQUIVALENTE A OMEPRAZOL	GRANULADO CON MICROGRANULOS CON CUBIERTA ENTERICA PARA SUSPENSIÓN ORAL	2,5 mg
A02BC01	OMEPRAZOL MAGNÉSICO EQUIVALENTE A OMEPRAZOL	GRANULADO CON MICROGRANULOS CON CUBIERTA ENTERICA PARA SUSPENSIÓN ORAL	10 mg
A02BC01	OMEPRAZOL SODICO EQUIVALENTE OMEPRAZOL	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	40 mg / Vial
A02BC00	OMEPRAZOL MAGNÉSICO EQUIVALENTE A OMEPRAZOL	TABLETA CON CUBIERTA ENTERICA	10 mg
A02BC01	OMEPRAZOL MAGNÉSICO EQUIVALENTE A OMEPRAZOL	TABLETA CON CUBIERTA ENTERICA	20 mg
A02BC01	OMEPRAZOL MAGNÉSICO EQUIVALENTE A OMEPRAZOL	TABLETA CON CUBIERTA ENTERICA	40 mg
A02BC01	OMEPRAZOL	CAPSULA DURA	20 mg
A02BC01	OMEPRAZOL	CAPSULA DURA	40 mg

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	MARZO 2024
		Actualizado	
A02BC02	PANTOPRAZOL SÓDICO SESQUIHIDRATADO EQUIVALENTE A PANTOPRAZOL	CÁPSULA CON MICROGRÁNULOS CON CUBIERTA ENTERICA	40 mg
A02BC02	PANTOPRAZOL SÓDICO SESQUIHIDRATADO EQUIVALENTE A PANTOPRAZOL	GRANULADO CON CUBIERTA ENTERICA	20 mg / Sobre
A02BC02	PANTOPRAZOL SÓDICO SESQUIHIDRATADO EQUIVALENTE A PANTOPRAZOL	GRANULADO CON CUBIERTA ENTERICA	40 mg / Sobre
A02BC02	PANTOPRAZOL SÓDICO SESQUIHIDRATADO EQUIVALENTE A PANTOPRAZOL	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	40 mg / Vial
A02BC02	PANTOPRAZOL SÓDICO SESQUIHIDRATADO EQUIVALENTE A PANTOPRAZOL	TABLETA CON CUBIERTA ENTERICA	40 mg
A02BC02	PANTOPRAZOL SÓDICO SESQUIHIDRATADO EQUIVALENTE A PANTOPRAZOL	TABLETA CON CUBIERTA ENTERICA	20 mg
A02BX03	PIRENZEPINA DICLORHIDRATO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A PIRENZEPINA	TABLETA	25 mg
A02BC04	RABEPRAZOL SODICO	TABLETA CON CUBIERTA ENTERICA	10 mg
A02BC04	RABEPRAZOL SODICO	TABLETA CON CUBIERTA ENTERICA	20 mg
A02BA02	RANITIDINA CLORHIRATO EQUIVALENTE A RANITIDINA	JARABE / SOLUCIÓN ORAL	150 mg / 10 mL
A02BA02	RANITIDINA CLORHIRATO EQUIVALENTE A RANITIDINA	TABLETA	75 mg
A02BA02	RANITIDINA CLORHIRATO EQUIVALENTE A RANITIDINA	TABLETA	150 mg
A02BA02	RANITIDINA CLORHIRATO EQUIVALENTE A RANITIDINA	TABLETA	300 mg
A02BA02	RANITIDINA CLORHIRATO EQUIVALENTE A RANITIDINA	TABLETA EFERVESCENTE	75 mg
A02BA02	RANITIDINA CLORHIRATO EQUIVALENTE A RANITIDINA	TABLETA EFERVESCENTE	150 mg
A02BA02	RANITIDINA CLORHIRATO EQUIVALENTE A RANITIDINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg / Ampolla (2 mL)
A02BA02	RANITIDINA CLORHIRATO EQUIVALENTE A RANITIDINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg / 100 mL (bolsa para infusion - cloruro de sodio 0,7%)
A02BA02	RANITIDINA CLORHIRATO EQUIVALENTE A RANITIDINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg / 50 mL (bolsa para infusion - cloruro de sodio 0,7%)
A02BA07	RANITIDINA BISMUTO CITRATO	TABLETA	400 mg
A02BX02	SUCRALFATO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	1g / Sobre
A02BX02	SUCRALFATO	SUSPENSIÓN ORAL	0,5 g / 5 mL
A02BX02	SUCRALFATO	SUSPENSIÓN ORAL	1 g / 5 mL
A02BX02	SUCRALFATO	SUSPENSIÓN ORAL	20 g / 100 mL
A02BX02	SUCRALFATO	TABLETA MASTICABLE	0,5 g
A02BX02	SUCRALFATO	TABLETA MASTICABLE	1 g
A02BX02	SUCRALFATO	TABLETA	1 g
A02BX02	SUCRALFATO	TABLETA	0,5 g
A02BC08	VONOPRAZAN FUMARATO	TABLETA RECUBIERTA	13.36 mg
A02BC08	VONOPRAZAN FUMARATO	TABLETA RECUBIERTA	26.72 mg

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	MARZO 2024
		Actualizado	
A02BC09	TEGOPRAZAN	TABLETAS	50 mg

La sal aprobada es esomeprazol magnesico trihidratado equivalente a esomeprazol base

La sal aprobada es pantoprazol sódico sesquihidrato equivalente a pantoprazol base

La sal aprobada es ranitidina clorhidrato equivalente a ranitidina base

#### 8.1.10. Enzimas digestivas y sales biliares

##### 8.1.10.0.N10

Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
A09AC02	ÁCIDO DEHIDROCOLICO + PANCREATINA	TABLETARECUBIERTA	100 mg + 150 mg
	BILIS SUS ÁCIDOS Y SUS SALES	ELIXIR	0,125 g / 100 mL
	BILIS SUS ÁCIDOS Y SUS SALES	TABLETA RECUBIERTA	25 mg
	BILIS SUS ÁCIDOS Y SUS SALES	JARABE	0,25 g / 100 mL
A09AA02	CONCENTRADO DE ENZIMAS DE <i>Aspergillus Oryzae</i> QUE CONTIENE: CELULASA + PROTEASA + AMILASA + PANCREATINA QUE CONTIENE: LIPASA + PROTEASA+ AMILASA	TABLETA RECUBIERTA	70FIP + 10FIP + 170FIP + 7400 UFE + 420 UFE + 7000 UFE
	LACTASA	TABLETA MASTICABLE	9000 UI
A09AA02	LIPASA + AMILASA + PROTEASA	CÁPSULA DURA	10000 UI + 9000 UI + 500 UI
A09AA02	PANCREATINA QUE CONTIENE: LIPASA + PROTEASA + AMILASA	CÁPSULA DURA	25000 U FE + 1250 U FE + 22500 U FE
A09AA02	PANCREATINA DE ORIGEN PORCINO: LIPASA + AMILASA + PROTEASA	CÁPSULA CON MICROTABLETAS GASTRORRESISTENTES	(10,000 U + 9,000 U + 500 U)
A09AA02	PANCREATINA DE ORIGEN PORCINO: LIPASA + AMILASA + PROTEASA	CÁPSULA CON MICROTABLETAS GASTRORRESISTENTES	25,000 U + 22,500 U + 1,250 U
A09AA02	PANCREATINA DE ORIGEN PORCINO: LIPASA + AMILASA + PROTEASA	MICROTABLETAS GASTRORRESISTENTES	400 U + 300 U + 20 U
A09AA02	PANCREATINA DE ORIGEN PORCINO CORRESPONDIENTE A: LIPASA + AMILASA + PROTEASA	CÁPSULA CON MICROTABLETAS GASTRORRESISTENTES	20.000 U + 18.000 U + 1000 U
A09AA02	PANCREATINA DE ORIGEN PORCINO CORRESPONDIENTE A: LIPASA + AMILASA + PROTEASA	CÁPSULA CON MICROTABLETAS GASTRORRESISTENTES	5200 U + 4680 U + 260 U
A09AA02	PANCREATINA DE ORIGEN PORCINO CORRESPONDIENTE A: LIPASA + AMILASA + PROTEASA	TABLETA GASTRORESISTENTES	25.000 U + 22.500 U + 1250 U
A09AA02	PANCREATINA	CÁPSULA CON MICROESFERAS CON RECUBRIMIENTO ENTERICO	150 mg
A09AA02	PANCREATINA	CÁPSULA CON MICROESFERAS CON RECUBRIMIENTO ENTERICO	300 mg
A09AA02	PANCREATINA	CAPSULA DE LIBERACIÓN RETARDADA	40 mg DE PANCREATINA EQUIVALENTE A 40.000 U DE LIPASA

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	MARZO 2024
		Actualizado	
A09AA02	PANCREATINA	CAPSULA CON MICROGRANULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA	150 mg
A09AA02	PANCREATINA	CAPSULA CON MICROGRANULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA	300mg
A09AA02	PANCREATINA	MICROGRANULOS DE LIBERACIÓN RETARDADA	60,12 mg / 100 mg de Microgranulos equivalente a 5000 U de lipasa
A09AA02	LIPASA + AMILASA + PROTEASA	CÁPSULA CON MICROTABLETAS GASTRORRESISTENTES	25.000 U + 22.500 U + 1250 U
A09AA02	LIPASA + AMILASA + PROTEASA	MICROTABLETAS GASTRORRESISTENTES	20.000 U + 18.000 U + 1000 U
A09AA02	LIPASA + AMILASA + PROTEASA	MICROTABLETAS GASTRORRESISTENTES	5200 U + 4680 U + 260 U

FIP = ((UFIF)

FIP: UNIDADES DE LA FEDERACIÓN INTERNACIONAL

FE: Farmacopea europea

8.1.10.0.N20

Se aceptan la asociación de enzimas digestivas más coleréticos y colagogos.

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	MARZO 2024
	Actualizado	

**8.1.10.0.N30** Se acepta la asociación de sales biliares con antiflatulentos y/o enzimas digestivas. (Ver Norma 8.1.6.0.N20).

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
	ÁCIDO DEHIDROCOLICO + PANCREATINA + SIMETICONA	CÁPSULA DURA	100 mg + 150 mg + 80 mg
	ÁCIDO DEHIDROCOLICO + PANCREATINA + SIMETICONA	TABLETA RECUBIERTA	250 mg + 150 mg + 30 mg
	BILIS DE BUEY + PANCREATINA + SIMETICONA	TABLETA RECUBIERTA	30 mg + 175 mg + 125 mg
	BILIS DE BUEY + PANCREATINA + HIDROLASA "D" EN POLVO (HEMICELULASA) + SIMETICONA	TABLETA RECUBIERTA	25 mg + 175 mg + 50 mg + 40 mg
	BILIS DE BUEY + PANCREATINA + HIDROLASA "D" EN POLVO (HEMICELULASA) + SIMETICONA	TABLETA RECUBIERTA	25 mg + 175 mg + 50 mg + 25,250mg
	PANCREATINA + SIMETICONA	TABLETA RECUBIERTA	170 mg + 80 mg
	PANCREATINA + SIMETICONA EQUIVALENTE A DIMETICONA	TABLETA RECUBIERTA	170 mg + 80 mg

**8.1.10.0.N40** Se acepta la asociación de enzimas digestivas más antiflatulentos y/o procinéticos.(Ver Norma 8.1.6.0.N20).

**8.1.10.0.N50** No se acepta la asociación de enzimas digestivas o sales biliares con antiespasmódicos, antieméticos, sedantes-hipnóticos y ansiolíticos por no existir justificación farmacológica.

#### 8.1.11. Laxantes

**8.1.11.0.N10** Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
A06AG06	ACEITE MINERAL	CÁPSULA BLANDA CON CUBIERTA ENTÉRICA	1,1 g (equivalente a 1,2 mL)
M04AA01	ALOPURINOL	TABLETA	200mg
A06AD10	BICARBONATO DE SODIO + SULFATO DE SODIO ANHIDRO + ÁCIDO TARTARICO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	47,6 g + 4,8 g + 47,6 g / 100 g
A06AD10	BICARBONATO DE SODIO + ÁCIDO TARTARICO	SOLUCIÓN ORAL	7,209g + 7,364 g / 100 mL
A06AD10	BICARBONATO DE SODIO + ÁCIDO TARTARICO	POLVO O GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	50 g +50 g / 100 g
A06AD10	BICARBONATO DE SODIO + ÁCIDO TARTARICO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	52 g + 48 g / 100 g
A06AD10	BICARBONATO DE SODIO + ÁCIDO TARTARICO + ÁCIDO CÍTRICO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	56,6 g + 27 g + 16,4 g / 100 g
A06AB02	BISACODILO	GRAGEA	5 mg

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	MARZO 2024
		Actualizado	
A06AB02	BISACODILO	SUPOSITORIO	10 mg
A06AH01	METILNALTREXONA BROMURO	SOLUCIÓN INYECTABLE	20 mg / mL
	CASANTRANOL	TABLETA	90 mg
B05CB02	CITRATO DE SODIO	SOLUCIÓN PARA ADMINISTRAR POR VIA RECTAL	0,63 g / 100 MI
	CITRATO DE SODIO	SOLUCIÓN PARA ENEMA	90mg/1ml
	DANTRON + EXTRACTO SECO DE CASCARA SAGRADA	TABLETA	50 mg + 100 mg
A06AA02	DOCUSATO (DIOCTILSULFO SUCCINATO) SODICO	CÁPSULA BLANDA	83 mg
A06AA02	DOCUSATO (DIOCTILSULFO SUCCINATO) SODICO	TABLETA	100 mg
A06AA02	DOCUSATO (DIOCTILSULFO SUCCINATO) SODICO	TABLETA	50 mg
A06AA02	DOCUSATO (DIOCTILSULFO SUCCINATO) SODICO	TABLETA MASTICABLE	83 mg
	FIBRA DIETETICA DE GLUCOMANNAN	CAPSULA DURA	500 mg
	FIBRA DIETETICA DE GLUCOMANNAN	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	1g / Sobre
	FIBRA DIETETICA DE GLUCOMANNAN	TABLETA RECUBIERTA	500 mg
A06AG01	FOSFATO DE SODIO MONOBASICO + FOSFATO DE SODIO DIBASICO	SOLUCIÓN PARA ADMINISTRAR POR VIA RECTAL	16 g + 6g / 100 mL
A06AG01	FOSFATO DE SODIO MONOBASICO + FOSFATO DE SODIO DIBASICO	SOLUCIÓN PARA ADMINISTRAR POR VIA RECTAL	35,57g + 13,34g / 100 mL
	FRUCTOOLIGOSACÁRIDOS DE CADENA CORTA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	5 g / Sobre
A06AX01	GLICERINA	SUPOSITORIO	(87% de glicerina)
A06AX01	GLICERINA	SUPOSITORIO	(79,85% de glicerina)
A06AX01	GLICERINA	SUPOSITORIO	1,44 g
	GLICERINA	SUPOSITORIO	1,36500 g
A10BX01	GOMA GUAR (GOMA GUAR 100% P/P)	POLVO ORAL PARA SUSPENSIÓN ORAL	100 g / Sobre
A10BX01	GOMA GUAR	SUSPENSIÓN ORAL	8,3 g / 100 mL
A06AD11	LACTULOSA	JARABE	66,7g / 100 mL
A06AD11	LACTULOSA	GEL ORAL	35 g / 100 g
	LACTULOSA + GALACTOSA + LACTOSA	SOLUCIÓN ORAL	66,7% + 11% + 6%
A06AD61	LACTULOSA + PARAFINA SOLIDA (VASELINA)+ PARAFINA LÍQUIDA	GEL ORAL	35,00 g + 21,45 g + 42,91 g / 100 g
A06AX03	LUBIPROSTONE	CÁPSULA	8 µg
A06AX03	LUBIPROSTONE	CÁPSULA	16 µg
A06AX03	LUBIPROSTONE	CÁPSULA	24 µg
A06AX03	LUBIPROSTONE	CÁPSULA BLANDA	8 µg

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	MARZO 2024
		Actualizado	
A06AX03	LUBIPROSTONE	CÁPSULA BLANDA	24 µg
A06AX03	LUBIPROSTONE	CÁPSULA DURA CON CONTENIDO LIQUIDO	8 µg
A06AX03	LUBIPROSTONE	CÁPSULA DURA CON CONTENIDO LIQUIDO	16 µg
A06AX03	LUBIPROSTONE	CÁPSULA DURA CON CONTENIDO LIQUIDO	24 µg
	SOBRE DOSIS 1: MACROGOL+ SULFATO DE SODIO ANHIDRO+CLORURO DE SODIO + CLORURO DE POTASIO	POLVO PARA SOLUCIÓN ORAL	3350 100 g + 9 g + 2 g + 1 g
	DOSIS 2 (SOBRES A Y B) SOBRE A: MACROGOL + CLORURO DE SODIO + CLORURO DE POTASIO		3350 40 g + 3,2 g +1,2 g
	SOBRE B: ASCORBATO DE SODIO + ÁCIDO ASCÓRBICO		48,11 g + 7,54 g
A02AA04	MAGNESIO HIDRÓXIDO	SUSPENSIÓN ORAL	8,3 g / 100 mL
A02AA04	MAGNESIO HIDRÓXIDO	SUSPENSIÓN ORAL	8,5 g / 100 mL
A02AA04	MAGNESIO HIDRÓXIDO	SUSPENSIÓN ORAL	99,5 g / 100 g
A06AH01	METILNALTREXONA BROMURO	SOLUCIÓN INYECTABLE	12 mg / Vial
A06AD02	OXIDO DE MAGNESIO	POLVO PARA RECONSTRUIR A SUSPENSIÓN ORAL	1
A06AB08	PICOSULFATO SODICO	CÁPSULA BLANDA	2,5 mg
A06AB08	PICOSULFATO SODICO	SOLUCIÓN ORAL (GOTAS)	7,5 mg / mL
A06AB08	PICOSULFATO SODICO	TABLETA	5 mg
A06AC08	POLICARBOFILO CALCICO	TABLETA	500 mg
A06AD15	POLIETILEN GLICOL 3350 (MACROGOL)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	2,95 mg / 3,46 g
A06AD15	POLIETILEN GLICOL 3350 (MACROGOL)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	100 g / 100 g
A06AD15	POLIETILEN GLICOL 4000 (MACROGOL)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	10 g / 10,167 g
A06AD15	POLIETILEN GLICOL 4000 (MACROGOL)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	86,85 g/100g
A06AD15	POLIETILENGLICOL 3350	SOLUCIÓN ORAL	50g/100mL
	POLIETILENGLICOL 3350 + CLORURO DE POTASIO + ASCORBATO DE SODIO + CLORURO DE SODIO + SULFATO DE SODIO + ÁCIDO ASCÓRBICO 7	POLVO PARA SOLUCION ORAL	140 g + 2,2 g + 48,11 g + 5,2 g + 9 g + 7,54 g
A06AD65	POLIETILENGLICOL 3350 + BICARBONATO DE SODIO + CLORURO DE SODIO + CLORURO DE POTASIO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	13,125 g + 0,1785 g + 0,3507 g + 0,0466 g /
A06AD65	POLIETILENGLICOL 3350 + BICARBONATO DE SODIO + CLORURO DE SODIO + CLORURO DE POTASIO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	6,563 g + 0,8930 g + 0,8930 g + 0,0251 g
A06AD65	POLIETILENGLICOL 3350 + BICARBONATO DE SODIO + CLORURO DE SODIO + CLORURO DE POTASIO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	105 g + 1,43 g + 2,8 g + 0,37 g



SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	MARZO 2024
		Actualizado	
A06AD65	POLIETILENGLICOL 3350 + SULFATO DE SODIO ANHIDRO + BICARBONATO DE SODIO + CLORURO DE SODIO + CLORURO DE POTASIO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	59,0 g + 5,685 g + 1,685 g + 1,465 g + 0,7425 g
A06AB06	SENÓSIDOS CÁLCICOS A+B	TABLETA	17 mg
A06AG	SODIO CLORURO	SOLUCIÓN HIPERTÓNICA - enema	2,5 g / 100 mL
A06AD13	SODIO SULFATO	POLVO EFERVESCENTE PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	0,0286
	SODIO SULFATO + BICARBONATO DE SODIO + ÁCIDO TARTARICO	POLVO EFERVESCENTE PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	4,8 g + 47,6 g + 47,6 g / 100 g
	SULFATO DE MAGNESIO HEPTAHIDRATADO + RUIBARBO EN POLVO + SEN HOJAS EN POLVO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	94,04 g + 1,96 g + 2,0 g / 100 g
	SODIO SULFATO ANHIDRO + BICARBONATO DE SODIO + ÁCIDO CÍTRICO ANHIDRO + ÁCIDO TARTARICO	GRÁNULOS EFERVESCENTES PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	20 g + 30 g + 10 g + 20 g / 100 g
A06AD21	TARTRATO DE SODIO + ÁCIDO TARTÁRICO	SOLUCIÓN ORAL	9,67g + 1,71g / 100 mL
	SODIO FOSFATO MONOBASICO + SODIO FOSFATO DIBASICO	SOLUCIÓN ORAL	16,1 g + 5,94 g / 100 mL
	SODIO FOSFATO MONOBASICO + SODIO FOSFATO DIBASICO	SOLUCIÓN ORAL	16 g + 6 g / 100 mL
	SODIO FOSFATO MONOBASICO + SODIO FOSFATO DIBASICO	SOLUCIÓN ORAL	34,4287 g + 14, 0218 g / 100 mL
	SODIO FOSFATO MONOBASICO + SODIO FOSFATO DIBASICO	SOLUCIÓN ORAL	35,57% + 13,34%
A06AG01	SODIO FOSFATO MONOBASICO + SODIO FOSFATO DIBASICO	SOLUCIÓN PARA ADMINISTRAR COMO ENEMA	13,91 g + 3,17 g / 100 mL
A06AG01	SODIO FOSFATO MONOBASICO + SODIO FOSFATO DIBASICO	SOLUCIÓN PARA ADMINISTRAR COMO ENEMA	16 g + 6 g / 100 mL

**8.1.11.0.N20**

Se acepta la asociación de laxantes entre sí, y de laxantes con coleréticos:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
A06AB57	BILIS DE BUEY + CASCARA SAGRADA EXTRACTO + RUIBARBO EXTRACTO SECO	TABLETA	30 mg + 200 mg + 180 mg
A06AB57	BILIS DE BUEY EXTRACTO + SULFATO DE SODIO + CÁSCARA SAGRADA EXTRACTO FLUIDO + BOLDO EXTRACTO FLUIDO + RUIBARBO TINTURA	ELIXIR	0,125 g + 2,5 g + 3,33 mL + 2,5 mL + 2,5 mL / 100 mL

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	MARZO 2024
		Actualizado	
A06AB57	BILIS DE BUEY EXTRACTO + SULFATO DE SODIO + CÁSCARA SAGRADA EXTRACTO FLUIDO + RUIBARBO TINTURA	SOLUCIÓN ORAL	0,12 g + 2,5 g + 2,5 g 0,375 g / 100 mL
A06AB57	CÁSCARA SAGRADA EXTRACTO FLUIDO AL 20% + BOLDO EXTRACTO FLUIDO AL 20% + SULFATO DE MAGNESIO	JARABE	10 mL + 10 mL + 20 g / 100 mL
A06AD10	CASSIA ACUTIFOLIA EXTRACTO FLUIDO + PEUMUS BOLDUS EXTRACTO FLUIDO + RHEUM OFFICINALE EXTRACTO FLUIDO + RHAMNUS PURSHIANA EXTRACTO FLUIDO + SULFATO DE MAGNESIO	JARABE	25 mL + 10 mL + 6,0 mL + 6,0 mL + 5,0 g / 100 mL
	DOCUSATO SODICO + SENOSIDOS	CÁPSULA BLANDA	50 mg + 17 mg
	FIBRA DE CELULOSA + COLEATO DE SODIO (EXTRACTO DE BILIS DE BUEY) + FIBRA DE MANZANA + POLVO DE ACACIA + POLVO DE CITRICOS + FIBRA DE AVENA	TABLETA	165 mg + 165 mg + 149,8 mg + 14,2 mg + 40 mg + 20 mg
A06AD10	FOSFATO DISODICO ANHIDRO + SODIO SULFATO ANHIDRO + BICARBONATO DE SODIO + ÁCIDO CÍTRICO ANHIDRO + ÁCIDO TARTARICO	GRÁNULOS EFERVESCENTES PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	10 g + 10 g + 37,5 g + 15 g + 15 g / 100 g
A06AD10	MAGNESIO SULFATO + SULFATO DE SODIO	GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	10 g + 3,0 g
A06AX917	MAGNESIO SULFATO 7H2O + RUIBARBO EN POLVO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	86 g + 4,0 g / 100 g
A06AX917	MAGNESIO SULFATO + RUIBARBO POLVO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	30 g + 1 g / 31 g
A06AX917	MAGNESIO SULFATO HEPTAHIDRATO + RUIBARBO POLVO (RHEUM PALMATUM)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	84 g + 14 g / 100 g
A06	MAGNESIO SULFATO + RUIBARBO POLVO + SEN POLVO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	96,04 g + 1,96 g + 2,0 g
A06AB57	MAGNESIO SULFATO HEPTAHIDRATADO + EXTRACTO FLUIDO DE CASCARA SAGRADA + EXTRACTO FLUIDO DE RUIBARBO + EXTRACTO FLUIDO DE BOLDO	JARABE	20,0 g + 10,0 g + 6,0 g + 6,0 g / 100 mL

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	MARZO 2024
		Actualizado	
A06AB57	MAGNESIO SULFATO + CASCARA SAGRADA EXTRACTO + RUIBARBO EXTRACTO + BOLDO EXTRACTO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	29 g + 0,9 g + 0,2 g + 0,6 g
	MAGNESIO SULFATO + TARTRATO DOBLE DE SODIO Y POTASIO + RUIBARBO EN POLVO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	78 g + 15 g + 7 g / 100 g
A06AB57	MAGNESIO SULFATO + EXTRACTO FLUIDO DE CASCARA SAGRADA 20% + EXTRACTO FLUIDO DE RUIBARBO 20% + EXTRACTO FLUIDO DE BOLDO 20% + SEN TINTURA	ELIXIR	20 g + 10 mL + 3 mL + 10 mL + 10 mL / 100 mL
A06AB58	PICOSULFATO SODICO + ACEITE MINERAL	EMULSION ORAL	33,34 mg + 28,220 g / 100 mL
A06AB58	PICOSULFATO SÓDICO + ACEITE MINERAL	SUSPENSIÓN ORAL	100 mg + 28,220 g / 100 mL
A06AB58	PICOSULFATO DE SODIO+OXIDO DE MAGNESIO +ÁCIDO CITRICO ANHIDRO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	10 mg + 3,5 g + 12 g / 100 mL
	SODIO SULFATO + POTASIO SULFATO + MAGNESIO SULFATO	SOLUCIÓN ORAL	17,5 g + 3,13 g + 1,6 g /6 onzas

8.1.11.0.N30

No se acepta la asociación de laxantes con antiambianos, con antiácidos, antidepressivos, estimulantes del SNC ni vitaminas por no existir justificación farmacológica.

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	MARZO 2024
	Actualizado	

#### 8.1.12. Litolíticos

8.1.12.0.N10 Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
A05AA02	ÁCIDO URSODESOXICOLICO	CÁPSULA DURA	500mg
A05AA02	ÁCIDO URSODESOXICOLICO	CÁPSULA DURA	250 mg
A05AA02	ÁCIDO URSODESOXICOLICO	CÁPSULA DURA	150mg
A05AA02	ÁCIDO URSODEOXICOLICO	TABLETA	250 mg
A05AA02	ÁCIDO URSODESOXICOLICO	TABLETA	300mg
A05AA02	ÁCIDO URSODEOXICOLICO	TABLETA	500 mg
A05AA03	ÁCIDO URSODEOXICOLICO	TABLETA	600 mg
A05AA02	ÁCIDO URSODEOXICOLICO	SUSPENSIÓN ORAL	250 mg / 5 mL

#### 8.1.13. Otros

8.1.13.0.N10 Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
A07FA01	LACTOBACILLUS ACIDOPHILUS LB LACTEOL STRAIN Y MEDIO DE CULTIVO FERMENTADO (NEUTRALIZADO)	CÁPSULA DURA	170 mg
	ESPORAS DE <i>Bacillus clausii</i>	CÁPSULA DURA	2,0 x 10 <sup>9</sup> Esporas
A07FA01	LACTOBACILOS	TABLETA	50 mg
	LACTOBACILLUS CASEI; LACTOBACILLUS RHAMNOSUS; STREPTOCOCCUS THERMOPHILUS; BIFIDOBACTERIUM BREVE; LACTOBACILLUS ACIDOPHILUS; BIFIDOBACTERIUM INFANTIS; LACTOBACILLUS BULGARICUS	POLVO PARA DISOLUCIÓN	1 x 10 <sup>9</sup> UFC/sachet
A07FA51	<i>Bifidobacterium longum</i> + <i>Lactobacillus rhamnosus</i> + <i>Lactobacillus acidophilus</i>	CAPSULA DURA	400 x 10 <sup>6</sup> ufc + 400 x 10 <sup>6</sup> ufc + 1200 x 10 <sup>6</sup> ufc
	CÉLULAS VIABLES DE <i>E. COLI</i> CEPA NISSLE 1917	CÁPSULAS GASTRORESISTENTES	2,5 A 25 X 10 <sup>9</sup>
	CÉLULAS VIABLES DE <i>E. COLI</i> CEPA NISSLE 1917	SUSPENSIÓN	1 X 10 <sup>8</sup> UFC/mL
	ESPORAS DE <i>BACILLUS CLAUSII</i>	SUSPENSIÓN ORAL	4000 millones de unidades / 5mL
A07FA01	<i>Lactobacillus acidophilus</i>	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL.	1,0x10 <sup>12</sup> ufc / Sobre
A07FA01	<i>Lactobacillus acidophilus</i> LB Lacteol+ MEDIO DE CULTIVO FERMENTADO (NEUTRALIZADO)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN	340mg (10 billones UFC) + 160mg / Sobre

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	MARZO 2024
		Actualizado	
	<i>Lactobacillus acidophilus</i> + <i>Bifidobacterium bifidum</i> + <i>Bifidobacterium infantis</i>	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	4,5x10 <sup>9</sup> UFC + 1,5x10 <sup>9</sup> UFC + 1,5 X10 <sup>9</sup> UFC/ 1,5 g (sobre)
A07FA51	<i>Lactobacillus acidophilus</i> , ( <i>L. gasseri</i> ) + <i>Bifidobacterium infantis</i> + <i>Enterococcus faecium</i>	CÁPSULA DURA	(NLT 1,2 x 10 <sup>8</sup> CFU + NLT 3,0 X 10 <sup>7</sup> CFU + NLT 4,5 X 10 <sup>7</sup> CFU) /g
A07FA51	<i>Lactobacillus Acidophilus</i> ( <i>L. gasseri</i> ) + <i>Bifidobacterium Infantis</i> + <i>Enterococcus faecium</i>	CÁPSULA DURA	No menos de 1,26 x 10 <sup>7</sup> células viables + No menos de 8,40 x 10 <sup>6</sup> células viables + No menos de 1,26 x 10 <sup>7</sup> células viables
A07FA01	LACTOBACILLUS CASEI (VARIEDAD RHAMNOSUS)	CÁPSULA DURA	8,0x10 <sup>9</sup> UFC/ 250 mg
A07FA01	<i>Lactobacillus casei</i> DG	CÁPSULA DURA	8 BILLONES DE CÉLULAS VIVAS DE <i>Lactobacillus casei</i> DG/ 3 g
A07FA01	<i>Lactobacillus casei</i> DG	GRANULADO EN POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	8 BILLONES DE CÉLULAS VIVAS DE <i>Lactobacillus casei</i> DG/ 3 g
A07FA01	<i>Lactobacillus casei</i> DG	CÁPSULA DURA	24 BILLONES DE CÉLULAS VIVAS/ 3 g
A07FA01	<i>Lactobacillus casei</i> DG	GRANULADO EN POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	24 BILLONES DE CÉLULAS VIVAS/ 3 g
	<i>Lactobacillus casei</i> DG+INULINA	GRANULADO EN POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	24 BILLONES DE CÉLULAS VIVAS + 4 g / 3 g
A07FA01	<i>Lactobacillus casei</i> (variedad rhamnosus)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN	1,0x10 <sup>9</sup> UFC / 1,5 g
A07FA01	<i>Lactobacillus reuteri protectis</i>	SUSPENSIÓN ORAL	1,0x10 <sup>8</sup> UFC / 5 gotas
A07FA01	<i>Lactobacillus reuteri</i>	TABLETA MASTICABLE	1,0x10 <sup>8</sup> UFC
A07FA02	<i>Saccharomyces boulardii</i>	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	250 mg
A07FA02	<i>Saccharomyces boulardii</i>	CÁPSULAS DURA	250 mg
A07FA02	<i>Saccharomyces boulardii</i>	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	200 mg / 1 g
	<i>Sacharomyces cereviceae</i>	SOLUCIÓN ORAL	0,008
A07FA51	<i>Streptococcus salivarius</i> subesp. <i>Thermophilus</i> + <i>Bifidobacteria</i> ( <i>breve</i> , <i>infantis</i> , <i>lungum</i> ) + <i>Lactobacillus acidophilus</i> + <i>Lactobacillus plantarum</i> + <i>Lactobacillus casei</i> + <i>Lactobacillus delbrueckii</i> subesp. <i>Bulgaricus</i> + <i>Streptococcus faecium</i>	GRANULADO EN Sobres  PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	204 Billones + 93 Billones + 2 Billones + 220 Billones + 300 Billones + 30 billones, / Sobre POR 1 g
A07FA51	<i>Streptococcus salivarius</i> subesp. <i>thermophilus</i> + <i>Bifidobacteria</i> ( <i>breve</i> , <i>infantis</i> , <i>lungum</i> ) + <i>Lactobacillus acidophilus</i> + <i>Lactobacillus plantarum</i> + <i>Lactobacillus casei</i> + <i>Lactobacillus delbrueckii</i> subesp. <i>bulgaricus</i> + <i>Streptococcus faecium</i>	GRANULADO EN Sobres  PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	204Billones + 93 Billones + 2 Billones + 220millones + 220millones + 300millones + 30millones / Sobre POR 3 g

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	MARZO 2024
		Actualizado	
A07FA51	<i>Streptococcus salivarius subesp. thermophilus, minimo + Bifidobacteria (breve, infantis, lungum), minimo + Lactobacillus acidophilus, minimo + Lactobacillus plantarum, minimo + Lactobacillus casei, minimo + Lactobacillus delbrueckii subesp. bulgaricus, minimo + Streptococcus faecium, minimo</i>	GRANULADO EN SOBRE  PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	48 Billones + 22 Billones + 480millones + 50millones + 50millones + 70millones + 7millones/ Sobre POR 1 g
A07FA51	<i>Lactobacillus rhamnosus, Lactobacillus helveticus, Lactococcus lactis, Bifidobacterium longum, Bifidobacterium breve, Streptococcus thermophilus, Bifidobacterium bifidum, Lactobacillus casei y Lactobacillus plantarum + FRUCTOOLIGOSACÁRIDOS.</i>	CÁPSULA	3,5 x 109 UFC por cada microorganismo + 44 mg / capsula
A07FA01	<i>Lactobacillus rhamnosus rosell - 11 + Lactobacillus acidophilus rosell - 52</i>	CÁPSULA	1,9 billones + 0,1 billones
A09AA04	TILACTASA (B-GALACTOSIDASA)	SOLUCIÓN ORAL	7500 U l / mL
A09AA04	TILACTASA (B-GALACTOSIDASA)	TABLETA	250 mg

<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>	<b>Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal</b>	<b>MARZO 2024</b>
	<b>Actualizado</b>	

8.1.13.0.N20

Se aceptan para el tratamiento de la colitis ulcerativa

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
A07EC04	BALSALAZIDA DISÓDICA DIHIDRATO	CÁPSULA DURA	750 mg
A07EA06	BUDESONIDA	EMULSIÓN TÓPICA	2 mg / APLICACIÓN
A07EA06	BUDESONIDA	ENEMA	0,2 mg / mL
A07EA07	BUDESONIDA	TABLETA RECUBIERTA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	9 mg
A07EC02	MESALAZINA	ENEMA	2 g / 60 g DE SUSPENSIÓN
A07EC02	MESALAZINA	ENEMA	4 g / 60 g DE SUSPENSIÓN
A07EC02	MESALAZINA	ESPUMA (EMULSIÓN) RECTAL	1 g / APLICACIÓN
A07EC02	MESALAZINA	GRÁNULADO GASTRORRESISTENTE	1,5 g / Sobre
A07EC02	MESALAZINA	GRÁNULADO GASTRORRESISTENTE	1,5 g / 2,79 g
A07EC02	MESALAZINA	GRÁNULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA GASTRORESISTENTE	500 mg / Sachet
A07EC02	MESALAZINA	GRÁNULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA GASTRORESISTENTE	1000 mg / Sachet
A07EC02	MESALAZINA	GRÁNULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA GASTRORESISTENTE	2 g / Sachet
A07EC02	MESALAZINA	GRÁNULADO DE LIBERACIÓN PROLONGADA GASTRORRESISTENTE	3 g / SACHET
A07EC02	MESALAZINA	GRÁNULOS PARA SUSPENSIÓN RECTAL	1 g / Sobre
A07EC02	MESALAZINA	SUPOSITORIO	250 mg
A07EC02	MESALAZINA	SUPOSITORIO	500 mg
A07EC02	MESALAZINA	SUPOSITORIO	1000 mg
A07EC02	MESALAZINA	SUSPENSIÓN RECTAL	1g / 100 mL
A07EC02	MESALAZINA	SUSPENSIÓN RECTAL	4 g / 60 g
A07EC02	MESALAZINA	SUSPENSIÓN RECTAL	2 g / 60 g
A07EC02	MESALAZINA	TABLETA CON CUBIERTA ENTERICA	500 mg
A07EC02	MESALAZINA	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	500 mg
A07EC02	MESALAZINA	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	800 mg
A07EC03	OLSALAZINA SODICA	CÁPSULA DURA	250 mg
A07EC01	SULFASALAZINA	TABLETA	500 mg
L04AA33	VEDOLIZUMAB	SOLUCIÓN INYECTABLE	108 mg /Jeringa prellenada

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	MARZO 2024
	Actualizado	

8.1.13.0.N30 Se aceptan para el tratamiento de la enfermedad de Crohn

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
L04AB04	ADALIMUMAB	SOLUCIÓN INYECTABLE	40 mg / Jeringa prellenada (0,8 mL) (50 mg / mL)
L04AB04	ADALIMUMAB	SOLUCIÓN INYECTABLE	40 mg / Jeringa prellenada (0,4 mL) (100 mg / mL)
	ADALIMUMAB	SOLUCIÓN INYECTABLE	50mg/mL
	BUDESONIDA	CAPSULA	3 mg
L04AB02	INFLIXIMAB	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / Vial
L04AB02	INFLIXIMAB	SOLUCIÓN INYECTABLE	120mg/mL
	MESALAZINA	TABLETA	400 mg
	MESALAZINA	GRANULADO DE LIBERACIÓN PROLONGADA	2g / Sobre
L04AC05	USTEKINUMAB	SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN INTRAVENOSA	130mg/26mL
L04AA33	VEDOLIZUMAB	POLVO ESTÉRIL PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	300 mg /Vial
L04AA33	VEDOLIZUMAB	Polvo para concentrado para solución para perfusión	60 mg/ml
L04AA33	VEDOLIZUMAB	SOLUCIÓN INYECTABLE	108 mg /Jeringa prellenada

8.1.13.0.N40 Se acepta con la indicación de manejo tópico de las fisuras anales

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
	NIFEDIPINO + LIDOCAINA	GEL TÓPICO	0,3% + 2,0%

8.1.13.0.N50 Se acepta

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
	TEDUGLUTIDA	POLVO ESTÉRIL PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	5mg/vial (0,5mL)

## 8.2. METABOLISMO

### 8.2.2. Hiperglicemiantes

8.2.2.0.N10 Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
V03AH01	DIAZÓXIDO	CÁPSULA DURA	25 mg
V03AH01	DIAZÓXIDO	CÁPSULA DURA	100 mg
V03AH01	DIAZÓXIDO	SUSPENSIÓN ORAL	50 mg / mL
H04AA01	GLUCAGON	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1 UI / mg / Vial
V06DC01	DEXTROSA	SOLUCIÓN ORAL	2,5% (2,5 g / 100 mL)
V06DC01	DEXTROSA	SOLUCIÓN ORAL	5% (5 g / 100 mL)
V06DC01	DEXTROSA	SOLUCIÓN ORAL	25,5 g / 100 mL
V06DC01	GLUCOSA	TABLETA MASTICABLE	4,399 g



<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>	<b>Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal</b>	<b>MARZO 2024</b>
	<b>Actualizado</b>	

**8.2.3. Antidiabéticos, hipoglicemiantes orales, parenterales e insulinas**

**8.2.3.0.N10**

Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
A10BF01	ACARBOSA	TABLETA	100 mg
A10BF01	ACARBOSA	TABLETA	50 mg
A10BH04	ALOGLIPTINA BENZOATO EQUIVALENTE A ALOGLIPTINA	TABLETA	6,25 mg
A10BH04	ALOGLIPTINA BENZOATO EQUIVALENTE A ALOGLIPTINA	TABLETA	12,5 mg
A10BH04	ALOGLIPTINA BENZOATO EQUIVALENTE A ALOGLIPTINA	TABLETA	25 mg
A10BX11	CANAGLIFLOZINA	TABLETA	100 mg
A10BX11	CANAGLIFLOZINA	TABLETA	300 mg
A10BX09	DAPAGLIFLOZINA PROPANODIOL MONOHIDRATO EQUIVALENTE A DAPAGLIFLOZINA	TABLETA	5 mg
A10BX09	DAPAGLIFLOZINA PROPANODIOL MONOHIDRATO EQUIVALENTE A DAPAGLIFLOZINA	TABLETA	10 mg
A10BJ05	DULAGLUTIDA	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,75 mg / 0,5 mL
A10BJ05	DULAGLUTIDA	SOLUCIÓN INYECTABLE	1,5 mg / 0,5 mL
A10BX12	EMPAGLIFLOZINA	TABLETA	25 mg
A10BX12	EMPAGLIFLOZINA	TABLETA	10 mg
	ERTUGLIFLOZINA	TABLETA RECUBIERTA	5mg
	ERTUGLIFLOZINA	TABLETA RECUBIERTA	15mg
	EVOGLIPTINA TARTRATO EQUIVALENTE A EVOGLIPTINA	TABLETA RECUBIERTA	5 mg
A10BX04	EXENATIDA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE DE LIBERACIÓN PROLONGADA.	2 mg / Vial
A10BX04	EXENATIDA	SOLUCIÓN INYECTABLE	250 µg / mL
	EXENATIDA	SUSPENSIÓN INYECTABLE DE LIBERACIÓN PROLONGADA	2 mg por vial de 0,85 mL
A10BH06	GEMIGLIPTINA TARTRATO SESQUIHIDRATO EQUIVALENTE GEMIGLIPTINA	TABLETA	50 mg
A10BB01	GLIBENCLAMIDA	TABLETA	5 mg
A10BB09	GLICLAZIDA	TABLETA	30 mg
A10BB09	GLICLAZIDA	TABLETA	80 mg
A10BB09	GLICLAZIDA	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	60 mg
A10BB12	GLIMEPIRIDA	TABLETA	2 mg
A10BB12	GLIMEPIRIDA	TABLETA	3 mg
A10BB12	GLIMEPIRIDA	TABLETA	4 mg
A10BB07	GLIPIZIDA	TABLETA	10 mg
A10BB07	GLIPIZIDA	TABLETA	20 mg
A10BB07	GLIPIZIDA	TABLETA	5 mg
A10BB08	GLIQUIDONA	TABLETA	30 mg
	INSULINA HUMANA ADNr	SOLUCIÓN INYECTABLE	100UI/mL
A10AB05	INSULINA ASPART	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 U / mL equivalente a 3,5 mg de insulina aspart

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	MARZO 2024
		Actualizado	
A10AD05	INSULINA ASPART* SOLUBLE / INSULINA ASPART* CRISTALIZADA CON PROTAMINA EN UNA PROPORCIÓN DE 30/70	SUSPENSIÓN INYECTABLE	100 U / mL equivalente a 3,5 mg de insulina aspart
A10AD05	INSULINA ASPART* SOLUBLE / INSULINA ASPART* CRISTALIZADA CON PROTAMINA EN UNA PROPORCIÓN DE 50/ 50	SUSPENSIÓN INYECTABLE	100 U / mL equivalente a 3,5 mg de insulina aspart
A10AD05	INSULINA ASPART* SOLUBLE / INSULINA ASPART* CRISTALIZADA CON PROTAMINA EN UNA PROPORCIÓN DE 70/30	SUSPENSIÓN INYECTABLE	100 U / mL equivalente a 3,5 mg de insulina aspart
A10AE06	INSULINA DEGLUDEC	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 U / mL (equivalentes a 3,66 mg de insulina degludec)
A10AE06	INSULINA DEGLUDEC	SOLUCIÓN INYECTABLE	200 UI / mL (equivalentes a 7,32 mg de insulina degludec)
A10AE06	INSULINA DEGLUDEC	SOLUCIÓN INYECTABLE EN PLUMA PRELLENA	100 UI / mL
A10AE56	INSULINA DEGLUDEC + LIRAGLUTIDA	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 U + 3,6 mg / mL
A10AE05	INSULINA DETEMIR	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 U / mL equivalente a 14,2 mg de insulina Detemir
A10AE04	INSULINA GLARGINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 U / mL equivalente a 3,64 mg
A10AE04	INSULINA GLARGINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 U / mL
A10AE04	INSULINA GLARGINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	300 U / mL
A10AB06	INSULINA GLULISINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 U / mL equivalente a 3,49 mg de INSULINA GLULISINA
	INSULINA HUMANA	SOLUCIÓN INYECTABLE	100.000 UI/mL
A10AE01	INSULINA HUMANA SOLUBLE NEUTRA	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 UI / mL equivalente a 3,5 mg de insulina insulina humana
A10AE01	INSULINA HUMANA SOLUBLE + INSULINA ISOFANO en proporción 30% /70%	SUSPENSIÓN INYECTABLE	100 UI (30 UI + 70 UI) / mL de Insulina Humana
	INSULINA HUMANA ISOFANA (ORIGEN ADN RECOMBINANTE) + INSULINA HUMANA (ORIGEN ADN RECOMBINANTE)	SOLUCIÓN INYECTABLE	(70 UI + 30 UI) / 1 mL
A10AE01	INSULINA HUMANA (INSULINA SOLUBLE + INSULINA CRISTALINA)	SOLUCIÓN INYECTABLE	(30 UI + 70 UI) / mL de de Insulina Humana
A10AE01	INSULINA NPH (NEUTRAL PROTAMINA HAGEDORN) O INSULINA ISOFANA	SUSPENSIÓN INYECTABLE	100 UI / mL de insulina humana
A10AB04	INSULINA LISPRO	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 U / mL equivalente a 3,5 mg / mL de Insulina Lispro
A10AB04	INSULINA LISPRO	SOLUCIÓN INYECTABLE	200 U / mL equivalente a 3,5 mg / mL de Insulina Lispro

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	MARZO 2024
		Actualizado	
A10AD04	INSULINA LISPRO + INSULINA LISPRO CRISTALIZADA CON PROTAMINA EN UNA PROPORCIÓN 25%/75%	SUSPENSIÓN INYECTABLE	100 U / mL DE INSULINA LISPRO
A10AD05	INSULINA LISPRO + INSULINA LISPRO CRISTALIZADA CON PROTAMINA EN UNA PROPORCIÓN 50%/ 50%	SUSPENSIÓN INYECTABLE	100 U / mL DE INSULINA LISPRO
A10AB01	INSULINA HUMANA ZINC	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 UI / mL
A10AC01	INSULINA ISOFANICA (NPH) - ZINC	SUSPENSIÓN INYECTABLE	100 UI / mL de insulina insulina humana
A10AD06	INSULINA ASPARTA + INSULINA DEGLUDECT	SOLUCIÓN INYECTABLE	30 U + 70 U / mL (equivalente a 1.05 mg Insulina Asparta + 2.56 mg de insulina Degludec)
	INSULINA ASPARTA	SOLUCIÓN INYECTABLE	600 nmol / mL
A10BH05	LINAGLIPTINA	TABLETA RECUBIERTA	5 mg
A10BX07	LIRAGLUTIDA	SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN	6 mg / 1 mL
A10BX10	LIXISENATIDA	SOLUCIÓN INYECTABLE	50 µg / mL
A10BX10	LIXISENATIDA	SOLUCIÓN INYECTABLE	75 µg / mL
A10BX10	LIXISENATIDA	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 µg / mL
A10BA02	METFORMINA CLORHIDRATO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	500 mg / Sobre
A10BA02	METFORMINA CLORHIDRATO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	850 mg / Sobre
A10BA02	METFORMINA CLORHIDRATO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	1000 mg / Sobre
A10BA02	METFORMINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN ORAL	500 mg / 5 mL
A10BA02	METFORMINA CLORHIDRATO	TABLETA	1000 mg
A10BA02	METFORMINA CLORHIDRATO	TABLETA	500 mg
A10BA02	METFORMINA CLORHIDRATO	TABLETA	850 mg
A10BA02	METFORMINA CLORHIDRATO	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	1000 mg
A10BA02	METFORMINA CLORHIDRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	850 mg
A10BA03	METFORMINA CLORHIDRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	750mg
A10BA02	METFORMINA CLORHIDRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	500 mg
A10BF02	MIGLITOL	TABLETA	100 mg
A10BF02	MIGLITOL	TABLETA	50 mg
A10BX03	NATEGLINIDA	TABLETA	60 mg
A10BG03	PIOGLITAZONA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A PIOGLITAZONA	TABLETA	15 mg
A10BG03	PIOGLITAZONA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A PIOGLITAZONA	TABLETA	30 mg
A10BX02	REPAGLINIDA	TABLETA	0,5 mg
A10BX02	REPAGLINIDA	TABLETA	1 mg
A10BX02	REPAGLINIDA	TABLETA	2 mg
A10BH03	SAXAGLIPTINA CLORHIDRATO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A SAXAGLIPTINA	TABLETA RECUBIERTA	2,5 mg
A10BH03	SAXAGLIPTINA CLORHIDRATO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A SAXAGLIPTINA	TABLETA RECUBIERTA	5 mg
A10BJ06	SEMAGLUTIDA	SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN	1.34 mg / 1 mL
A10BJ06	SEMAGLUTIDA	TABLETA	3 mg
A10BJ06	SEMAGLUTIDA	TABLETA	7 mg
A10BJ06	SEMAGLUTIDA	TABLETA	14 mg

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	MARZO 2024
		Actualizado	
A10BH01	SITAGLIPTINA FOSFATO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A SITAGLIPTINA	TABLETA	25 mg
A10BH01	SITAGLIPTINA FOSFATO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A SITAGLIPTINA	TABLETA	50 mg
A10BH01	SITAGLIPTINA FOSFATO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A SITAGLIPTINA	TABLETA	100 mg
A10BX16	TIRZEPATIDA	SOLUCIÓN INYECTABLE	2,5mg/0,5 ml
A10BX16	TIRZEPATIDA	SOLUCIÓN INYECTABLE	5mg/0,5 ml
A10BX16	TIRZEPATIDA	SOLUCIÓN INYECTABLE	7,5 mg /0,5ml
A10BX16	TIRZEPATIDA	SOLUCIÓN INYECTABLE	15mg/0,5ml
A10BX16	TIRZEPATIDA	SOLUCIÓN INYECTABLE	10mg/0,5ml
A10BX16	TIRZEPATIDA	SOLUCIÓN INYECTABLE	12,5mg/0,5ml
A10BH02	VILDAGLIPTINA	TABLETA	50 mg
A10BH02	VILDAGLIPTINA	TABLETA	100 mg
	VOGLIBOSA	TABLETAS DE DESINTEGRACIÓN ORAL	0,2mg
	VOGLIBOSA	TABLETAS DE DESINTEGRACIÓN ORAL	0,3mg

La potencia de los análogos de insulina, como la insulina aspart, se expresa en unidades, mientras que la potencia de la insulina humana se expresa en unidades internacionales.

Una (1) unidad (U) de insulina degludec corresponde a 1 unidad internacional (UI) de insulina humana, 1 unidad de insulina glargina o 1 unidad de insulina detemir.

<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>	<b>Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal</b>	<b>MARZO 2024</b>
	<b>Actualizado</b>	

**8.2.3.0.N20** Se aceptan las siguientes asociaciones:

<b>ATC</b>	<b>PRINCIPIO ACTIVO</b>	<b>FORMA FARMACEUTICA</b>	<b>CONCENTRACION</b>
A10BD09	ALOGLIPTINA + PIOGLITAZONA	TABLETA	25 mg + 15 mg
A10BD09	ALOGLIPTINA + PIOGLITAZONA	TABLETA	25 mg + 30 mg
A10BD09	ALOGLIPTINA + PIOGLITAZONA	TABLETA	25 mg + 45 mg
A10BD09	ALOGLIPTINA + PIOGLITAZONA	TABLETA	12,5 mg + 15 mg
A10BD09	ALOGLIPTINA + PIOGLITAZONA	TABLETA	12,5 mg + 30 mg
A10BD09	ALOGLIPTINA + PIOGLITAZONA	TABLETA	12,5 mg + 45 mg
A10BD16	CANAGLIFLOZINA + METFORMINA	TABLETA	50 mg + 1000 mg
A10BD16	CANAGLIFLOZINA + METFORMINA	TABLETA	150 mg + 1000 mg
A10BD16	CANAGLIFLOZINA + METFORMINA	TABLETA	50 mg + 850 mg
A10BD16	CANAGLIFLOZINA + METFORMINA	TABLETA	150mg + 850mg
A10BD15	DAPAGLIFLOZINA + METFORMINA HCL	TABLETA RECUBIERTA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	5mg + 1000 mg

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	MARZO 2024
		Actualizado	
A10BD15	DAPAGLIFLOZINA + METFORMINA HCL	TABLETA RECUBIERTA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	10mg + 1000mg
	EMPAGLIFLOZINA + LINAGLIPTINA	TABLETA RECUBIERTA	10 mg + 5 mg
	EMPAGLIFLOZINA + LINAGLIPTINA	TABLETA RECUBIERTA	25 mg + 5 mg
A10BD20	EMPAGLIFLOZINA + METFORMINA CLORHIDRATO	TABLETA	5mg + 500 mg
A10BD20	EMPAGLIFLOZINA + METFORMINA CLORHIDRATO	TABLETA	5mg + 850 mg
A10BD20	EMPAGLIFLOZINA + METFORMINA CLORHIDRATO	TABLETA	5mg + 1000 mg
A10BD20	EMPAGLIFLOZINA + METFORMINA CLORHIDRATO	TABLETA	12,5mg + 500 mg
A10BD20	EMPAGLIFLOZINA + METFORMINA CLORHIDRATO	TABLETA	12,5mg + 850 mg
A10BD20	EMPAGLIFLOZINA + METFORMINA CLORHIDRATO	TABLETA	12,5mg + 1000 mg
	ERTUGLIFLOZINA + METFORMINA	TABLETA RECUBIERTA	2.5mg + 1000mg
	ERTUGLIFLOZINA + METFORMINA	TABLETA RECUBIERTA	7.5mg + 1000mg
	ERTUGLIFLOZINA + SITAGLIPTINA	TABLETA RECUBIERTA	5mg + 100mg
	ERTUGLIFLOZINA + SITAGLIPTINA	TABLETA RECUBIERTA	15mg + 100mg
	GEMIGLIPTINA TARTRATO SESQUIHIDRATO 68.90 mg (EQUIVALENTE A GEMIGLIPTINA) + METFORMINA CLORHIDRATO	TABLETAS RECUBIERTAS DE LIBERACIÓN SOSTENIDA	50 mg + 1000 mg
	GEMIGLIPTINA TARTRATO SESQUIHIDRATO 68.90 mg (EQUIVALENTE A GEMIGLIPTINA) + METFORMINA CLORHIDRATO	TABLETAS RECUBIERTAS DE LIBERACIÓN SOSTENIDA	50 mg + 500 mg
A10BD02	GLIBENCLAMIDA + METFORMINA CLORHIDRATO	TABLETA	1,25 mg + 250 mg
A10BD02	GLIBENCLAMIDA + METFORMINA CLORHIDRATO	TABLETA	2,5 mg + 500 mg
A10BD02	GLIBENCLAMIDA + METFORMINA CLORHIDRATO	TABLETA	5 mg + 500 mg
	GLIBENCLAMIDA + METFORMINA CLORHIDRATO	TABLETA RECUBIERTA	2,5 mg + 500 mg
	GLIBENCLAMIDA + METFORMINA CLORHIDRATO	TABLETA RECUBIERTA	5 mg + 500 mg
A10BD02	GLIBENCLAMIDA + METFORMINA CLORHIDRATO	TABLETA	4 mg + 1000 mg
A10BD02	GLIBENCLAMIDA + METFORMINA CLORHIDRATO	TABLETA RECUBIERTA	5 mg + 1000 mg
A10BD02	GLIMEPIRIDA + METFORMINA CLORHIDRATO	TABLETA	1 mg + 250 mg
A10BD02	GLIMEPIRIDA + METFORMINA CLORHIDRATO	TABLETA	1 mg + 500 mg
A10BD02	GLIMEPIRIDA + METFORMINA CLORHIDRATO	TABLETA	2 mg + 500 mg
A10BD02	GLIMEPIRIDA + METFORMINA CLORHIDRATO	TABLETA	2 mg + 1000 mg
A10BD02	GLIMEPIRIDA + METFORMINA CLORHIDRATO	TABLETA	4 mg + 1000 mg
A10BD02	GLIMEPIRIDA + METFORMINA CLORHIDRATO	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	2 mg + 500 mg
A10BD02	GLIMEPIRIDA + METFORMINA CLORHIDRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	2 mg + 850 mg
A10BD02	GLIMEPIRIDA + METFORMINA CLORHIDRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	4 mg + 850 mg

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	MARZO 2024
		Actualizado	
A10BD06	GLIMEPIRIDA + PIOGLITAZONA	TABLETA	2 mg + 30 mg
A10BD06	GLIMEPIRIDA + PIOGLITAZONA	TABLETA	4 mg + 30 mg
	INSULINA GLARGINA + LIXISENATIDA	SOLUCIÓN ESTÉRIL	100 U/mL + 50 µg/mL
	INSULINA GLARGINA + LIXISENATIDA	SOLUCIÓN ESTÉRIL	100 U/mL + 33 µg/mL
A10BD11	LINAGLIPTINA + METFORMINA CLORHIDRATO	TABLETA	2,5 mg + 500 mg
A10BD11	LINAGLIPTINA + METFORMINA CLORHIDRATO	TABLETA	2,5 mg + 850 mg
A10BD11	LINAGLIPTINA + METFORMINA CLORHIDRATO	TABLETA	2,5 mg + 1000 mg
A10BD05	PIOGLITAZONA + METFORMINA CLORHIDRATO	TABLETA RECUBIERTA	15 mg + 500 mg
A10BD05	PIOGLITAZONA + METFORMINA	TABLETA RECUBIERTA	15 mg + 850 mg
A10BD10	SAXAGLIPTINA CLORHIDRATO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A SAXAGLIPTINA+ METFORMINA CLORHIDRATO	TABLETA RECUBIERTA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	5,58 mg equivalente a 5 mg + 500 mg
A10BD10	SAXAGLIPTINA CLORHIDRATO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A SAXAGLIPTINA+ METFORMINA CLORHIDRATO	TABLETA RECUBIERTA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	2,79 mg equivalente a 2,5 mg + 1000 mg
A10BD10	SAXAGLIPTINA CLORHIDRATO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A SAXAGLIPTINA+ METFORMINA CLORHIDRATO	TABLETA RECUBIERTA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	5,58 mg equivalente a 5 mg + 1000 mg
A10BD07	SITAGLIPTINA FOSFATO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A SITAGLIPTINA + METFORMINA CLORHIDRATO	TABLETA RECUBIERTA	50 mg + 500 mg
A10BD07	SITAGLIPTINA FOSFATO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A SITAGLIPTINA + METFORMINA CLORHIDRATO	TABLETA RECUBIERTA	50 mg + 850 mg
A10BD07	SITAGLIPTINA FOSFATO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A SITAGLIPTINA + METFORMINA CLORHIDRATO	TABLETA RECUBIERTA	50 mg + 1000 mg
A10BD07	SITAGLIPTINA FOSFATO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A SITAGLIPTINA + METFORMINA CLORHIDRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	50 mg + 500 mg
A10BD07	SITAGLIPTINA FOSFATO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A SITAGLIPTINA + METFORMINA CLORHIDRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	50 mg + 1000 mg
A10BD07	SITAGLIPTINA FOSFATO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A SITAGLIPTINA + METFORMINA CLORHIDRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	100 mg + 1000 mg
A10BD08	VILDAGLIPTINA + METFORMINA CLORHIDRATO	TABLETA	50 mg + 500 mg
A10BD08	VILDAGLIPTINA + METFORMINA CLORHIDRATO	TABLETA	50 mg + 850 mg

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	MARZO 2024
		Actualizado	
A10BD08	VILDAGLIPTINA + METFORMINA CLORHIDRATO	TABLETA	50 mg + 1000 mg
	GEMIGLIPTINA TARTRATO SESQUIHIDRATO EQUIVALENTE A GEMIGLIPTINA + METFORMINA CLORHIDRATO	TABLETAS RECUBIERTAS DE LIBERACIÓN SOSTENIDA	50mg + 1000mg
	GEMIGLIPTINA TARTRATO SESQUIHIDRATO EQUIVALENTE A GEMIGLIPTINA + METFORMINA CLORHIDRATO	TABLETAS RECUBIERTAS DE LIBERACIÓN SOSTENIDA	50mg + 500mg

#### 8.2.4. Hipolipemiantes

##### 8.2.4.0.N10

Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
C10AX06	ÁCIDOS GRASOS POLIINSATURADOS (ACEITE DE SALMON)	CÁPSULA DURA	1 g
C10AX06	ÁCIDOS GRASOS POLIINSATURADOS (ACEITE DE PESCADO)	CÁPSULA BLANDA	1200 mg EQUIVALENTES A 456 mg de EPA, y 264 mg DE DHA
C10AX06	ÁCIDOS OMEGA 3 AL 30% EQUIVALENTES A EPA y DHA	CÁPSULA BLANDA	300 mg
C10AX06	ÁCIDOS OMEGA 3 AL 30% EQUIVALENTES A EPA y DHA	CÁPSULA BLANDA	1000 mg
C10AX06	ÁCIDOS OMEGA 3 AL 60% EQUIVALENTES A EPA, y DHA	CÁPSULA BLANDA	200 mg
C10AX06	ÁCIDOS OMEGA 3 AL 60% EQUIVALENTES A EPA y DHA	CÁPSULA BLANDA	720 mg
C10AX06	ÁCIDOS GRASOS POLIINSATURADOS OMEGA 3 AL 85% EQUIVALENTES A EPA y DHA	CÁPSULA BLANDA	850 mg
C10AX06	ÁCIDOS OMEGA 3 AL 84% EQUIVALENTES A EPA, y DHA	CÁPSULA BLANDA CON CUBIERTA ENTÉRICA	0,84
C10AX06	ÁCIDOS OMEGA 3 AL 85% EQUIVALENTES A EPA, y DHA	CÁPSULA BLANDA CON CUBIERTA ENTÉRICA	850 mg
C10AX06	ÁCIDOS OMEGA 3 AL 85% EQUIVALENTES A EPA, y DHA	CÁPSULA BLANDA	1020 mg
C10AX06	ÁCIDOS OMEGA 3 AL 85% EQUIVALENTES A EPA, y DHA	CÁPSULA BLANDA CON CUBIERTA ENTÉRICA	1020 mg
C10AX06	ÁCIDOS GRASOS POLIINSATURADOS OMEGA 3 ( ácido eicosapentaenoico + ácido docosahexaenoico).	CÁPSULA CON CUBIERTA ENTÉRICA	720 mg (390 mg + 330 mg )
C10AX06	ÁCIDOS GRASOS POLIINSATURADOS OMEGA 3 ( ácido eicosapentaenoico + ácido docosahexaenoico).	CÁPSULA BLANDA	720 mg (390 mg + 330 mg)
C10AX06	ÁCIDOS GRASOS POLIINSATURADOS OMEGA 3 ( ácido eicosapentaenoico + ácido docosahexaenoico).	CÁPSULA BLANDA	840 mg (465 mg + 375 mg )
C10AX06	EPA + DHA	CÁPSULA BLANDA	960 mg



SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	MARZO 2024
		Actualizado	
C10AX06	ÁCIDO EICOSAPENTAENÓICO EPA + ÁCIDO DOCOSAHEXAENÓICO DHA.	CÁPSULA BLANDA	180 mg + 120 mg
	ALIROCUMAB	SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN	75mg/mL
	ALIROCUMAB	SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN	150mg/mL
C10AA05	ATORVASTATINA CALCICA TRIHIDRATO EQUIVALENTE A ATORVASTATINA	CÁPSULA BLANDA	10 mg
	ATORVASTATINA CALCICA TRIHIDRATO EQUIVALENTE A ATORVASTATINA	CÁPSULA BLANDA	20mg
	ATORVASTATINA CALCICA TRIHIDRATO EQUIVALENTE A ATORVASTATINA	CÁPSULA BLANDA	40mg
	ATORVASTATINA CALCICA TRIHIDRATO EQUIVALENTE A ATORVASTATINA	CÁPSULA BLANDA	80mg
C10AA05	ATORVASTATINA CALCICA TRIHIDRATO EQUIVALENTE A ATORVASTATINA	TABLETA	10 mg
C10AA05	ATORVASTATINA CALCICA TRIHIDRATO EQUIVALENTE A ATORVASTATINA	TABLETA	20 mg
C10AA05	ATORVASTATINA CALCICA TRIHIDRATO EQUIVALENTE A ATORVASTATINA	TABLETA	40 mg
C10AA05	ATORVASTATINA CALCICA TRIHIDRATO EQUIVALENTE A ATORVASTATINA	TABLETA RECUBIERTA	10 mg
C10AA05	ATORVASTATINA CALCICA TRIHIDRATO EQUIVALENTE A ATORVASTATINA	TABLETA	80 mg
C10AB02	BEZAFIBRATO	TABLETA RECUBIERTA	200 mg
C10AB02	BEZAFIBRATO	TABLETA	200 mg
C10AB02	BEZAFIBRATO	TABLETA	400 mg
C10AB08	CIPROFIBRATO	TABLETA	100 mg
C10AC01	COLESTIRAMINA	POLVO Ó GRÁNULADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	4 g / Sobre
C10AX06	ÉSTERES ETÍLICOS DE ÁCIDOS OMEGA 3	CÁPSULA BLANDA	1 g
C10AB09	ETOFIBRATO	CÁPSULA DURA	300 mg
C10AB09	ETOFIBRATO	CÁPSULA DURA	500 mg
	EVOLOCUMAB	SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN SUBCUTÁNEA	140mg/mL
C10AX09	EZETIMIBA	TABLETA	10 mg
C10AB05	FENOFIBRATO	CÁPSULA DURA	100 mg
C10AB05	FENOFIBRATO	CÁPSULA DURA	200 mg
C10AB05	FENOFIBRATO	TABLETA	100 mg
C10AB05	FENOFIBRATO	CÁPSULA DURA	250 mg
C10AB05	FENOFIBRATO DE COLINA EQUIVALENTES A ÁCIDO FENOFIBRICO	CÁPSULA DURA CON MICROTABLETAS ENTÉRICAS	45 mg
C10AB05	FENOFIBRATO DE COLINA EQUIVALENTES A ÁCIDO FENOFIBRICO	CÁPSULA DURA CON MICROTABLETAS ENTÉRICAS	135 mg
	EVOLOCUMAB	SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN SUBCUTÁNEA	140mg/mL

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	MARZO 2024
		Actualizado	
C10AB05	FENOFIBRATO DE COLINA EQUIVALENTES A ÁCIDO FENOFIBRICO	CÁPSULA DURA CON MICROGRANULOS DE LIBERACIÓN RETARDADA	135 mg
C10AB06	FENOFIBRATO DE COLINA EQUIVALENTE AE ÁCIDO FENOFIBRICO	CAPSULA CON MICROGRANULOS DE LIBERACIÓN RETARDADA	45 mg
C10AA04	FLUVASTATINA SODICA EQUIVALENTE A FLUVASTATINA	CÁPSULA DURA	20 mg
C10AA04	FLUVASTATINA SODICA EQUIVALENTE A FLUVASTATINA	CÁPSULA DURA	40 mg
C10AA04	FLUVASTATINA SODICA EQUIVALENTE A FLUVASTATINA	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	80 mg
C10AA04	FLUVASTATINA SODICA EQUIVALENTE A FLUVASTATINA	TABLETA	80 mg
C10AB04	GEMFIBROZIO	CÁPSULA DURA	300 mg
C10AB04	GEMFIBROZIO	CÁPSULA DURA	600 mg
C10AB04	GEMFIBROZIO	TABLETA RECUBIERTA	600 mg
C10AB04	GEMFIBROZIO	TABLETA RECUBIERTA	900 mg
	ICOSAPENTANOATO DE ETILO	CÁPSULA BLANDA	1 g
C10AX12	LOMITAPIDE	CAPSULA	5 mg
C10AX12	LOMITAPIDE	CAPSULA	10 mg
C10AX12	LOMITAPIDE	CAPSULA	20 mg
C10AA02	LOVASTATINA	TABLETA	10 mg
C10AA02	LOVASTATINA	TABLETA	20 mg
C10AD02	NICOTÍNICO ÁCIDO	TABLETA	100 mg
C10AD02	NICOTÍNICO ÁCIDO	TABLETA	50 mg
C10AD02	NICOTÍNICO ÁCIDO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	375 mg
C10AD02	NICOTÍNICO ÁCIDO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	500 mg
C10AD02	NICOTÍNICO ÁCIDO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	750 mg
C10AD02	NICOTÍNICO ÁCIDO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	1000 mg
C10AA03	PRAVASTATINA SÓDICA	TABLETA	10 mg
C10AA03	PRAVASTATINA SÓDICA	TABLETA	20 mg
C10AA03	PRAVASTATINA SÓDICA	TABLETA	40 mg
C10AA03	PRAVASTATINA SÓDICA	CÁPSULA BLANDA	10 mg
C10AA08	PITAVASTATINA CALCICA EQUIVALENTE PITAVASTATINA	TABLETA RECUBIERTA	1 mg
C10AA08	PITAVASTATINA CALCICA EQUIVALENTE PITAVASTATINA	TABLETA RECUBIERTA	2 mg
C10AA08	PITAVASTATINA CALCICA EQUIVALENTE PITAVASTATINA	TABLETA RECUBIERTA	4 mg
C10AA07	ROSUVASTATINA CÁLCICA EQUIVALENTE A ROSUVASTATINA	TABLETA RECUBIERTA	5 mg
C10AA07	ROSUVASTATINA CÁLCICA EQUIVALENTE A ROSUVASTATINA	TABLETA RECUBIERTA	10 mg
C10AA07	ROSUVASTATINA CÁLCICA EQUIVALENTE A ROSUVASTATINA	TABLETA RECUBIERTA	20 mg
C10AA07	ROSUVASTATINA CÁLCICA EQUIVALENTE A ROSUVASTATINA	TABLETA RECUBIERTA	40 mg
C10AA01	SIMVASTATINA	TABLETA	10 mg
C10AA01	SIMVASTATINA	TABLETA	20 mg
C10AA01	SIMVASTATINA	TABLETA	40 mg
C10AA01	SIMVASTATINA	TABLETA	80 mg

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	MARZO 2024
	Actualizado	

**8.2.4.0.N20**

El uso de los productos que contengan ácido clofibrico y derivados, queda restringido así:

- \* Trastornos primarios graves del metabolismo de los lípidos con aumento predominante de los triglicéridos (lípidos neutros), cuando no es posible rebajar adecuadamente la concentración de lípidos en el suero mediante la dieta u otras modificaciones del medio de vida.
- \* Aumento secundario grave de triglicéridos que no es posible combatir con el tratamiento de la enfermedad primaria (como la diabetes)

**8.2.4.0.N30**

No se aceptan como hipolipemiantes las siguientes sustancias:

- \* Hormonas esteroides, porque tienen efectos secundarios hormonales a la dosis requerida para ejercer el efecto hipolipemiente.
- \* Vitaminas, excepto el ácido nicotínico, por ineficacia terapéutica para este uso.

**8.2.4.0.N40**

No se aceptan asociaciones de hipolipemiantes con otros fármacos por no existir justificación terapéutica.

<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>	<b>Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal</b>	<b>MARZO 2024</b>
	<b>Actualizado</b>	

**8.2.4.0.N50** Se acepta la asociación de hipolipemiantes entre sí previa justificación terapéutica.

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
	ATORVASTATINA + ÁCIDO FENOFÍBRICO	CÁPSULA DURA	40mg + 135mg
	ATORVASTATINA + ÁCIDO FENOFÍBRICO	CÁPSULA DURA	20mg + 135mg
C10BA05	EZETIMIBA + ATORVASTATINA	TABLETA	10 mg + 10 mg
C10BA05	EZETIMIBA + ATORVASTATINA	TABLETA	10 mg + 20 mg
C10BA05	EZETIMIBA + ATORVASTATINA	TABLETA	10 mg + 40 mg
C10BA05	EZETIMIBA + ATORVASTATINA	TABLETA RECUBIERTA	10 mg + 10 mg
C10BA05	EZETIMIBA + ATORVASTATINA	TABLETA RECUBIERTA	10 mg + 20 mg
C10BA05	EZETIMIBA + ATORVASTATINA	TABLETA RECUBIERTA	10 mg + 40 mg
C10BA05	EZETIMIBA + ROSUVASTATINA	TABLETA	10 mg + 10 mg
C10BA05	EZETIMIBA + ROSUVASTATINA	TABLETA	10 mg + 20 mg
C10BA05	EZETIMIBA + ROSUVASTATINA	TABLETA	10 mg + 40 mg
C10BA02	EZETIMIBA + SIMVASTATINA	TABLETA	10 mg + 10 mg
C10BA02	EZETIMIBA + SIMVASTATINA	TABLETA	10 mg + 20 mg
C10BA02	EZETIMIBA + SIMVASTATINA	TABLETA	10 mg + 40 mg
C10BA02	EZETIMIBA + SIMVASTATINA	CÁPSULA DURA	10 mg + 40 mg
C10BA02	EZETIMIBA + SIMVASTATINA	TABLETA	10 mg + 80 mg
C10BA03	PRAVASTATINA SÓDICA + FENOFIBRATO	CÁPSULA DURA	40 mg + 160 mg
	ROSUVASTATINA + ÁCIDO FENOFÍBRICO	CÁPSULA DURA	5 mg + 135 mg
	ROSUVASTATINA + ÁCIDO FENOFÍBRICO	CÁPSULA DURA	10 mg + 135 mg
	ROSUVASTATINA + ÁCIDO FENOFÍBRICO	CÁPSULA DURA	20mg + 135 mg
C10BA04	SIMVASTATINA + FENOFIBRATO	TABLETA	20 mg + 145 mg
C10BA04	SIMVASTATINA + FENOFIBRATO	TABLETA	40 mg + 145 mg

#### 8.2.5. Medicamentos empleados en el tratamiento de la obesidad

**8.2.5.0.N10** Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
A08AB01	ORLISTAT	CÁPSULA BLANDA	60 mg
A08AB01	ORLISTAT	CÁPSULA DURA	60 mg
A08AB01	ORLISTAT	CÁPSULA DURA CON CONTENIDO LÍQUIDO	60 mg
A08AB01	ORLISTAT	CÁPSULA DURA	120 mg
A08AB01	ORLISTAT	CÁPSULA DURA CON CONTENIDO LÍQUIDO	120 mg

#### 8.2.6. Metabolismo del Calcio

**8.2.6.0.N10** Se aceptan como únicos principios activos:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
	ACETATO DE CALCIO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A ACETATO DE CALCIO	CÁPSULA DURA	500 mg
M05BA04	ALENDRONATO SODICO EQUIVALENTE A ACIDO ALENDRONICO	CÁPSULA BLANDA	70 mg
M05BA04	ALENDRONATO SODICO EQUIVALENTE A ACIDO ALENDRONICO	CÁPSULA BLANDA	35 mg

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	MARZO 2024
		Actualizado	
M05BA04	ALENDRONATO SODICO EQUIVALENTE A ACIDO ALENDRONICO	CÁPSULA BLANDA	5 mg
M05BA04	ALENDRONATO SODICO EQUIVALENTE A ACIDO ALENDRONICO	CÁPSULA DURA	70 mg
M05BA04	ALENDRONATO SODICO EQUIVALENTE A ACIDO ALENDRONICO	TABLETA	5 mg
M05BA04	ALENDRONATO SODICO EQUIVALENTE A ACIDO ALENDRONICO	TABLETA	10 mg
M05BA04	ALENDRONATO SODICO EQUIVALENTE A ACIDO ALENDRONICO	TABLETA	35 mg
M05BA04	ALENDRONATO SODICO EQUIVALENTE A ACIDO ALENDRONICO	TABLETA	70 mg
A11CC03	ALFACALCIDOL	CÁPSULA BLANDA	0,25 µg
A11CC03	ALFACALCIDOL	CÁPSULA BLANDA	1 µg
	CALCIFEDIOL	CÁPSULA BLANDA	0,266mg
A12AA04	CALCIO CARBONATO EQUIVALENTE A CALCIO	TABLETA	600 mg
A12AA04	CALCIO CARBONATO	TABLETA	500 mg
A12AA04	CALCIO CARBONATO PRECIPITADO EQUIVALENTE A CALCIO	TABLETA EFERVESCENTE	240 mg
A12AA13	CALCIO CITRATO EQUIVALENTE A CALCIO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	98,90 g / 100 g
A12AA13	CITRATO DE CALCIO TETRAHIDRATADO	GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	38,04 g / 100 g
A12AA01	CALCIO FOSFATO DE TRIBASICO EQUIVALENTE A CALCIO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	3,3 g
	CALCIO GLUBIONATO + CALCIO CARBONATO EQUIVALENTE A CALCIO ELEMENTAL	TABLETA EFERVESCENTE	2,94 g + 0,3 g equivalente a 500 mg
	CALCIO PIDOLATO EQUIVALENTE A CALCIO ELEMENTAL	GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	500 mg
A12AA01	TRICALCICO FOSFATO EQUIVALENTE A CALCIO	SUSPENSIÓN ORAL	1,222 g / 100 mL
H05BA01	CALCITONINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 UI / Ampolla (1 mL)
H05BA01	CALCITONINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	50 UI / mL
H05BA01	CALCITONINA (DE SALMON SINTETICA)	SOLUCIÓN NEBULIZACIÓN NASAL	200 UI / Dosis Ó PULSACION
A11CC04	CALCITRIOL	CÁPSULA BLANDA	0,25 µg
A11CC04	CALCITRIOL	CÁPSULA BLANDA	0,50 µg
H05BX01	CINACALCET CLORHIDRATO EQUIVALENTE CINACALCET	TABLETA RECUBIERTA	30 mg
H05BX01	CINACALCET CLORHIDRATO EQUIVALENTE CINACALCET	TABLETA RECUBIERTA	60 mg
H05BX01	CINACALCET CLORHIDRATO EQUIVALENTE CINACALCET	TABLETA RECUBIERTA	90 mg

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	MARZO 2024
		Actualizado	
M05BA02	CLODRONATO DISODICO TETRAHIDRATADO EQUIVALENTE CLODRONATO DISODICO	TABLETA	520 mg
M05BA02	CLODRONATO DISODICO TETRAHIDRATADO EQUIVALENTE CLODRONATO DISODICO	TABLETA	800 mg
M05BA02	CLODRONATO DISODICO TETRAHIDRATADO EQUIVALENTE CLODRONATO DISODICO	SOLUCIÓN CONCENTRADA PARA INFUSION	60 mg/ml
A11CC05	COLECALCIFEROL (VITAMINA D3)	TABLETA RECUBIERTA	7000 UI
A11CC05	COLECALCIFEROL (VITAMINA D3)	SOLUCIÓN ORAL	25.000 UI / mL
A11CC05	COLECALCIFEROL (VITAMINA D3)	CÁPSULA BLANDA	7000 UI
	COLECALCIFEROL	CÁPSULA BLANDA DE GELATINA	10.000 UI
	COLECALCIFEROL	SOLUCIÓN ORAL UNIDOSIS	2,5mg/2mL (100.000UI)
M05BX04	DENOSUMAB	SOLUCIÓN INYECTABLE	60 mg / mL
M05BX04	DENOSUMAB	SOLUCIÓN INYECTABLE	120 mg / Solución de 1,7 mL ( 70 mg / mL) / Vial
	DOLOMITA	TABLETA	500 mg
	DOLOMITA	TABLETA	600 mg
H05BX03	DOXERCALCIFEROL	CÁPSULA BLANDA	0,5 µg
H05BX03	DOXERCALCIFEROL	CÁPSULA BLANDA	2,5 µg
M05BA01	ETIDRONATO SODICO	TABLETA	200 mg
	ETELCALCETIDA HCl EQUIVALE A UNA SOLUCIÓN DE ETELALCETIDA	SOLUCIÓN INYECTABLE	5mg/mL
	FLUORURO DE SODIO	TABLETA RECUBIERTA	40 mg
H05AA02	HORMONA RECOMBINANTE HUMANA PARATIROIDEA (RHU-PTH 1-34) - TERIPARATIDA [RHPTH(1-34)]	SOLUCIÓN INYECTABLE	250 µg / mL
M05BA06	IBANDRONATO SÓDICO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A ÁCIDO IBANDRONICO	CÁPSULA BLANDA DE GELATINA	150 mg
M05BA06	IBANDRONATO DE SODIO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A IBANDRÓNICO ÁCIDO	CÁPSULA DURA	150 mg
M05BA06	IBANDRONATO DE SODIO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A IBANDRÓNICO ÁCIDO	SOLUCIÓN INYECTABLE	1 mg / mL
M05BA06	IBANDRONATO DE SODIO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A IBANDRÓNICO ÁCIDO	SOLUCIÓN INYECTABLE	3 mg / Ampolla (3 mL)
M05BA06	IBANDRONATO DE SODIO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A IBANDRÓNICO ÁCIDO	SOLUCIÓN CONCENTRADA PARA INFUSIÓN	6 mg / mL
M05BA06	IBANDRONATO DE SODIO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A IBANDRÓNICO ÁCIDO	TABLETA	2,5 mg

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	MARZO 2024
		Actualizado	
M05BA06	IBANDRONATO DE SODIO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A IBANDRÓNICO ÁCIDO	TABLETA	50 mg
M05BA06	IBANDRONATO DE SODIO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A IBANDRÓNICO ÁCIDO	TABLETA	150 mg
M05BX01	IPRIFLAVONA	TABLETA	200 mg
M05BA03	PAMIDRONATO DISODICO PENTAHIDRATADO EQUIVALENTE PAMIDRONATO DISODICO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	30 mg / Vial
M05BA03	PAMIDRONATO DISODICO PENTAHIDRATADO EQUIVALENTE PAMIDRONATO DISODICO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	60 mg / Vial
M05BA03	PAMIDRONATO DISODICO PENTAHIDRATADO EQUIVALENTE PAMIDRONATO DISODICO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	90 mg / Vial
H05BX02	PARICALCITOL	CÁPSULA BLANDA	1 µg
H05BX02	PARICALCITOL	CÁPSULA BLANDA	2 µg
H05BX02	PARICALCITOL	CÁPSULA BLANDA	4 µg
H05BX02	PARICALCITOL	SOLUCIÓN INYECTABLE	2 µg / Ampolla (1 mL)
H05BX02	PARICALCITOL	SOLUCIÓN INYECTABLE	5 µg / Ampolla (1 mL)
G03XC01	RALOXIFENO CLORHIDRATO	TABLETA RECUBIERTA	60 mg
M05BX03	RANELATO DE ESTRONCIO	GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	2 g / Sobre
M05BA07	RISEDRONATO SODICO	TABLETA	5 mg
M05BA07	RISEDRONATO SODICO	TABLETA	30 mg
M05BA07	RISEDRONATO SODICO	TABLETA	35 mg
M05BA07	RISEDRONATO SODICO	TABLETA	150 mg
M05BX06	ROMOSUZUMAB	JERINGA PRELLENA	105 mg / 1,17 mL (90mg/mL)
H05AA02	TERIPARATIDA(origen ADN recombinante)	SOLUCIÓN INYECTABLE	250 µg / mL
M05BA05	TILUDRONATO DISODICO EQUIVALENTE A ACIDO TILUDRONICO	TABLETA	200 mg
	VITAMINA D3	SOLUCIÓN	11.200UI/mL - 400UI/gota
	VITAMINA D3	SOLUCIÓN	16.800UI/mL - 600UI/gota
	VITAMINA D3	SOLUCIÓN	56.000UI/mL - 2000UI/gota
	VITAMINA D3	CÁPSULAS DE GELATINA BLANDA	5000 UI
	VITAMINA D EN FORMA DE COLECALCIFEROL O VITAMINA D3	CAPSULA BLANDA DE GELATINA	7000 UI
	VITAMINA D3 (COLECALCIFEROL)	CÁPSULA DE GELATINA BLANDA	50.000 UI
	VITAMINA D3 (COLECALCIFEROL)	SOLUCIÓN ORAL GOTAS	25 µg/gota (1000 U.I.) - 28.000UI/mL
	VITAMINA D3	CÁPSULA BLANDA	1000 UI
	VITAMINA D3	CÁPSULA BLANDA	2000 UI
	VITAMINA D3	CÁPSULA BLANDA	7000 UI
A11CC05	VITAMINA D3	CÁPSULA BLANDA	14000 UI
	VITAMINA D3	CÁPSULA BLANDA	100.000UI
A11CC	VITAMINA D3 (COLECALCIFEROL)	TABLETA RECUBIERTA	1000 UI
A11CC	VITAMINA D3 (COLECALCIFEROL)	TABLETA RECUBIERTA	2000 UI
M05BA08	ZOLEDRÓNICO ÁCIDO MONOHIDRATADO EQUIVALENTE ÁCIDO ZOLEDRÓNICO	POLVO LIOFILIZADO ESTÉRIL PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	4 mg / Vial

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	MARZO 2024
		Actualizado	
M05BA08	ZOLEDRÓNICO ÁCIDO MONOHIDRATADO EQUIVALENTE ÁCIDO ZOLEDRÓNICO	SOLUCIÓN INYECTABLE	4 mg / Vial (5 mL)
M05BA08	ZOLEDRÓNICO ÁCIDO MONOHIDRATADO EQUIVALENTE ÁCIDO ZOLEDRÓNICO	SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	4 mg / 100mg
M05BA08	ZOLEDRÓNICO ÁCIDO MONOHIDRATADO EQUIVALENTE ÁCIDO ZOLEDRÓNICO	SOLUCIÓN INYECTABLE	5 mg / Vial (100 mL)



<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>	<b>Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal</b>	<b>MARZO 2024</b>
	<b>Actualizado</b>	

**8.2.6.0.N20** Se aceptan las siguientes asociaciones con Vitamina D:

<b>ATC</b>	<b>PRINCIPIO ACTIVO</b>	<b>FORMA FARMACEUTICA</b>	<b>CONCENTRACION</b>
M05BB03	ÁCIDO IBANDRÓNICO + COLECALCIFEROL	TABLETA DE LIBERACIÓN INMEDIATA	150 mg + 24000 UI
M05BB03	ALENDRONATO SÓDICO TRIHIDRATO EQUIVALENTE A ACIDO ALENDRONICO + VITAMINA D3	TABLETA	70 mg + 2800 UI
M05BB03	ALENDRONATO SÓDICO TRIHIDRATO EQUIVALENTE A ACIDO ALENDRONICO + VITAMINA D3	TABLETA	70 mg + 5600 UI
A12AX	CALCIO ELEMENTAL + VITAMINA D	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	11,276 g + 45000 UI / 100 g
A12AX	CALCIO CARBONATO EQUIVALENTE A CALCIO ELEMENTAL + COLECALCIFEROL	TABLETA MASTICABLE	600 mg + 400 UI
	CARBONATO DE CALCIO EQUIVALENTE A CALCIO ELEMENTAL + VITAMINA D3 EQUIVALENTE A VITAMINA D	TABLETAS RECUBIERTAS	600 mg + 500 UI
	CALCIO CARBONATO EQUIVALENTE A CALCIO ELEMENTAL + COLECALCIFEROL	TABLETA MASTICABLE	600 mg + 1000 UI
	CALCIO CARBONATO EQUIVALENTE A CALCIO ELEMENTAL + COLECALCIFEROL	TABLETA BUCODISPERSABLE	600 mg + 1000 UI
	CALCIO CARBONATO EQUIVALENTE A CALCIO ELEMENTAL + COLECALCIFEROL	TABLETA MASTICABLE	500 mg + 400 UI
A12AX	CALCIO CARBONATO EQUIVALENTE A CALCIO + VITAMINA D3	SUSPENSIÓN ORAL	300 mg + 100 UI
A12AX	CALCIO CARBONATO EQUIVALENTE A CALCIO + VITAMINA D	TABLETA CUBIERTA	600 mg + 1 mg
A12AX	CALCIO CARBONATO EQUIVALENTE A CALCIO + VITAMINA D2	TABLETA RECUBIERTA	250 mg + 152 UI
A12AX	CALCIO CARBONATO EQUIVALENTE A CALCIO + VITAMINA D2	TABLETA RECUBIERTA	250 mg + 200 UI
A12AX	CALCIO CARBONATO EQUIVALENTE A CALCIO + VITAMINA D3	TABLETA EFERVESCENTE	600 mg + 200 UI
A12AX	CALCIO CARBONATO EQUIVALENTE A CALCIO + VITAMINA D3	TABLETA RECUBIERTA	600 mg + 400 UI
	CARBONATO DE CALCIO EQUIVALENTE A CALCIO ELEMENTAL + VITAMINA D	POLVO EFERVESCENTE	(600mg + 800 UI)/sobre

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	MARZO 2024
		Actualizado	
A12AX	CALCIO ELEMENTAL + VITAMINA D3 + ISOFLAVONAS	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	600 mg + 200 UI + 25 mg / Sobre
A12AX	CALCIO ELEMENTAL + VITAMINA D3 + ISOFLAVONAS	TABLETA	600 mg + 200 UI + 25 mg
A12AX	CALCIO + VITAMINA D3 + ISOFLAVONAS	TABLETA	315 mg + 1000 UI d+ 25 mg
A12AX	CALCIO + VITAMINA D3 + MAGNESIO + ZINC + MANGANESO + COBRE	TABLETA CUBIERTA	600 mg + 400 UI + 50 mg + 7,5mg + 1,8 mg + 0,5 mg.
A12AX	CALCIO CARBONATO EQUIVALENTES DE CALCIO + VITAMINA D3 + ISOFLAVONAS	POLVO EFERVESCENTE PARA RECONSTITUIR A SUSPENSION ORAL	600 mg + 400 UI d+ 80 mg
A12AX	CALCIO CARBONATO EQUIVALENTE CALCIO + VITAMINA D3 + ÓXIDO DE ZINC EQUIVALENTE A ZINC	SUSPENSIÓN ORAL	(15 g equivalente a 300 mg de calcio + 0,0025 mg equivalentes a 100 UI + 9,335 mg equivalente a 7,5 mg de zinc) / 5 mL
A12AX	CALCIO CARBONATO EQUIVALENTE CALCIO + VITAMINA D3 + ÓXIDO DE ZINC EQUIVALENTE A ZINC	SUSPENSIÓN ORAL	750 mg equivalente a 300 mg de calcio + 0,0025 mg equivalente a 100 UI + 9,335 mg equivalente a 7,5 mg de zinc / 5 mL
A12AX	CALCIO CARBONATO EQUIVALENTE A CALCIO + VITAMINA D3 EQUIVALENTE A VITAMINA D + ÓXIDO DE ZINC EQUIVALENTE A IÓN ZINC + CARBONATO DE MAGNESIO EQUIVALENTE A IÓN MAGNESIO	SUSPENSIÓN ORAL	750 mg equivalente 300 mg + 0,01 mg equivalente a 400 UI + 9,34 mg equivalente a 7,50 mg + 173,5 mg equivalente a 50 mg) / 5 mL
	CARBONATO DE CALCIO EQUIVALENTE A CALCIO ELEMENTAL + VITAMINA D3 + MAGNESIO + ZINC + MANGANESO + COBRE	TABLETAS RECUBIERTAS	600 mg + 1000 UI + 50 mg + 7.5 mg + 1.75 mg + 0.5 mg
	CALCIO CARBONATO EQUIVALENTE A DE CALCIO ELEMENTAL + TETRABORATO DE SODIO EQUIVALENTES A BORO + SULFATO CÚPRICO PENTAHIDRATADO EQUIVALENTE A COBRE, CARBONATO DE MAGNESIO EQUIVALENTES A MAGNESIO, SULFATO DE MANGANESO EQUIVALENTES A MANGANESO, CITRATO DE ZINC TRIHIDRATO EQUIVALENTES A ZINC + VITAMINA D3 EQUIVALENTES	POLVO EFERVESCENTE PARA RECONSTITUIR A SUSPENSION ORAL	600 mg + 250 mcg + 1 mg + 40 mg + 1,8 mg + 7,5 mg + 400 UI / Sobre
A12AX	CALCIO CARBONATO EQUIVALENTE A CALCIO + VITAMINA D3 + ÓXIDO DE MAGNESIO EQUIVALENTE A MAGNESIO ELEMENTAL	TABLETA MASTICABLE	400 mg + 100 UI + 150 mg

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	MARZO 2024
		Actualizado	
A12AX	CALCIO CARBONATO EQUIVALENTE A CALCIO + VITAMINA D3 + OXIDO DE ZINC EQUIVALENTE A ZINC	SUSPENSIÓN	300 mg + 100 UI + 7,5 mg
	CARBONATO DE CALCIO + VITAMINA D3 + MAGNESIO + ZINC + MANGANESO + COBRE	TABLETA RECUBIERTA	600 mg + 1000 UI +50 mg + 7.5 mg + 1.75 mg + 0.5 mg
A12AX	CALCIO CARBONATO EQUIVALENTE A CALCIO + VITAMINA D3 (COLECALCIFEROL) EQUIVALENTE A VITAMINA D + ÓXIDO DE MAGNESIO EQUIVALENTE A MAGNESIO + ÓXIDO DE ZINC EQUIVALENTE A ZINC + SULFATO DE MANGANESO EQUIVALENTE A MANGANESO + ÓXIDO CÚPRICO EQUIVALENTE A COBRE	TABLETA CUBIERTA	600 mg + 400 UI + 50 mg + 7,5 mg + 1,8 mg + 1 mg
A12AX	CALCIO CARBONATO EQUIVALENTE A CALCIO + VITAMINA D3 + OXIDO DE ZINC EQUIVALENTE A ZINC + GLUCONATO DE MAGNÉSIO EQUIVALENTE A MAGNÉSIO + FOSFATO DE POTASIO DIBÁSICO EQUIVALENTE A FÓSFORO	SUSPENSIÓN ORAL	300 mg + 400 UI + 7,5 mg + 50mg + 70 mg
	CALCIO CARBONATO EQUIVALENTE A CALCIO ELEMENTAL + TETRABORATO DE SODIO EQUIVALENTES A BORO + SULFATO CÚPRICO PENTAHIDRATADO EQUIVALENTE A COBRE, CARBONATO DE MAGNESIO EQUIVALENTES A MAGNESIO, SULFATO DE MANGANESOg EQUIVALENTES A MANGANESO, CITRATO DE ZINC TRIHIDRATO EQUIVALENTES A ZINC + VITAMINA D3	POLVO EFERVECENTE PARA RECONSTRUIR A SOLUCIÓN ORAL	1.684,85 mg EQUIVALENTE A 600 mg + 2,75 mg EQUIVALENTES A 250 mcg + 4,322 mg 1 mg + 141,54 EQUIVALENTES A 40mg + 6,09 mg EQUIVALENTES A 1,8 mg + 7,5 mg + 6 mg EQUIVALENTES 400 UI / Sobre
A12AX	CALCIO CITRATO TETRAHIDRATADO EQUIVALENTE A CALCIO + VITAMINA D3 EQUIVALENTE A VITAMINA D3	TABLETA RECUBIERTA	1500 mg (315 mg) + 4,0 mg (400 UI)
	CALCIO CITRATO TETRAHIDRATADO EQUIVALENTE A CALCIO+ VITAMINA D3	GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCION ORAL	2847g (600mg) + 400 UI
A12AX	CALCIO CITRATO TETRAHIDRATADO EQUIVALENTE A CALCIO+ VITAMINA D3	SUSPENSIÓN ORAL	0,83g + 85UI / 5mL
A12AX	CÁLCICO CITRATO 4H2O EQUIVALENTE A CALCIO ELEMENTAL + VITAMINA D3	TABLETA CUBIERTA	315 mg + 200 UI

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	MARZO 2024
		Actualizado	
A12AX	CÁLCICO CITRATO 4H2O EQUIVALENTE A CALCIO ELEMENTAL + VITAMINA D3	TABLETA CUBIERTA	315 mg + 400 UI
A12AX	CALCIO CITRATO 4H2O EQUIVALENTE A CALCIO ELEMENTAL + VITAMINA D3	TABLETA MASTICABLE	600 mg + 200 UI
A12AX	CALCIO CITRATO TETRAHIDRATADO POLVO (EQUIVALENTE A CALCIO) + VITAMINA D3 SECA TIPO 100 SD/ S (EQUIVALENTE A VITAMINA D3)	TABLETA RECUBIERTA	1500,0 mg (equivalente a 315 mg) + 8,0 mg (equivalente a 800 U.I.)
A12AX	CALCIO CITRATO TETRAHIDRATADO EQUIVALENTE A CALCIO ELEMENTAL + VITAMINA D3 EQUIVALENTE A VITAMINA D + ISOFLAVONA DE SOYA 40% EQUIVALENTE A ISOFLAVONA DE SOYA	TABLETA RECUBIERTA	315 mg + 300 UI de vitamina D + 25 mg
A12AX	CALCIO CITRATO EQUIVALENTE A CALCIO ELEMENTAL + VITAMINA D3 (COLICALCIFEROL) + OXIDO DE MAGNESIO EQUIVALENTE A MAGNESIO	TABLETA RECUBIERTA	200 mg + 400 UI + 50 mg
A12AX	CALCIO CITRATO DE TETRAHIDRATADO POLVO (EQUIVALENTE A CALCIO) + VITAMINA D3 SECA TIPO 100 SD/ S (EQUIVALENTE A VITAMINA D3) + ÓXIDO DE MAGNESIO (EQUIVALENTE A ION MAGNESIO) + ISOFLAVONAS DE SOYA AL 40% (EQUIVALENTE A ISOFLAVONAS)	TABLETA RECUBIERTA	950 mg (200 mg) + 4,0 mg (400 UI) + 83,0 mg (50 mg) + 40% (50 mg)
	CALCIO CITRATO TETRAHIDRATO EQUIVALENTE A CALCIO + VITAMINA D3 (COLECALCIFERONL) + OXIDO DE MAGNESIO EQUIVALENTE A MAGNESIO + ISOFLAVONAS DE SOYA EQUIVALENTES A ISOFLAVONAS	TABLETA	200 mg + 200 UI + 50 mg + 25 mg
	CITRATO DE CALCIO (EQUIVALENTE A Ca) + MAGNESIO COMO ÓXIDO DE MAGNESIO + VITAMINA D3 SECA	TABLETA	1500 mg (315mg ) + 60 mg + 800 UI
A12AX	CALCIO FOSFATO TRIBASICO + COLECALCIFEROL (VITAMINA D2)	JARABE	9 g + 1200 UI / 100 mL

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	MARZO 2024
		Actualizado	
A12AX	CALCIO FOSFATO TRIBASICO EQUIVALENTE A CALCIO + VITAMINA D	TABLETA MASTICABLE	600 mg + 300 UI
A12AX	CALCIO FOSFATOEQUIVALENTE A CALCIO ELEMENTAL + VITAMINA D3	GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	2,52 g + 2000 UI / 100 g

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	MARZO 2024
		Actualizado	
A12AX	CALCIO FOSFATO EQUIVALENTE A CALCIO ELEMENTAL + VITAMINA D4	TABLETA	600 mg + 125 UI
A12AA20	CALCIO GLUCONATO ANHIDRO EQUIVALENTE A CALCIO ELEMENTAL +CALCIO CARBONATO EQUIVALENTE A CALCIO ELEMENTAL	GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	0,41 mg + 3,29 g / 100 g
A12AA20	CALCIO GLUCONATO EQUIVALENTE A CALCIO ELEMENTAL + CALCIO LACTATO EQUIVALENTE A CALCIO ELEMENTAL	GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	1,3732 g + 2,434 g / 100 g
A12AA20	CALCIO GLUCONATO EQUIVALENTE A CALCIO ELEMENTAL) + FOSFATO DIBASICO DE CALCIO (EQUIVALENTE A CALCIO ELEMENTAL)	GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	0,382 g + 1,487 g / 100 g
A12AA20	CALCIO GLUCONATO DE ANHIDRO + CARBONATO DE CALCIO (EQUIVALENTE A CALCIO ELEMENTAL)	GRANULADO EFERVESCENTE	2,94 g + 300 mg + 500 mg
	IBANDRONATO DE SODIO MONOHDRATO EQUIVALENTE A IBANDRÓNICO ÁCIDO+ COLECALCIFEROL O VITAMINA D3.	TABLETA RECUBIERTA	150 mg + 12.000 UI
	IBANDRONATO DE SODIO EQUIVALENTE A ÁCIDO IBANDRÓNICO + COLECALCIFEROL (VITAMINA D3)	TABLETA RECUBIERTA	150 mg +22400 U.I
	IBANDRONATO + VITAMINA D3 (COLECALCIFEROL)	TABLETA RECUBIERTA	150mg + 30000 UI
	IBANDRONATO + VITAMINA D	CÁPSULA BLANDA	150mg + 30000 UI
A12AA20	OSEINA + HIDROXIAPATITA (75 mg DE PÉPTIDOS + 216 mg DE COLÁGENOS) + HIDROXIAPATITA (178 mg DE CALCIO + 82 mg DE FOSFORO)	TABLETA RECUBIERTA	291 mg + 440 mg
M05BX53	RANELATO DE ESTRONCIO + COLECALCIFEROL (VITAMINA D3)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	500 mg + 200 UI / Sobre
M05BX53	RANELATO DE ESTRONCIO + COLECALCIFEROL (VITAMINA D3)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	2g + 25 µg (1.000 UI) / Sobre
A12AX	VITAMINA D EN FORMA DE COLECALCIFEROL O VITAMINA D3	TABLETA RECUBIERTA	7000 UI
	CONTIENE DE VITAMINA D3 (COLECALCIFEROL) + MAGNESIO	CÁPSULA BLANDA	5000 UI (0.125 mg) + 80 mg

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	MARZO 2024
	Actualizado	

8.2.7. Otros

8.2.7.0.N10

Se acepta la L-carnitina con la indicación de manejo de las deficiencias primarias o secundarias demostradas de L-carnitina.

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
A16AA01	L-CARNITINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	1 g / Ampolla (5 mL)
A16AA01	L-CARNITINA	TABLETA	1 g
A16AA01	L-CARNITINA	SOLUCIÓN ORAL	30 g / 100 mL
A16AA01	L-CARNITINA	SOLUCIÓN ORAL	1 mg / 10 mL
A16AA01	L-CARNITINA	SOLUCIÓN ORAL	1g / 100 mL

<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>	<b>Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal</b>	<b>MARZO 2024</b>
	<b>Actualizado</b>	

**8.2.7.0.N20** Se acepta la silimarina y la asociación de Oxipurina más ácido Orótico con la indicación de coadyudante en el tratamiento de la disfunción hepática no complicada.

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
A05BA99	OXIPURINA + ÁCIDO OROTICO	CAPSULA DURA	50mg +200 mg
A05BA99	OXIPURINA + ÁCIDO OROTICO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A ACIDO OROTICO	SUSPENSIÓN ORAL	0,05 g + 2 g / 100 mL
A05BA99	OXIPURINA + ÁCIDO OROTICO MONOHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	2,5 mg / 1 mL + 2,5 mg / 9 mL
A05BA99	OXIPURINA + ÁCIDO OROTICO	SOLUCIÓN INYECTABLE	12,5mg + 12,5mg / Ampolla (5mL)
A05BA99	OXIPURINA + ÁCIDO OROTICO	SOLUCIÓN INYECTABLE	30 mg + 30 mg / Ampolla (5 mL)
A05BA99	OXIPURINA + ÁCIDO OROTICO	SOLUCIÓN INYECTABLE	2 mg + 100 mg / 5 mL
A05BA99	OXIPURINA + ÁCIDO OROTICO	CÁPSULA DURA	50 mg + 200 mg
A05BA99	OXIPURINA + ÁCIDO OROTICO	CÁPSULA DURA	75 mg + 150 mg
A05BA03	SILIMARINA	CÁPSULA BLANDA	150 mg
A05BA03	SILIMARINA	CÁPSULA DURA	150 mg
A05BA03	SILIMARINA	CÁPSULA DURA	70 mg
A05BA03	SILIMARINA	TABLETA RECUBIERTA	70 mg
A05BA03	SILIMARINA	SUSPENSIÓN ORAL	1g / 100 mL
A05BA03	SILIMARINA EXTRACTO EQUIVALENTE A SILIMARINA	GRANULADO EFERVESCENTE	150 mg / 3g (sobre)

**8.2.7.0.N30** Se acepta la betaina como coadyuvante y alternativa para el manejo de homocisteinuria

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
A16AA06	BETAINA (TRIMETILGLICINA)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	1 g / 1 g
	BETAÍNA ANHIDRA	POLVO PARA USO ORAL	98,5g/100g
	TRIMETILGLICINA	POLVO	180g

**8.2.7.0.N40** Se acepta la Metadoxina como coadyudante en la disfunción hepática secundaria a alcoholismo agudo y crónico.

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
	METADOXINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	300 mg / Ampolla (5 mL)
	METADOXINA	JARABE	3,333g / 100 mL
	METADOXINA	TABLETA	500 mg

**8.2.7.0.N50** Se acepta con la indicación de coadyuvante en el manejo de la hiperamoniemia secundaria a cirrosis con encefalopatía hepática leve.

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
A16AA05	CARGLÚMICO ÁCIDO	TABLETA DISPERSABLE	200mg
A16AA05	CARGLÚMICO ÁCIDO	TABLETA	200 mg
	L-ORNITINA - L-ASPARTATO	GRÁNULOS	3g / Sobre
	L-ORNITINA - L-ASPARTATO	SOLUCIÓN INYECTABLE CONCENTRADO PARA INFUSIÓN	5 g / 10 mL
	4 – FENILBUTIRATO DE SODIO	GRANULADO	48,3 g / 100 g
	FENILBUTIRATO DE GLICEROL	LÍQUIDO ORAL	1,1 g / mL



<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>	<b>Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal</b>	<b>MARZO 2024</b>
	<b>Actualizado</b>	

**8.2.7.0.N60** Se acepta para el tratamiento de pacientes con enfermedad de FABRY:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
A16AB03	AGALSIDASA ALFA	SOLUCIÓN INYECTABLE PARA INFUSIÓN-CONCENTRADA	1 mg / mL
A16AB04	AGASIDASA BETA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	35 mg / Vial
A16AB04	AGALSIDASA BETA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	5 mg / Vial (1 mL)
A16AB04	AGALSIDASA BETA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	5,5 mg / Vial
	MIGALASTAT HYDROCLORURO	CÁPSULA DURA	150mg

**8.2.7.0.N70** Se acepta para el tratamiento de pacientes con enfermedad de GAUCHER

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
A16AX10	ELIGLUSTAT TARTRATO EQUIVALENTE A ELIGLUSTAT	CÁPSULA DURA	84 mg
A16AB02	IMIGLUCERASA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A INFUSION INTRAVENOSA	200 UI / Vial (20 mL)
A16AB02	IMIGLUCERASA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A INFUSION INTRAVENOSA	400 UI / Vial
A16AX06	*MIGLUSTAT	CÁPSULA DURA	100 mg
A16AB11	TALIGLUCERASA ALFA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A INFUSIÓN INTRAVENOSA	200 U / Vial
A16AB10	VELAGLUCERASA ALFA (Enzima recombinante humana)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A INFUSION INTRAVENOSA	400 U / Vial
A16AB10	VELAGLUCERASA ALFA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A INFUSIÓN INTRAVENOSA	200 U / Vial
A16AB10	VELAGLUCERASA ALFA	POLVO PARA SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	Reconstituida 100 U / mL

\* Se acepta para la Enfermedad de Gaucher tipo I de leve a moderada. Miglustat puede usarse solamente en el tratamiento de pacientes que han tenido reacciones de hipersensibilidad a la imiglucerasa o que no han respondido adecuadamente a la misma (acta 34 de 2008).

**8.2.7.0.N80** Se acepta la laronidasa para terapia de reemplazo enzimático a largo plazo en pacientes con un diagnóstico confirmado de mucopolisacaridosis I para tratar las manifestaciones no neurológicas de la enfermedad

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
A16AB05	LARONIDASA	SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN INTRAVENOSA	2,9 mg / Vial (5 mL)
A16AB05	LARONIDASA	SOLUCIÓN INYECTABLE	500 U / 5mL

**8.2.7.0.N90** Se acepta para el tratamiento de la polineuropatía diabética:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
A16AX01	ÁCIDO ALFA LIPOICO (ÁCIDO TIÓCTICO)	TABLETA RECUBIERTA	300 mg

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	MARZO 2024
		Actualizado	
A16AX01	ÁCIDO ALFA LIPOICO (ÁCIDO TIÓCTICO)	TABLETA RECUBIERTA	600 mg
A16AX01	ÁCIDO ALFA LIPOICO (ÁCIDO TIÓCTICO)	SOLUCIÓN INYECTABLE	300 mg / Ampolla
A16AX01	ÁCIDO ALFA LIPOICO (ÁCIDO TIÓCTICO)	SOLUCIÓN INYECTABLE	600 mg / Ampolla (24 mL)

**8.2.7.0.N100** Se acepta para el déficit de alglucosidasa alfa ácida

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
A16AB07	ALGLUCOSIDASA ALFA	SOLUCIÓN CONCENTRADA PARA INFUSION	50 mg / 10 mL

**8.2.7.0.N110** El INHIBIDOR DE LA ALPHA1- PROTEINASA (HUMANO) 50mg/mL forma farmacéutica polvo liofilizado para inyección corresponde a la norma farmacológica 16.7.0.0.N10

**8.2.7.0.N120** Se acepta para la hiperfenilalaninemia (HPA) debido a fenilcetonuria (PKU) que responde a tetrahidrobiopterina (BH4). (acta 40 de 2010)

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
A16AX07	SAPROPTERINA DIHIDROCLORURO EQUIVALENTE A SAPROPTERINA	TABLETA SOLUBLE	77 mg

**8.2.7.0.N130** Se acepta para el tratamiento a largo de plazo de pacientes con síndrome de Hunter

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
A16AB09	IDURSULFASA	SOLUCIÓN INYECTABLE	2 mg / mL- Vial por 6 mL

**8.2.7.0.N140** Se acepta para el manejo de intolerancia a la lactosa

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
A16AB04	BETA GALACTOSIDASA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	35 mg / 7 mL
A16AB09	IDURSULFASA	CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN (CONCENTRADO ESTÉRIL)	2 mg / mL

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	MARZO 2024
	Actualizado	

8.2.7.0.N160 Se acepta

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
A16AB12	ELOSULFASA ALFA	SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	1 mg / mL (Vial por 5mL)
N07XX08	TAFAMIDIS	CÁPSULA BLANDA	61 mg
N07XX08	TAFAMIDIS MEGLUMINA	CÁPSULA BLANDA	20 mg

8.2.7.0.N170 Se acepta

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
	SEBELIPASA ALFA	CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	2mg/mL

8.2.7.0.N180 Se acepta

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
A16AB13	ASFOTASA ALFA	SOLUCIÓN INYECTABLE	40 mg/mL
A16AB13	ASFOTASA ALFA	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg/mL
	ÁCIDO CÓLICO	CÁPSULA	50mg
	ÁCIDO CÓLICO	CÁPSULA	250mg

8.2.7.0.N190 Se acepta

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
	NITISINONA	CÁPSULAS	2mg
	NITISINONA	CÁPSULAS	5mg
	NITISINONA	CÁPSULAS	10mg
	NITISINONA	TABLETA	10mg

8.2.7.0.N200 Se aceptan únicamente para iniciar tratamiento a pacientes con atrofia muscular espinal 5q.

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
M09AX07	NUSINERSEN	SOLUCIÓN INYECTABLE	2.4mg/mL
M09AX10	RISDIPLAM	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	60 mg (Frasco)
M09AX10	RISDIPLAM	TABLETA RECUBIERTA	60 mg

8.2.7.0.N210 Únicamente con la indicación para el tratamiento de errores congénitos en la síntesis de ácidos biliares primarios producidos por la deficiencia de la 27-esterol-hidroxilasa (que se manifiesta como xantomatosis cerebrotendinosa (XCT)) en niños y adolescentes de edades comprendidas desde 2 años hasta 18 años, y adultos.

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
	ÁCIDO QUENODESOXICÓLICO	CÁPSULA DE GELATINA DURA	250mg

8.2.7.0.N220 Únicamente para Deficiencia única de 3-beta-hidroxi-C27-esteroide óxidoreductasa, delta-4-3-oxoesteroide-5-beta reductasa.

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
	ÁCIDO CÓLICO	CÁPSULA	50mg
	ÁCIDO CÓLICO	CÁPSULA	250mg

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	MARZO 2024
	Actualizado	

8.2.7.0.N230

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
A16AB17	CERLIPONASA ALFA	SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN INTRACEREBROVENTRICULAR	30mg/ml

Cerliponasa alfa: Únicamente para el tratamiento de la enfermedad lipofuscinosis neuronal ceroid tipo 2 (neural ceroid lipofuscinosis type 2, CLN2) en pacientes de 3 a 15 años, también conocida como deficiencia de tripeptidil peptidasa 1 (TPP1) con diagnóstico confirmado por actividad enzimática TPP1 y análisis de genotipo CLN2 y puntuación de 3-6 en los dominios motor y lenguaje en la escala de HAMBURG con al menos un punto en cada uno de estos dos dominios.

8.2.7.0.N240

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
A16AA07	METRELEPTINA	POLVO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE	11.3mg / vial

8.2.7.0.N250.

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
M05BX05	BUROSUMAB	SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN	10 mg/mL
M05BX05	BUROSUMAB	SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN	20 mg/mL
M05BX05	BUROSUMAB	SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN	30 mg/mL



8.2.7.0.N260 Se acepta únicamente con la indicación para el tratamiento de la polineuropatía de la amiloidosis mediada por transtiretina hereditaria en adultos en estadio 1 o 2 documentada por genotipificación y biopsia de tejido, que no hayan sido sometidos a trasplante hepático

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
N07XX15	INOTERSEN	SOLUCIÓN INYECTABLE	200mg / mL

8.2.7.0.N270

Se acepta para el manejo de la mucopolisacaridosis tipo VI (enfermedad de Maroteaux-Lamy)

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
A16AB08	GALSULFASA (RHASB) - N-acetilgalactosamina 4-sulfatasa	SOLUCIÓN INYECTABLE	5 mg / Vial (5 mL)

	<b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b> <b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		
	<b>FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia</b>		<b>PUBLICACION</b>
<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		<b>Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Hormonas</b> <b>Actualizado</b>	<b>MARZO 2024</b>

**9. HORMONAS Y REGULADORES HORMONALES**

**9.1. HORMONAS**

**9.1.1. Andrógenos**

**9.1.1.0.N10** Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
G03BB01	MESTEROLONA	TABLETA	25 mg
A14AB01	NANDROLONA DECANOATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg / Ampolla (1 mL) - Jeringa prellenada (1 mL)
G03BA03	UNDECANOATO DE TESTOSTERONA	CÁPSULA BLANDA	40 mg
G03BA03	TESTOSTERONA	GEL TÓPICO	1,00 g / 100 g
G03BA03	TESTOSTERONA	GEL NASAL	4,5%
G03BA03	TESTOSTERONA	PARCHE TRANSDERMICO	12,2 mg con liberación nominal de 2,5 mg / día
G03BA03	TESTOSTERONA	PARCHE TRANSDERMICO	24,3 mg con liberación nominal de 5 mg / día
G03BA03	TESTOSTERONA	SOLUCIÓN TÓPICA	30 mg / 1,5 mL (aplicación)
G03BA03	TESTOSTERONA ENANTATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / Ampolla (1 mL)
G03BA03	TESTOSTERONA ENANTATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	250 mg / Ampolla (1 mL)
G03BA03	TESTOSTERONA UNDECANOATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	250 mg / Ampolla (1 mL)
G03BA03	TESTOSTERONA UNDECANOATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	1000 mg / Ampolla (4 mL)

*Los esteres de testosterona aprobados son el undecanoato y enantato*

**9.1.1.0.N20** No se acepta la indicación de anabólicos para los andrógenos, por ser este un efecto secundario a la acción principal del mismo.

**9.1.1.0.N30** No se acepta la asociación de andrógenos entre sí, por no existir justificación terapéutica.

**9.1.1.0.N40** Se acepta la siguiente asociación de andrógenos y estrógenos:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
G03EA03	PRASTERONA ENANTATO (DHEA)+ ESTRADIOL VALERATO	SOLUCIÓN OLEOSA INYECTABLE	200 mg + 4 mg / Ampolla (1 mL)

**9.1.1.0.N50** No se aceptan las asociaciones de andrógenos con otros principios activos, tales como vitaminas, minerales, progestágenos, depresores y estimulantes del S.N.C., proteínas, vasodilatadores, antianémicos y medicación sintomática de várices, por no existir ventaja terapéutica.

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Hormonas	MARZO 2024
	Actualizado	

9.1.2. Anticonceptivos hormonales

9.1.2.0.N10 Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
	ACETATO DE NORETINDRONA + ETINILESTRADIOL	CÁPSULA BLANDA	1 mg + 20 mcg
	DIHIDROXIPROGESTERONA ACETOFENIDO + ESTRADIOL ENANTATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	150 mg + 10 mg / Ampolla (1 mL)
	DIHIDROXIPROGESTERONA ACETOFENIDO + ESTRADIOL ENANTATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	90 mg + 6 mg / mL
G03AA15	CLORMADINONA ACETATO + ETINILESTRADIOL	TABLETA	2 mg + 20 µg
G03AA15	CLORMADINONA ACETATO + ETINILESTRADIOL	TABLETA	2 mg + 30 µg
G03AA09	DESOGESTREL + ETINILESTRADIOL	TABLETA *	Tableta 1: 25 µg + 40 µg Tableta 2: 125 µg + 30 µg
G03AA09	DESOGESTREL + ETINILESTRADIOL	TABLETA	0,150 mg + 20 µg
G03AA09	DESOGESTREL + ETINILESTRADIOL	TABLETA	0,150 mg + 30 µg
G03AA09	DESOGESTREL + ETINILESTRADIOL	TABLETA *	Tableta 1: 50 µg + 35 µg Tableta 2: 100 µg + 30 µg Tableta 3: 150 µg + 30 µg
G03AC09	DESOGESTREL	TABLETA	75 µg
G03AA16	DIENOGEST + ETINILESTRADIOL	TABLETA RECUBIERTA	2 mg + 30 µg
G03AA16	DIENOGEST + ETINILESTRADIOL	TABLETA RECUBIERTA	2 mg + 20 µg
G03AA12	DROSPIRENONA + ETINILESTRADIOL	TABLETA	3 mg + 30 µg
G03AA12	DROSPIRENONA + ETINILESTRADIOL	TABLETA	3 mg + 20 µg
G03AA12	DROSPIRENONA + ETINILESTRADIOL	CÁPSULA BLANDA	3 mg + 20 µg
G03AA12	DROSPIRENONA + ESTRADIOL HEMIHDRATO EQUIVALENTE A ESTRADIOL	TABLETA RECUBIERTA	2 mg + 1 mg
	ENANTATO DE ESTRADIOL + ACETOFENIDO DE ALGESTONA	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 mg + 150 mg / mL
G03AA01	ETINODIOL DIACETATO + ETINILESTRADIOL	TABLETA	2 mg + 20 µg
	ETONOGESTREL + ETINILESTRADIOL	ANILLO VAGINAL	11,7 mg + 2,7 mg
	ETONOGESTREL + ETINILESTRADIOL	ANILLO VAGINAL	11 mg + 3,474 mg
G03AB08	ESTRADIOL VALERATO	TABLETA	3 mg
	ESTRADIOL VALERATO + DIENOGEST		2 mg + 2 mg
	ESTRADIOL VALERATO		1 mg
	ESTRADIOL VALERATO + DIENOGEST		2 mg + 3 mg
G03AB06	GESTODENO + ETINILESTRADIOL	TABLETA RECUBIERTA *	Graeca 1: 50 µg + 30 µg Graeca 2: 70 µg + 40 µg Graeca 3: 10 µg + 30 µg
G03AA10	GESTODENO + ETINILESTRADIOL	TABLETA RECUBIERTA	80 µg + 15 µg
G03AA10	GESTODENO + ETINILESTRADIOL	TABLETA RECUBIERTA	75 µg + 30 µg
G03AA10	GESTODENO + ETINILESTRADIOL	TABLETA RECUBIERTA	75 µg + 20 µg
	GESTODENO + ETINILESTRADIOL	PARCHE TRANSDERMICO	2,1 mg + 0,55 mg
G03AC03	LEVONORGESTREL	TABLETA	30 µg
G03AC03	LEVONORGESTREL	TABLETA	750 µg
G03AC03	LEVONORGESTREL	TABLETA	1500 µg
G03AC03	LEVONORGESTREL	IMPLANTE SUBDERMICO	36 mg /implante
G03AC03	LEVONORGESTREL	IMPLANTE SUBDERMICO	75 mg /implante - son 2 varillas para un total de 150 mg
G03AC03	LEVONORGESTREL	DISPOSITIVO INTRAUTERINO (SISTEMA INTRAUTERINO DE LIBERACIÓN- ESTERIL) -DIU	52 mg con una liberación nominal de 20 µg / día
G03AC03	LEVONORGESTREL	DISPOSITIVO INTRAUTERINO (SISTEMA INTRAUTERINO DE LIBERACIÓN- ESTERIL) -DIU	13,5 mg con una liberación nominal de 5 µg / día
G03AC03	LEVONORGESTREL	SISTEMA INTRAUTERINO	19,5 mg
G03FA11	LEVONORGESTREL+ ESTRADIOL	TABLETA RECUBIERTA	0,25 mg + 2 mg
G03AA07	LEVONORGESTREL + ETINILESTRADIOL	CÁPSULA BLANDA	100 µg + 20 µg
G03AA07	LEVONORGESTREL + ETINILESTRADIOL	TABLETA	150 µg + 30 µg
G03AA07	LEVONORGESTREL + ETINILESTRADIOL	TABLETA RECUBIERTA	0,25 mg + 50 µg

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Hormonas	MARZO 2024
		Actualizado	
G03AA07	LEVONORGESTREL + ETINILESTRADIOL	TABLETA *	Tableta 1: 50 µg + 30 µg (6 tabletas) Tableta 2: 75 µg + 40 µg (5 tabletas) Tableta 3: 125 µg + 30 µg (10 tabletas)
G03AA07	LEVONORGESTREL + ETINILESTRADIOL	TABLETA RECUBIERTA	90 µg + 20 µg
G03AA08	LEVONORGESTREL + ETINILESTRADIOL	GRAGEA	150µg + 30µg
G03AC02	LINESTRENOL	TABLETA	0,50 mg
G03AA03	LINESTRENOL + ETINILESTRADIOL	TABLETA	2,5 mg + 50 µg
G03AC06	MEDROXIPROGESTERONA ACETATO	SUSPENSION INYECTABLE	104 mg / 0,65 mL
G03AC06	MEDROXIPROGESTERONA ACETATO	SUSPENSION INYECTABLE	150 mg / Jeringa prellenada - Vial (1 mL ó 3 mL)
G03AA08	MEDROXIPROGESTERONA ACETATO + ESTRADIOL CIPIONATO	SUSPENSION INYECTABLE	25 mg + 5 mg / 0,5mL
G03AA14	NOMEGESTROL ACETATO + ESTRADIOL (COMO HEMIHDRATO)	TABLETA RECUBIERTA	2,5 mg + 1,5 mg
G03AA14	NOMEGESTROL ACETATO + 17β-ESTRADIOL	TABLETA RECUBIERTA	2,5 mg + 1,5 mg
G03AA14	NOMEGESTROL ACETATO + 17β-ESTRADIOL	TABLETA RECUBIERTA	3,75 mg + 1,5 mg
G03CA03	17β-ESTRADIOL	TABLETA RECUBIERTA	1,5 mg
	NOMEGESTROL ACETATO + 17β-ESTRADIOL		5 mg + 1,5 mg
G03AA05	NORETISTERONA (NORENTINDRONA) + ETINILESTRADIOL	TABLETA	1 mg + 0,035 mg
G03AA05	NORETISTERONA (NORENTINDRONA) + ETINILESTRADIOL	TABLETA *	Tableta 1: 0,5 mg + 35 µg
			Tableta 2: 0,75 mg + 35 µg
			Tableta 3: 1 mg + 35 µg
G03FB05	NORETISTERONA ENANTATO + ESTRADIOL VALERATO	SOLUCION OLEOSA INYECTABLE	50 mg + 5 mg / Ampolla ó Jeringa prellenada (1 mL)
	ENANTATO DE NORETISTERONA + VALERATO DE ESTRADIOL	SOLUCION INYECTABLE	(50mg +5 mg)/ ampolla (1mL)
G03AA11	NORGESTIMATO + ETINILESTRADIOL	TABLETA *	Tableta 1: 0,18 mg + 35 µg
			Tableta 2: 0,215 mg + 35 µg
			Tableta 3: 0,250 mg + 35 µg
G03AA11	NORGESTIMATO + ETINILESTRADIOL	TABLETA	0,25 mg + 35 µg
G03AA06	NORGESTREL+ ETINILESTRADIOL	TABLETA	0,5 mg + 50 µg
G03AA06	NORGESTREL +ETINILESTRADIOL	TABLETA	0,3 mg + 30 µg
G03AA13	NORELGESTROMINA (NGMN (17-deacetil-norgestimato)) + ETINILESTRADIOL	PARCHE TRANSDÉRMICO	6 mg + 600 mcg con una liberación nominal de 203 mcg + 33,9 mcg / día
	PROGESTERONA	ANILLO VAGINAL DE LIBERACION PROLONGADA	2,074 g (10 mg / día)
G03AD02	ULIPRISTAL ACETATO	TABLETA	30 mg

\* La numeración de las tabletas solo se hace para diferenciarlas por tratarse de un producto secuencial

\* Noretindrona equivalente a noretisterona.

9.1.2.0.N20 No se acepta el dietilestilbestrol como agente anticonceptivo por su potencialidad tóxica.

### 9.1.3. Corticosteroides sistémicos

9.1.3.0.N10 Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
H02AB01	BETAMETASONA FOSFATO DISODICO EQUIVALENTE A BETAMETASONA	SOLUCION INYECTABLE	4 mg / Ampolla (1 mL)
H02AB01	BETAMETASONA FOSFATO DISODICO EQUIVALENTE A BETAMETASONA	SOLUCION INYECTABLE	4 mg / Ampolla (2 mL)
H02AB01	BETAMETASONA FOSFATO DISODICO EQUIVALENTE A BETAMETASONA	SOLUCION INYECTABLE	8 mg / Ampolla (2 mL)
	BETAMETASONA SODIO FOSFATO EQUIVALENTE A BETAMETASONA BASE	SOLUCION INYECTABLE	3.03 mg/ mL
H02AB01	BETAMETASONA	SOLUCION ORAL (gotas)	0,5 mg / mL
H02AB01	BETAMETASONA	JARABE	0,012 g / 100 mL - 0,12 mg / mL
H02AB01	BETAMETASONA	TABLETA	0,5 mg
H02AB01	BETAMETASONA	TABLETA EFERVESCENTE	0,5 mg
	BETAMETASONA FOSFATO DISODICO EQUIVALENTE A BETAMETASONA	TABLETA EFERVESCENTE	1,0 mg
H02AB01	BETAMETASONA	TABLETA	2 mg
	BUDESONIDA	CAPSULA DURA	3 mg
H02AB13	DEFLAZACORT	SOLUCION ORAL (Gotas)	1 mg / gota
H02AB13	DEFLAZACORT	SUSPENSION ORAL (GOTAS)	2,275 g / 100 mL
H02AB13	DEFLAZACORT	TABLETA	6 mg
H02AB13	DEFLAZACORT	TABLETA	30 mg

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Hormonas	MARZO 2024
		Actualizado	
H02AB02	DEXAMETASONA ACETATO EQUIVALENTE A DEXAMETASONA	SUSPENSION INYECTABLE	8 mg / Ampolla (1 mL)
H02AB02	DEXAMETASONA ACETATO MONOHDRATO EQUIVALENTE A DEXAMETASONA	SUSPENSION INYECTABLE	16 mg / Ampolla (2 mL)
H02AB02	DEXAMETASONA FOSFATO SODICO EQUIVALENTE A DEXAMETASONA	SOLUCION INYECTABLE	4 mg / Ampolla (2 mL)
H02AB02	DEXAMETASONA FOSFATO SODICO EQUIVALENTE A DEXAMETASONA FOSFATO	SOLUCION INYECTABLE	4 mg / Ampolla (1 mL)
H02AB02	DEXAMETASONA FOSFATO SODICO EQUIVALENTE A DEXAMETASONA FOSFATO	SOLUCION INYECTABLE	8 mg / Ampolla (2 mL)
H02AB02	DEXAMETASONA FOSFATO	TABLETA	0,75 mg
H02AB02	DEXAMETASONA FOSFATO SODICO	SOLUCION ORAL	5 mg / mL
H02AB02	DEXAMETASONA	TABLETA	4mg
H02AB03	FLUDROCORTISONA BASE (FLUOROHIDROCORTISONA)	TABLETA	0,1 mg
H02AB03	FLUDROCORTISONA BASE	TABLETA	50 mcg
H02AB03	FLUCORTOLONA	TABLETA	20 mg
H02AB09	HIDROCORTISONA	TABLETA	5 mg
H02AB09	HIDROCORTISONA	TABLETA	10 mg
H02AB09	HIDROCORTISONA	TABLETA	20 mg
H02AB09	HIDROCORTISONA SODIO FOSFATO EQUIVALENTE A HIDROCORTISONA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCION INYECTABLE	50 mg / mL
H02AB09	HIDROCORTISONA SODIO FOSFATO EQUIVALENTE A HIDROCORTISONA	SOLUCION INYECTABLE	100 mg / (Ampolla) 2 mL
H02AB09	HIDROCORTISONA SUCCINATO SODICO EQUIVALENTE A HIDROCORTISONA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCION INYECTABLE	100 mg / Vial
H02AB09	HIDROCORTISONA SUCCINATO SODICO EQUIVALENTE A HIDROCORTISONA	POLVO LIOFILIZADO O POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCION INYECTABLE	250 mg / Vial (2 mL)
H02AB09	HIDROCORTISONA SUCCINATO SODICO EQUIVALENTE A HIDROCORTISONA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCION INYECTABLE	500 mg / Vial (5 mL)
H02AB04	METILPREDNISOLONA	TABLETA	4 mg
H02AB04	METILPREDNISOLONA	TABLETA	16 mg
H02AB04	METILPREDNISOLONA	TABLETA	100 mg
H02AB04	METILPREDNISOLONA	TABLETA CUBIERTA	4 mg
H02AB04	METILPREDNISOLONA	TABLETA CUBIERTA	16 mg
H02AB04	METILPREDNISOLONA ACETATO + LIDOCAINA CLORHIDRATO	SUSPENSION INYECTABLE	40 mg + 10 mg / Vial ó Ampolla (1 mL)
H02AB04	METILPREDNISOLONA ACETATO	SUSPENSION INYECTABLE	40 mg / Ampolla (1 mL)
H02AB04	METILPREDNISOLONA SUCCINATO SODICO EQUIVALENTE A METILPREDNISOLONA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCION INYECTABLE	40 mg / Ampolla (1 mL)
H02AB04	METILPREDNISOLONA SUCCINATO SODICO EQUIVALENTE A METILPREDNISOLONA	POLVO LIOFILIZADO ESTERIL PARA RECONSTITUIR A SOLUCION INYECTABLE	500 mg / Ampolla (8 mL)
H02AB04	METILPREDNISOLONA SUCCINATO SODICO EQUIVALENTE A METILPREDNISOLONA	POLVO ESTERIL PARA RECONSTITUIR A SOLUCION INYECTABLE	500 mg / Ampolla (4 mL)
H02AB04	METILPREDNISOLONA SUCCINATO SODICO EQUIVALENTE A METILPREDNISOLONA	POLVO ESTERIL PARA RECONSTITUIR A SOLUCION INYECTABLE	125 mg / Vial(2 mL)
H02AB04	METILPREDNISOLONA SULEPTANATO EQUIVALENTE A METILPREDNISOLONA	SOLUCION INYECTABLE	125 mg / Ampolla (1,25 mL)
H02AB04	METILPREDNISOLONA SULEPTANATO EQUIVALENTE A METILPREDNISOLONA	SOLUCION INYECTABLE	250 mg / Ampolla (2,5 mL)
H02AB06	PREDNISOLONA SODIO FOSFATO EQUIVALENTE A PREDNISOLONA	JARABE / SOLUCION ORAL	3 mg / mL
H02AB06	PREDNISOLONA SODIO FOSFATO EQUIVALENTE A PREDNISOLONA	SOLUCION ORAL	0,1 g / 100 mL-1 mg / mL
H02AB06	PREDNISOLONA SODIO FOSFATO EQUIVALENTE A PREDNISOLONA	TABLETA	5 mg
H02AB06	PREDNISOLONA SODIO FOSFATO EQUIVALENTE A PREDNISOLONA	TABLETA	50 mg
H02AB06	PREDNISOLONA	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	1 mg
H02AB06	PREDNISOLONA	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	2 mg
H02AB06	PREDNISOLONA	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	5 mg
H02AB08	TRIAMCINOLONA ACETONIDO	SUSPENSION INYECTABLE	40 mg / Ampolla (1 mL)
H02AB08	TRIAMCINOLONA ACETONIDO	SUSPENSION INYECTABLE	10 mg / mL
H02AB08	TRIAMCINOLONA HEXACETONIDO	SUSPENSION PARA INYECCION	20 mg / mL



FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Hormonas	MARZO 2024
	Actualizado	

9.1.3.0.N20 Se aceptan asociaciones de sales y ésteres de un mismo corticosteroide.

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
H02BX	BETAMETASONA ACETATO + BETAMETASONA FOSFATO DISÓDICO EQUIVALENTE A BETAMETASONA BASE	SUSPENSIÓN INYECTABLE	3 mg + 3 mg / Ampolla-Jeringa prellenada (1 mL)
H02BX	BETAMETASONA ACETATO + BETAMETASONA FOSFATO DISÓDICO EQUIVALENTE A BETAMETASONA BASE	SUSPENSIÓN INYECTABLE	6 mg + 6 mg / Vial (2 mL)
H02BX	BETAMETASONA DIPROPIONATO EQUIVALENTE A BETAMETASONA BASE + BETAMETASONA FOSFATO SÓDICO EQUIVALENTE A BETAMETASONA BASE	SUSPENSIÓN INYECTABLE	5 mg + 2 mg / Ampolla (1 mL)
H02BX	BETAMETASONA DIPROPIONATO EQUIVALENTE A BETAMETASONA BASE + BETAMETASONA FOSFATO SÓDICO EQUIVALENTE A BETAMETASONA BASE	SUSPENSIÓN INYECTABLE	10 mg + 4 mg / Vial (2 mL)
H02BX	DEXAMETASONA ACETATO EQUIVALENTE A DEXAMETASONA +DEXAMETASONA SODIO FOSFATO EQUIVALENTE A DEXAMETASONA	SUSPENSIÓN INYECTABLE	8 mg + 2 mg / Ampolla (1 mL)
H02BX	DEXAMETASONA SODIO FOSFATO EQUIVALENTE A DEXAMETASONA +DEXAMETASONA ACETATO EQUIVALENTE A DEXAMETASONA	SUSPENSIÓN INYECTABLE	4 mg + 16 mg / Ampolla (2 mL)

9.1.3.0.N30 No se aceptan asociaciones de corticosteroides entre sí, por no existir justificación terapéutica.

9.1.3.0.N40 No se acepta la asociación de un corticosteroide para uso sistémico con cualquier otro principio activo, porque analizadas las posibles asociaciones, existen razones valederas que hacen desaconsejable su uso, tales como:

- Los corticosteroides requieren un manejo individual, que imponen variación de la dosis durante su administración.
- Los corticosteroides pueden enmascarar peligrosamente efectos colaterales y/o secundarios de algunos fármacos.
- La eficacia de los corticosteroides hacen innecesarios algunos sinergismos aparentes.
- Estas asociaciones no ofrecen ventajas terapéuticas.
- Estas asociaciones incrementan los riesgos de toxicidad.



#### 9.1.4 Corticosteroides tópicos

(Ver Piel y Mucosas, Norma 13.1.10.)

(Ver Piel y Mucosas, Norma 13.1.10.)

(Ver órganos de los sentidos Normas 11.1.2, 11.3.7, 11.2.0.0.N.20)

(Ver Respiratorio normas 16.3.0.0.N.10)

		<b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b> <b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>			La salud es de todos Minsa
<b>FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia</b>		<b>PUBLICACION</b>		<b>FECHA PUBLICACION</b>	
<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Hormonas		<b>MARZO 2024</b>	
		Actualizado			

### 9.1.5. Corticotrofinas

9.1.5.0.N10 Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
H01AA01	ACTH (ADRENOCORTICOTROPINA)	SOLUCIÓN INYECTABLE	25 UI / Vial
H01AA02	TETRACOSACTIDA HEXAACETATO	SUSPENSION INYECTABLE	1 mg / Ampolla (1 mL)

### 9.1.6. Estimulantes de la ovulación

9.1.6.0.N10 Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
G03GB01	CICLOFENILO	TABLETA	200 mg
G03GB02	CLOMIFENO CITRATO	TABLETA	50 mg
G03GA09	CORIFOLITROPINA ALFA	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 µg / Jeringa prellenada 0,5 mL
G03GA09	CORIFOLITROPINA ALFA	SOLUCIÓN INYECTABLE	150 µg / Jeringa prellenada 0,5 mL
G03GA05	FOLITROPINA ALFA-(HORMONA FOLICULO ESTIMULANTE (hFSH-r))	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	37,5 UI / Vial (1 mL) equivalente a 2,8 µg / Vial
G03GA05	FOLITROPINA ALFA-(HORMONA FOLICULO ESTIMULANTE (hFSH-r))	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	75 UI / Vial equivalente a 3 µg / Vial
G03GA05	FOLITROPINA ALFA-(HORMONA FOLICULO ESTIMULANTE (hFSH-r))	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	150 UI / Vial (3 mL) equivalente a 11 µg / Vial
G03GA05	FOLITROPINA ALFA-(HORMONA FOLICULO ESTIMULANTE (hFSH-r))	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	225 UI / Vial
G03GA05	FOLITROPINA ALFA-(HORMONA FOLICULO ESTIMULANTE (hFSH-r))	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	300 UI / Vial
G03GA05	FOLITROPINA ALFA-(HORMONA FOLICULO ESTIMULANTE (hFSH-r))	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	450 UI / 0,75 mL equivalente a 33 µg / 0,75 mL
G03GA05	FOLITROPINA ALFA-(HORMONA FOLICULO ESTIMULANTE (hFSH-r))	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	600 UI / mL equivalente 44 microgramos/ mL
G03GA05	FOLITROPINA ALFA (HORMONA FOLICULO ESTIMULANTE (hFSH-r))	SOLUCIÓN INYECTABLE	75 UI / 0,125 mL (equivalente a 5,5 microgramos)
G03GA05	FOLITROPINA ALFA (HORMONA FOLICULO ESTIMULANTE (hFSH-r))	SOLUCIÓN INYECTABLE	150 UI / 0,250 mL (equivalente a 11 microgramos)
G03GA05	FOLITROPINA ALFA (HORMONA FOLICULO ESTIMULANTE (hFSH-r))	SOLUCIÓN INYECTABLE	225 UI / 0,375 mL (equivalente a 16,5 microgramos)
G03GA05	FOLITROPINA ALFA (HORMONA FOLICULO ESTIMULANTE (hFSH-r))	SOLUCIÓN INYECTABLE	300 UI / 0,5 mL (equivalente a 22 microgramos)
G03GA05	FOLITROPINA ALFA (HORMONA FOLICULO ESTIMULANTE (hFSH-r))	SOLUCIÓN INYECTABLE	450 UI / 0,75 mL (equivalente a 33 microgramos)
G03GA05	FOLITROPINA ALFA-(HORMONA FOLICULO ESTIMULANTE (hFSH-r))	SOLUCIÓN INYECTABLE	300 UI / 0,5 mL equivalente a 22,23 µg / 0,5 mL
G03GA05	FOLITROPINA ALFA-(HORMONA FOLICULO ESTIMULANTE (hFSH-r))	SOLUCIÓN INYECTABLE	450 UI / Vial prellenado (0,75 mL) equivalente a 33,34 µg / 0,75 mL
G03GA05	FOLITROPINA ALFA-(HORMONA FOLICULO ESTIMULANTE (hFSH-r))	SOLUCIÓN INYECTABLE	900 UI / Vial prellenado equivalente a 66,69 µg / 1,5 mL
G03GA30	FOLITROPINA ALFA (r-hFSH) + LUTROPINA ALFA (r-hLH)	SOLUCIÓN INYECTABLE	(45,5 mcg + 13,75 mcg) / 1 mL.
G03GA06	FOLITROPINA BETA (HORMONA FOLICULO ESTIMULANTE- (hFSH-r))	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	50 UI / Vial
G03GA06	FOLITROPINA BETA (HORMONA FOLICULO ESTIMULANTE- (hFSH-r))	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	75 UI / Vial
G03GA06	FOLITROPINA BETA (HORMONA FOLICULO ESTIMULANTE- (hFSH-r))	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	100 UI / Vial
G03GA06	FOLITROPINA BETA (HORMONA FOLICULO ESTIMULANTE- (hFSH-r))	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	150 UI / Vial
G03GA06	FOLITROPINA BETA (HORMONA FOLICULO ESTIMULANTE- (hFSH-r))	SOLUCIÓN INYECTABLE	600 UI / 0,72 mL (EQUIVALENTE A FOLITROPINA BETA 833 UI / mL)
G03GA06	FOLITROPINA BETA (HORMONA FOLICULO ESTIMULANTE- (hFSH-r))	SOLUCIÓN INYECTABLE	50 UI / Vial (0,5 mL)
G03GA06	FOLITROPINA BETA (HORMONA FOLICULO ESTIMULANTE- (hFSH-r))	SOLUCIÓN INYECTABLE	75 UI / Vial (0,5 mL)
G03GA06	FOLITROPINA BETA (HORMONA FOLICULO ESTIMULANTE- (hFSH-r))	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 UI / Vial (0,5 mL)
G03GA06	FOLITROPINA BETA (HORMONA FOLICULO ESTIMULANTE- (hFSH-r))	SOLUCIÓN INYECTABLE	150 UI / Vial (0,5 mL)
G03GA06	FOLITROPINA BETA (HORMONA FOLICULO ESTIMULANTE- (hFSH-r))	SOLUCIÓN INYECTABLE	200 UI / Vial (0,5 mL)
G03GA06	FOLITROPINA BETA (HORMONA FOLICULO ESTIMULANTE- (hFSH-r))	SOLUCIÓN INYECTABLE	300 UI / 0,36 mL (EQUIVALENTE A FOLITROPINA BETA 833 UI / mL)
G03GA06	FOLITROPINA BETA (HORMONA FOLICULO ESTIMULANTE- (hFSH-r))	SOLUCIÓN INYECTABLE	750 UI / mL - bioactividad in vivo específica igual a aproximadamente 10000 UI FSH/ mg proteína) de proteína activa
	HORMONA RECOMBINANTE FOLICULO ESTIMULANTE	SOLUCIÓN INYECTABLE	833UI/mL
	HORMONA FOLICULO ESTIMULANTE (FSH) RECOMBINANTE	SOLUCIÓN INYECTABLE	300UI / 0,6mL
	HORMONA FOLICULO ESTIMULANTE (FSH) RECOMBINANTE	SOLUCIÓN INYECTABLE	150 UI / jeringa prellenada
	HORMONA FOLICULO ESTIMULANTE (FSH) RECOMBINANTE	SOLUCIÓN INYECTABLE	225 UI / jeringa prellenada
	HORMONA FOLICULO ESTIMULANTE (FSH) RECOMBINANTE	SOLUCIÓN INYECTABLE	75 UI / jeringa prellenada
H01CA01	GONADORELINA (HORMONA LIBERADORA DE GONADOTROFINA-LHRH)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	100 µg / Ampolla
G03GA30	Gonadotropina menopáusica humana (HMG) menopropina, equivalente a FSH + hormona lutenizante	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTRUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	75 U.I. + 75 U.I./1mL

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Hormonas	MARZO 2024
		Actualizado	
H01CA01	GONADORELINA ACETATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 µg / mL
G03GA03	GONADOTROPINA (Hormona liberadora de gonadotropinas)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	75 UI / Ampolla
G03GA04	UROFOLITROPINA (HORMONA FOLICULO ESTIMULANTE)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	75 UI / Vial equivalente a 82,5 mg
	UROFOLITROPINA (HORMONA FOLICULO ESTIMULANTE-FSH)	POLVO LIOFILIZADO PARA INYECCION	75 UI / 1mL
G03GA04	UROFOLITROPINA (HORMONA FOLICULO ESTIMULANTE)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	150 UI / Vial equivalente a 157,5 mg

### 9.1.7. Estrógenos

9.1.7.0.N10 Se aceptan: Estrógenos conjugados o asociados y:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
G03CA03	ESTRADIOL HEMIDRATO EQUIVALENTE A ESTRADIOL	ANILLO VAGINAL	2 mg con una liberación nominal de 7,5 µg / día
G03CA03	ESTRADIOL HEMIDRATO EQUIVALENTE A ESTRADIOL	APOSITO	2 mg con una liberación nominal 25 µg / día
G03CA03	ESTRADIOL HEMIDRATO EQUIVALENTE A ESTRADIOL	APOSITO	4 mg con una liberación nominal 50 µg / día
G03CA03	ESTRADIOL HEMIDRATO EQUIVALENTE A ESTRADIOL	GEL TÓPICO	0,06 g / 100 g
G03CA03	ESTRADIOL HEMIDRATO EQUIVALENTE A ESTRADIOL	GEL TÓPICO	0,1 g / 100 g - 0,1%
G03CA03	ESTRADIOL HEMIDRATO EQUIVALENTE A ESTRADIOL	PARCHE TRANSDERMICO	0,39 mg / parche- liberación nominal de 25 µg / día
G03CA03	ESTRADIOL HEMIDRATO EQUIVALENTE A ESTRADIOL	PARCHE TRANSDERMICO	0,585 mg / parche- liberación nominal de 37,5 µg / día
G03CA03	ESTRADIOL HEMIDRATO EQUIVALENTE A ESTRADIOL	PARCHE TRANSDERMICO	0,75 mg / parche- liberación nominal de 25 µg / día
G03CA03	ESTRADIOL HEMIDRATO EQUIVALENTE A ESTRADIOL	PARCHE TRANSDERMICO	0,78 mg / parche- liberación nominal de 50 µg / día
G03CA03	ESTRADIOL HEMIDRATO EQUIVALENTE A ESTRADIOL	PARCHE TRANSDERMICO	1,17 mg / parche- liberación nominal es 75 µg / día
G03CA03	ESTRADIOL HEMIDRATO EQUIVALENTE A ESTRADIOL	PARCHE TRANSDERMICO	1,5 mg / parche liberación nominal 0,025 mg / día
G03CA03	ESTRADIOL HEMIDRATO EQUIVALENTE A ESTRADIOL	PARCHE TRANSDERMICO	1,5 mg / parche liberación nominal 50 µg / día
G03CA03	ESTRADIOL HEMIDRATO EQUIVALENTE A ESTRADIOL	PARCHE TRANSDERMICO	1,56 mg / parche- liberación nominal de 100 µg / día
G03CA03	ESTRADIOL HEMIDRATO EQUIVALENTE A ESTRADIOL	PARCHE TRANSDERMICO	1,6 mg / parche liberación nominal 25 µg / día
G03CA03	ESTRADIOL HEMIDRATO EQUIVALENTE A ESTRADIOL	PARCHE TRANSDERMICO	2 mg / parche - liberación a nominal 25 µg / día
G03CA03	ESTRADIOL HEMIDRATO EQUIVALENTE A ESTRADIOL	PARCHE TRANSDERMICO	3 mg / parche - liberación nominal 100 µg / día
G03CA03	ESTRADIOL HEMIDRATO EQUIVALENTE A ESTRADIOL	PARCHE TRANSDERMICO	3,2 mg / parche - liberación nominal 50 µg / día
G03CA03	ESTRADIOL HEMIDRATO EQUIVALENTE A ESTRADIOL	PARCHE TRANSDERMICO	3,28 mg / parche - liberación nominal 37,5 µg / día.

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Hormonas	MARZO 2024
		Actualizado	
G03CA03	ESTRADIOL HEMIDRATO EQUIVALENTE A ESTRADIOL	PARCHE TRANSDERMICO	3,55 mg / parche - liberación nominal 50 µg / día
G03CA03	ESTRADIOL HEMIDRATO EQUIVALENTE A ESTRADIOL	PARCHE TRANSDERMICO	3,8 mg / parche liberación nominal 50 µg / día
G03CA03	ESTRADIOL HEMIDRATO EQUIVALENTE A ESTRADIOL	PARCHE TRANSDERMICO	4 mg / parche liberación nominal 50 µg / día
G03CA03	ESTRADIOL HEMIDRATO EQUIVALENTE A ESTRADIOL	PARCHE TRANSDERMICO	4,33 mg / parche - liberación nominal 50 µg / día
G03CA03	ESTRADIOL HEMIDRATO EQUIVALENTE A ESTRADIOL	PARCHE TRANSDERMICO	4,85 mg / parche - liberación diaria nominal 25 µg / día
G03CA03	ESTRADIOL HEMIDRATO EQUIVALENTE A ESTRADIOL	PARCHE TRANSDERMICO	6,57 mg / parche - liberación nominal 75 µg / día
G03CA03	ESTRADIOL HEMIDRATO EQUIVALENTE A ESTRADIOL	PARCHE TRANSDERMICO	7,5 mg / parche - liberación nominal 37,5 µg / día
G03CA03	ESTRADIOL HEMIDRATO EQUIVALENTE A ESTRADIOL	PARCHE TRANSDERMICO	7,57 mg / parche - liberación nominal 100 µg / día
G03CA03	ESTRADIOL HEMIDRATO EQUIVALENTE A ESTRADIOL	PARCHE TRANSDERMICO	8 mg / parche - liberación nominal 100 µg / día
G03CA03	ESTRADIOL HEMIDRATO EQUIVALENTE A ESTRADIOL	PARCHE TRANSDERMICO	8,66 mg / parche - liberación nominal 100 µg / día
G03CA03	ESTRADIOL HEMIDRATO EQUIVALENTE A ESTRADIOL	PARCHE TRANSDERMICO	9,7 mg / parche - liberación nominal 50 µg / día
G03CA03	ESTRADIOL HEMIDRATO EQUIVALENTE A ESTRADIOL	PARCHE TRANSDERMICO	14,57 mg / parche - liberación nominal 75 µg / día
G03CA03	ESTRADIOL HEMIDRATO EQUIVALENTE A ESTRADIOL	GRAGEA	2 mg
G03CA03	ESTRADIOL HEMIDRATO EQUIVALENTE A ESTRADIOL	TABLETA	1,5 mg
G03CA03	ESTRADIOL HEMIDRATO EQUIVALENTE A ESTRADIOL	TABLETA	1 mg
G03CA03	ESTRADIOL HEMIDRATO EQUIVALENTE A ESTRADIOL	TABLETA PARA ADMINISTRACION VAGINAL	25 µg
G03CA03	ESTRADIOL HEMIDRATO EQUIVALENTE A ESTRADIOL	SOLUCION TÓPICA	1,53 mg
G03CA03	ESTRADIOL HEMIDRATO EQUIVALENTE A ESTRADIOL	SOLUCION PARA INHALACION	0,2143 g / 100 mL - 150 µg / aplicación
G03CA03	ESTRADIOL HEXAHIDROXIBENZOATO	SOLUCION OLEOSA INYECTABLE	5 mg / Ampolla (1 mL)
G03CA03	ESTRADIOL VALERATO	TABLETA	1 mg
G03CA03	ESTRADIOL VALERATO	TABLETA	2 mg
G03CA03	ESTRADIOL VALERATO	SOLUCION INYECTABLE	10 mg / Ampolla (1 mL)
G03CA04	ESTRIOL	TABLETA	2 mg
G03CA04	ESTRIOL	CREMA TÓPICA VAGINAL	0,1 g / 100 g
G03CA04	ESTRIOL	OVULO VAGINAL	0,5 mg
G03CA04	ESTRIOL	OVULO VAGINAL DE LIBERACION SOSTENIDA	3,5 mg
G03CA57	ESTRÓGENOS CONJUGADOS	CREMA TÓPICA VAGINAL	62,50 mg / 100 g
G03CA57	ESTRÓGENOS CONJUGADOS	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCION INYECTABLE	25 mg / Vial
G03CA57	ESTRÓGENOS CONJUGADOS	TABLETA	0,3 mg
G03CA57	ESTRÓGENOS CONJUGADOS	TABLETA	0,625 mg
G03CA57	ESTRÓGENOS CONJUGADOS	TABLETA	1,25 mg
G03CA57	ESTRÓGENOS CONJUGADOS	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	0,625 mg
G03CA57	ESTRÓGENOS CONJUGADOS	TABLETA	0,3 mg

*Estradiol hemihidrato equivalente a estradiol anhidro.*

*Estropipato equivalente a sulfato sodico de estrona*

- 9.1.7.0.N20** El dietilestilbestrol solo se acepta en carcinoma de próstata. N.6.0.0.0N10
- 9.1.7.0.N30** No se acepta estrona como único principio activo, por estar ventajosamente sustituida.
- 9.1.7.0.N40** No se acepta la asociación de estrógenos entre sí exepcto los estrogenos conjugados

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Hormonas	MARZO 2024
	Actualizado	


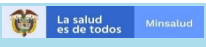
9.1.7.0.N50 No se aceptan asociaciones de estrógenos y andrógenos por no existir justificación farmacológica. Excepto los de la norma 9.1.1.0.N40

9.1.7.0.N60 No se aceptan las asociaciones de estrógenos con principios activos, tales como vitaminas, minerales, depresores y estimulantes del S.N.C., vasodilatadores, antianémicos y medicación sintomática de várices, por no existir justificación farmacológica.

9.1.8. Gonadotropinas

9.1.8.0.N10 Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
G03GA08	CORIOGONADOTROPINA ALFA (r-hCG)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE (MONODOSIS)	250 µg / Vial equivalente a 6500 UI / Vial
G03GA08	CORIOGONADOTROPINA ALFA	SOLUCIÓN INYECTABLE	250 µg / Jeringa prellenada (0,5 mL) equivalente a 6500 UI / Jeringa prellenada (0,5 mL)
G03GA30	FOLITROPINA ALFA (r-hFSH) + LUTROPINA ALFA (r-hLH)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	150 UI (11 µg) + 75 UI (3 µg)
G03GA01	GONADOTROPINA CORIONICA HUMANA (HCG)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	500 UI / Ampolla (3 mL)
G03GA01	GONADOTROPINA CORIONICA HUMANA (HCG)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1000 UI / Vial
G03GA01	GONADOTROPINA CORIONICA HUMANA (HCG)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	2000 UI / Ampolla
G03GA01	GONADOTROPINA CORIONICA HUMANA (HCG)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1500 UI / Ampolla
G03GA01	GONADOTROPINA CORIONICA HUMANA (HCG)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	5000 UI / Ampolla
G03GA01	GONADOTROPINA CORIONICA HUMANA (HCG)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	5000 UI / Ampolla (3 mL)
G03GA01	GONADOTROPINA CORIONICA HUMANA (HCG)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	10000 UI / Ampolla
	GONADOTROPINA MENOPAUSICA HUMANA (GMH)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	75 UI / Vial
G03GA30	GONADOTROPINA MENOPAUSICA HUMANA (GMH) - (MENOTROPINA) EQUIVALENTE A HORMONA FOLICULO ESTIMULANTE (HFE) + HORMONA LUTEINIZANTE (HL)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	150 UI HFE + 150 UI HL/ Vial
G03GA30	GONADOTROPINA MENOPAUSICA HUMANA (GMH) - (MENOTROPINA) EQUIVALENTE A HORMONA FOLICULO ESTIMULANTE (HFE) + HORMONA LUTEINIZANTE (HL)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	75 UI de HFE + 75 UI HL/ Vial
G03GA30	GONADOTROPINA MENOPAUSICA HUMANA (GMH) - (MENOTROPINA) EQUIVALENTE A HORMONA FOLICULO ESTIMULANTE (HFS) + HORMONA LUTEINIZANTE (HL)	POLVO ESTÉRIL PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	600 UI + 600 UI / Vial
G03GA07	LUTROPINA ALFA (R-HLH) (HORMONA LUTEINIZANTE RECOMBINANTE HUMANA)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	3,4 µg / Vial equivalente a 75 UI / Vial
G03GA04	UROFOLITROPINA (HORMONA FOLICULO ESTIMULANTE HUMANA DE ORIGEN ADN RECOMBINANTE)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	75 UI / Ampolla (3 mL)
G03GA02	MENOTROPINA (human menopausal gonadotropin o HMG)	POLVO ESTÉRIL PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	600 UI / Vial
G03GA02	MENOTROPINA	POLVO ESTÉRIL PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1200 UI / Vial
G03GA04	UROFOLITROPINA (FSH + LH) (HORMONA FOLICULO ESTIMULANTE HUMANA DE ORIGEN ADN RECOMBINANTE)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	75 UI + 150 UI / Ampolla
G03GA04	UROFOLITROPINA HUMANA ALTAMENTE PURIFICADA (FSH - HP)	POLVO LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE	83.5 UI equivalente a 75 UI / 1 mL
G03GA04	UROFOLITROPINA HUMANA ALTAMENTE PURIFICADA (FSH - HP)	POLVO LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE	165 UI equivalente a 150 UI / 1 mL

	<b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b> <b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>	
	<b>FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia</b>	
<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>	<b>Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Hormonas</b>	<b>MARZO 2024</b>
	<b>Actualizado</b>	

**9.1.9. Hormona del crecimiento**

**9.1.9.0.N10**


Se acepta:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
H01AC01	SOMATROPINA (HORMONA DE CRECIMIENTO HUMANA)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1,33 mg / Vial equivalente a 4 UI / Vial
H01AC01	SOMATROPINA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	4 mg / Vial
	SOMATROPINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	3.3 mg /ml. Un mg corresponde a 3UI
	SOMATROPINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	6.7 mg /ml. Un mg corresponde a 3UI
	SOMATROPINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 mg /ml. Un mg corresponde a 3UI
H01AC01	SOMATROPINA (HORMONA DE CRECIMIENTO HUMANA)	POLVO ESTÉRIL PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	5 mg / Vial equivalente a 15 UI / Vial
H01AC01	SOMATROPINA (HORMONA DE CRECIMIENTO HUMANA)	POLVO ESTÉRIL PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	5,3 mg / Carpula (1 mL) equivalente a 16 UI / Cárpula (1 mL)
	SOMATROPINA	POLVO LIOFILIZADO PARA INYECCIÓN	5,3mg (16 UI) /1 mL )
H01AC01	SOMATROPINA (HORMONA DE CRECIMIENTO HUMANA)	POLVO ESTÉRIL PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	6 mg / 3 mL (Vial) equivalente a 18 UI / 3 mL
H01AC01	SOMATROPINA (HORMONA DE CRECIMIENTO HUMANA)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	8 mg / Vial equivalente a 24 UI / Vial
H01AC01	SOMATROPINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	10 mg / Vial
H01AC01	SOMATROPINA (HORMONA DE CRECIMIENTO HUMANA)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	12 mg / Vial equivalente a 36 UI / Vial
H01AC01	SOMATROPINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	12 mg (36 UI)/Ml
H01AC01	SOMATROPINA (HORMONA DE CRECIMIENTO HUMANA)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	36 mg / equivalente a 12 UI / Vial
H01AC01	SOMATROPINA HUMANA (HORMONA DE CRECIMIENTO HUMANA)	SOLUCIÓN INYECTABLE	2,67 mg / mL equivalente a 8 UI / mL
H01AC01	SOMATROPINA (HORMONA DE CRECIMIENTO HUMANA)	SOLUCIÓN INYECTABLE	5 mg / 1,5 mL equivalente a 15 UI / 1,5 mL
H01AC01	SOMATROPINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	5 mg / 3mL equivalente a 15 UI / 3mL
H01AC01	SOMATROPINA (HORMONA DE CRECIMIENTO HUMANO)	SOLUCIÓN INYECTABLE	5,34 mg / 2 mL equivalente a 16 UI / 2 mL
H01AC01	SOMATROPINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	6 mg / 3 mL equivalente a
H01AC01	SOMATROPINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	8mg / 1 mL equivalente a 24 UI / mL
H01AC01	SOMATROPINA HUMANA (HORMONA DE CRECIMIENTO HUMANA)	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 mg / 1,5 mL equivalente a 30 UI / 1,5 mL
H01AC01	SOMATROPINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 mg / 3 mL equivalente a 30 UI / 3mL
H01AC01	SOMATROPINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	12 mg / 1,5 mL equivalente a 36 UI / 1,5 mL
H01AC01	SOMATROPINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	15 mg / 1,5 mL equivalente a 45 UI / 1,5 mL
H01AC01	SOMATROPINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	6 mg / Vial de 1,03 mL equivalente a 18 UI / 1,03 mL
H01AC01	SOMATROPINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	12 mg / Vial de 1,5 mL equivalente a 36 UI / 1,5 mL
H01AC01	SOMATROPINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	20 mg / Vial de 2,5 mL equivalente a 60 UI / 2,5 mL
H01AC01	SOMATROPINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	6 mg (5,83 mg/ mL)
H01AC01	SOMATROPINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	20 mg (8,0 mg/ mL)
	SOMATROPINA PEGILADA (ORIGEN ADN)	SOLUCIÓN INYECTABLE	9.0mg/mL equivalente a 54UI/mL

1 mg de somatropina corresponde a 3 UI (Unidades Internacionales) de somatropina.  
Metionil somatropina humana equivalente a somatropina humana.

**9.1.10. Insulinas**

(Ver gastrointestinal y metabolismo, norma 8.2.3.0.N10)

		<b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b> <b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		
<b>FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia</b>		<b>PUBLICACION</b>		<b>FECHA PUBLICACION</b>
<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		<b>Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Hormonas</b>		<b>MARZO 2024</b>
		<b>Actualizado</b>		

**9.1.11. Progestágenos**

**9.1.11.0.N10** Se aceptan

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
G03DB01	DIDROGESTERONA	TABLETA	10 mg
G03DB08	DIENOGEST	TABLETA	2 mg
G03AC10	DROSPIRENONA	TABLETA RECUBIERTA	4 mg
G03AC08	ETONOGESTREL	IMPLANTE ESTERIL DE LIBERACIÓN PROGRAMADA DE APLICACIÓN SUBCUTÁNEA	68 mg / implante con una liberación nominal 35-45 µg / día
G03DA03	HIDROXIPROGESTERONA CAPROATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	250 mg / Ampolla
G03DA03	HIDROXIPROGESTERONA CAPROATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	500 mg / Ampolla (2 mL)
G03AC02	LINESTRENOL	GRAGEA	0,5 mg
G03AC02	LINESTRENOL	TABLETA	0,5 mg
G03AC02	LINESTRENOL	TABLETA	2,5 mg
G03AC06	MEDROXIPROGESTERONA ACETATO	SUSPENSION INYECTABLE	50 mg / mL
G03AC06	MEDROXIPROGESTERONA ACETATO	SUSPENSION INYECTABLE	150 mg / Vial- Jeringa prellenada
G03AC06	MEDROXIPROGESTERONA ACETATO	TABLETA	2,5 mg
G03AC06	MEDROXIPROGESTERONA ACETATO	TABLETA	5 mg
G03AC06	MEDROXIPROGESTERONA ACETATO	TABLETA	10 mg
G03AC05	MEGESTROL ACETATO	SUSPENSION ORAL	4 g / 100 mL (4%)
G03AC05	MEGESTROL ACETATO	TABLETA	20 mg
G03AC05	MEGESTROL ACETATO	TABLETA	40 mg
G03AC05	MEGESTROL ACETATO	TABLETA	160 mg
G03DB04	NOMEGESTROL ACETATO	TABLETA	5 mg
G03DC02	NORETISTERONA ACETATO	TABLETA	1 mg
G03DC02	NORETISTERONA ACETATO	TABLETA	2 mg
G03DC02	NORETISTERONA ACETATO	TABLETA	5 mg
G03DC02	NORETISTERONA ACETATO	TABLETA	10 mg
G03DA04	NORGESTREL	TABLETA	0,5 mg
G03DA04	PROGESTERONA	CÁPSULA BLANDA	100 mg
G03DA04	PROGESTERONA	GEL TOPICO	1 g / 100 g
G03DA04	PROGESTERONA	GEL PARA ADMINISTRAR POR VIA VAGINAL	8 g / 100 g - 90 mg / dosis (1,125 g de gel)
G03DA04	PROGESTERONA	OVULO	100 mg
G03DA04	PROGESTERONA	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / Ampolla (2 mL)
G03DA04	PROGESTERONA	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / mL
G03DA04	PROGESTERONA	CÁPSULA BLANDA	200 mg
G03DA04	PROGESTERONA	CÁPSULA BLANDA	25 mg
G03DA04	PROGESTERONA	SOLUCIÓN INYECTABLE	22,48mg / 1mL
G03DA04	PROGESTERONA MICRONIZADA	ANILLO VAGINAL	1,0 g
G03DA04	PROGESTERONA NATURAL MICRONIZADA	CÁPSULA BLANDA	100 mg
G03DA04	PROGESTERONA NATURAL MICRONIZADA	CÁPSULA BLANDA	200 mg
G03DA04	PROGESTERONA NATURAL MICRONIZADA	CÁPSULA BLANDA	400 mg
G03CA09	PROMESTRIENO	CÁPSULA BLANDA	10 mg
G03CA09	PROMESTRIENO	CREMA TOPICA VAGINAL	1 g / 100 g (1%)

**9.1.11.0.N20** En las etiquetas, empaques y promoción de los productos a base de noretisterona enantato o medroxiprogesterona por vía inyectable deberá aparecer la siguiente advertencia: "puede causar amenorreas prolongadas y sangrado intermenstrual severo".

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Hormonas	MARZO 2024
	Actualizado	

9.1.11.0.N30 Se aceptan las siguientes asociaciones:  
Progestágeno más estrógeno oral o parenteral o transdérmico para terapias sustitutivas en formulación ajustada a los requerimientos hormonales.

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
	DIENOGEST + ESTRADIOL HEMIHDRATO	TABLETA RECUBIERTA	2mg + 1,5mg
G03AB08	DIENOGEST + ESTRADIOL VALERATO	TABLETA RECUBIERTA	2 mg + 2 mg
G03FA17	DROSPIRENONA + ESTRADIOL HEMIHDRATO EQUIVALENTE A ESTRADIOL	TABLETA	2 mg + 1,0 mg
G03FA14	DROSPIRENONA (DRSP) + ESTRADIOL (COMO HEMIHDRATO DE ESTRADIOL)	TABLETA RECUBIERTA	0,25 mg + 0,5 mg
G03FB08	ESTRADIOL	TABLETA	Tableta 1: 1 mg
	DIDROGESTERONA + ESTRADIOL		Tableta 2: + 10 mg + 1 mg
G03FB08	DIDROGESTERONA + ESTRADIOL	TABLETA	5,0 mg + 1,0 mg
G03AB06	ESTRADIOL HEMIHDRATO EQUIVALENTE A ESTRADIOL	TABLETA	Tableta 1: 1 mg
	GESTODENO + ESTRADIOL HEMIHDRATO EQUIVALENTE A ESTRADIOL		Tableta 2: 0,025 mg + 1 mg
	ESTRADIOL VALERATO + DIENOGEST	COMPRESIDO RECUBIERTO	1mg + 2mg
	HIDROXIPROGESTERONA CAPROATO + ESTRADIOL BENZOATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	250 mg + 10 mg / Ampolla (1 mL)
	HIDROXIPROGESTERONA CAPROATO + ESTRADIOL VALERATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	500 mg + 10 mg / Ampolla (2 mL)
G03FB09	ESTRADIOL HEMIHDRATO	PARCHE TRANSDERMICO	Parche 1: 1,5 mg liberación nominal 50 µg / día
	ESTRADIOL HEMIHDRATO + LEVONORGESTREL		Parche 2: 1,5 mg + 1,5 mg, liberación nominal de estradiol 50 µg + 10 µg / día
G03FB09	ESTRADIOL	PARCHE TRANSDERMICO	FASE I: 3,0 mg liberación nominal 80 µg / día
	ESTRADIOL + LEVONORGESTREL		FASE II: 2,5 mg + 1,0 mg liberación nominal 50 µg + 20 µg / día
G03FA12	MEDROXIPROGESTERONA ACETATO + ESTRADIOL VALERATO	TABLETA	2,5 mg + 1,0 mg
G03FA12	MEDROXIPROGESTERONA ACETATO + ESTRADIOL	TABLETA	2,5 mg + 2,0 mg
G03FA12	MEDROXIPROGESTERONA ACETATO + ESTRADIOL VALERATO	TABLETA	5 mg + 1,0 mg
G03FA12	MEDROXIPROGESTERONA ACETATO + ESTRADIOL VALERATO	TABLETA	5 mg + 2 mg
	ESTRADIOL VALERATO		Tableta 1: 2 mg
	MEDROXIPROGESTERONA ACETATO + ESTRADIOL VALERATO		Tableta 2: + 10 mg + 2 mg
G03FB06	ESTRADIOL VALERATO	TABLETA	Tableta 3: 1 mg
	MEDROXIPROGESTERONA ACETATO + ESTRADIOL VALERATO		Tableta 1: 0,625 mg
	ESTRÓGENOS CONJUGADOS		Tableta 2: 10 mg + 0,625 mg
G03FA12	MEDROXIPROGESTERONA ACETATO + ESTRÓGENOS CONJUGADOS	TABLETA	5 mg + 0,625 mg
	ESTRÓGENOS CONJUGADOS+ BAZEDOXIFENO	TABLETAS DE LIBERACIÓN MODIFICADA	0.45mg + 20mg
G03FB06	ESTRÓGENOS NATURALES CONJUGADOS	TABLETA	Tableta 1: 0,625 mg
	MEDROXIPROGESTERONA ACETATO + ESTRÓGENOS NATURALES CONJUGADOS		Tableta 2: 5 mg + 0,625 mg
G03FB06	MEDROXIPROGESTERONA ACETATO	TABLETA	Tableta 1: 5 mg
	ESTRÓGENOS CONJUGADOS		Tableta 2: 0,625 mg
G03FA12	MEDROXIPROGESTERONA ACETATO + ESTRÓGENOS CONJUGADOS	TABLETA	1,5 mg + 0,30 mg
G03FA12	MEDROXIPROGESTERONA ACETATO + ESTRÓGENOS CONJUGADOS	TABLETA	1,5 mg + 0,45 mg
G03FA12	MEDROXIPROGESTERONA ACETATO + ESTRÓGENOS CONJUGADOS	TABLETA	2,5 mg + 0,625 mg
G03FA12	MEDROXIPROGESTERONA ACETATO + ESTRÓGENOS CONJUGADOS	TABLETA	5 mg + 0,625 mg
G03FB06	MEDROXIPROGESTERONA ACETATO	TABLETA	Tableta 1: 5 mg
	ESTRÓGENOS CONJUGADOS		Tableta 2: 0,625 mg
G03FB06	ESTRÓGENOS CONJUGADOS	TABLETA	Tableta 1: 1,25 mg
	MEDROXIPROGESTERONA ACETATO		Tableta 2: 10 mg
G03FB05	ESTRADIOL	PARCHE TRANSDERMICO	Parche 1: 4 mg con liberación nominal de 50 µg / día
	NORETISTERONA ACETATO + ESTRADIOL		Parche 2: +30 mg + 10 mg con liberación nominal de 25 mg + 50 µg / día



FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Hormonas	MARZO 2024
		Actualizado	
G03FA01	NORETISTERONA + ESTRADIOL VALERATO	TABLETA	0,7 mg +2 mg
G03FA01	NORETISTERONA ACETATO + ESTRADIOL HEMIHDRATO EQUIVALENTE A ESTRADIOL	TABLETA	1 mg + 2 mg
G03FA01	NORETISTERONA ACETATO + ETINIL ESTRADIOL	TABLETA	2,0 mg + 0,01 mg
G03FA01	NORETISTERONA ACETATO + ESTRADIOL HEMIHDRATO EQUIVALENTE A ESTRADIOL	PARCHE TRANSDERMICO	4,80 mg + 0,512 mg liberación nominal 0,25 mg + 0,05 mg / día
G03FA01	NORETISTERONA ACETATO + ESTRADIOL HEMIHDRATO EQUIVALENTE A ESTRADIOL	PARCHE TRANSDERMICO	2,4 mg + 0,256 mg + liberación nominal 125 µg + 25 µg / día
G03FA01	NORETISTERONA ACETATO + ESTRADIOL HEMIHDRATO EQUIVALENTE A ESTRADIOL	PARCHE TRANSDERMICO	2,70 mg + 0,620 mg liberación nominal 0,14 mg + 0,05 mg + / día
G03FB05	NORETISTERONA ACETATO + ESTRADIOL HEMIHDRATO EQUIVALENTE A ESTRADIOL	PARCHE TRANSDERMICO	Parche 1: 11,2 mg + 3,2 mg liberación nominal 170µg + 50µg/día
	ESTRADIOL HEMIHDRATO EQUIVALENTE A ESTRADIOL		Parche 2: 3,2 mg con una liberación nominal 50 µg / día
G03FA01	NORETISTERONA ACETATO + ESTRADIOL HEMIHDRATO EQUIVALENTE A ESTRADIOL	PARCHE TRANSDERMICO	11,2 mg + 3,2 mg liberación nominal 170 µg + 50 µg / día
G03FA01	NORETISTERONA ACETATO + ESTRADIOL HEMIHDRATO EQUIVALENTE A ESTRADIOL	PARCHE TRANSDERMICO	15 mg + 5 mg liberación nominal 125 µg + 25 µg / día
G03FA01	NORETISTERONA ACETATO + ESTRADIOL HEMIHDRATO EQUIVALENTE A ESTRADIOL	TABLETA	1 mg + 2 mg
G03FB01	ESTRADIOL VALERATO	TABLETA	Tableta 1: 2 mg
	NORGESTREL + ESTRADIOL VALERATO		Tableta 2: 2 mg + 0,5 mg
G03FA13	ESTRADIOL	TABLETA	Tableta 1: 1,03 mg
	NORGESTIMATO + ESTRADIOL		Tableta 2: 0,09 mg + 1,03 mg
G03FA04	PROGESTERONA + ESTRADIOL BENZOATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg + 3 mg / Ampolla (1 mL)
G03FA04	PROGESTERONA + ESTRADIOL	Capsula blanda	100 mg + 1 mg
G03FA04	PROGESTERONA + ESTRADIOL	SOLUCIÓN INYECTABLE	20 mg + 0,5 mg / Ampolla (2 mL)
G03FB11	TRIMEGESTONA + ESTRADIOL	TABLETA	Tableta 1: 0,25 mg + 1,0 mg
	ESTRADIOL		Tableta 2: 1,0 mg
G03FA16	TRIMEGESTONA + ESTRADIOL	TABLETA	0,125 mg + 1,0 mg
G03FB11	ESTRADIOL	TABLETA	Tableta 1: 2,0 mg
	TRIMEGESTONA + ESTRADIOL		Tableta 2: 0,5 mg + 2,0 mg

- 9.1.11.0.N40 No se acepta la asociación de progestágeno más estrógeno con la indicación de diagnóstico precoz del embarazo por su potencialidad tóxica fetal y por existir pruebas de laboratorio que la sustituyan ventajosamente.
- 9.1.11.0.N50 No se aceptan las asociaciones progestágeno-andrógeno, por no existir justificación terapéutica y por la dificultad que impone el manejo de la dosificación de estos fármacos.
- 9.1.11.0.N60 No se acepta la asociación de progestágenos con otros fármacos, tales como vitaminas, minerales, depresores y estimulantes del S.N.C., proteínas, vasodilatadores, antianémicos y medicación sintomática de vómitos, por no existir justificación farmacológica ni con otros principios activos diferentes de los aceptados en las asociaciones antes aceptadas para ambos.

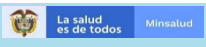
#### 9.1.12. Tiroides y anti-tiroides

9.1.12.0.N10 Se aceptan:

##### A. Tiroideos

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
H03AA01	LEVOTIROXINA SÓDICA	TABLETA	25 µg
H03AA01	LEVOTIROXINA SÓDICA	TABLETA	50 µg
H03AA01	LEVOTIROXINA SÓDICA	TABLETA	62 µg
H03AA01	LEVOTIROXINA SÓDICA	TABLETA	75 µg
H03AA01	LEVOTIROXINA SÓDICA	TABLETA	88 µg
H03AA01	LEVOTIROXINA SÓDICA	TABLETA	100 µg
H03AA01	LEVOTIROXINA SÓDICA	TABLETA	112 µg
H03AA01	LEVOTIROXINA SÓDICA	TABLETA	120 µg
H03AA01	LEVOTIROXINA SÓDICA	TABLETA	125 µg
H03AA01	LEVOTIROXINA SÓDICA	TABLETA	137 µg
H03AA01	LEVOTIROXINA SÓDICA	TABLETA	150 µg
H03AA01	LEVOTIROXINA SÓDICA	TABLETA	175 µg
H03AA01	LEVOTIROXINA SÓDICA	TABLETA	200 µg
H03AA01	LEVOTIROXINA SÓDICA	TABLETA	300 µg
H03AA02	LIOTIRONINA SÓDICA (L-TRIYODO-TIRONINA SÓDICA)	TABLETA	25 µg

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Hormonas	MARZO 2024
		Actualizado	
H03AA02	LIOTIRONINA SÓDICA EQUIVALENTE A LIOTIRONINA BASE	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 µg / 1 mL

		<b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b> <b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>			
<b>FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia</b>		<b>PUBLICACION</b>		<b>FECHA PUBLICACIÓN</b>	
<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		<b>Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Hormonas</b>		<b>MARZO 2024</b>	
		<b>Actualizado</b>			

**B. Antitiroideos**


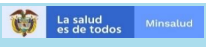
ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
H03BB02	METIMAZOL (TIAMAZOL)	TABLETA	5 mg
H03BA02	PROPILTIOURACILO	TABLETA	50 mg
H03BA02	PROPILTIOURACILO	TABLETA	100 mg
	YODO + YODURO DE POTASIO	JARABE	0,1 g + 0,06 g / 100 mL
V10XA01	YODURO DE SODIO (I-131) <sup>131</sup> I	SOLUCIÓN INYECTABLE	925 MBq / Vial
V10XA01	YODURO DE SODIO (I-131) <sup>131</sup> I	SOLUCIÓN ORAL	185 MBq / mL (5 mCi / mL)
V10XA01	YODURO DE SODIO (I-131) <sup>131</sup> I	SOLUCIÓN ORAL	925 MBq / mL (25 mCi / mL)
V10XA01	YODURO DE SODIO (I-131) <sup>131</sup> I	CÁPSULA DURA	50 MBq a 3700 MBq
V10XA01	YODURO DE SODIO ( <sup>131</sup> I)	CÁPSULA DURA	1 MBq a 5500 MBq
V10XA01	YODURO DE SODIO (I-131) <sup>131</sup> I	SOLUCIÓN INYECTABLE	74 o 925 MBq/ Vial
V10XA01	YODURO DE SODIO (I-131) <sup>131</sup> I	CAPSULA ORAL	0.37 – 7400 MBq
V10XA01	YODURO DE SODIO (I-131) <sup>131</sup> I	SOLUCIÓN ORAL	74-18500 MBq /mL

**9.1.12.0.N20** Se acepta la asociación de hormonas tiroideas entre sí.

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
H03AA03	LEVOTIROXINA SÓDICA+ LIOTIRONINA SÓDICA	TABLETA	120 µg + 30 µg

**9.1.12.1.N30** No se aceptan las asociaciones de principios activos de acción tiroidea con cualquier otro fármaco, por carecer de justificación terapéutica.

**9.1.12.1.N40** No se acepta la indicación de reductor de peso corporal para las hormonas tiroideas por su potencialidad tóxica.

		<b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b> <b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>			
<b>FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia</b>		<b>PUBLICACION</b>		<b>FECHA PUBLICACION</b>	
<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		<b>Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Hormonas</b>		<b>MARZO 2024</b>	
		<b>Actualizado</b>			

### 9.1.13. Vasopresinas y análogos

9.1.13.0.N10 Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
H01BA02	DESMOPRESINA ACETATO EQUIVALENTE A DESMOPRESINA BASE	POLVO LIOFILIZADO PARA ADMINISTRACIÓN SUBLINGUAL	60 µg
H01BA02	DESMOPRESINA ACETATO EQUIVALENTE A DESMOPRESINA BASE	POLVO LIOFILIZADO PARA ADMINISTRACIÓN SUBLINGUAL	120 µg
H01BA02	DESMOPRESINA ACETATO EQUIVALENTE A DESMOPRESINA BASE	POLVO LIOFILIZADO PARA ADMINISTRACIÓN SUBLINGUAL	240 µg
H01BA02	DESMOPRESINA ACETATO EQUIVALENTE A DESMOPRESINA BASE	SOLUCIÓN SUBLINGUAL	0,4mg/mL (desmopresina base)
H01BA02	DESMOPRESINA ACETATO EQUIVALENTE A DESMOPRESINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	4 mg / mL equivalente a 3,56 µg / mL
H01BA02	DESMOPRESINA ACETATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	15 µg / Ampolla (1 mL)
H01BA02	DESMOPRESINA ACETATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	30 µg / Ampolla (2 mL)
H01BA02	DESMOPRESINA ACETATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	25 µg / mL
H01BA02	DESMOPRESINA ACETATO TRIHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	4 µg / 0,5 mL
H01BA02	DESMOPRESINA ACETATO TRIHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	20 µg / 1 mL
H01BA02	DESMOPRESINA ACETATO EQUIVALENTE A DESMOPRESINA BASE	SOLUCIÓN NASAL	0,1 mg / mL EQUIVALENTE A 89 µg / mL
H01BA02	DESMOPRESINA ACETATO	SOLUCIÓN NASAL	0,1 mg / mL - 10 µg / Inhalación
H01BA02	DESMOPRESINA ACETATO EQUIVALENTE A DESMOPRESINA BASE	TABLETA	0,1 mg equivalente a 89 µg
H01BA02	DESMOPRESINA ACETATO	TABLETA	0,2 mg
H01BA02	DESMOPRESINA ACETATO EQUIVALENTE A DESMOPRESINA BASE	TABLETA ORODISPERSABLE	120 µg
H01BA04	TERLIPRESINA ACETATO EQUIVALENTE A TERLIPRESINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	0,86 mg / Vial
H01BA04	TERLIPRESINA ACETATO 1 mg EQUIVALENTE A TERLIPRESINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,854 mg / 5 mL
H01BA01	VASOPRESINA TANATO	SUSPENSION INYECTABLE	5 UI / mL
H01BA01	VASOPRESINA TANATO	SOLUCION INYECTABLE	20 U / mL

9.1.13.0.N20 Se acepta la felipresina únicamente como vasoconstrictor en asociación con anestésicos locales para algunos casos de anestesia local infiltrativa.

### 9.2. REGULADORES HORMONALES

#### 9.2.1. Antiandrogénos


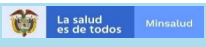
9.2.1.0.N10 Se aceptan: (ver Bicalutamida, flutamida y ciproterona en antineoplásicos norma 6.0.0.0.N10)

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
G03HA01	CIPROTERONA ACETATO	TABLETA	10 mg
G03HA01	CIPROTERONA ACETATO	TABLETA	50 mg
G03HA01	CIPROTERONA ACETATO	TABLETA	100 mg
G03HA01	CIPROTERONA ACETATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	300 mg / Ampolla (3 mL)
G03HB01	CIPROTERONA ACETATO + ETINIL ESTRADIOL	TABLETA	2 mg + 0,035 mg
G03HB01	CIPROTERONA ACETATO + ETINIL ESTRADIOL	TABLETA	2 mg + 20 mcg
G03HB01	CIPROTERONA ACETATO + ETINIL ESTRADIOL	TABLETA	2 mg + 30 mcg
G03HB01	ESTRADIOL VALERATO	TABLETA	Tableta 1: 2 mg
G03HB01	ESTRADIOL VALERATO + CIPROTERONA ACETATO		Tableta 2: 2 mg + 1 mg

9.2.1.0.N20 Se aceptan los siguientes antiandrogénos: dutasteride y finasteride, con la indicación de útil en el manejo de las manifestaciones funcionales de la hipertrofia prostática benigna. Tamsulosina, Alfuzosina, Prazosina, Terasozina para esta misma indicación esta misma indicación estan ubicados en la norma 19.18.0.0.N50.

Ver finasteride para alopecia en la norma de Piel y mucosas

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
G04CB02	DUTASTERIDE	CAPSULA BLANDA	0,5 mg
G04CB01	FINASTERIDA	CAPSULA BLANDA	1 mg
G04CB01	FINASTERIDA	CAPSULA BLANDA	5 mg
G04CB01	FINASTERIDA	TABLETA	5 mg
G04CB01	FINASTERIDA	TABLETA	1 mg

		<b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b> <b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>			
<b>FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia</b>		<b>PUBLICACION</b>		<b>FECHA PUBLICACION</b>	
<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		<b>Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Hormonas</b>		<b>MARZO 2024</b>	
		<b>Actualizado</b>			

9.2.0.0.N30 Se aceptan las asociaciones de:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
G04CA52	TAMSULOSINA+ DUTASTERIDA	CÁPSULA DURA QUE CONTIENE EN SU INTERIOR PELLETS DE LIBERACIÓN MODIFICADA DE TAMSULOSINA Y CÁPSULA DE GELATINA BLANDA QUE CONTIENE DUTASTERIDE	400 µg+500 µg
	FINASTERIDA + TERAZOSINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A TERAZOSINA	TABLETA	5 mg + 5 mg
	FINASTERIDA + TERAZOSINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A TERAZOSINA	TABLETA	5 mg + 10 mg

### 9.2.2. Antiestrógenos

9.2.2.0.N10 Se aceptan: ver Exemestano en la norma 6.0.0.0.N10



ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
L02BG03	ANASTROZOL (ZD1033)	TABLETA	1 mg
L02BA03	FULVESTRANT	SOLUCIÓN INYECTABLE	250 mg / 5 mL
G03XA02	GESTRINONA	CÁPSULA DURA	2,5 mg
L02BG04	LETROZOL	TABLETA	2,5 mg
L02BG04	LETROZOL	TABLETA RECUBIERTA	2,5 mg
G03XC01	RALOXIFENO CLORHIDRATO	TABLETA	60 mg
L02BA01	TAMOXIFENO CITRATO EQUIVALENTE A TAMOXIFENO	TABLETA	10 mg
L02BA01	TAMOXIFENO CITRATO EQUIVALENTE A TAMOXIFENO	TABLETA	20 mg
L02BA02	TOREMIFENO CITRATO EQUIVALENTE A TOREMIFENO	TABLETA	60 mg

### 9.2.3 Otros

9.2.3.0.N10 Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
G02CB01	BROMOCRIPTINA MESILATO EQUIVALENTE A BROMOCRIPTINA	CÁPSULA DURA	5 mg
G02CB01	BROMOCRIPTINA MESILATO EQUIVALENTE A BROMOCRIPTINA	TABLETA	2,5 mg
G02CB01	BROMOCRIPTINA MESILATO EQUIVALENTE A BROMOCRIPTINA	TABLETA	5 mg
L02AE01	BUSERELINA ACETATO EQUIVALENTE A BUSERELINA	SOLUCIÓN NASAL	0,1 g / 100 mL- 100 mg / dosis
L02AE01	BUSERELINA ACETATO EQUIVALENTE A BUSERELINA BASE	SOLUCIÓN INYECTABLE	1 mg / mL
L02AE01	BUSERELINA ACETATO EQUIVALENTE A BUSERELINA BASE	IMPLANTES SUBCUTÁNEO	6,3 mg
G02CB03	CABERGOLINA	TABLETA	0,5 mg
H01CC02	CETRORELIX (ANTAGONISTA DE GONADORELINA)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	0,25 mg / Vial
H01CC02	CETRORELIX (ANTAGONISTA DE GONADORELINA)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	3 mg / Vial
G03XA01	DANAZOL	CÁPSULA DURA	100 mg
G03XA01	DANAZOL	CÁPSULA DURA	200 mg
G03XA01	DANAZOL	TABLETA	100 mg
G03XA01	DANAZOL	TABLETA	200 mg
H01CC01	GANIRELIX (ANTAGONISTA DE GONADORELINA)	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,25 mg /0,5 mL
G03XA02	GESTRINONA	CÁPSULA DURA	2,5 mg
L02AE03	GOSERELINA ACETATO EQUIVALENTE A GOSERELINA	IMPLANTES DE LIBERACIÓN PROLONGADA	3,6 mg
L02AE03	GOSERELINA ACETATO EQUIVALENTE A GOSERELINA	IMPLANTES DE LIBERACIÓN PROLONGADA	10,8 mg
H01CA01	GONADORELINA ACETATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 µg
	ISOFLAVONAS DE SOYA 40%	CÁPSULA	250 mg equivalente a 100 mg de isoflavona totales
H01CB03	LANREOTIDA ACETATO EQUIVALENTE A LANREOTIDA BASE	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	0,030 g / Vial
H01CB03	LANREOTIDA ACETATO EQUIVALENTE A LANREOTIDABASE	SOLUCIÓN INYECTABLE DE LIBERACIÓN PROLONGADA	60 mg / Jeringa prellenada
H01CB03	LANREOTIDA ACETATO EQUIVALENTE A LANREOTIDA BASE	SOLUCIÓN INYECTABLE DE LIBERACIÓN PROLONGADA	90 mg / Jeringa prellenada
H01CB03	LANREOTIDA ACETATO EQUIVALENTE A LANREOTIDA BASE	SOLUCIÓN INYECTABLE CON MICROPARTICULAS DE LIBERACIÓN PROLONGADA	120 mg / Jeringa prellenada
L02AE02	LEUPROLIDE ACETATO (LEUPRORELINA ACETATO)	MICROESFERAS LIOFILIZADAS PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	3,75 mg / Vial-Ampolla
L02AE02	LEUPROLIDE ACETATO (LEUPRORELINA ACETATO)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	7,5 mg / Vial

 <b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b> <b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		 <b>La salud es de todos</b>	
<b>FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia</b>		<b>PUBLICACION</b>	
<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		<b>Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Hormonas</b>	
		<b>Actualizado</b>	
		<b>MARZO 2024</b>	
		<b>FECHA PUBLICACIÓN</b>	
L02AE02	LEUPROLIDE ACETATO (LEUPRORELINA ACETATO)	MICROESFERAS LIOFILIZADAS PARA RECONSTITUIR A SUSPENSION INYECTABLE	11,25 mg / Vial
L02AE02	LEUPROLIDE ACETATO (LEUPRORELINA ACETATO)	POLVO LIOFILIZADO PARA SUSPENSION INYECTABLE	22,5 mg / Vial
L02AE02	LEUPROLIDE ACETATO (LEUPRORELINA ACETATO)	SOLUCION INYECTABLE	5 mg / mL
G02CB02	LISURIDA HIDROGENMALEATO	TABLETA	0,2 mg
H01AC03	MECASERMINA	SOLUCION INYECTABLE	10 mg / mL
	METIRAPONA	CAPSULAS BLANDAS	250mg
GO3XB01	MIFEPRISTONA	TABLETA	200 mg
H01CA02	NAFARELINA ACETATO	SOLUCION NASAL	2 mg / mL
H01CB02	OCTREOTIDA ACETATO EQUIVALENTE A OCTREOTIDA	POLVO O MICROESFERAS PARA RECONSTITUIR A SUSPENSION INYECTABLE	10 mg / Vial
H01CB02	OCTREOTIDA ACETATO EQUIVALENTE A OCTREOTIDA	MICROESFERAS PARA RECONSTITUIR A SUSPENSION INYECTABLE	20 mg / Vial
H01CB02	OCTREOTIDA ACETATO EQUIVALENTE A OCTREOTIDA	MICROESFERAS PARA RECONSTITUIR A SUSPENSION INYECTABLE	30 mg / Vial
H01CB02	OCTREOTIDA ACETATO EQUIVALENTE A OCTREOTIDA	SOLUCION INYECTABLE	0,05 mg / Ampolla (1 mL)
H01CB02	OCTREOTIDA ACETATO EQUIVALENTE A OCTREOTIDA	SOLUCION INYECTABLE	0,1 mg / Ampolla (1 mL)
H01CB02	OCTREOTIDA ACETATO EQUIVALENTE A OCTREOTIDA	SOLUCION INYECTABLE	200 µg / mL
H01CB02	OCTREOTIDA ACETATO EQUIVALENTE A OCTREOTIDA	SOLUCION INYECTABLE	1000 µg / Vial (5 mL)
H02CA02	OSCILODROSTAT	COMPRESIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA	1mg
H02CA02	OSCILODROSTAT	COMPRESIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA	5 mg
H02CA02	OSCILODROSTAT	COMPRESIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA	10mg
	HORMONA PARATIROIDEA (ADNr)	POLVO LIOFILIZADO PARA INYECCION	25 mg / dosis
	HORMONA PARATIROIDEA (ADNr)	POLVO LIOFILIZADO PARA INYECCION	50 mg / dosis
	HORMONA PARATIROIDEA (ADNr)	POLVO LIOFILIZADO PARA INYECCION	75 mg / dosis
	HORMONA PARATIROIDEA (ADNr)	POLVO LIOFILIZADO PARA INYECCION	100 mg / dosis
H01CB05	PASIREOTIDA DIASPARTATO EQUIVALENTE A PASIREOTIDA	SOLUCION INYECTABLE	0,3 mg / Ampolla (1 mL)
H01CB05	PASIREOTIDA DIASPARTATO EQUIVALENTE A PASIREOTIDA	SOLUCION INYECTABLE	0,6 mg / Ampolla (1 mL)
H01CB05	PASIREOTIDA DIASPARTATO EQUIVALENTE A PASIREOTIDA	SOLUCION INYECTABLE	0,9 mg / Ampolla (1 mL)
H01CB05	PASIREOTIDA DIASPARTATO EQUIVALENTE A PASIREOTIDA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSION INYECTABLE DE LIBERACION PROLONGADA	20 mg / Vial
H01CB05	PASIREOTIDA DIASPARTATO EQUIVALENTE A PASIREOTIDA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSION INYECTABLE DE LIBERACION PROLONGADA	40 mg / Vial
H01CB05	PASIREOTIDA DIASPARTATO EQUIVALENTE A PASIREOTIDA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSION INYECTABLE DE LIBERACION PROLONGADA	60 mg / Vial
H01AX01	PEGVISOMANT	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCION INYECTABLE	10 mg / Vial
H01AX01	PEGVISOMANT	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCION INYECTABLE	20 mg / Vial
	PEGVISOMANT	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCION INYECTABLE	10 mg / 1 mL
	PEGVISOMANT	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCION INYECTABLE	15 mg / 1 mL
V04CJ02	PROTIRELINA (Hormona liberadora de tirotrópina TRH)	SOLUCION INYECTABLE	200 µg / mL
G02CB04	QUINAGOLIDA CLORURO EQUIVALENTE A QUINAGOLIDA	TABLETA	0,025 mg
G02CB04	QUINAGOLIDA CLORURO EQUIVALENTE A QUINAGOLIDA	TABLETA	0,05 mg
G02CB04	QUINAGOLIDA CLORURO EQUIVALENTE A QUINAGOLIDA	TABLETA	0,075 mg
G02CB04	QUINAGOLIDA CLORURO EQUIVALENTE A QUINAGOLIDA	TABLETA	0,15 mg
H01CB01	SOMATOSTATINA ACETATO EQUIVALENTE A SOMATOSTATINA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCION INYECTABLE	0,25 mg / Vial
H01CB01	SOMATOSTATINA ACETATO EQUIVALENTE A SOMATOSTATINA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCION INYECTABLE	3 mg / Vial
G03CX01	TIBOLONA	TABLETA	2,5 mg
L02AE04	TRIPTORELINA ACETATO O PAMOATO EQUIVALENTE A DE TRIPTORELINA BASE	POLVO LIOFILIZADO EN MICROGRANULOS DE LIBERACION PROLONGADA PARA RECONSTITUIR A SUSPENSION INYECTABLE	3,75 mg / Vial
L02AE04	TRIPTORELINA ACETATO EQUIVALENTE A TRIPTORELINA BASE	SOLUCION INYECTABLE	95,06 µg / mL
L02AE04	TRIPTORELINA PAMOATO EQUIVALENTE A TRIPTORELINA	POLVO LIOFILIZADO ESTERIL EN MICROGRANULOS DE LIBERACION PROLONGADA PARA RECONSTITUIR A SUSPENSION INYECTABLE	11,25 mg / Vial
L02AE04	TRIPTORELINA PAMOATO EQUIVALENTE A TRIPTORELINA	POLVO LIOFILIZADO EN MICROGRANULOS DE LIBERACION CONTROLADA PARA RECONSTITUIR A SUSPENSION INYECTABLE	22,5 mg / Vial

		<b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b> <b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>			<b>La salud es de todos</b> Minsalud
<b>FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia</b>		<b>PUBLICACION</b>		<b>FECHA PUBLICACIÓN</b>	
<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Líquidos y electrolitos Actualizado		<b>MARZO 2024</b>	

## 10. LÍQUIDOS Y ELECTROLITOS

### 10.1. AGUA ESTÉRIL

**10.1.0.0.N10** Se acepta agua estéril para inyección. Debe ser libre de pirógenos.

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	VOLUMEN
V07AB	AGUA ESTÉRIL PARA INYECCIÓN	DISOLVENTE PARA USO PARENTERAL	1 mL, 2 mL, 5 mL, 10 mL, 50 mL
	AGUA ESTÉRIL PARA INYECCIÓN	SOLUCIÓN ESTÉRIL PARA INYECCION	Desde 1ml hasta 1 L

**10.1.0.0.N20** Se acepta agua estéril para lavar heridas y/o irrigación. Puede contener un volumen de más de 1 L.

De acuerdo a las Normas Farmacológicas 10.1.0.0.N10 y 10.1.0.0.N20 el agua estéril se utiliza para las siguientes vías de administración de medicamentos: vía intravenosa e irrigación.

### 10.2. DEXTROSA Y OTROS AZÚCARES

**10.2.0.0.N10** Se aceptan soluciones parenterales de:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
V06DC01	DEXTROSA BASE	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,20%
V06DC01	DEXTROSA BASE	SOLUCIÓN INYECTABLE	5,00%
V06DC01	DEXTROSA BASE	SOLUCIÓN INYECTABLE	10,00%
V06DC01	DEXTROSA BASE	SOLUCIÓN INYECTABLE	30,00%
V06DC01	DEXTROSA BASE	SOLUCIÓN INYECTABLE	33,00%
V06DC01	DEXTROSA BASE	SOLUCIÓN INYECTABLE	50,00%
V06DC01	DEXTROSA BASE	SOLUCIÓN INYECTABLE	70,00%

### 10.3. ELECTROLITOS

**10.3.0.0.N10** Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
B05XA07	CALCIO CLORURO	SOLUCIÓN INYECTABLE	1g / Ampolla (10 mL) - 10%
A12AA03	CALCIO GLUCONATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	1g / Ampolla (10 mL) - 10%
A12AA03	CALCIO GLUCONATO	SOLUCIÓN ORAL	14,75 g / 100 mL
A12AA20	CALCIO GLUCONATO + CALCIO SACARATO TETRAHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	940 mg + 45 mg / Ampolla (10 mL)
A12AA20	CALCIO GLUCONATO + CALCIO SACARATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,99 g + 0,01 g / 10 mL
A12AA03	CALCIO GLUCONATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	9,5 g / 100 mL
A12AA20	CALCIO GLUCONATO + CALCIO LEVULINATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	600 mg + 400 mg / Ampolla (10 mL)
A12AA20	CALCIO GLUCONATO + CALCIO LEVULINATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	52 mg + 35,5 mg / mL
A12AA05	CALCIO LACTATO	SOLUCIÓN ORAL	13,26%
A12BA02	CITRATO DE POTASIO MONOHIDRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	1080 mg
B05XA30	LACTATO RINGER (CLORURO DE SODIO + CLORURO DE POTASIO + CLORURO DE CALCIO DIHIDRATADO + LACTATO DE SODIO)	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,6 g + 0,03g + 0,41 mg + 6,2 mg / 1 mL
B05XA30	LACTATO RINGER (SOLUCIÓN HARTMAN) (CLORURO DE SODIO + CLORURO DE POTASIO + CLORURO DE CALCIO DIHIDRATADO + LACTATO DE SODIO)	SOLUCIÓN INYECTABLE	6 mg + 0,3 mg + 0,02 g + 0,31 g / 100 mL
A12CC08	MAGNESIO PIDOLATO	GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	1,5 g / Sachet por 6 g
A12CC02	MAGNESIO SULFATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	20%

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Líquidos y electrolitos	MARZO 2024
		Actualizado	
A12BA02	POTASIO CITRATO	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	1080 mg
A12BA02	POTASIO CITRATO + ÁCIDO CÍTRICO ANHIDRO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	66 g + 20,04 g / 100 g (610 mEq de potasio)
A12BA02	POTASIO CITRATO + ÁCIDO CÍTRICO ANHIDRO	SOLUCIÓN ORAL	22 g + 6,108 g / 100 mL
B05XA01	POTASIO CLORURO	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,1 meq / mL
B05XA01	POTASIO CLORURO	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,2 meq / mL
B05XA01	POTASIO CLORURO	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,3 meq / mL
B05XA01	POTASIO CLORURO	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,4 meq / mL
B05XA01	POTASIO CLORURO	SOLUCIÓN INYECTABLE	2 meq / mL
B05XA01	POTASIO CLORURO	SOLUCIÓN INYECTABLE	10%(1,341 meq / mL)
B05XA01	POTASIO CLORURO	SOLUCIÓN ORAL	10 g / 100 mL
B05XA06	POTASIO FOSFATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	236 mg / mL
B05XA06	POTASIO FOSFATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	224 mg / mL
B05XA06	POTASIO FOSFATO	TABLETA	250 mg
B05XA06	POTASIO FOSFATO MONOBÁSICO ANHIDRO + POTASIO FOSFATO DIBÁSICO ANHIDRO	SOLUCIÓN INYECTABLE	224 mg + 236 mg / mL (4,4 mEq de potasio / 100 mL)
B05XA06	POTASIO FOSFATO MONOBÁSICO ANHIDRO + POTASIO FOSFATO DIBÁSICO ANHIDRO	SOLUCIÓN INYECTABLE	2 g + 2 g / 10 mL
B05XA06	FOSFATO DIBÁSICO DE POTASIO + FOSFATO MONOBÁSICO DE POTASIO	SOLUCIÓN INYECTABLE	(7,750 g + 1,500 g) / 50 mL
B05XA06	FOSFATO DIBÁSICO DE POTASIO + FOSFATO MONOBÁSICO DE POTASIO	SOLUCIÓN INYECTABLE	(1.550 g + 0.300 g) / 10 mL
B05XA06	POTASIO FOSFATO EQUIVALENTE A POTASIO + FOSFORO	SOLUCIÓN INYECTABLE	170 mg + 93 mg / mL
A12BA05	POTASIO GLUCONATO	TABLETA	600 mg
A12BA05	POTASIO GLUCONATO	ELIXIR	31 g / 100 mL -31%
A12BA05	POTASIO GLUCONATO OBTENIDO DE GLUCONATO DELTA LACTONA + POTASIO HIDRÓXIDO	ELIXIR	31,2 g / 100 mL
	GLUCONATO DE POTASIO (GLUCONA DELTA LACTONA + HIDRÓXIDO DE POTASIO)	SOLUCION ORAL	31,2 g / 100 mL
B05XA30	SOLUCIÓN RINGER (SODIO CLORURO + POTASIO CLORURO + CALCIO CLORURO)	SOLUCIÓN INYECTABLE	860 mg + 30 mg + 33 mg / 100 mL
B05XA02	SODIO BICARBONATO	GRÁNULOS	100 g
B05XA02	SODIO BICARBONATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 mEq / 10 mL
B05XA02	SODIO BICARBONATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	1 µg / mL
B05XA02	SODIO BICARBONATO	SOLUCIÓN ORAL	0,25 g / 100 mL
B05CB02	SODIO CITRATO	SOLUCIÓN ORAL	0,098 g / 100 mL
B05CB03	SODIO CLORURO	POLVO	50,00%
B05XA03	SODIO CLORURO	SOLUCIÓN INYECTABLE	11,7 g / 100 mL - 11,7%
B05XA03	SODIO CLORURO	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,45 g / 100 mL - 0,45%
B05XA03	SODIO CLORURO	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,9 g / 100 mL - 0,9%
B05XA03	SODIO CLORURO	SOLUCIÓN INYECTABLE	3g / 100 mL - 3%
B05XA03	SODIO CLORURO	SOLUCIÓN INYECTABLE	5g / 100 mL -5%
B05XA03	SODIO CLORURO	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 g / 100 mL - 10% (1,711 meq / mL)
B05XA03	SODIO CLORURO	SOLUCIÓN INYECTABLE	20 meq de Na / mL
B05XA03	SODIO CLORURO	SOLUCIÓN INYECTABLE	1,169g / Ampolla (10 mL) - 20meq / 10 mL
B05XA03	SODIO CLORURO	SOLUCIÓN INYECTABLE	2 meq de Na / mL
B05XA03	SODIO CLORURO	SOLUCIÓN INYECTABLE	34 meq de Na/ mL
	SODIO LACTATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	1/6 molar
	SODIO LACTATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	2 molar

**10.3.0.0.N20** Se acepta la asociación de dextrosa más sodio cloruro.

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
B05BB02	DEXTROSA + CLORURO DE SODIO	SOLUCIÓN INYECTABLE	5,0 g + 0,9 g / 100 mL
B05BB02	DEXTROSA + CLORURO DE SODIO	SOLUCIÓN INYECTABLE	5,0 g + 0,45 g / 100 mL
B05BB02	DEXTROSA + CLORURO DE SODIO	SOLUCIÓN INYECTABLE	5,0 g + 0,33 g / 100 mL

**10.3.0.0.N30** Se acepta la asociación de dextrosa y/o sodio cloruro más complejo B.

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
-----	------------------	--------------------	---------------



FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Líquidos y electrolitos	MARZO 2024
		Actualizado	
B05BB04	DEXTROSA + SODIO CLORURO + RIBOFLAVINA 5-FOSFATO SODICO + PIRIDOXINA CLORHIDRATO + NIACINAMIDA	SOLUCIÓN INYECTABLE	5,0 g + 0,9 g + 0,001 g + 0,010 g + 0,100 g / 100 mL
B05BB04	DEXTROSA MONOHIDRATO + RIBOFLAVINA 5-FOSFATO SODICO (B2) + PIRIDOXINA CLORHIDRATO (B6) + NIACINAMIDA	SOLUCIÓN INYECTABLE	5,0 g + 0,001 g + 0,010 g + 0,010 g / 100 mL
	DEXTROSA + CLORURO DE SODIO + CLORURO DE TIAMINA + RIBOFLAVINA + VITAMINA B12 + NICOTINAMIDA + CLORHIDRATO DE PIRIDOXINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	(50,0g + 9g + 15mg + 10mg +20mcg +150mg + 5mg)/1000mL

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Líquidos y electrolitos	MARZO 2024
	Actualizado	

**10.3.0.0.N40** Se aceptan asociaciones de electrolitos entre sí, con dextrosa o azúcar invertido.

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
B05BB02	DEXTROSA + CLORURO DE SODIO + LACTATO DE SODIO 2H <sub>2</sub> O + CLORURO DE CALCIO 6 H <sub>2</sub> O + CLORURO DE MAGNESIO	SOLUCIÓN ESTÉRIL PARA IRRIGACIÓN	2,3 g + 0,5786 g + 0,3925 g + 0,0257 g + 0,0102 g / 100 mL
B05BB02	ICODEXTRINA + CLORURO DE SODIO + LACTATO DE SODIO + CLORURO DE CALCIO + CLORURO DE MAGNESIO	SOLUCIÓN ESTÉRIL PARA IRRIGACIÓN	40 g + 5,4 g + 4,5 g + 257 mg + 51 mg / Litro
B05BB02	LACTATO DE RINGER = (CLORURO DE SODIO + CLORURO DE POTASIO + CLORURO DE CALCIO + LACTATO DE SODIO) + DEXTROSA	SOLUCIÓN INYECTABLE	600 mg + 30 mg + 20 mg + 310 mg) + 5 g / 100 mL
B05BB02	POTASIO CLORURO + SODIO CLORURO + DEXTROSA MONOHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,37275 g + 0,58443 g + 13,75 g / 250 mL
B05BB02	POTASIO CLORURO + SODIO CLORURO + DEXTROSA MONOHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,74550 g + 1,16885 g + 27,5 g / 500 mL
B05BB02	SODIO CLORURO + POTASIO CITRATO + TRISODICO CITRATO 2H <sub>2</sub> O + DEXTROSA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	466 mg + 214 mg + 100 mg + 2 g / 100 mL
B05BB02	SODIO CLORURO + POTASIO CLORURO + SODIO ACETATO TRIHIDRATO + DEXTROSA MONOHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	(350 mg + 150 mg + 410 mg + 2,20 g) / 100 mL
B05BB02	SODIO CLORURO + POTASIO CLORURO + SODIO CITRATO DIHIDRATADO + DEXTROSA ANHIDRA + ZINC GLUCONATO	SOLUCIÓN ORAL	263 mg + 150 mg + 294 mg + 13,937 mg + 1350 mg / 100 mL
B05BB02	SODIO CLORURO + POTASIO CITRATO MONOHIDRATO + SODIO CITRATO DIHIDRATADO + DEXTROS ANHIDRA	SOLUCIÓN ORAL	205 mg + 216 mg + 98 mg + 2,5 g / 100 mL
B05BB02	SODIO CLORURO + SODIO CITRATO + POTASIO CITRATO + POTASIO CLORURO + DEXTROSA HIDRATADA	SOLUCIÓN ORAL	206 mg + 98 mg + 210 mg + 28,5 mg + 2,5 g / 100 mL
B05BB02	SODIO CLORURO + SODIO CITRATO DIHIDRATO + POTASIO CITRATO MONOHIDRATO + ZINC GLUCONATO + DEXTROSA ANHIDRA	SOLUCIÓN ORAL	0,2050 g + 0,0980 g + 0,2160 g + 0,0139 g + 2,50 g
B05BB02	SODIO CLORURO + SODIO CITRATO DIHIDRATO + POTASIO CLORURO MONOHIDRATO + ZINC GLUCONATO + DEXTROSA ANHIDRA	SOLUCIÓN ORAL	175,400 mg + 294,000 mg + 150,000 mg + 13,937 mg + 1080,000 mg / 100 mL
B05BB02	SODIO CLORURO + SODIO CITRATO DIHIDRATADO + POTASIO CLORURO + ZINC GLUCONATO + GLUCOSA	SOLUCIÓN ORAL	175,7 mg + 289,2 mg + 150,6 mg + 6 mg + 1188 mg / 100 mL
B05BB02	SODIO CLORURO + SODIO CITRATO DIHIDRATADO + POTASIO CLORURO + GLUCOSA	SOLUCIÓN ORAL	175 mg + 290 mg + 150 mg + 1080 mg / 100 mL
B05BB02	SODIO CLORURO + SODIO CITRATO + POTASIO CITRATO DIHIDRATADA + DEXTROSA MONOHIDRATADA	SOLUCIÓN ORAL	0,205 g + 0,086 mg + 0,216 mg + 2,5 g / 100 mL
B05BB02	SODIO CLORURO + TRISODICO CITRATO 2H <sub>2</sub> O + POTASIO CITRATO + DEXTROSA ANHIDRA	SOLUCIÓN ORAL	0,205 g + 0,098 mg + 0,203 mg + 2,5 g / 100 mL
B05BB02	SODIO CLORURO + POTASIO CITRATO (monohidratado) + ZINC GLUCONATO + SODIO CITRATO (dihidratado) + GLUCOSA MONOHIDRATADA (DEXTROSA)	SOLUCIÓN ORAL	207,6 mg + 216 mg + 6,1 mg + 94 mg + 2,5 g / 100 mL

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Líquidos y electrolitos	MARZO 2024
		Actualizado	
B05BB02	SODIO CLORURO + SODIO CITRATO DIHIDRATADO + POTASIO CITRATO MONOHIDRATO + ZINC GLUCONATO + GLUCOSA	SOLUCIÓN ORAL	205 mg + 98 mg + 216 mg + 13,937 mg + 2000 mg / 100 mL
B05BB02	SODIO CLORURO + POTASIO CLORURO (monohidratado) + ZINC GLUCONATO + SODIO CITRATO (dihidratado) + GLUCOSA MONOHIDRATADA (DEXTROSA)	SOLUCIÓN ORAL	175,7 mg + 150,6 mg + 6 mg + 289,2 mg + 1,118 g / 100 mL
B05BB02	SODIO CLORURO + POTASIO CLORURO + SODIO CITRATO + DEXTROSA ANHIDRA	SOLUCIÓN ESTÉRIL ORAL	175 mg + 150 mg + 290 mg + 1176mg / 100 mL
B05BB02	SODIO CLORURO + POTASIO CLORURO + SODIO CITRATO + DEXTROSA ANHIDRA	SOLUCIÓN ESTÉRIL ORAL	175 mg + 150 mg + 290 mg + 1080mg / 100 mL
B05BB02	SODIO CLORURO + POTASIO CLORURO + CITRATO DE SODIO + DEXTROSA ANHIDRA	SOLUCIÓN ESTÉRIL ORAL	260 mg + 150 mg + 290 mg + 1350mg / 100 mL
B05BB02	SODIO CLORURO + POTASIO CLORURO + SODIO CITRATO DIHIDRATADO + DEXTROSA ANHIDRA + ZINC GLUCONATO	SOLUCIÓN ESTÉRIL ORAL	(260 mg + 150 mg + 290 mg + 1350 mg + 6 mg) / 100 mL meq APROXIMADOS POR LITRO: SÓDIO 75 meq/L + POTASIO 20 meq/L + CLORURO 65 meq/L + CITRATO 30 meq/L + ZINC 0,3 meq/L + GLUCONATO 0,3 meq/L + DEXTROSA 75 meq/L OSMOLARIDAD 245 mosm/L
B05BB02	SODIO CLORURO + POTASIO CLORURO + SODIO CITRATO DIHIDRATADO + DEXTROSA ANHIDRA + ZINC GLUCONATO	SOLUCIÓN ESTÉRIL ORAL	260 mg + 150 mg + 290 mg + 1350 mg + 6,043 mg / 100 mL
B05BB02	SODIO CLORURO + POTASIO CLORURO + SODIO CITRATO DIHIDRATADO + DEXTROSA ANHIDRA	SOLUCIÓN ESTÉRIL ORAL	263 mg + 150 mg + 294 mg + 1485 mg / 100 mL
B05BB02	SODIO CLORURO + SODIO CITRATO DIHIDRATADO + POTASIO CLORURO MONOHIDRATADO + ZINC GLUCONATO + DEXTROSA ANHIDRA	SOLUCIÓN ESTÉRIL ORAL	175,4 mg + 294 mg + 150 mg + 13,937 mg + 1080 mg / 100 mL
B05BB02	SODIO CLORURO + POTASIO CITRATO MONOHIDRATADO + SODIO CITRATO MONOHIDRATADO + ZINC GLUCONATO + DEXTROSA ANHIDRA	SOLUCIÓN ESTÉRIL ORAL	207,6 mg + 216 mg + 94 mg + 61 mg + 2273 mg / 100 mL
B05BB02	SODIO CLORURO + POTASIO CITRATO MONOHIDRATADO+ ZINC GLUCONATO + GLUCOSA MONOHIDRATADA EQUIVALENTE A GLUCOSA ANHIDRA	SOLUCIÓN ESTÉRIL ORAL	176,8 mg + 108,2 mg + 2,1 mg + 1,618 g / 100 mL
B05BB02	SODIO CLORURO + POTASIO CLORURO + SODIO ACETATO + DEXTROSA HIDRATADA	SOLUCIÓN INYECTABLE	350 mg + 150 mg + 410 mg + 2 g / 100 mL
B05BB02	SODIO CLORURO + POTASIO CLORURO + SODIO BICARBONATO + CALCIO CLORURO 2H <sub>2</sub> O + MAGNESIO CLORURO 6H <sub>2</sub> O + SODIO FOSFATO + DEXTROSA ANHIDRA + GLUTATION DISULFURO	SOLUCIÓN ESTERIL PARA IRRIGACION	0,714 g + 0,038 g + 0,21 g + 0,0154 g + 0,02 g + 0,042 g + 0,092 g + 0,018 g / 100 mL
B05BB02	SODIO CLORURO + POTASIO CLORURO + POTASIO CITRATO H <sub>2</sub> O + DEXTROSA ANHIDRA	SOLUCIÓN ORAL	110 mg + 83,5 mg + 58 mg + 2,5 g / 100 mL
B05BB02	SODIO CLORURO + POTASIO CLORURO + SODIO CITRATO DE 2H <sub>2</sub> O + DEXTROSA ANHIDRA	SOLUCIÓN ORAL	57,30 mg + 124,30 mg + 294 mg + 2,5 g / 100 mL
B05BB02	SODIO CLORURO + POTASIO CLORURO + SODIO CITRATO TRISODICO 2H <sub>2</sub> O + DEXTROSA H <sub>2</sub> O	SOLUCIÓN ORAL	350 mg + 150 mg + 2+290 mg + 2 g / 100 mL
B05BB02	SODIO CLORURO + POTASIO CLORURO + CALCIO CLORURO + MAGNESIO CLORURO + SODIO CITRATO + DEXTROSA H <sub>2</sub> O	GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	28,130 mg + 360,560 mg + 71,060 mg + 98,440 mg + 66,450 mg + 10,983 g / 12,2 g

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Líquidos y electrolitos	MARZO 2024
		Actualizado	
B05BB02	SODIO CLORURO + POTASIO CLORURO + CALCIO CLORURO 2H <sub>2</sub> O + MAGNESIO CLORURO 6H <sub>2</sub> O + SODIO LACTATO + DEXTROSA H <sub>2</sub> O (EQUIVALENTE A DEXTROSA ANHIDRA)	SOLUCIÓN ORAL	12 mg + 149 mg + 29,4mg + 41 mg + 314 mg + 4,55 g / 100 mL
B05BB02	SODIO CLORURO + POTASIO CLORURO + CALCIO CLORURO DE 2H <sub>2</sub> O + MAGNESIO CLORURO 6H <sub>2</sub> O + SODIO LACTATO + DEXTROSA H <sub>2</sub> O (EQUIVALENTE A DEXTROSA ANHIDRA)	SOLUCIÓN ORAL	12 mg + 149 mg + 30 mg + 41 mg + 314 mg + 5 g (4,55 g) / 100 mL
B05BB02	SODIO CLORURO + POTASIO CLORURO + CALCIO CLORURO 2H <sub>2</sub> O + MAGNESIO CLORURO 6H <sub>2</sub> O + SODIO LACTATO + GLUCOSA ANHIDRA	SOLUCIÓN ORAL	11,7 mg + 138 mg + 29,1 mg + 40,6 mg + 314 mg + 4,54 g / 100 mL
B05BB02	SODIO CLORURO + POTASIO CLORURO + CALCIO CLORURO 2H <sub>2</sub> O + MAGNESIO CLORURO 6H <sub>2</sub> O + SODIO LACTATO + GLUCOSA ANHIDRA	SOLUCIÓN ESTERIL ORAL	0,117 g + 1,380 g + 0,229 g + 0,406 g + 3,140 g + 45,460 g / 100 mL
B05BB02	SODIO CLORURO + POTASIO CLORURO + CALCIO CLORURO 2H <sub>2</sub> O + MAGNESIO CLORURO 6H <sub>2</sub> O + SODIO LACTATO + ZINC GLUCONATO + GLUCOSA ANHIDRA	SOLUCIÓN ESTERIL ORAL	11,7 mg + 149,3 mg + 29,4 mg + 40,8 gm + 629,2 mg + 13,937 mg + 4550 mg / 100 mL
B05BB02	SODIO CLORURO + POTASIO CLORURO + CALCIO CLORURO 2H <sub>2</sub> O + MAGNESIO CLORURO 6H <sub>2</sub> O + SODIO LACTATO + GLUCOSA ANHIDRA	SOLUCIÓN ESTERIL ORAL	11,7 mg + 149,1 mg + 29,4 mg + 40,7 gm + 313,8 mg + 5 g / 100 mL
B05BB02	SODIO CLORURO + POTASIO CLORURO + CALCIO CLORURO 2H <sub>2</sub> O + SODIO LACTATO + DEXTROSA H <sub>2</sub> O	SOLUCIÓN INYECTABLE	600 mg + 328 mg + 20 mg + 310 mg + 5 g / 100 mL
B05BB02	SODIO CLORURO + POTASIO CLORURO + DEXTROSA HIDRATADA	SOLUCIÓN INYECTABLE	900 mg + 300 mg + 5 g / 100 mL

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Líquidos y electrolitos	MARZO 2024
	Actualizado	

- 10.3.0.0.N50** A. Se acepta la asociación de electrolitos con dextrosa por vía oral, en las concentraciones recomendadas por la O.M.S. para sales de rehidratación oral.  
B. Se acepta el Sulfato de zinc como coadyuvante en el manejo de la diarrea persistente en niños

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
B05BB02	GLUCOSA + CLORURO DE SODIO + CLORURO DE POTASIO + CITRATO DE TRISODIO DIHIDRATADO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	13,5 g / L+ 2,6 g / L + 1,5 g / L + 2,9 g / L,
B05BB02	SODIO CLORURO + POTASIO CLORURO + SODIO CITRATO DIHIDRATADO + DEXTROSA ANHIDRA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	260 mg + 150 mg + 290 mg + 1350 mg / SACHET
B05BB02	GLUCOSA + CLORURO DE SODIO + CLORURO DE POTASIO + HIDROGENOCARBONATO DE SODIO (BICARBONATO SÓDICO) (ESTA FORMULACIÓN ES MUY INESTABLE EN CLIMA TROPICAL, SÓLO SE RECOMIENDA SI SE PREPARA PARA USO INMEDIATO)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	13,5 g + 2,6 g + 1,5 + 2,5 g / L
B05BB02	CLORURO DE SODIO + CITRATO DE SODIO DIHIDRATO + CITRATO DE POTASIO MONOHIDRATO + ÁCIDO CITRICO ANHIDRO + DEXTROSA ANHIDRA	SOLUCIÓN ORAL	(205 mg + 98 mg + 216 mg + 369 mg + 2,5 g) / 100 mL
B05BB02	CLORURO DE SODIO + CLORURO DE POTASIO USP + CLORURO DE CALCIO DIHIDRATADO + CLORURO DE MAGNESIO HEXAHIDRATADO + CITRATO DE SODIO DIHIDRATADO + DEXTROSA ANHIDRA	SOLUCIÓN ORAL	(12 mg + 149 mg + 30 mg + 41 mg + 275 mg + 2,5 g) / 100 mL contenido en mEq/L: SODIO 30 mEq/L + POTASIO 20 mEq/L + CALCIO 4 mEq/L + MAGNESIO 4 mEq/L + CLORURO 30 mEq/L + CITRATO 28mEq/L OSMOLARIDAD 255 mOsmol/L
B05BB02	CLORURO DE SODIO + CITRATO DE POTASIO H <sub>2</sub> O + CITRATO TRISODICO 2H <sub>2</sub> O + DEXTROSA ANHIDRA	SOLUCIÓN ORAL	234 mg + 218 mg + 98,2 mg + 2,5 g / 100 mL
B05BB02	CLORURO DE SODIO + CLORURO DE POTASIO + CITRATO DE SODIO 2H <sub>2</sub> O + DEXTROSA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	350 mg + 150 g + 290 mg + 2 g / 1000 mL de Solución reconstituida
B05BB02	CLORURO DE SODIO + CLORURO DE POTASIO + CITRATO DE SODIO DIHIDRATADO + DEXTROSA MONOHIDRATO	SOLUCIÓN ORAL	263 mg + 150 mg + 294 mg + 1485 mg / 100 mL
B05XA31	CLORURO DE SODIO + CLORURO DE POTASIO + CITRATO DE SODIO DIHIDRATADO + DEXTROSA MONOHIDRATO	SOLUCIÓN ORAL	350,7 mg + 150 mg + 295 mg + 2000 mg) / 100 mL
B05BB02	CLORURO DE SODIO + CLORURO DE POTASIO + CITRATO DE SODIO DIHIDRATADO + DEXTROSA MONOHIDRATO	SOLUCIÓN ORAL	(175 mg + 150 mg + 290 mg + 1,176 g) / 100 mL
	SULFATO DE ZINC MONOHIDRATADO EQUIVALENTE A ZINC	CAPSULA BLANDA	20 mg
	SULFATO DE ZINC MONOHIDRATADO EQUIVALENTE A ZINC	CAPSULA BLANDA	20 mg
	SULFATO DE ZINC MONOHIDRATADO EQUIVALENTE A ZINC	SOLUCIÓN ORAL	2 mg / mL
	SULFATO DE ZINC	SOLUCIÓN ORAL	4 mg / 1 mL
	SULFATO DE ZINC	SOLUCIÓN ORAL	10 mg / 1 mL
	SULFATO DE ZINC MONOHIDRATADO EQUIVALENTE A ZINC	TABLETA	20 mg
	SULFATO DE ZINC	GRÁNULOS PARA VÍA ORAL	20mg/ sachet

Dextrosa = Glucosa

- 10.3.0.0.N60** Se aceptan asociaciones de electrolitos entre sí.

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
-----	------------------	--------------------	---------------

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Líquidos y electrolitos	MARZO 2024
		Actualizado	
B05XA30	CLORURO DE POTASIO + CLORURO DE SODIO	SOLUCIÓN INYECTABLE	20 meq + 0,9% / 100 mL - Presentaciones por 250 mL-500 mL - 1000 mL
B05XA30	CLORURO DE POTASIO + CLORURO DE SODIO	SOLUCIÓN INYECTABLE	40 meq + 0,9% / 100 mL-resentaciones por 250 mL-500 mL -1000 mL
B05XA30	CLORURO DE POTASIO + CLORURO DE SODIO	SOLUCIÓN INYECTABLE	1,491 g + 0,9 g / 100 mL
B05XA30	CLORURO DE POTASIO + CLORURO DE SODIO	SOLUCIÓN INYECTABLE	150 mg + 900 mg / 100 mL
B05XA30	CLORURO DE POTASIO + CLORURO DE SODIO	SOLUCIÓN INYECTABLE	300 mg + 900 mg / 100 mL
B05XA30	CLORURO DE POTASIO + CLORURO DE SODIO	SOLUCIÓN INYECTABLE	600 mg + 900 mg / 100 mL
B05XA30	CLORURO DE POTASIO + CLORURO DE SODIO	SOLUCIÓN INYECTABLE	1200 mg + 900 mg / 100 mL
B05XA30	CLORURO DE POTASIO + CLORURO DE SODIO	SOLUCIÓN INYECTABLE	1500 mg + 900 mg / 100 mL
B05XA30	CLORURO DE POTASIO + CLORURO DE SODIO	SOLUCIÓN INYECTABLE	3000 mg + 900 mg / 100 mL
B05XA30	CLORURO DE SODIO + CLORURO DE POTASIO + CLORURO DE CALCIO DIHIDRATO + (SOLUCIÓN DE RINGER)	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,86 g + 0,03 g + 0,033 g / 100 mL
B05XA30	CLORURO DE SODIO + CLORURO DE POTASIO + CLORURO DE CALCIO 2H <sub>2</sub> O + LACTATO DE SODIO (SOLUCIÓN LACTATO DE RINGER / SOLUCIÓN HARTMAN)	SOLUCIÓN INYECTABLE PARA INFUSIÓN	0,6 g + 0,03 g + 0,02 g + 0,310 g / 100 mL
B05XA30	CLORURO DE SODIO + CLORURO DE POTASIO + CLORURO DE CALCIO 2H <sub>2</sub> O + CLORURO DE MAGNESIO 6H <sub>2</sub> O + CITRATO DE SODIO 2H <sub>2</sub> O + ACETATO DE SODIO 3H <sub>2</sub> O	SOLUCIÓN ESTERIL PARA IRRIGACIÓN	0,64 g + 0,075 g + 0,048 g + 0,03 g + 0,17 g + 0,39 g / 100 mL
B05XA30	CLORURO DE SODIO + CLORURO DE POTASIO + CLORURO DE CALCIO DIHIDRATO + LACTATO DE SODIO	SOLUCIÓN ESTERIL PARA IRRIGACIÓN	0,6 g + 0,03 g + 0,02 g + 0,310 g / 100 mL
B05XA30	CLORURO DE SODIO + CLORURO DE POTASIO + CLORURO DE CALCIO 2H <sub>2</sub> O + CLORURO DE MAGNESIO 6H <sub>2</sub> O	SOLUCIÓN ESTERIL PARA PERFUSIÓN CARDIACA	643 mg + 119,3 mg + 17,6 mg + 325,3 mg / 100 mL
B05XA30	CLORURO DE SODIO + CLORURO DE POTASIO + CLORURO DE MAGNESIO HEXAHIDRATO + CLORURO DE CALCIO DIHIDRATO + ACETATO DE SODIO TRIHIDRATO + ÁCIDO L-MÁLICO	SOLUCIÓN INYECTABLE	6,80 g + 0,30 g + 0,20 g + 0,37 g + 3,27 g + 0,67 g / 1000 mL
B05XA30	CLORURO DE SODIO+ GLUCONATO DE SODIO + ACETATO DE SODIO 3H <sub>2</sub> O + CLORURO DE POTASIO + CLORURO DE MAGNESIO 6 H <sub>2</sub> O	SOLUCIÓN ESTERIL PARA IRRIGACIÓN	0,526 g + 0,505 g + 0,368 g + 0,037 g + 0,030 g / 100 ml.
	CLORURO DE MAGNESIO HEXAHIDRATADO+ CLORURO DE SODIO + CLORURO DE POTASIO + CLORURO DE CALCIO DIHIDRATADO + CITRATO DE SODIO DIHIDRATADO + ACETATO DE SODIO TRIHIDRATADO	SOLUCIÓN ESTÉRIL PARA IRRIGACIÓN	(150mg + 3200mg + 375mg + 240mg + 850mg + 1950mg)/ Bolsa (500ML)

10.3.0.0.N70 No se aceptan asociaciones de electrolitos orales con antidiarreicos ni con antieméticos, porque éstos requieren posología individual.

#### 10.4. RESINAS DE INTERCAMBIO IÓNICO

10.4.0.0.N10 Se aceptan sodio poliestireno sulfonato y calcio poliestireno sulfonato como resinas removedoras de potasio

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
V03AE01	POLIESTIRENO SULFONATO CALCICO	POLVO PARA SUSPENSIÓN ORAL	99,75 g / 100 g
	CICLOSILICATO DE SODIO Y ZIRCONIO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	5 g
	CICLOSILICATO DE SODIO Y ZIRCONIO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	10 g

10.4.0.0.N20 Se acepta el clorhidrato y carbonato de sevelamer para el tratamiento de la hiperfosfatemia en pacientes con insuficiencia renal en estadio terminal sin presentar riesgo de hipercalcemia

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Líquidos y electrolitos	MARZO 2024
	Actualizado	

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
V03AE02	CARBONATO DE SEVELAMER	TABLETA RECUBIERTA	800 mg
V03AE02	CARBONATO DE SEVELAMER	POLVO RECONSTITUIR A SUSPENSION ORAL	2,4 g / Sobre
V03AE02	CARBONATO DE SEVELAMER	POLVO RECONSTITUIR A SUSPENSION ORAL	1,6 g / Sobre
V03AE02	CLORHIDRATO DE SEVELAMER	TABLETA	800 mg

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Líquidos y electrolitos	MARZO 2024
	Actualizado	

### 10.5. SOLUCIONES PARA DIALISIS PERITONEAL

10.5.0.0.N10 Se aceptan soluciones electrolíticas con o sin dextrosa

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
B05D	CLORURO DE SODIO SP + CLORURO DE CALCIO DIHIDRATADO USP + CLORURO DE MAGNESIO HEXAHIDRATADO USP + LACTATO DE SODIO + TOTAL AMINO ÁCIDOS + VALINA + ARGININA + LEUCINA + ALANINA + ISOLEUCINA + METIONINA + LISINA (ADDED AS LYSINE HCl) + HISTIDINA + TREONINA + PROLINA + FENILANINA + GLICINA + SERINA + TIROSINA + TRIPTOFANO + AGUA PARA INYECCIÓN USP	SOLUCIÓN INYECTABLE INTRAPERITONEAL	538 mg + 25,7 mg + 5,08 mg + 448 mg + 1,1 g + 139 mg + 107 mg + 102 mg + 95 mg + 85 mg + 85 mg + 76 mg + 71 mg + 65 mg + 59 mg + 57 mg + 51 mg + 51 mg + 30 mg + 27 mg / 100 mL
B05D	ICODEXTRIN + CLORURO DE SODIO + LACTATO DE SODIO + CLORURO DE CALCIO 2H <sub>2</sub> O USP + CLORURO DE MAGNESIO 6H <sub>2</sub> O USP (COMPOSICIÓN IÓNICA: ION SODIO, ION CALCIO, ION MAGNESIO, ION CLORURO, ION LACTATO)	SOLUCIÓN ESTÉRIL APIROGENA INYECTABLE PARA DIÁLISIS PERITONEAL	75 g + 5,35 g + 4,48 g + 257 mg + 5,08 mg / 1000 mL (133mmol, 1,75mmol, 0,25mmol, 96mmol, 40mmol)
B05D	GLUCOSA MONOHIDRATIO EQUIVALENTE A GLUCOSA ANHIDRA + CLORURO DE SODIO + LACTATO DE SODIO + CLORURO DE CALCIO DIHIDRATO + CLORURO DE MAGNESIO HEXAHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	4250 mg + 564 mg + 392,5 mg + 25,7 mg + 10,17 mg / 100 mL
B05D	GLUCOSA MONOHIDRATIO EQUIVALENTE A GLUCOSA ANHIDRA + CLORURO DE SODIO + LACTATO DE SODIO + CLORURO DE CALCIO DIHIDRATO + CLORURO DE MAGNESIO HEXAHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	2300 mg + 564 mg + 392,5 mg + 25,7 mg + 10,17 mg / 100 mL
B05D	GLUCOSA MONOHIDRATIO EQUIVALENTE A GLUCOSA ANHIDRA + CLORURO DE SODIO + LACTATO DE SODIO + CLORURO DE CALCIO DIHIDRATO + CLORURO DE MAGNESIO HEXAHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	1500mg + 564 mg + 392,5 mg + 25,7 mg + 10,17 mg / 100 mL
B05D	GLUCOSA MONOHIDRATIO EQUIVALENTE A GLUCOSA ANHIDRA + CLORURO DE SODIO + LACTATO DE SODIO + CLORURO DE CALCIO DIHIDRATO + CLORURO DE MAGNESIO HEXAHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	2,273 g + 0,5786 g + 0,3925 g + 0,0257 g + 0,0102 g / 100 mL
	DEXTROSA MONOHIDRATADA+ CLORURO DE SODIO + CLORURO DE CALCIO DIHIDRATADO+ CLORURO DE MAGNESIO HEXAHIDRATADO+ LACTATO DE SODIO	SOLUCIÓN ESTÉRIL PARA DIÁLISIS PERITONEAL	4,25 g + 538 mg + 25,7 mg + 5,08 mg + 448mg
B05D	CLORURO DE SODIO + CLORURO DE CALCIO DIHIDRATO + CLORURO DE MAGNESIO HEXAHIDRATO + LACTATO DE SODIO + DEXTROSA MONOHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	567 mg + 25,7 mg + 15 mg + 653,33 mg + 2500 mg / 100 mL
B05D	CLORURO DE SODIO + CLORURO DE CALCIO DIHIDRATO + CLORURO DE MAGNESIO HEXAHIDRATO + LACTATO DE SODIO + DEXTROSA MONOHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	567 mg + 25,7 mg + 15 mg + 653,33 mg + 4250 mg / 100 mL
B05D	CLORURO DE SODIO + CLORURO DE CALCIO DIHIDRATO + CLORURO DE MAGNESIO HEXAHIDRATO + LACTATO DE SODIO + DEXTROSA MONOHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	5,669 mg + 0,257 mg + 0,102 mg + 3,922 mg + 15,000 mg / mL
B05D	CLORURO DE SODIO + CLORURO DE CALCIO DIHIDRATO + CLORURO DE MAGNESIO 6H <sub>2</sub> O + LACTATO DE SODIO + DEXTROSA H <sub>2</sub> O	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,5786 g + 0,0257 g + 0,0102 mg + 0,3925 g + 4,25 g / 100 mL



FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Líquidos y electrolitos	MARZO 2024
		Actualizado	
B05D	CLORURO DE SODIO + CLORURO DE CALCIO DIHIDRATO + CLORURO DE MAGNESIO 6 H <sub>2</sub> O + LACTATO DE SODIO 50% + DEXTROSA H <sub>2</sub> O	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,5786 g + 0,0257 g + 0,0102 mg + 0,7850 g + 1,5 g / 100 mL
B05D	CLORURO DE SODIO + CLORURO DE CALCIO DIHIDRATO + CLORURO DE MAGNESIO 6 H <sub>2</sub> O + LACTATO DE SODIO + DEXTROSA H <sub>2</sub> O	SOLUCIÓN INYECTABLE PARA DIÁLISIS PERITONEAL	5,669 mg + 0,257 mg + 0,102 mg + 3,922 mg + 25,000 mg / mL
B05D	CLORURO DE SODIO + CLORURO DE CALCIO DIHIDRATO + CLORURO DE MAGNESIO 6 H <sub>2</sub> O + LACTATO DE SODIO + GLUCOSA MONOHIDRATO EQUIVALENTE A GLUCOSA ANHIDRA	SOLUCIÓN INYECTABLE PARA DIÁLISIS PERITONEAL	5,786 g + 0,1838 g + 0,1017 g + 3,925 g + 15,0 g / 1000 mL
B05D	CLORURO DE SODIO + CLORURO DE CALCIO DIHIDRATO + CLORURO DE MAGNESIO 6 H <sub>2</sub> O + LACTATO DE SODIO + GLUCOSA MONOHIDRATO EQUIVALENTE A GLUCOSA ANHIDRA	SOLUCIÓN INYECTABLE PARA DIÁLISIS PERITONEAL	5,786 g + 0,1838 g + 0,1017 g + 3,925 g + 42,5 g / 1000 mL

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Líquidos y electrolitos	MARZO 2024
		Actualizado	
B05D	CLORURO DE SODIO + CLORURO DE CALCIO DIHIDRATO + CLORURO DE MAGNESIO 6 H <sub>2</sub> O + LACTATO DE SODIO + GLUCOSA MONOHIDRATO EQUIVALENTE A GLUCOSA ANHIDRA	SOLUCIÓN INYECTABLE PARA DIÁLISIS PERITONEAL	5,786 g + 0,1838 g + 0,1017 g + 3,925 g + 22,73 g / 1000 mL
B05D	CLORURO DE SODIO + CLORURO DE CALCIO DIHIDRATO + CLORURO DE MAGNESIO 6 H <sub>2</sub> O + LACTATO DE SODIO + GLUCOSA MONOHIDRATO EQUIVALENTE A GLUCOSA ANHIDRA	SOLUCIÓN INYECTABLE PARA DIÁLISIS PERITONEAL	5,932 mg + 0,1837 mg + 0,10170mg + 4,258 mg +24,75 mg / 1 mL
B05D	CLORURO DE SODIO + CLORURO DE CALCIO DIHIDRATO + CLORURO DE MAGNESIO 6 H <sub>2</sub> O + LACTATO DE SODIO + GLUCOSA MONOHIDRATO EQUIVALENTE A GLUCOSA ANHIDRA	SOLUCIÓN INYECTABLE PARA DIÁLISIS PERITONEAL	593,17mg + 18,37 mg + 10,170mg + 425,83 mg + 1500mg / 100 mL
B05D	CLORURO DE SODIO + CLORURO DE CALCIO DIHIDRATO + CLORURO DE MAGNESIO 6 H <sub>2</sub> O + LACTATO DE SODIO + GLUCOSA MONOHIDRATO EQUIVALENTE A GLUCOSA ANHIDRA	SOLUCIÓN INYECTABLE PARA DIÁLISIS PERITONEAL	5,932 mg + 0,1837 mg + 0,10170mg + 4,258 mg +46,75 mg / 1 mL
B05D	DEXTROSA + CLORURO DE SODIO USP + LACTATO DE SODIO USP + CLORURO DE CALCIO 2H <sub>2</sub> O USP + CLORURO DE MAGNESIO 6H <sub>2</sub> O USP	SOLUCIÓN ESTÉRIL PARA IRRIGACIÓN	(2,3 g + 0,5786 g + 0,3925 g + 0,0257 g + 0,0102 g) / 100 mL
B05D	CLORURO DE SODIO + CLORURO DE CALCIO 2H <sub>2</sub> O + CLORURO DE MAGNESIO 6H <sub>2</sub> O + LACTATO DE SODIO + GLUCOSA H <sub>2</sub> O (EQUIVALENTE A GLUCOSA ANHIDRA) (COMPOSICIÓN IÓNICA: ION SODIO, ION CALCIO, ION MAGNESIO, ION CLORURO, ION LACTATO)	SOLUCIÓN ESTÉRIL PARA DIÁLISIS PERITONEAL	0,5786 g + 0,0257 g + 0,0102 mg + 0,3925 g + 1,65 g / 100 mL (1,50 g) (134 meq / L, 3,5 meq / L, 1 meq / L, 103,5 meq / L, 35 meq / L)
B05D	CLORURO DE SODIO + CLORURO DE CALCIO 2H <sub>2</sub> O + CLORURO DE MAGNESIO 6H <sub>2</sub> O + LACTATO DE SODIO + DEXTROSA H <sub>2</sub> O	SOLUCIÓN ESTÉRIL PARA DIÁLISIS PERITONEAL	538 mg + 25,7 mg + 5,08 mg + 448 mg + 1,5 g / 100 mL
B05D	CLORURO DE SODIO + CLORURO DE CALCIO 2H <sub>2</sub> O + CLORURO DE MAGNESIO 6H <sub>2</sub> O + LACTATO DE SODIO + DEXTROSA H <sub>2</sub> O	SOLUCIÓN ESTÉRIL PARA DIÁLISIS PERITONEAL	538 mg + 25,7 mg + 5,08 mg + 448 mg + 2,5 g / 100 mL
B05D	CLORURO DE SODIO + CLORURO DE CALCIO 2H <sub>2</sub> O + CLORURO DE MAGNESIO 6H <sub>2</sub> O + LACTATO DE SODIO + DEXTROSA H <sub>2</sub> O	SOLUCIÓN ESTÉRIL PARA DIÁLISIS PERITONEAL	538 mg + 18,3 mg + 5,08 mg + 448 mg + 1,5 g / 100 mL
B05D	CLORURO DE SODIO + CLORURO DE CALCIO 2H <sub>2</sub> O + CLORURO DE MAGNESIO 6H <sub>2</sub> O + LACTATO DE SODIO + DEXTROSA H <sub>2</sub> O	SOLUCIÓN ESTÉRIL PARA DIÁLISIS PERITONEAL	538 mg + 18,3 mg + 5,08 mg + 448 mg + 2,5 g / 100 mL
B05D	CLORURO DE SODIO + CLORURO DE CALCIO 2H <sub>2</sub> O + CLORURO DE MAGNESIO 6H <sub>2</sub> O + LACTATO DE SODIO + DEXTROSA H <sub>2</sub> O	SOLUCIÓN ESTÉRIL PARA DIÁLISIS PERITONEAL	538 mg + 18,3 mg + 5,08 mg + 448 mg + 4,25 g / 100 mL
B05D	CLORURO DE SODIO + CLORURO DE CALCIO 2H <sub>2</sub> O + CLORURO DE MAGNESIO 6H <sub>2</sub> O + LACTATO DE SODIO + GLUCOSA H <sub>2</sub> O (EQUIVALENTE A GLUCOSA ANHIDRA)	SOLUCIÓN ESTÉRIL PARA DIÁLISIS PERITONEAL	567 mg + 25,7 mg + 15,2 mg + 392 mg + 4,25 g (3,864 g) / 100 mL
B05D	CLORURO DE SODIO + CLORURO DE CALCIO 2H <sub>2</sub> O + CLORURO DE MAGNESIO 6H <sub>2</sub> O + LACTATO DE SODIO + GLUCOSA H <sub>2</sub> O (EQUIVALENTE A GLUCOSA ANHIDRA)	SOLUCIÓN ESTÉRIL PARA DIÁLISIS PERITONEAL	0,5786 g + 0,02573 g + 0,01017 g + 0,3925 g + 4,25 g / 100 mL

**10.7. OTROS**

10.7.0.0.N30

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Líquidos y electrolitos	MARZO 2024
		Actualizado	
ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
B05CX03	GLICINA	SOLUCIÓN ESTERIL PARA IRRIGACIÓN	1.5 / 100 mL

		<b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b> <b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		
<b>FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia</b>		<b>PUBLICACION</b>		<b>FECHA PUBLICACIÓN</b>
<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - órganos de los sentidos <b>Actualizado</b>		<b>MARZO 2024</b>

### 11. ORGANOS DE LOS SENTIDOS

#### 11.1. NARIZ

##### 11.1.1. Anestésicos locales

11.1.1.0.N10 Se acepta:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
	AMBUCAINA CLORHIDRATO (OXIBUPROCAINA CLORHIDRATO)	SOLUCIÓN NASAL	1 g / 100 mL (1%)
R02AD02	LIDOCAINA	SOLUCIÓN TÓPICA NASAL	10 mg / Aplicación -100 mg / mL (10%)

##### 11.1.2. Corticosteroides

11.1.2.0.N10 Se acepta:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
R01AD01	BECLOMETASONA DIPROPIONATO	INHALADOR NASAL	50 µg / APLICACIÓN
R01AD05	BUDESONIDA	SUSPENSIÓN PARA ADMINISTRAR POR SPRAY NASAL	1 mg / mL- 50 µg / aplicación
R01AD05	BUDESONIDA	SUSPENSIÓN PARA PULVERIZACIÓN NASAL	64 µg / Aplicación
R01AD05	BUDESONIDA	SUSPENSIÓN PARA PULVERIZACIÓN NASAL	100 µg /aplicación- 2 mg / mL
R03BA08	CICLESONIDA	SUSPENSIÓN PARA PULVERIZACIÓN NASAL	0,714 mg / mL cada dosis proporciona 50 µg /aplicación
R01AD08	FLUTICASONA FUROATO	SUSPENSIÓN PARA PULVERIZACIÓN NASAL	27,5 µg / Aplicación
R01AD08	FLUTICASONA FUROATO	POLVO PARA INHALACIÓN	100 mcg
R01AD08	FLUTICASONA FUROATO	POLVO PARA INHALACIÓN	200 mcg
R01AD09	FUROATO DE FLUTICASONA	POLVO PARA INHALACIÓN	50mcg
R01AD09	FLUTICASONA PROPIONATO	SUSPENSIÓN PARA PULVERIZACIÓN NASAL (SPRAY NASAL)	50 µg /aplicación – 0,5 mg / mL
R01AD08	FLUTICASONA PROPIONATO	SUSPENSIÓN NASAL (GOTAS NAALES)	400 µg / unidad (0,4 mL)
R01AD09	MOMETASONA FUROATO	SUSPENSIÓN NASAL ACUOSA PARA ADMINISTRAR POR SPRAY NASAL	50 µg / aplicación -50 mg / 100 mL (0,05%)
R01AD11	TRIAMCINOLONA ACETONIDO	SUSPENSIÓN PARA PULVERIZACIÓN NASAL	55 µg / Inhalación - 0,1487%

Furoato de mometasona monohidrato equivalente a mometasona furoato anhidro

11.1.2.0.N20 No se acepta la asociación de corticoides con otros principios activos para uso nasal por cuanto los corticoides requieren de manejo individualizado.

##### 11.1.3. Vasoconstrictores

11.1.3.0.N10 Se aceptan locales:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
R01AA04	FENILEFRINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN NASAL	10 mg / mL - (1%)
R01AA04	FENILEFRINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN NASAL	2 mg / mL
R01AA05	OXIMETAZOLINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN NASAL	0,1 mg / mL (0,01%)
R01AA05	OXIMETAZOLINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN NASAL	0,25 mg / mL (0,025%)
R01AA05	OXIMETAZOLINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN NASAL	0,5 mg / mL (0,05%)
R01AA07	XILOMETAZOLINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN NASAL	0,5 mg / mL (0,05%)
R01AA07	XILOMETAZOLINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN NASAL- (SPRAY NEBULIZADOR)	1 mg / mL(0,1%)
R01AA07	XILOMETAZOLINA CLORHIDRATO	GEL NASAL	1 mg /g

		<b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b> <b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		
<b>FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia</b>		<b>PUBLICACION</b>		<b>FECHA PUBLICACIÓN</b>
<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		<b>Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - organos de los sentidos</b> <b>Actualizado</b>		<b>MARZO 2024</b>

#### 11.1.4. Otros

11.1.4.0.N10 Se acepta:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
R05CB01	ACETILCISTEINA	SOLUCIÓN NASAL	10 mg / mL - 1 g / 100 mL
R01AC03	AZELASTINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN NASAL	1 mg / mL - 0,1 g / 100 mL
R01AX30	AZELASTINA HIDROCLORURO + FLUTICASONA PROPIONATO	SOLUCIÓN NASAL	140 µg + 50 µg / APLICACIÓN
R01AX30	AZELASTINA HIDROCLORURO + FLUTICASONA PROPIONATO	SUSPENSIÓN NASAL	(137 µg + 50 µg)/aplicación
R01AX30	AZELASTINA CLORHIDRATO + MOMETASONA FLUORATO	SUSPENSIÓN NASAL	0,140g+0,05g/100g
	CISTEAMINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	3.8mg/mL
R03BC01	CROMOGLICATO DE SODIO	SOLUCIÓN NASAL	20 mg / mL - (2%)
R03BC01	CROMOGLICATO DE SODIO	SOLUCIÓN NASAL	40 mg / mL - (4%)
R01AX10	HIDROXIPROPILMETILCELULOSA	POLVO PARA ADMINISTRAR POR INHALADOR	2,5 g / frasco
R01AX03	IPRATROPIO BROMURO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A IPRATROPIO BROMURO ANHIDRO	SOLUCIÓN NASAL (SPRAY)	21 µg / Inhalación - 0,03 g / 100 mL
R01AC02	LEVOCABASTINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A LEVOCABASTINA	SUSPENSIÓN NASAL (SPRAY)	0,5 mg / mL
	MONTELUKAST + LEVOCETIRIZINA CLORHIDRATO	TABLETA RECUBIERTA	10 mg + 5 mg
	MONTELUKAST + DESLORATADINA	TABLETA RECUBIERTA	10 mg + 5 mg
	MONTELUKAST + LEVOCETIRIZINA	TABLETA MASTICABLE	10mg + 5mg
	MONTELUKAST + LEVOCETIRIZINA	TABLETA MASTICABLE	5mg + 2,5mg
	MONTELUKAST + LEVOCETIRIZINA	TABLETA MASTICABLE	4mg + 1,25mg
	LEVOCETIRIZINA DICLORHIDRATO + MONTELUKAST SÓDICO	CÁPSULA BLANDA DE LEVOCETIRIZINA DICLORHIDRATO CON UNA TABLETA RECUBIERTA DE MONTELUKAST SÓDICO EN EL INTERIOR DE LA CÁPSULA	5mg + 10,4 mg (equivalente a 10 mg de Montelukast)
	OLOPATADINA CLORURO EQUIVALENTE A OLOPATADINA	SOLUCIÓN NASAL	6 mg / mL
R01AX10	POLIETILENGLICOL 3350 + PROPILENGLICOL	GEL TÓPICO	15 g + 20 g / 100 g
R01AX10	SODIO CLORURO	SOLUCIÓN NASAL	5 mg / mL - 0,5 g / 100 mL
R01AX10	SODIO CLORURO	SOLUCIÓN NASAL	6,5 mg / mL - 0,65 g / 100 mL
R01AX10	SODIO CLORURO	SOLUCIÓN NASAL	9 mg / mL
R01AX10	SODIO CLORURO	SOLUCIÓN NASAL	26 mg / mL

*Levocabastina clorhidrato equivalente a levocabastina base*

11.1.4.0.N20 No se acepta la nafazolina, porque ha sido ventajosamente sustituida para uso nasal.

11.1.4.0.N30 No se acepta la efedrina para uso tópico nasal, por estar ventajosamente sustituida.

11.1.4.0.N40 No se acepta la Luffa operculata por estar ventajosamente sustituida.

11.1.4.0.N50 No se aceptan asociaciones de vasoconstrictores con cualquier otro principio activo para uso tópico nasal, por no existir justificación terapéutica.

#### 11.2. OIDOS

11.2.0.0.N10 Se aceptan como antimicrobianos locales como principios activos únicos:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
S03AA15	CIPROFLOXACINO CLORHIDRATO EQUIVALENTE A CIPROFLOXACINO BASE	SOLUCIÓN ÓTICA	3 mg / mL
S03AA15	CIPROFLOXACINO CLORHIDRATO EQUIVALENTE A CIPROFLOXACINO BASE	SOLUCIÓN ÓTICA	10 mg / mL
S03AA15	CIPROFLOXACINO CLORHIDRATO EQUIVALENTE A CIPROFLOXACINO BASE	SOLUCIÓN ÓTICA	1 mg / unidad (0,5 mL) - monodosis

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - organos de los sentidos	MARZO 2024
		Actualizado	
	NORFLOXACINO	SOLUCIÓN ÓTICA	3 mg / mL - (0,3%)
S01AX11	OFLOXACINO	SOLUCIÓN ÓTICA	3 mg / mL - (0,3%)

Ciprofloxacino clorhidrato equivalente a ciprofloxacino base

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - organos de los sentidos	MARZO 2024
	Actualizado	

11.2.0.0.N20 Se aceptan las siguientes asociaciones:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
S02AA30	ACETÓNIDO DE FLUOCINOLONA + SULFATO DE POLIMIXINA B + SULFATO DE NEOMICINA + CLORHIDRATO DE LIDOCAINA	SOLUCIÓN ÓTICA	0,275 mg + 11,000 UI + 3,85 mg + 20,00 mg / mL
S02DA30	ANTIPIRINA (FENAZONA)+ BENZOCAINA	SOLUCIÓN ÓTICA	50 mg + 10 mg / mL
S02DA30	ANTIPIRINA (FENAZONA) + BENZOCAINA	SOLUCIÓN ÓTICA	50 mg + 25 mg / mL
S02DA30	ANTIPIRINA (FENAZONA) + BENZOCAINA	SOLUCIÓN ÓTICA	54 mg + 20 mg / mL
S02DA30	ANTIPIRINA (FENAZONA) + BENZOCAINA	SOLUCIÓN ÓTICA	54 mg + 40 mg / mL
S02DA30	ANTIPIRINA (FENAZONA) + LIDOCAÍNA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN ÓTICA	4%+ 1% (40 mg + 10 mg / mL)
S02DA30	ANTIPIRINA (FENAZONA) + BENZOCAINA + NEOMICINA SULFATO EQUIVALENTE A NEOMICINA	SOLUCIÓN ÓTICA	50 mg + 40 mg + 1 mg / mL
S02DA30	BENZOCAINA + FENOL	SOLUCIÓN ÓTICA	10 mg + 12 mg / mL
S02DA30	BENZOCAINA + BORICO ÁCIDO + FENOL	SOLUCIÓN ÓTICA	10 mg + 10 mg + 12 mg / mL
S02DA30	BENZOCAINA + BORICO ÁCIDO + FENOL	SOLUCIÓN ÓTICA	0,02 g + 0,05 g + 0,02 g / mL
S02DC	CARBONATO DE SODIO	SOLUCIÓN ÓTICA	6,64 g / 100 mL
S02DC	CARBONATO DE SODIO	SOLUCIÓN ÓTICA	30 mg / 1 mL
S02CA06	CIPROFLOXACINO + DEXAMETASONA	SOLUCIÓN ÓTICA	0,3% + 0,1%
S02CA06	CIPROFLOXACINO + DEXAMETASONA	SUSPENSIÓN ÓTICA	0,3% + 0,1% (3 mg + 1 mg / 1 mL)
S02CA05	CIPROFLOXACINO + FLUOCINOLONA ACETONIDO	SOLUCIÓN ÓTICA	3 mg + 0,25 mg / mL
S02CA03	CIPROFLOXACINO + HIDROCORTISONA	SUSPENSIÓN ÓTICA	2 mg + 10 mg / mL
S02CA03	CIPROFLOXACINO + HIDROCORTISONA	SOLUCIÓN ÓTICA	3 mg + 10 mg / mL
S03CA06	CIPROFLOXACINO + LIDOCAINA CLORHIDRATO + BETAMETASONA	SOLUCIÓN ÓTICA	3,0 mg + 40,0 mg + 1,0 mg
S02CA03	NEOMICINA SULFATO + COLISTINA SULFATO + HIDROCORTISONA ACETATO +	SUSPENSIÓN ÓTICA	5 mg + 1,538 mg + 0,50 mg + / mL
S03CA06	NEOMICINA + POLIMIXINA B SULFATO + BETAMETASONA + LIDOCAINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN ÓTICA	3,75 mg + 10000 UI + 1 mg + 40 mg / mL
S03CA06	NEOMICINA + POLIMIXINA B SULFATO + BETAMETASONA + LIDOCAINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN ÓTICA	5 mg + 10000 UI + 1 mg + 40mg / mL
S03CA06	NEOMICINA SULFATO EQUIVALENTE A NEOMICINA + POLIMIXINA B SULFATO + DEXAMETASONA + LIDOCAINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN ÓTICA	3,75 mg + 10000 UI + 1 mg + 40 mg / mL
S02CA01	NEOMICINA + PREDNISOLONA + BENZOCAINA	SOLUCIÓN ÓTICA	5 mg + 3,5 mg + 50 mg / mL
S03AA30	PEROXIDO DE HIDRÓGENO + UREA (TAMBIÉN LLAMADO PERÓXIDO DE UREA Ó PERÓXIDO DE CARBAMIDA)	SOLUCIÓN ÓTICA	0,065 g + 0,065 g / mL
S02CA01	PREDNISOLONA SODIO FOSFATO + LIDOCAINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN ÓTICA	3,5 mg + 5 mg + 20 mg / mL
S02DC	SODIO CLORURO + GLICERINA + SODIO CARBONATO	SOLUCIÓN ÓTICA	0,009 g + 0,030 g + 0,020 g / mL
S02DC	SODIO CLORURO + GLICERINA + SODIO CARBONATO	SOLUCIÓN ÓTICA	0,009 g + 0,3 g + 0,06 g / mL

*Ciprofloxacino clorhidrato monohidrato equivalente a ciprofloxacino base*

*Neomicina sulfato equivalente a neomicina base*

*Betametasona fosfato disódico equivalente a betametasona.*

11.2.0.0.N30 OTROS

Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
R02AD01	BENZOCAINA	SOLUCIÓN ÓTICA	13,8 mg / mL
R02AD01	BENZOCAINA	SOLUCIÓN ÓTICA	20 mg / mL- 2 g / 100 mL

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN	
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - organos de los sentidos	MARZO 2024	
	Actualizado		
S02DC	GLICERINA	SOLUCIÓN ÓTICA	63 mg / mL



FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - órganos de los sentidos	MARZO 2024
	Actualizado	

### 11.3. OJOS

#### 11.3.1. Anestésicos de superficie

11.3.1.0.N10 Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
S01HA02	AMBUCAINA HIDROCLORURO (BENOXINATO HIDROCLORURO - OXIBUPROCAINA HIDROCLORURO)	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	4 mg / mL - (0,4%)
S01HA07	LIDOCAINA	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	4 g / 100 mL - (4%)
S01HA04	PROXIMETACAINA CLORHIDRATO (PROPARACAINA CLORHIDRATO)	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	5 mg / mL - (0,5%)
S01HA03	TETRACAINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	5 mg / mL (0,5%)

11.3.1.0.N20 Se acepta la asociación de lidocaína más prilocaína base.

11.3.1.0.N30 Se acepta la asociación de anestésico de superficie más un corticosteroide y antimicrobianos en uso oftálmico.

#### 11.3.2. Antiinflamatorios

11.3.2.0.N10 Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
S01BC11	BROMFENAC SODICO SESQUIHIDRATO EQUIVALENTE A BROMFENAC	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	0,9 mg / mL - 0,9%
S01BC03	DICLOFENACO SODICO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	1 mg / mL - 0,1%
S01BC04	FLURBIPROFENO SODICO DIHIDRATO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	0,3 mg / mL - 0,03%
S01BC04	FLURBIPROFENO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	1 mg / mL - 0,1%
S01BC01	INDOMETACINA	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	5 mg / mL - 0,5%
S01BC05	KETOROLACO TROMETAMINA	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	4 mg / mL - 0,4%
S01BC05	KETOROLACO TROMETAMINA	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	4,5 mg / mL - 0,45%
S01BC05	KETOROLACO TROMETAMINA	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	5 mg / mL (0,5%)
	MELOXICAM	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	0,3 mg / mL - 0,03%
S01BC10	NEPAFENAC	SUSPENSIÓN OFTÁLMICA	1 mg / mL - 0,1%
S01BC10	NEPAFENAC	SUSPENSIÓN OFTÁLMICA	3 mg / mL - 0,3%

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - organos de los sentidos	MARZO 2024
	Actualizado	

### 11.3.3. Antiinfecciosos

11.3.3.0.N10 Se acepta como único principio activo

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACIÓN
S01AA26	AZITROMICINA DIHIDRATO EQUIVALENTES A AZITROMICINA BASE	SOLUCIÓN OFTÁLMICA ESTÉRIL	10 mg / mL - 1%
S01AA26	AZITROMICINA DIHIDRATO (15 mg) EQUIVALENTE A AZITROMICINA	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	14,3 mg / g
S01AA26	AZITROMICINA DIHIDRATO EQUIVALENTES A AZITROMICINA BASE	SOLUCIÓN OFTÁLMICA ESTÉRIL	15 mg / mL equivalente a 14,3 mg / mL
	BESIFLOXACINO HCL EQUIVALENTE A BESIFLOXACINO	SUSPENSIÓN OFTÁLMICA	6.060 mg/mL
S01AE03	CIPROFLOXACINO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	3 mg / mL
S01AE03	CIPROFLOXACINO	UNGÜENTO OFTÁLMICO	0,3 g / 100 g
S01AA01	CLORANFENICOL	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	2,5 mg / mL
S01AA01	CLORANFENICOL	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	5 mg / mL (0,5%)
S01AA01	CLORANFENICOL	UNGÜENTO OFTÁLMICO	1 g / 100 g (1%)
S01AA02	CLORTETRACICLINA	UNGÜENTO OFTÁLMICO	1 g / 100 g (1%)
S01AA17	ERITROMICINA	UNGÜENTO OFTÁLMICO	0,5 g / 100 g - (0,5%)
S01AA13	FUSIDICO ÁCIDO HEMIHIDRATO EQUIVALENTE A ÁCIDO FUSIDICO ANHIDRO	SUSPENSIÓN OFTÁLMICA	10 mg / mL - (1%)
S01AE06	GATIFLOXACINA	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	5mg / mL
S01AE06	GATIFLOXACINA	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	3 mg / mL
S01AA11	GENTAMICINA	POMADA OFTÁLMICA	0,3 g / 100 g (0,3%)
S01AA11	GENTAMICINA	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	3 mg / mL (0,3%)
S01AA11	GENTAMICINA	UNGÜENTO OFTÁLMICO	0,3 g / 100 g (0,3%)
	GRAMICIDINA	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	0,025 mg / mL
S01AE05	LEVOFLOXACINO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	5 mg / mL
S01AE04	LOMEFLOXACINO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	3 mg / mL
S01AE07	MOXIFLOXACINO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	5 mg / mL - (0,5%)
S01AA10	NATAMICINA	SUSPENSIÓN OFTÁLMICA	50 mg / mL - (5%)
S01AE02	NORFLOXACINO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	3 mg / mL - (0,3%)
S01AE02	NORFLOXACINO	UNGÜENTO OFTÁLMICO	0,3 g / 100 g
S01AE01	OFLOXACINO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	3 mg / mL - (0,3%)
S01AB04	SULFACETAMIDA SÓDICA	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	100 mg / mL - (10%)
S01AB04	SULFACETAMIDA SÓDICA	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	150 mg / mL
S01AB04	SULFACETAMIDA SÓDICA	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	300 mg / mL (30%)
S01AA12	TOBRAMICINA	GEL OFTÁLMICO	0,3 g / 100 g - (0,3%)
S01AA12	TOBRAMICINA	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	0,3 g / 100 mL - (0,3%)
S01AA12	TOBRAMICINA	UNGÜENTO OFTÁLMICO	0,3 g / 100 g - (0,3%)

La sal aprobada es ciprofloxacino clorhidrato equivalente a ciprofloxacino base  
 La sal aprobada es gatifloxacino sesquihidrato equivalente a gatifloxacino anhidro  
 La sal aprobada es gentamicina sulfato equivalente a gentamicina base  
 La sal aprobada es levofloxacino hemihidrato equivalente a levofloxacino base  
 La sal aprobada es lomefloxacino clorhidrato equivalente a lomefloxacino base.  
 La sal aprobada es moxifloxacino clorhidrato equivalente a moxifloxacino base  
 La sal aprobada es tobramicina sulfato equivalente a tobramicina base

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - organos de los sentidos	MARZO 2024
	Actualizado	

11.3.3.0.N20 Se aceptan las siguientes asociaciones:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
S01AA30	NEOMICINA + POLIMIXINA B + GRAMICIDINA	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	1,75 mg + 10,000 UI + 0,025mg / mL
S01AA30	NEOMICINA SULFATO EQUIVALENTE A NEOMICINA BASE + POLIMIXINA B SULFATO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	5 mg + 5000 UI / mL
S01AA30	OXITETRACICLINA + POLIMIXINA B	UNGÜENTO OFTÁLMICO	5 mg + 10,000 UI / g
S01AA30	TRIMETOPRIMA + POLIMIXINA B SULFATO	UNGÜENTO OFTÁLMICO	0,1 g + 1,000,000 UI / 100 g
S01AA30	TRIMETOPRIMA + POLIMIXINA B SULFATO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	1 mg + 10,000 UI / mL

Neomicina sulfato equivalente a neomicina base  
Polimixina B sulfato equivalente a polimixina B base.  
Oxitetraciclina clorhidrato equivalente a oxitetraciclina base  
Polimixina B sulfato equivalente a polimixina B  
La sal aprobada es trimetoprima sulfato equivalente a trimetoprima base  
La sal aprobada es tobramicina sulfato equivalente a tobramicina base

11.3.3.0.N30 No se acepta la asociación de cloramfenicol con sulfonamidas, porque las posibles ventajas terapéuticas están superadas por los riesgos inherentes a la administración simultánea de estos fármacos.

#### 11.3.4. Antisépticos

11.3.4.0.N10 Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
S01AX07	BORICO ÁCIDO Y BORATO DE SODIO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	3 mg + 3,5 mg / mL
S01AX18	YODO POVIDONA COMPLEJO EQUIVALENTE A YODO ELEMENTAL	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	50 mg / 1 mL equivalente a 5 mg de yodo elemental
S01AX18	YODOPOVIDONA COMPLEJO EQUIVALENTE A DE YODO ELEMENTAL	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	25 mg / 1 mL equivalente a 2,5 mg de yodo elemental

#### 11.3.5. Antivirales

11.3.5.0.N10 Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
S01AD03	ACICLOVIR	UNGÜENTO OFTÁLMICO	3 g / 100 g - (3%)
S01AD09	GANCICLOVIR	GEL OFTÁLMICO	0,15%
S01AD01	IDOXURIDINA	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	1 mg / mL
S01AD02	TRIFLURIDINA	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	10 mg / mL
S01AD02	TRIFLURIDINA	POMADA OFTÁLMICA	10 mg / g - (1%)
S01AD06	VIDARABINA	UNGÜENTO OFTÁLMICO	3 g / 100 g - (3%)

#### 11.3.6. Anti glaucomatosos

11.3.6.0.N10 Beta bloqueadores, se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
S01ED02	BETAXOLOL	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	5 mg / mL - (0,5%)
S01ED02	BETAXOLOL	SUSPENSIÓN OFTÁLMICA	2,5 mg / mL - (0,25%)
S01ED05	CARTEOLOL CLORHIDRATO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA - COLIRIO	10 mg / mL
S01ED05	CARTEOLOL CLORHIDRATO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA - COLIRIO	20 mg / mL
S01ED03	LEVOBUNOLOL CLORHIDRATO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	2,5 mg / mL
S01ED03	LEVOBUNOLOL CLORHIDRATO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	5 mg / mL
S01ED04	METIPRANOLOL	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	3 mg / mL
S01ED04	METIPRANOLOL	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	6 mg / mL
S01ED01	TIMOLOL	GEL OFTÁLMICO	100 mg / 100 g - (0,1%)
S01ED01	TIMOLOL	GEL OFTÁLMICO	0,25 g / 100 g - (0,25%)
S01ED01	TIMOLOL	GEL OFTÁLMICO	0,5 g / 100 g - (0,5%)
S01ED01	TIMOLOL	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	5 mg / mL - (0,5%)
S01ED01	TIMOLOL	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	2,5 mg / mL - (0,25%)

La sal aprobada es betaxolol clorhidrato equivalente a betaxolol base.  
La sal aprobada es timolol maleato equivalente a timolol base.

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - organos de los sentidos	MARZO 2024
	Actualizado	

**11.3.6.0.N20** Inhibidores de la Anhidrasa carbónica, se aceptan

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
S01EC01	ACETAZOLAMIDA	TABLETA	250 mg
S01EC04	BRINZOLAMIDA	SUSPENSION OFTÁLMICA	10 mg / mL - (1%)
S01EC02	DICLORFENAMIDA	TABLETA	50 mg
S01EC03	DORZOLAMIDA	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	7 mg / mL
S01EC03	DORZOLAMIDA	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	20 mg / mL

Dorzolamida clorhidrato equivalente a dorzolamida base

**11.3.6.0.N30** Agonista alfa- $\alpha_2$  adrenérgicos, se aceptan

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
S01EA03	APRACLONIDINA	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	10 mg / mL
S01EA05	BRIMONIDINA TARTRATO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	1 mg / mL - (0,1%)
S01EA05	BRIMONIDINA TARTRATO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	2 mg / mL - (0,2%)
S01EA05	BRIMONIDINA TARTRATO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	1,5 mg / mL
S01EA02	DIPIVEFRINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	1 mg / mL
S01EA01	EPINEFRINA	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	10 mg / mL

Apraclonidina clorhidrato equivalente apraclonidina base

**11.3.6.0.N40** Prostaglandinas y análogos, se aceptan

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
S01EE03	BIMATOPROST	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	0,1 mg / mL (0,01%)
S01EE03	BIMATOPROST	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	0,3 mg / mL (0,03%)
S01EE02	ISOPROPIL UNOPROSTONE	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	1,2 mg / mL (6 mg / 5 mL)
S01EE02	ISOPROPIL UNOPROSTONE	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	1,50 mg / mL-15 g / 100 mL (0,15%)
S01EE01	LATANOPROST (PGF2A)	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	50 $\mu$ g / mL-0,05 mg / mL
	LATANOPROSTENO BUNOD	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	0,24 mg / 1 mL
	LATANOPROST	EMULSIÓN	0,05mg/ml
S01EE05	TAFLUPROST	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	0,015 mg / mL
S01EE04	TRAVOPROST	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	0,04 mg / mL - 40 $\mu$ g / mL
S01EE04	TRAVOPROST	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	30 $\mu$ g / mL

**11.3.6.0.N50** Parasimpaticomimeticos, se aceptan

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
S01EB02	CARBACOL	SOLUCIÓN INTRAOCULAR ESTERIL	0,15 mg / Vial (1,5 mL)
S01EB01	PILOCARPINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	20 mg / mL (2%)
S01EB01	PILOCARPINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	40 mg / mL (4%)

**11.3.6.0.N60** Se aceptan las siguientes asociaciones de antiglaucomatosos

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
S01ED51	BIMATOPROST + TIMOLOL	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	0,3 mg + 5 mg / mL
	BIMATOPROST + BRIMONIDINA TARTRATO + TIMOLOL MALEATO EQUIVALENTE A TIMOLOL	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	0,1 mg + 1,5 mg + 5 mg
S01ED51	BRIMONIDINA TARTRATO + TIMOLOL	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	2 mg + 5 mg / mL
S01ED51	BRINZOLAMIDA + BRIMONIDINA TARTRATO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	10 mg + 2 mg / mL
S01ED51	BRINZOLAMIDA + TIMOLOL MALEATO	SUSPENSION OFTÁLMICA	10 mg + 5 mg / mL
S01ED51	DORZOLAMIDA + TIMOLOL	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	20 mg + 5 mg / mL
S01ED51	DORZOLAMIDA CLORHIDRATO + TIMOLOL MALEATO + BRIMONIDINA TARTRATO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	20 mg + 5 mg + 2 mg / mL
S01ED51	LATANOPROST + TIMOLOL	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	50 $\mu$ g + 5 mg / mL
S01EB51	PILOCARPINA CLORHIDRATO + TIMOLOL	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	10 mg + 5 mg / mL
S01ED51	TRAVOPROST + TIMOLOL	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	0,004%+0,5%

Dorzolamida hidrocloreto equivalente a dorzolamida

Timolol maleato equivalente a timolol base

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - órganos de los sentidos	MARZO 2024
	Actualizado	

### 11.3.7. Corticosteroides

11.3.7.0.N10 Se aceptan como únicos principios activos

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
S01BA06	BETAMETASONA SODIO FOSFATO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	1 mg / mL
S01BA09	CLOBETASONA	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	1 mg / mL
S01BA01	DEXAMETASONA	SUSPENSIÓN OFTÁLMICA	1 mg / mL
S01BA01	DEXAMETASONA MICRONIZADA	IMPLANTE INTRAVÍTREO EN FORMA DE BARRA	700 µg
S01BA01	DEXAMETASONA SODIO FOSFATO EQUIVALENTE A DEXAMETASONA	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	1 mg / mL
D07AC19	DIFLUPREDNATO	EMULSIÓN OFTÁLMICA	0,05%
S01BA07	FLUOROMETOLONA	SUSPENSIÓN OFTÁLMICA	1 mg / mL - (0,1%)
	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA EQUIVALENTE A PREDNISOLONA BASE	SUSPENSIÓN	1,0 g / 100 mL
S01BA02	HIDROCORTISONA	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	0,5 mg / mL
S01BA14	LOTEPREDNOL ETABONATO	SUSPENSIÓN OFTÁLMICA	2 mg / mL
S01BA14	LOTEPREDNOL ETABONATO	SUSPENSIÓN OFTÁLMICA	5 mg / mL (0,5%)
S01BA14	LOTEPREDNOL ETABONATO	UNGÜENTO	5 mg / 1 g
S01BA08	MEDRISONA	SUSPENSIÓN OFTÁLMICA	10 mg / mL - (1%)
S01BA04	PREDNISOLONA	UNGÜENTO OFTÁLMICO	0,2 g / 100 g - (0,2%)
S01BA04	PREDNISOLONA	UNGÜENTO OFTÁLMICO	1 g / 100 g - (1%)
S01BA04	PREDNISOLONA ACETATO	GEL OFTÁLMICO	0,5 g / 100 g - (0,5%)
S01BA04	PREDNISOLONA ACETATO	SUSPENSIÓN OFTÁLMICA	1,2 mg / mL
S01BA04	PREDNISOLONA ACETATO	SUSPENSIÓN OFTÁLMICA	5 mg / mL - 0,5 g / 100 mL - (0,5%)
S01BA04	PREDNISOLONA ACETATO	SUSPENSIÓN OFTÁLMICA	10 mg / mL - (1%)
S01BA04	PREDNISOLONA PIVALATO	POMADA OFTÁLMICA	0,5 g / 100 g
S01BA04	PREDNISOLONA SODIO FOSFATO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	1,252 mg / mL
S01BA15	TRIAMCINOLONA ACETONIDA	SUSPENSIÓN INYECTABLE INTRAVITREA	40 mg / 1 mL - 4%
S01BA15	TRIAMCINOLONA ACETONIDA	SUSPENSIÓN INYECTABLE INTRAVITREA	80 mg / mL

11.3.7.0.N20 Se acepta la asociación de un corticosteroide con un vasoconstrictor o un midriático

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
S01GA51	DEXAMETASONA SODIO FOSFATO + NAFAZOLINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	1 mg + 0,12 mg / mL
S01GA52	FLUOROMETOLONA + TETRIZOLINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA - COLIRIO	1 mg + 0,25 mg / mL
S01GA55	PREDNISOLONA ACETATO + FENILEFRINA CLORHIDRATO	SUSPENSIÓN OFTÁLMICA	10 mg + 1,2 mg / mL

11.3.7.0.N30 Se acepta la asociación de un corticosteroide más un antimicrobiano (uso oftálmico).

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
S01CA01	BACITRACINA DE ZINC + POLIMIXINA B SULFATO + DEXAMETASONA	UNGÜENTO OFTÁLMICO	50,000 UI + 1,000,000 UI + 0,1 g / 100 g
S01CA01	CIPROFLOXACINO + DEXAMETASONA SODIO FOSFATO EQUIVALENTE A DEXAMETASONA	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	3 mg + 1 mg / mL
S01CA01	CIPROFLOXACINO + DEXAMETASONA ACETATO EQUIVALENTE DEXAMETASONA	SUSPENSIÓN OFTÁLMICA	3 mg + 1 mg / mL
S01CA01	CIPROFLOXACINO + DEXAMETASONA	UNGÜENTO OFTÁLMICO	3 mg + 1 mg / g
S01CA03	CLORANFENICOL + HIDROCORTISONA ACETATO	UNGÜENTO OFTÁLMICO	10 mg + 10 mg / g
S01CA02	GATIFLOXACINA (Sesquihidrato) + DEXAMETASONA	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	3 mg + 1 mg / 1 mL
S01CA02	GATIFLOXACINA + PREDNISOLONA ACETATO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	3 mg + 10 mg / mL
S01CA02	GATIFLOXACINA + PREDNISOLONA ACETATO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	4 mg + 10 mg / mL
S01CA05	GENTAMICINA + BETAMETASONA FOSFATO DISODICO EQUIVALENTE A BETAMETASONA	UNGÜENTO OFTÁLMICO	300 mg + 100 mg / 100 g
S01CA01	GENTAMICINA + DEXAMETASONA	SUSPENSIÓN OFTÁLMICA	3 mg + 1,050 mg / mL

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - organos de los sentidos	MARZO 2024
		Actualizado	
S01CA07	GENTAMICINA + FLUOROMETOLONA	SUSPENSIÓN OFTÁLMICA	3 mg + 1 mg / mL- 0,3% + 0,1%
S01CA07	GENTAMICINA + FLUOROMETOLONA	UNGÜENTO OFTÁLMICO	300 mg + 100 mg / 100 g - 0,3% + 0,1%
S01CA01	MOXIFLOXACINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A MOXIFLOXACINO + DEXAMETASONA FOSFATO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	0,5% + 0,1% - 5 mg + 1 mg / 1 mL
S01CA01	NEOMICINA SULFATO EQUIVALENTE A NEOMICINA + DEXAMETASONA SODIO FOSFATO EQUIVALENTE A DEXAMETASONA FOSFATO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	3,5 mg + 1 mg / mL
S01CA07	NEOMICINA + FLUOROMETALONA	SUSPENSIÓN OFTÁLMICA	3,5 mg + 1 mg / mL
S01AA20	NEOMICINA + POLIMIXINA B SULFATO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	3,5 mg + 5000 UI / mL
S01CA01	NEOMICINA + DEXAMETASONA SODIO FOSFATO + POLIMIXINA B SULFATO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	3,5 mg + 1 mg + 5000 UI mL
S01CA01	NEOMICINA + DEXAMETASONA SODIO FOSFATO EQUIVALENTE A DEXAMETASONA + POLIMIXINA B	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	3,5 mg + 1 mg + 6000 UI mL
S01CA01	NEOMICINA SULFATO EQUIVALENTE A NEOMICINA BASE + DEXAMETASONA SODIO FOSFATO EQUIVALENTE DEXAMETASONA + POLIMIXINA B	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	3,027 mg + 1,00 mg + 6600 UI mL
S01CA01	NEOMICINA SULFATO + DEXAMETASONA SODIO FOSFATO + POLIMIXINA B SULFATO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	3,5 mg + 1,3 mg + 6600 UI mL
S01CA01	NEOMICINA SULFATO EQUIVALENTE A NEOMICINA BASE + DEXAMETASONA SODIO FOSFATO EQUIVALENTE A DEXAMETASONA BASE + POLIMIXINA B SULFATO EQUIVALENTE A POLIMIXINA B	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	3,5 mg + 1 mg + 6000 UI / mL
S01CA01	NEOMICINA SULFATO EQUIVALENTE A NEOMICINA + DEXAMETASONA + POLIMIXINA B SULFATO	SUSPENSIÓN OFTÁLMICA	3,5 mg + 1 mg + 6000 UI / mL
S01CA01	NEOMICINA SULFATO + DEXAMETASONA + POLIMIXINA B SULFATO	UNGÜENTO OFTÁLMICO	3,5 mg + 1 mg + 6000 UI / g
S01CA01	NEOMICINA + DEXAMETASONA SODIO FOSFATO EQUIVALENTE A DEXAMETASONA + POLIMIXINA B SULFATO	UNGÜENTO OFTÁLMICO	3,5 mg + 1 mg + 10000 UI / g
S01CA02	NEOMICINA + PREDNISOLONA ACETATO + POLIMIXINA B SULFATO	SUSPENSIÓN OFTÁLMICA	3,5 mg + 5 mg + 5000 UI / mL
S01CA02	NEOMICINA + PREDNISOLONA ACETATO + POLIMIXINA B SULFATO	SUSPENSIÓN OFTÁLMICA	3,5 mg + 5 mg + 10.000 UI / mL
S01AA30	OXITETRACICLINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A OXITETRACICLINA + POLIMIXINA B SULFATO EQUIVALENTE A POLIMIXINA B	UNGÜENTO OFTÁLMICO	500 mg + 1.000.000 UI / 100 g
S01CA05	SULFACETAMIDA SÓDICA + BETAMETASONA SODIO FOSFATO EQUIVALENTE A BETAMETASONA	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	100 mg + 1 mg / mL
S01CA05	SULFACETAMIDA SÓDICA + BETAMETASONA	UNGÜENTO OFTÁLMICO	100 mg + 1 mg / g
S01CA02	SULFACETAMIDA SÓDICA + PREDNISOLONA ACETATO	SUSPENSIÓN OFTÁLMICA	100 mg + 2,5 mg / mL
S01CA02	SULFACETAMIDA SÓDICA + PREDNISOLONA ACETATO	UNGÜENTO OFTÁLMICO	100 mg + 2,5 mg / g
S01CA02	SULFACETAMIDA SÓDICA + PREDNISOLONA ACETATO	UNGÜENTO OFTÁLMICO	10 g + 0,2 g / 100 g
S01CA01	TOBRAMICINA SULFATO EQUIVALENTE A TOBRAMICINA BASE + DEXAMETASONA SODIO FOSFATO EQUIVALENTE A DEXAMETASONA	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	3 mg + 1 mg / mL
S01CA01	TOBRAMICINA + DEXAMETASONA	SUSPENSIÓN OFTÁLMICA	3 mg + 1 mg / mL
S01CA01	TOBRAMICINA + DEXAMETASONA	UNGÜENTO OFTÁLMICO	0,3 g + 0,1 g / 100 g
S01AA20	TOBRAMICINA + LOTE PREDNOL ETABONATO	SUSPENSIÓN OFTÁLMICA	0,3g + 0,5g / 100 mL - 0,3%+0,5%
S01CA02	TOBRAMICINA + PREDNISOLONA ACETATO	SUSPENSIÓN OFTÁLMICA	3,6 mg + 11,2 mg / mL

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - organos de los sentidos	MARZO 2024
	Actualizado	

La sal aprobada es ciprofloxacino clorhidrato monohidrato equivalente a ciprofloxacino base  
 La sal aprobada es cloranfenicol succinato sodico o palmitato equivalente a cloranfenicol base  
 La sal aprobada es gentamicina sulfato equivalente a gentamicina base.  
 La sal aprobada es tobramicina sulfato equivalente a tobramicina base.  
 La sal aprobada es dexametasona sodio fosfato equivalente a dexametasona base.

		<b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b> <b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		
<b>FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia</b>		<b>PUBLICACION</b>		<b>FECHA PUBLICACIÓN</b>
<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		<b>Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - organos de los sentidos</b> <b>Actualizado</b>		<b>MARZO 2024</b>

**11.3.7.0.N40** Se acepta la asociación de un corticosteroide más antimicrobiano (uso oftálmico) con vasoconstrictor o un midriático.

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
S01CB01	DEXAMETASONA FOSFATO DISODICO + CLORANFENICOL + TETRIZOLINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	1 mg + 5 mg + 0,25 mg / mL
S01CB01	DEXAMETASONA SODIO FOSFATO + TOBRAMICINA + NAFAZOLINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	0,05 mg + 3 mg + 0,2 mg / mL
S01CB02	PREDNISOLONA ACETATO + FENILEFRINA CLORHIDRATO	SUSPENSIÓN OFTÁLMICA	10 mg + 1,2 mg / mL (1% + 0,12%)
S01CB02	PREDNISOLONA SODIO FOSFATO + NEOMICINA BASE + FENILEFRINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	2,0 mg + 3,5 mg + 1,2 mg / mL
S01CB02	PREDNISOLONA ACETATO + SULFACAETAMIDA SÓDICA + FENILEFRINA CLORHIDRATO	SUSPENSIÓN OFTÁLMICA	2,0 mg + 100 mg + 1,2 mg / mL

### 11.3.8. Enzimas proteolíticas

**11.3.8.0.N10** Se aceptan

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
B06AA03	HIALURONIDASA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	150 UI / Vial (1 mL)
B06AA03	HIALURONIDASA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN OFTÁLMICA	150 - 195 U.I. / Vial

**11.3.9. Inhibidores de la Anhidrasa Carbónica** - se retira de la norma y se se reubica a la norma 11.3.6.0N20

### 11.3.10. Midriáticos

**11.3.10.0.N10** Se aceptan

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
S01FA01	ATROPINA SULFATO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	0,5 g / 100 mL (0,5%)
S01FA01	ATROPINA SULFATO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	10 mg / mL - (1%)
S01FA04	CICLOPENTOLATO CLORHIDRATO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	10 mg / mL - (1%)
S01FB01	FENILEFRINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	25 mg / mL - (2,5%)
S01FB01	FENILEFRINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	100 mg / mL - (10%)
S01FA06	TROPICAMIDA	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	10 mg / mL - (1%)

**11.3.10.0.N20** Se acepta la asociación de un midriático más un corticosteroide. Ver norma 11.3.7.0.N20.

**11.3.10.0.N30** Se acepta la asociación fenilefrina clorhidrato y tropicamida.

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
S01GA55	FENILEFRINA CLORHIDRATO + TROPICAMIDA	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	50 mg + 8 mg / mL
S01GA55	FENILEFRINA CLORHIDRATO + TROPICAMIDA	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	50 mg + 5 mg / mL

### 11.3.11. Mióticos

**11.3.11.0.N10** Se aceptan

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
S01EB09	ACETILCOLINA CLORURO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN PARA IRRIGACIÓN INTRAOCULAR	20 mg / Vial (2 mL)
S01EB02	CARBACOL	SOLUCIÓN INTRAOCULAR ESTERIL	0,15 mg / Vial (1,5 mL)
S01EB01	PILOCARPINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	20 mg / mL - (2%)
S01EB01	PILOCARPINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	40 mg / mL - (4%)



FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - organos de los sentidos	MARZO 2024
	Actualizado	

11.3.12. Lágrimas artificiales y lubricantes oftálmicos

11.3.12.0.N10 Se aceptan

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
	ÁCIDO HIALURÓNICO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA ESTÉRIL	1,5 mg/mL
S01XA20	ALCOHOL POLIVINÍLICO	GEL OFTÁLMICO	1,4 g / 100 g (1,4%)
S01XA20	ALCOHOL POLIVINÍLICO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	10 mg / mL (1%)
S01XA20	ALCOHOL POLIVINÍLICO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	14 mg / mL (1,4%)
S01XA20	ALCOHOL POLIVINÍLICO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	0,9 g / 100 mL (0,9%)
S01XA20	ALCOHOL POLIVINÍLICO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	5 mg / mL
S01XA20	ALCOHOL POLIVINÍLICO + VITAMINA A	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	12 mg + 5000 UI / mL
S01XA20	BORICO ÁCIDO + BORATO DE SODIO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	3 mg + 3,5 mg / mL
S01XA20	CARBÓMERO	GEL OFTÁLMICO	2 mg / g-200 mg / 100 g
S01XA20	CARBÓMERO	GEL OFTÁLMICO	2,5 mg / g-250 mg / 100 g
S01XA20	CARBÓMERO + MANITOL	GEL OFTÁLMICO	3 mg + 50 mg / g
S01XA20	CARBOXIMETILCELULOSA SÓDICA	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	10 mg / mL (1%)
S01XA20	CARBOXIMETILCELULOSA SÓDICA	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	5 mg / mL
	CARBOXIMETILCELULOSA SÓDICA + GLICERINA + HIALURONATO DE SODIO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	(5mg + 9mg + 1mg)/mL
S01KA51	CONDROITIN SULFATO DE SODIO + HIALURONATO DE SODIO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	1,8 mg + 1,0 mg / mL
S01KA51	CONDROITIN SULFATO DE SODIO + HIPROMELOSA	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	1 mg + 2 mg / mL
S01XA20	GLICERINA + CARBOXIMETIL CELULOSA SÓDICA	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	0,9% + 1%
S01XA20	GLICERINA + CARBOXIMETIL CELULOSA SÓDICA	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	0,9% + 0,5%
S01XA20	GLICERINA + CARBOXIMETIL CELULOSA SÓDICA	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	1,0% + 0,5%
S01XA20	GLICERINA + CARBOXIMETIL CELULOSA SÓDICA	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	10 mg + 2 mg / mL
S01XA20	GLICERINA + CARBOXIMETIL CELULOSA SÓDICA	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	(9mg + 6,5mg) / mL
S01XA20	GLICERINA + DEXTRAN 70 + HIDROXIPROPIL METILCELULOSA	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	2 mg + 1 mg + 3 mg / mL (0,2%-0,1%-0,3%)
S01XA20	CARBOXIMETILCELULOSA SÓDICA + GLICERINA + POLISORBATO 80	EMULSIÓN OFTÁLMICA	5 mg + 10 mg + 5mg
S01KA01	HIALURONATO DE SODIO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA ESTÉRIL	200 mg / 100 mL - 0,2%
S01KA01	HIALURONATO DE SODIO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	1,8 mg / mL
S01XA20	HIDROXIPROPILCELULOSA	INSERTO OFTÁLMICO	5 mg / inserto
S01XA20	HIDROXIPROPILMETILCELULOSA	GEL OFTÁLMICO	3 mg / g
S01XA20	HIDROXIPROPILMETIL CELULOSA	SOLUCIÓN OFTÁLMICA / SOLUCIÓN LUBRICANTE PARA LENTES	3 mg / mL (0,3%)
S01XA20	HIDROXIPROPILMETIL CELULOSA	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	5 mg / mL (0,5%)
S01XA20	HIDROXIPROPILMETIL CELULOSA	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	10 mg / mL (1%)
S01XA20	HIDROXIPROPILMETIL CELULOSA	SOLUCIÓN ISOTÓNICA ESTERIL INTRAOCULAR	20m g / mL (2%)
S01XA20	HIDROXIPROPILMETIL CELULOSA	SOLUCIÓN VISCOELASTICA OFTÁLMICA ESTERIL INTRAOCULAR	20 mg / Jeringa prellenada (1 mL) - (2%)
S01XA20	HIDROXIPROPILMETIL CELULOSA	SOLUCIÓN OFTÁLMICA / SOLUCIÓN LUBRICANTE PARA LENTES	25 mg / mL (2,5%)
S01XA20	HIDROXIPROPILMETIL CELULOSA + CARBÓMERO	GEL OFTÁLMICO	3 mg + 2,2 mg / g (0,3% + 0,22%)
S01XA20	HIDROXIPROPILMETIL CELULOSA + DEXTRAN 70	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	3 mg + 1 mg / mL (0,3%+ 0,1%)
S01XA20	HIDROXIPROPILMETIL CELULOSA + GLICERINA	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	
S01XA20	LANOLINA ANHIDRA LIQUIDA + ACEITE MINERAL + PETROLATO BLANCO	UNGÜENTO OFTÁLMICO ESTÉRIL	30 mg + 30 mg + c.s.p 1 g
S01XA20	PETROLATO BLANCO + ACEITE MINERAL	UNGÜENTO OFTÁLMICO	56,8% + 42,5%
S01XA20	PETROLATO BLANCO + ACEITE MINERAL + ALCOHOLES DE LANOLINA	UNGÜENTO OFTÁLMICO	56,8 g + 42,5 g + 0,2 g / 100 g
S01XA20	POLIACRILICO ÁCIDO	GEL OFTÁLMICO	0,3 g / 100 g (0,3%)
S01XA20	POLIACRILICO ÁCIDO	GEL OFTÁLMICO	2 mg / g
S01XA20	POLIETILENGLICOL	GEL OFTÁLMICO	0,3 g / 100 g

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - órganos de los sentidos	MARZO 2024
		Actualizado	
S01XA20	POLIETILENGLICOL + PROPILENGLICOL	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	0,4% + 0,3% (0,4 g + 0,3 g / 100 mL)
S01XA20	POLIETILENGLICOL + PROPILENGLICOL	GEL OFTÁLMICO	(4 mg + 3 mg) / mL
S01XA20	POLIETILENGLICOL + PROPILENGLICOL + HIALURONATO DE SODIO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	4 mg + 3 mg + 1,5 mg / mL
S01XA20	POLIETILENGLICOL 400 + GLICERINA + HIDROXIPROPIL METILCELULOSA	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	10 mg + 2 mg + 2 mg / mL
S01XA20	POLIVINIL ALCOHOL + POVIDONA	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	14 mg + 6 mg / mL
S01XA20	POLIVINILPIRROLIDONA (PVP) + HIDROXIETILCELULOSA	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	0,5 g + 0,2 g / 100 mL
S01XA20	POLOXAMER 407	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	20 mg / mL-2 g / 100 mL
S01XA20	POVIDONA (POLIVINILPIRROLIDONA)	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	50 mg / mL
S01XA20	POVIDONA + POLOXAMER	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	10 mg + 2 mg / mL
S01XA20	PROPILENGLICOL	EMULSIÓN OFTÁLMICA ESTÉRIL	6 mg / mL
S01XA03	SODIO CLORURO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	9 mg / mL (0,9%)

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - órganos de los sentidos	MARZO 2024
	Actualizado	

### 11.3.13. Vasoconstrictores locales

11.3.13.0.N10 Se aceptan

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
S01GA05	FENILEFRINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	1,2 mg / mL (0,12%)
S01GA05	FENILEFRINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	25 mg / mL (2,5%)
S01GA01	NAFAZOLINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	0,125 mg / mL
S01GA01	NAFAZOLINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	0,2 mg / mL (0,02%)
S01GA01	NAFAZOLINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	0,5 mg / mL - (0,05%)
S01GA01	NAFAZOLINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	1 mg / mL
S01GA01	NAFAZOLINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	1,2 mg / mL
S01GA01	NAFAZOLINA NITRATO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	1 mg / mL
S01GA04	OXIMETAZOLINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	0,25 mg / mL (0,025%)
S01GA02	TETRAHIDROZOLINA CLORHIDRATO (TETRIZOLINA CLORHIDRATO)	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	0,5 mg / mL (0,05%)
S01GA03	XILOMETAZOLINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	0,5 mg / mL

11.3.13.0.N20 Se acepta la asociación de un vasoconstrictor con un antimicrobiano o con una de las asociaciones de antimicrobianos contemplados en la normas 11.3.3.0.N20

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
S01GA55	FENILEFRINA CLORHIDRATO + ZINC SULFATO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	1,2 mg + 2,5 mg / mL
S01GA52	TETRAHIDROZOLINA CLORHIDRATO + ZINC SULFATO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	2,5 mg + 0,5 mg / mL - (0,25 g + 0,05 g / 100 mL)

11.3.13.0.N30 Se acepta la asociación de nafazolina clorhidrato y feniramina maleato

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
S01GA51	FENIRAMINA MALEATO + NAFAZOLINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	3 mg + 0,25 mg / mL
	HIPROMELOSA + CLORHIDRATO DE NAFAZOLINA	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	5,0mg (0,5%) + 1,0mg (0,1%) / ml

### 11.3.14. Otros

11.3.14.0.N10 Se aceptan

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
S01LA05	AFLIBERCEPT	SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN INTRAVITREA	40 mg / mL
S01GX11	ALCAFTADINA	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	2,5 mg / 1 mL
S01GX07	AZELASTINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	1 mg / mL
S01GX07	AZELASTINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	0,5 mg / mL
	BEPOSTATINA BESILATO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	1,5 mg / mL
S01LA06	BROLUCIZUMAB	SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN INTRAVITREA	120mg/mL
	CATALIN SODICO EQUIVALENTE A CATALIN (PIRENOXINA)	TABLETA PARA DISOLVER	0,75 mg
	CATALIN SODICO EQUIVALENTE A CATALIN (PIRENOXINA)	GRANULADO PARA SOLUCIÓN OFTÁLMICA	0,75 mg / Sobre de 87 mg
S01XA18	CICLOSPORINA A	EMULSIÓN OFTÁLMICA	0,5 mg / mL (0,05%)
S01XA18	CICLOSPORINA A	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	1 mg / mL
S01GX01	CROMOGLICATO SODICO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	20 mg / mL - (2%)
S01GX01	CROMOGLICATO SODICO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	40 mg / mL (4%)
S01GX06	EMEDASTINA	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	0,5 mg / mL (0,05%)
S01GX10	EPINASTINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	0,05 g / 100 mL -0,5 mg / mL
S01KA01	HIALURONATO DE SODIO	SOLUCIÓN VISCOELESTICA ESTERIL PARA ADMINISTRACIÓN INTRAOCULAR	14 mg / mL
S01KA01	HIALURONATO DE SODIO	SOLUCIÓN VISCOELESTICA ESTERIL PARA ADMINISTRACIÓN INTRAOCULAR	16 mg / Jeringa prellenada (1 mL)
S01KA01	HIALURONATO DE SODIO	SOLUCIÓN INYECTABLE INTRAOCULAR	10 mg / Jeringa prellenada (1 mL)
S01KA01	HIALURONATO DE SODIO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	4,0 mg / mL
S01GX08	KETOTIFENO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	0,25 mg / mL - (0,025%)
S01GX08	KETOTIFENO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	0,5 mg / mL
S01GX02	LEVOCABASTINA	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	0,5 mg / mL
S01GX05	LODOXAMIDA TROMETAMINA EQUIVALENTE A LODOXAMIDA	SUSPENSIÓN OFTÁLMICA	1 mg / mL
	N-ACETIL ASPARTIL GLUTAMICO (SAL SÓDICA) ÁCIDO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	49 mg / mL
S01GA51	NAFAZOLINA CLORHIDRATO + SODIO CROMOGLICATO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	0,2 mg + 40 mg / mL - 0,02%+ 4%
S01GX04	NEDOCROMIL SODICO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	10 mg / mL (1%)
S01XA22	OCRIPLASMINA	SOLUCIÓN INYECTABLE CONCENTRADA	0,5 mg / 0,2 mL (Vial)
S01XA22	OCRIPLASMINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,375 mg / 0,3 mL (Vial)

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - organos de los sentidos	MARZO 2024
		Actualizado	
S01GX09	OLOPATADINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A OLOPATADINA BASE	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	1,0 mg / mL
S01GX09	OLOPATADINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A OLOPATADINA BASE	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	0,20%
S01GX09	OLOPATADINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A OLOPATADINA BASE	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	7,76 mg/mL(sal) equivale a 7,0 mg/mL (base)
S01AX01	OXIDO AMARILLO DE MERCURIO	UNGÜENTO OFTÁLMICO	1 g / 100 g

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - órganos de los sentidos	MARZO 2024
		Actualizado	
S01LA03	PEGAPTANIB SÓDICO	SOLUCIÓN INYECTABLE PARA ADMINISTRACIÓN INTRAVITREA	0,3 mg / 90mL-Jeringa prellenada
S01XA	PERFLUORON (PERFLUORO- N – OCTANO)	LIQUIDO ESTERIL	99,9% / Ampolla (5 mL)
S01XA	PERFLUORON	LIQUIDO ESTERIL	99,9% / Vial (7 mL)
S01XA	POLISULFONATO SODICO DIHIDROAZAPENTACENO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	0,15 mg / mL
S01LA04	RANIBIZUMAB	SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN	1,65 mg / 0,165 mL
S01LA04	RANIBIZUMAB	SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN	10 mg / mL
S01XA02	RETINOL	CÁPSULAS BLANDAS	50000 UI
S01XA03	SODIO CLORURO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	9 g / 100 mL(9%)
S01XA03	SODIO CLORURO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	5 g / 100 mL (5%)
	SUBTILISINA	TABLETA PARA SOLUBILIZAR	1,2 mg
M01AE07	SUPROFENO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	10 mg / mL
M03AX01	TOXINA BOTULINICA TIPO A (Clostridium botulinum CEPA HALL ó CEPA CBFC26)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	50 U / Vial
M03AX01	TOXINA DE CLOSTRIDIUM BOTULINUM TIPO A (CEPA HALL)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	50 UI / Vial
M03AX01	TOXINA BOTULÍNICA TIPO A (150 kD), LIBRE DE PROTEÍNAS COMPLEJANTES (4 unidades / 0,1 mL)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	100 (DL <sub>50</sub> ) UNIDADES EQUIVALENTE EN PESO A 4,80 NANOGRAMOS DE NEUROTOXINA
M03AX01	TOXINA BOTULINICA TIPO A (Clostridium botulinum CEPA HALL ó CEPA CBFC26)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	100 U / Vial
M03AX01	TOXINA Clostridium botulinum TIPO A (CEPA CBFC26)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	200 U / Vial
M03AX01	TOXINA TIPO A DE Clostridium botulinum-(CBTA) -COMPLEJO DE HEMAGLUTININA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	500 U / Vial
S01LA01	VERTEPORFINA (BENZOPORFIRINA)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	15 mg / Vial
A11CA01	VITAMINA A (COMO PALMITATO)	CÁPSULA BLANDA	100,000 UI

Emedastina difumarato equivalente a emedastina

Levocabastina clorhidrato equivalente a levocabastina base

Ketotifeno fumarato equivalente a ketotifeno base

U es la unidad de actividad =la dosis mediana letal intraperitoneal en el raton

11.3.14.0.N20 No se aceptan para uso oftálmico: Acetato fenilmercurico, cortisona, sulfonamidas distintas a las aceptadas en este capitulo, por tratarse de sustancias ventajosamente sustituidas.

11.3.14.0.N30 Se acepta la asociación de condroitina sulfato más sodio hialuronato como auxiliar en procedimientos quirúrgicos del segmento anterior del ojo.

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
M01AX25	CONDROITINA SULFATO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	30 mg / mL
S01KA51	CONDROITINA SULFATO + HIALURONATO DE SODIO	SOLUCIÓN ESTERIL PARA USO INTRAOCULAR	37 mg + 29,20 mg / mL
S01KA51	PARTE A: CONDROITINA SULFATO + HIALURONATO DE SODIO	SOLUCIÓN ESTERIL PARA USO INTRAOCULAR	40 mg + 30 mg / mL
	PARTE B: HIALURONATO DE SODIO		10 mg / mL

11.3.14.0.N40 Se aceptan

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
	CLORURO SODIO+ CALCIO CLORURO DIHIDRATADO + POTASIO CLORURO + MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATADO + SODIO ACETATO TRIHIDRATADO + SODIO CITRATO DIHIDRATADO	SOLUCIÓN ESTERIL PARA IRRIGACIÓN OCULAR	0,64 g + 0,048 g + 0,075 g + 0,03 g + 0,39 g + 0,17 g / 100 mL
	CLORURO SODIO + POTASIO CLORURO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	37,5 mg + 12,5 mg / mL
	CLORURO DE SODIO + CLORURO DE POTASIO + BICARBONATO DE SODIO + CLORURO DE CALCIO DIHIDRATADO + CLORURO DE MAGNESIO HEXAHIDRATADO + FOSFATO DE SODIO + DEXTROSA ANHIDRA + GLUTATION DISULFURO	SOLUCIÓN ESTERIL PARA IRRIGACIÓN	0,714 g + 0,038 g + 0,21 g + 0,0154 g + 0,02 g + 0,042 g + 0,092 g + 0,018 g / 100 mL

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - organos de los sentidos	MARZO 2024
		Actualizado	
	CLORURO DE SODIO + CLORURO DE POTASIO + FOSFATO DE SODIO DIBASICO + BICARBONATO DE SODIO + CLORURO DE CALCIO DIHIDRATADO + CLORURO DE MAGNESIO HEXAHIDRATADO + DEXTROSA ANHIDRA + GLUTATION DISULFURO	SOLUCIÓN ESTERIL PARA IRRIGACION	744 mg + 39,5 mg + 43,3 mg + 219 mg + 385 mg + 500 mg + 2300 mg + 460 mg / 100 mL
	HIDROXIPROPILMETIL CELULOSA + SODIO CLORURO + POTASIO CLORURO + CALCIO CLORURO DIHIDRATADO + CLORURO DE MAGNESIO HEXAHIDRATADO + CITRATO DE SODIO DIHIDRATADO + ACETATO DISÓDICO TRIHIDRATADO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	20 mg + 6,40 mg + 0,75 mg + 0,48 mg + 0,30 mg + 1,70 mg + 3,90 mg / mL

11.3.14.0.N50 Se aceptan

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
A11HA04	RIBOFLAVINA	SOLUCIÓN OFTÁLMICA ESTERIL	0,1%- 0,1 g / 100 mL

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Oxitócicos y Relajantes Musculares	MARZO 2024
	Actualizado	

## 12. OXITÓCICOS Y RELAJANTES UTERINOS

### 12.1. OXITÓCICOS

12.1.0.0.N10 Se aceptan

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
G02AD02	DINOPROSTONA (PROSTAGLANDINA E2)	OVULO VAGINAL	10 mg
G02AD02	DINOPROSTONA (PROSTAGLANDINA E2)	GEL VAGINAL	0,5 mg / 3 g
G02AD02	DINOPROSTONA (PROSTAGLANDINA E2)	TABLETA VAGINAL	3 mg
H01BB03	CARBETOCINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 µg / mL
G02AB01	METILERGOMETRINA MALEATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,2 mg / Ampolla (1 mL)
G02AB03	ERGOMETRINA (ERGONOVINA) (METILERGOMETRINA MALEATO)	TABLETA	0,2 mg
G02AB03	ERGOMETRINA (ERGONOVINA) (METILERGOMETRINA MALEATO)	TABLETA RECUBIERTA	0,2 mg
H01BB02	OXITOCINA ACETATO EQUIVALENTE A OXITOCINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 UI / Ampolla (1 mL)
H01BB02	OXITOCINA ACETATO EQUIVALENTE A OXITOCINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	5 UI / Ampolla (1 mL)

12.1.0.0.N20 No se aceptan la quinina ni la esparteína como oxitocicos por estar ventajosamente sustituidas

Se acepta el misoprostol en esta norma solamente para las siguientes indicaciones:

1. La maduración del cuello uterino para efectos de procedimientos como a) la Histeroscopia y b) colocar el DIU.
2. La evacuación del útero en aquellos casos de a) feto muerto, si este se presenta en el segundo y tercer trimestre y b) en casos de evacuación de cavidad uterina y por fallo temprano del embarazo con edad gestacional menor de 22 semanas.
3. Inducción del trabajo de parto con feto vivo, en embarazo a término que requiere maduración del cérvix (Tes de Bishop =6)
4. Tratamiento de hemorragia postparto por atonía uterina (la presentación de 400mcg tiene solo esta indicación).

12.1.0.0.N30

Todos los productos con principio activo misoprostol con el fin de que incluyan en sus etiquetas y empaques una banda en sentido horizontal de color violeta con la leyenda "Medicamento de Control Especial – Uso bajo estricta vigilancia médica" de acuerdo con lo estipulado en el artículo 73 del Decreto 677 de 1995

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
G02AD06	MISOPROSTOL	TABLETA VAGINAL	50 µg
G02AD06	MISOPROSTOL	TABLETA VAGINAL	200 µg
G02AD06	MISOPROSTOL	TABLETA ORAL	200 µg
G02AD06	MISOPROSTOL	TABLETA ORODISPERSABLE	400 µg
G02AD06	MISOPROSTOL	SISTEMA DE LIBERACIÓN VAGINAL	200 µg

### 12.2. RELAJANTES UTERINOS

12.2.0.0.N10 Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
G02CX01	ATOSIBAN ACETATO EQUIVALENTE A ATOSIBAN	SOLUCIÓN INYECTABLE PARA INFUSION	7,5 mg / mL
G02CX01	ATOSIBAN ACETATO EQUIVALENTE A ATOSIBAN	SOLUCIÓN INYECTABLE PARA INFUSION	6,75 mg / Ampolla (0,9 mL)
G02CA03	FENOTEROL BROMHIDRATO	JARABE	25 mg / 100 mL
G02CA03	FENOTEROL BROMHIDRATO	TABLETA	2,5 mg
G02CA03	FENOTEROL BROMHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	1,25 mg / 2 mL
G02CX	NIFEDIPINO	SOLUCION ORAL	5 mg / mL
	SALBUTAMOL SULFATO EQUIVALENTE A SALBUTAMOL	SOLUCIÓN INYECTABLE	2,5 mg / 2,5 mL
	TERBUTALINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,5 mg / Ampolla (1 mL)
	TERBUTALINA	JARABE	0,5 mg / mL
	TERBUTALINA	JARABE	30 mg / 100 mL
	TERBUTALINA	TABLETA	2,5 mg
	TERBUTALINA	TABLETA	5 mg

12.2.0.0.N20 No se acepta la asociación de relajantes uterinos entre sí ni con otros fármacos por no existir justificación terapéutica.

12.2.0.0.N30 No se acepta la indicación de relajantes uterinos para los AINES por los peligros fetales que puede conllevar este uso.

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Piel y Mucosas	MARZO 2024
	Actualizado	

### 13. PIEL Y MUCOSAS

#### 13.1. Medicamentos dermatológicos

##### 13.1.1. Anestésicos de superficie

###### 13.1.1.0.N10 Se aceptan

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
D04AB04	BENZOCAÍNA	LOCIÓN TÓPICA	2% - 2g / 100 mL
	BENZOCAÍNA + TETRACAÍNA	GEL	18% + 2%
	BENZOCAÍNA + TETRACAÍNA CLORHIDRATO	LOCIÓN TÓPICA	18% + 2%
D04AB01	LIDOCAÍNA	CREMA	2%
D04AB01	LIDOCAÍNA	CREMA	4%-4g / 100 g
D04AB01	LIDOCAÍNA	GEL	2%- 2 g / 100 g
D04AB01	LIDOCAÍNA	JALEA	2%- 2g / 100 mL
D04AB01	LIDOCAÍNA	LOCIÓN	2%- 2g / 100 mL
D04AB01	LIDOCAÍNA	POMADA	5%- 5 g / 100 g
D04AB01	LIDOCAÍNA	LOCIÓN TÓPICA	10%-10 g / 100 mL
D04AB01	LIDOCAÍNA	UNGUENTO	5%
D04AB01	LIDOCAÍNA	PARCHE TRANSDÉRMICO	700 mg (5% P/P) / Parche
D04AB01	LIDOCAÍNA CLORHIDRATO	JALEA	2%- 2 g / 100 mL
	LIDOCAÍNA + PRILOCAÍNA	CREMA	2,5% + 2,5% (2,5 g + 2,5 g / 100 g)
	LIDOCAÍNA + PRILOCAÍNA	GEL	2,5% + 2,5% - (2,5 g + 2,5 g / 100 g)
	LIDOCAÍNA CLORHIDRATO + PRILOCAÍNA CLORHIDRATO	GEL	2,5 g + 2,7 g / 100 g
	LIDOCAÍNA + PRILOCAÍNA	PARCHE TRANSDÉRMICO	2,5 mg + 2,5 mg / parche
	LIDOCAÍNA + PRILOCAÍNA	SOLUCIÓN TÓPICA	7,5 mg + 2,5mg / 0,06 mL
	LIDOCAÍNA + PRILOCAÍNA	SOLUCIÓN TÓPICA	12,5 mg + 4,17mg / 100 mL
	LIDOCAÍNA + PRILOCAÍNA	SOLUCIÓN TÓPICA	7,5 mg + 2,5 mg / atomización
	LIDOCAÍNA + TETRACAÍNA	CREMA	70 mg + 70 mg / 1g - 7 g + 7 g / 100 g
D04AB07	PRAMOXINA CLORHIDRATO	LOCIÓN TÓPICA	1%

13.1.1.0.N20 No se acepta la cincoocaína, por su toxicidad y por ser menos eficaz que otros anestésicos tópicos

13.1.1.0.N30 Se aceptan las siguientes asociaciones

###### Anestésicos de superficie con corticosteroides

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
D07X	LIDOCAÍNA + CORTISONA ACETATO	UNGUENTO	5% + 0,25%
D07X	LIDOCAÍNA + CORTISONA ACETATO	UNGUENTO	5% + 0,28%
D07XA02	LIDOCAÍNA + PREDNISOLONA	POMADA	2% + 0,15%
D07X	LIDOCAÍNA + FLUCORTOLONA PIRUVATO	POMADA	2% + 0,0918% + 0,0945%
D07X	PREDNICARBATO + PRAMOXINA CLORHIDRATO	EMULGEL	250 mg + 1 g / 100 g



FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Piel y Mucosas	MARZO 2024
	Actualizado	

Anestésicos de superficie con antimicrobianos (tópico)

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN
D04AB	LIDOCAÍNA CLORHIDRATO + ACICLOVIR	CREMA	5% + 5% 5g + 5g / 100 g
D08AJ58	LIDOCAÍNA CLORHIDRATO + BENCETONIO CLORURO + ALCOHOL ISOPROPILICO	LOCIÓN	2,1% + 0,133% + 3%
D08AC52	LIDOCAÍNA CLORHIDRATO + CLORHEXIDINA DIGLUCONATO	GEL	20,9 mg + 2,92 mg / mL
D08AC52	LIDOCAÍNA + CLORHEXIDINA DICLORHIDRATO	GEL	2 g + 0,05g / 100 g
D04AB	LIDOCAÍNA + TRICLOSAN + MENTOL	EMULSIÓN	2% + 0,5% + 0,75%
D04AB	PRAMOXINA CLORHIDRATO + 2-FENOXIETANOL	GEL	1% + 0,5%
D04AB	PRAMOXINA CLOHIDRATO + 2-FENOXIETANOL	LOCIÓN	1% + 0,5%
	Polimixina B + Bacitracina + neomicina + Lidocaina	UNGÜENTO	100000UI + 2500UI + 500mg + 5g/100g

Asociaciones

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN
	BENZOCAÍNA + MENTOL	GEL	5% + 0,5%
D04AB	LIDOCAÍNA + ZINC ÓXIDO	CREMA	2,5% + 2,5%
D04AB	LIDOCAÍNA + ZINC ÓXIDO	UNGÜENTO	5% + 18% P/P
D04AB	PRAMOXINA CLOHIDRATO + ZINC ACETATO	LOCIÓN	1% + 0,1%
	PRAMOXINA CLOHIDRATO + ZINC ACETATO DIHIDRATO	LOCIÓN	1,075 mg + 120 mg / 100 mL
D04AB	PRAMOXINA CLOHIDRATO + ZINC ÓXIDO	CREMA	1% + 5%
	PRAMOXINA CLOHIDRATO + ZINC ÓXIDO	CREMA	1,075 mg + 8 mg
D04AB	PRAMOXINA CLOHIDRATO + ZINC ACETATO + ZINC ÓXIDO	LOCIÓN	1% + 0,1% + 8%

13.1.2. Antibacterianos

13.1.2.0.N10 Se aceptan

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN
D06AX01	ACIDO FUSIDICO	CREMA	2%
	CEFTOBIPROLE	POLVO LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE	500mg/Vial
D10AF01	CLINDAMICINA FOSFATO EQUIVALENTE A CLINDAMICINA	LOCIÓN	1%
D10AF01	CLINDAMICINA FOSFATO EQUIVALENTE A CLINDAMICINA	GEL	1%
	DAPSONA	GEL	5%
D10AX05	DAPSONA	GEL TÓPICO	7%
D10AF02	ERITROMICINA	GEL	2%
D10AF02	ERITROMICINA	GEL	4%
D10AF02	ERITROMICINA	LOCIÓN	2%
D10AF02	ERITROMICINA	LOCIÓN	4%
D10AF02	ERITROMICINA	LOCIÓN	1%
D06AX01	FUSIDATO SÓDICO	AEROSOL	20 mg / 1 g
D06AX01	FUSIDATO SÓDICO	APOSITO	1,5 g de Unguento al 2%
D06AX01	FUSIDICO ÁCIDO	UNGÜENTO	2%
D06AX01	FUSIDICO ÁCIDO	GEL	2%
D06AX07	GENTAMICINA	CREMA	0,10%
D06AX07	GENTAMICINA	UNGÜENTO	0,50%
D06AX07	GENTAMICINA	UNGÜENTO	0,30%
D06AX07	GENTAMICINA SULFATO	CREMA	0,50%
D06BX01	METRONIDAZOL	GEL TÓPICO	0,75%
D06AX09	MUPIROCINA	UNGÜENTO	2%
D06AX09	MUPIROCINA	CREMA	2%
D06AX09	MUPIROCINA	LOCIÓN TÓPICA	2%
D10AF	NADIFLOXACINA	CREMA	1%
	NADIFLOXACINA	LOCIÓN	1%
	POLIMIXINA B	CREMA	10000 UI / g
	POLIMIXINA B	UNGÜENTO	10000 UI / g
	POLIMIXINA B	UNGÜENTO	500 UI / g
D06AX13	RETAPAMULINA	UNGÜENTO	1%
	RIFAMICINA	LOCIÓN	0,50%
	RIFAMICINA	LOCIÓN	1%
	RIFAMICINA SÓDICA	SOLUCIÓN TÓPICA	1%
D06BA01	SULFADIAZINA DE PLATA	CREMA	1%
D06BA01	SULFADIAZINA DE PLATA	POLVO TÓPICO	1%
D06BA01	SULFADIAZINA DE PLATA	LOCIÓN	1%
D06BA02	SULFADIAZINA DE PLATA	SUSPENSIÓN EN AEROSOL	1g/100g

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Piel y Mucosas	MARZO 2024
	Actualizado	

13.1.2.0.N20 Otras asociaciones  
\*\* Esta norma fue incorporada a la Norma 13.1.2.0.N10

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
D06A	BACITRACINA + NEOMICINA SULFATO	UNGUENTO	25000 UI + 500000 UI / 100 g
D10AD53	CLINDAMICINA + ADAPALENO	GEL	1% + 0,1%
D10AD52	ERITROMICINA + ADAPALENO	SOLUCION TÓPICA	4% + 0,1%
	CLINDAMICINA FOSFATO + ADAPALENO + PEROXIDO DE BENZOILO	GEL	1 g + 0,1 g + 5 g / 100 g
D10AF52	ERITROMICINA + ISOTRETINOINA	GEL	2% + 0,05%
D10AF52	ERITROMICINA ESTOLATO + PEROXIDO DE BENZOILO	GEL	16,2% + 13,6%
D10AF52	ERITROMICINA + TRETINOINA	GEL	4% + 0,025%
D10AF52	ERITROMICINA + ZINC ACETATO	GEL	4% + 1,2%
D02AB	NEOMICINA SULFATO + ZINC ÓXIDO	UNGUENTO	0,5% + 4,35%
	OXITETRACICLINA + POLIMIXINA B	UNGUENTO	3g + 1.000.000 UI / 100 g
	RIFAMPICINA + QUININA	CREMA	2% + 1,3%
D06BA51	SULFADIAZINA DE PLATA + CLORHEXIDINA DIGLUCONATO	CREMA	1% + 0,2%
D06BA51	SULFADIAZINA DE PLATA + ÓXIDO DE ZINC	CREMA	1% + 1%

13.1.3. Antimicóticos

13.1.3.0.N10 Se aceptan

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
D01AE16	AMOROLFINA	CREMA	5%
D01AE16	AMOROLFINA	CREMA	2,50%
D01AE16	AMOROLFINA	LACA	5%
D01AC10	BIFONAZOL	CREMA	1%
D01AC10	BIFONAZOL	GEL	1%
D01AC10	BIFONAZOL	LOCION	1%
D01AE14	CICLOPIROXOLAMINA	CREMA	1%
D01AE14	CICLOPIROXOLAMINA (CICLOPIROX)	SOLUCION TÓPICA	8% (%P/P)
D01AE14	CICLOPIROXOLAMINA	GEL	0,77%
D01AE14	CICLOPIROXOLAMINA	CHAMPÚ	1,50%
D01AE14	CICLOPIROXOLAMINA	SOLUCION TÓPICA	1%
D01AE14	CICLOPIROXOLAMINA	LOCION	1%
D01AE14	CICLOPIROXOLAMINA	LOCION	8%
D01AC01	CLOTRIMAZOL	CREMA	1%
D01AC01	CLOTRIMAZOL	CREMA	2%
D01AC01	CLOTRIMAZOL	LOCION	1%
D01AC01	CLOTRIMAZOL	POLVO TÓPICO	1%
D01AC01	CLOTRIMAZOL	SUSPENSION PARA AEROSOL	1 g / 100 mL- 10%
D01AC17	EBERCONAZOL NITRATO, EQUIVALENTE A EBERCONAZOL	CREMA	1g / 100 g- 10%
D01AC03	ECONAZOL NITRATO	CREMA	1%
D01AC03	ECONAZOL NITRATO	GEL	1%
D01AC03	ECONAZOL NITRATO	LOCION TÓPICA	1%
D01AC16	FLUTRIMAZOL	CREMA	1%
D01AC16	FLUTRIMAZOL	LOCION	1%
D01AC16	FLUTRIMAZOL	GEL	1%
D01AC05	ISOCONAZOL NITRATO	CREMA	1%
D01AC05	ISOCONAZOL NITRATO	LOCION TÓPICA	1%
D01AC08	KETOCONAZOL	CHAMPÚ	2%
D01AC08	KETOCONAZOL	CHAMPÚ	1%
D01AC08	KETOCONAZOL	CHAMPÚ	0,50%
D01AC08	KETOCONAZOL	CREMA	2%
D01AC08	KETOCONAZOL	POLVO TÓPICO	2%
D01AE02	METILROSANILINA CLORURO (VIOLETA DE GENCIANA)	LOCION	1%
D01AE02	METILROSANILINA CLORURO (VIOLETA DE GENCIANA)	LOCION	2%
D01AC02	MICONAZOL NITRATO	CREMA	2%
D01AC02	MICONAZOL NITRATO	SUSPENSION TOPICA- AEROSOL	2 g / 100 mL
D01AC02	MICONAZOL NITRATO	LOCION TOPICA	2%
D01AC02	MICONAZOL NITRATO	POLVO TÓPICO	2%
D01AC02	MICONAZOL NITRATO	UNGUENTO	2%
D01AA01	NISTATINA	CREMA TÓPICA	100000 UI / g
D01AA01	NISTATINA	UNGUENTO	2,27%
D01AC11	OXICONAZOL NITRATO EQUIVALENTE A OXICONAZOL	CREMA	1g / 100 g
D01AC11	OXICONAZOL	POLVO TÓPICO	1%
D01AC11	OXICONAZOL	LOCION	1%
D01AC14	SERTAONAZOL	CREMA	2%
D01AC14	SERTAONAZOL	CHAMPÚ	2%
D01AC09	SULCONAZOL	CREMA	1%
D01AE15	TERBINAFINA CLORHIDRATO*	CREMA	1%
D01AE15	TERBINAFINA CLORHIDRATO*	LOCION	1%
D01AE15	TERBINAFINA*	GEL	1%
D01AE15	TERBINAFINA*	POLVO TÓPICO	1%
D01AE15	TERBINAFINA*	SOLUCION FORMADORA DE PELICULA	10 mg / g
D01AC07	TIOCONAZOL	CREMA	1%
D01AC07	TIOCONAZOL	CREMA	2%
D01AC07	TIOCONAZOL	LOCION	28%
D01AC07	TIOCONAZOL	POLVO TÓPICO	1%
D01AE18	TOLNAFTATO	CREMA	1%
D01AE18	TOLNAFTATO	POLVO TÓPICO	1%
D01AE18	TOLNAFTATO	TALCO SECO EN AEROSOL	1%
D01AE18	TOLNAFTATO	LOCION	1%
D01AE18	TOLNAFTATO	ESPUMA	1%
D01AE04	UNDECILENICO ACIDO Y SUS SALES	POLVO TÓPICO	1%
D01AE54	UNDECILENICO ACIDO Y UNDECILENATO DE ZINC	POLVO TÓPICO	2% + 20%
D01AE54	UNDECILENICO ACIDO Y UNDECILENATO DE ZINC	UNGUENTO	5% + 20%

\* TERBINAFINA BASE O TERBINAFINA CLORHIDRATO DEL 1% AL 1,15% (ACTA 13/09)

13.1.3.0.N20 No se acepta el tiosulfato de sodio por estar ventajosamente sustituido como antimicótico

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Piel y Mucosas	MARZO 2024
	Actualizado	

13.1.3.0.N30 Se aceptan las siguientes asociaciones

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN
	ÁCIDO BENZOICO + ÁCIDO SALICILICO	SOLUCIÓN TÓPICA	(3g+6g)/100mL
D02AF	ÁCIDO BENZOICO + ÁCIDO SALICILICO	CREMA	5% + 2.5%
D02AF	ÁCIDO BENZOICO + ÁCIDO SALICILICO	LOCIÓN	5% + 2.5%
D02AF	ÁCIDO BENZOICO + ÁCIDO SALICILICO	LOCIÓN	5% + 4%
D02AF	ÁCIDO BENZOICO + ÁCIDO SALICILICO + AZUFRE	CREMA	5% + 2.5 % + 5%
D02AF	ÁCIDO BENZOICO + ÁCIDO SALICILICO + AZUFRE	GEL	5% + 2.5 % + 5%
D02AF	ÁCIDO BENZOICO + ÁCIDO SALICILICO + AZUFRE	UNGUENTO TÓPICO	5% + 2.5 % + 5%
D02AF	ÁCIDO BENZOICO + ÁCIDO SALICILICO + AZUFRE	UNGUENTO TÓPICO	5% + 3 % + 4,5%
D02AF	ÁCIDO BENZOICO + ÁCIDO SALICILICO + ÓXIDO DE ZINC	UNGUENTO TÓPICO	6% + 3 % + 20%
D02AF	ÁCIDO BENZOICO + ÁCIDO SALICILICO + ÁCIDO UNDECILÉNICO	LOCIÓN	6% + 3% + 5%
D02AF	ÁCIDO BENZOICO + ÁCIDO SALICILICO + SALICILANILIDA	LOCIÓN	5% + 0,5% + 2%
D02AF	ÁCIDO BENZOICO + ÁCIDO SALICILICO + YODO METÁLICO + YODURO DE POTASIO	LOCIÓN	2% + 2% + 1,2% + 2,4%
D02AF	ÁCIDO BENZOICO + ALUMBRE DE POTASIO + LAURIL SULFATO DE SODIO	POLVO	0,5% + 40% + 2%
D10AX30	ÁCIDO BENZOICO + RESORCINOL	UNGUENTO TÓPICO	4% + 2,0%
D10AX30	ÁCIDO BENZOICO + RESORCINOL + ÁCIDO BÓRICO	UNGUENTO TÓPICO	5% + 3% + 5%
D10AX30	ÁCIDO BENZOICO + RESORCINOL + ÁCIDO SALICILICO	UNGUENTO TÓPICO	5% + 3% + 5%
D10AX30	ÁCIDO BENZOICO + RESORCINOL + ÁCIDO SALICILICO	SOLUCIÓN TÓPICA	5% + 3% + 5%
	ÁCIDO BENZOICO + TINTURA DE YODO OCENAL	SOLUCIÓN TÓPICA	1 g + 26 mL / 100 mL
D01AC60	BIFONAZOL + UREA	UNGUENTO TÓPICO	1% + 40%
D02AF	CICLOPIROXILAMINA + ÁCIDO SALICILICO	CHAMPÚ	1,5% + 3%
D01AC20	CLOTRIMAZOL + ÓXIDO DE ZINC	CREMA	1% + 10%
D08AD	KETOCONAZOL + ÁCIDO BÓRICO + ÓXIDO DE ZINC	POLVO TÓPICO	1% + 3,8% + 8%
D01AC20	KETOCONAZOL + ÁCIDO FUSÍDICO	CREMA	2% + 2%
D01AC20	KETOCONAZOL + ÁCIDO SALICILICO	EMULSIÓN TÓPICA	2% + 3% (p/v)
D01AC20	KETOCONAZOL + ÁCIDO SALICILICO	EMULSIÓN TÓPICA (CHAMPÚ)	2% + 3%
D01AC20	KETOCONAZOL + CLINDAMICINA	CREMA	2% + 8%
D01AA20	NISTATINA + ÓXIDO DE ZINC	CREMA	10.000.000 UI + 20g por 100g
D01AA20	NISTATINA + ÓXIDO DE ZINC	CREMA	10.000.000 UI + 40g por 100g
D01AA20	NISTATINA + ÓXIDO DE ZINC	UNGUENTO	10.000.000 UI + 20g por 100g
D01AA20	NISTATINA + ÓXIDO DE ZINC	UNGUENTO	10.000.000 UI + 40g por 100g
D02AF	SALICILANILIDA + ÁCIDO BENZOICO + ÁCIDO SALICILICO	LOCIÓN	2% + 5% + 0,8%
D02AF	UNDECILÉNICO ÁCIDO + ÁCIDO BENZOICO + ÁCIDO SALICILICO	UNGUENTO	5% + 6% + 3%

13.1.3.0.N40 Se acepta la asociación de antimicóticos con corticosteroides y/o antimicrobianos (uso tópico)

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN
	ÁCIDO FUSÍDICO + KETOCONAZOL + DEXAMETASONA	CREMA	2 g + 2 g + 0,04 g / 100g
D01AC60	BIFONAZOL + BUDESONIDA + GENTAMICINA	CREMA	1% + 0,026% + 0,1%
D07BB02	CLIOQUINOL + DESONIDA	CREMA	3,0% + 0,1%
D07CC01	CLOTRIMAZOL + BETAMETASONA DIPROPIONATO	CREMA	1g + 0,064g /100g
D07CC01	CLOTRIMAZOL + BETAMETASONA + GENTAMICINA	CREMA	1% + 0,05% + 0,1%
D07CC01	CLOTRIMAZOL + BETAMETASONA DIPROPIONATO EQUIVALENTE A BETAMETASONA + NEOMICINA SULFATO EQUIVALENTE A NEOMICINA	LOCIÓN	1 g + 0,04 g + 0,5 g / 100 mL
D07CC01	CLOTRIMAZOL + BETAMETASONA + NEOMICINA	CREMA	1% + 0,04% + 0,5%
D07CB04	CLOTRIMAZOL + DEXAMETASONA + GENTAMICINA	CREMA	1% + 0,04% + 0,1%
D07CB04	CLOTRIMAZOL + DEXAMETASONA + NEOMICINA	CREMA	1% + 0,05% + 0,5%
D07CB04	CLOTRIMAZOL + DEXAMETASONA + NEOMICINA	CREMA	1% + 0,04% + 0,5%
D07CB04	CLOTRIMAZOL + DEXAMETASONA + NEOMICINA + POLIMIXINA B + BACTRACINA	UNGUENTO	1g + 0,05 g + 0,5 g + 50000 UI + 2500 UI / 100 g
	CLOTRIMAZOL + GENTAMICINA + BETAMETASONA	ESPUMA EN AEROSOL	(1g + 0,1g + 0,05g)/100mL
	CLOTRIMAZOL + NEOMICINA SULFATO + DEXAMETASONA ACETATO	ESPUMA EN AEROSOL	(0,92g + 0,5333g + 0,0407g) /100g
D07CA01	CLOTRIMAZOL + HIDROCORTISONA	CREMA	1% + 1%
D07CA01	CLOTRIMAZOL + HIDROCORTISONA + GENTAMICINA	CREMA	1% + 0,5% + 0,1%
D01AC20	CLOTRIMAZOL + MOMETASONA FUROATO	CREMA	1% + 0,1%
D07XC03	CLOTRIMAZOL + MOMETASONA FUROATO + MUPIROCINA	CREMA	1% + 0,1% + 2%
	CLOTRIMAZOL + NEOMICINA SULFATO + PREDNICARBATO	GEL	1 g + 0,833 g + 0,25 g
	ECONAZOL NITRATO + TRIANCINOLONA ACETONIDA	CREMA	1% + 0,1%
D07CC01	ISOCONAZOL NITRATO + BETAMETASONA + GENTAMICINA	CREMA	1% + 0,05% + 0,1%
	ISOCONAZOL + BUDESONIDA + GENTAMICINA	CREMA	1% + 0,025% + 0,1%
D07CB04	ISOCONAZOL + DEXAMETASONA + FUSIDATO DE SODIO	CREMA	1% + 0,04% + 2%
D01AC08	KETOCONAZOL + DESONIDA	LOCIÓN	2% + 0,05%
D07CB04	KETOCONAZOL + DEXAMETASONA + GENTAMICINA	CREMA	2% + 0,04% + 0,1%
D07CB04	KETOCONAZOL + DEXAMETASONA + NEOMICINA	CREMA	2% + 0,04% + 0,5%
D07CB04	KETOCONAZOL + DEXAMETASONA FOSFATO DISÓDICO + FUSÍDICO ÁCIDO	CREMA	2% + 0,04% + 2%
D01AC20	KETOCONAZOL + PREDNICARBATO + MUPIROCINA	EMULSION GEL	2,0% + 0,25% + 2,0%
D07CA01	MICONAZOL NITRATO + HIDROCORTISONA	CREMA	2% + 1%
D07CA01	NEOMICINA + HIDROCORTISONA	CREMA	0,35% + 1%
D07CD	NISTATINA + HALCINONIDA + NEOMICINA SULFATO	CREMA	100,000 UI + 0,1% + 0,25% / g

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Piel y Mucosas	MARZO 2024
		Actualizado	
D07BB03	NISTATINA + TRIAMCINOLONA ACETONIDO + NEOMICINA SULFATO	CREMA TÓPICA	10.000.000 UI + 100 mg + 250 mg / 100 g
D07BB03	NISTATINA + TRIAMCINOLONA ACETONIDO + NEOMICINA SULFATO	UNGÜENTO	10.000.000 UI + 100 mg + 250 mg / 100 g
D07BC01	QUINOLEINAS HALOGENADAS YODOCLOROHIDROXIQUINOLEINA + BETAMETASONA	CREMA	3% + 0,064%
D07BC01	QUINOLEINAS HALOGENADAS YODOCLOROHIDROXIQUINOLEINA + BETAMETASONA	UNGÜENTO	3% + 0,05%
D07XA01	QUINOLEINAS HALOGENADAS YODOCLOROHIDROXIQUINOLEINA EN + HIDROCORTISONA + BREA DE HULLA	UNGÜENTO	1% + 0,5% + 2%
D07XC03	TERBINAFINA CLORHIDRATO + MOMETASONA FUROATO	CREMA	1% + 0,1%
D07XC03	TERBINAFINA CLORHIDRATO + MOMETASONA FUROATO	GEL	1% + 0,1%
D07XC03	TERBINAFINA CLORHIDRATO + MOMETASONA FUROATO	EMULSION	1% + 0,1%
D07CC01	TOLNAFTATO + BETAMETASONA (EN FORMA DE VALERATO) + GENTAMICINA (EN FORMA DE SULFATO) + CLIOQUINOL	CREMA	10 mg + 0,6 mg + 1,696 mg + 100 mg / g
D07BC01	YODOCLOROHIDROXIQUINOLEINA + BETAMETASONA	CREMA	3% + 0,1%
D07BC01	YODOCLOROHIDROXIQUINOLEINA + BETAMETASONA	UNGÜENTO	3% + 0,05%
D07BB01	YODOCLOROHIDROXIQUINOLEINA + FLUMETASONA FIVALATO	CREMA	3% + 0,02%
D07BC04	VALERATO DE DIFLUCORTOLONA + NITRATO DE ISOCANAZOL + SULFATO DE NEOMICINA	CREMA TÓPICA	0,1% + 1% + 0,5%

### 13.1.4. Antiparasitarios externos

#### 13.1.4.0.N10 Se aceptan

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
P03AX01	BENCILO BENZOATO	LOCION	25%
P03AX01	BENCILO BENZOATO	LOCION	30%
	CARBARILO	LOCION	0,50%
	CARBARILO	LOCION	0,65%
P03BA02	CIPERMETRINA	CHAMPU	0,20%
	CROTAMITON	LOCION	9,65%
	CROTAMITON	CREMA	10%
	CROTAMITON	LOCION	10%
	DIMETICONA	LOCION	4%
P02CF01	IVERMECTINA	CHAMPU	0,10%
	IVERMECTINA	SOLUCION TOPICA	0,10%
	MIRISTATO DE ISOPROPILO	LOCION	50g/100g
P03AC04	PERMETRINA	CHAMPU	1 g / 100 mL
P03AC04	PERMETRINA	CREMA	1%
P03AC04	PERMETRINA	CREMA	5%
P03AC04	PERMETRINA	LOCION	5%

### 13.1.5. Antipruriginosos

#### 13.1.5.0.N10 Se aceptan

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
D04AX	CALAMINA + ALCANFOR + AZUFRE + ÁCIDO RETINOICO	LOCION	6% + 0,8% + 2% + 0,01%
	CROTAMITON	LOCION	9,65%
D04AX92	CROTAMITON	CREMA	10%
D04AX92	CROTAMITON	LOCION	10%
D02AB	PRAMOXINA CLORHIDRATO + ACETATO DE ZINC	LOCION	1% + 0,1%
D02AB	PRAMOXINA CLORHIDRATO + ACETATO DE ZINC + ÓXIDO DE ZINC	LOCION	1% + 0,1% + 8%
D02AB	PRAMOXINA CLORHIDRATO + ÓXIDO DE ZINC	CREMA	1% + 5%
	PRAMOXINA CLORHIDRATO + 2-FENOXIETANOL	LOCION	1% + 0,5% (1g + 0,5 g / 100 g)
D02AB	ÓXIDO DE ZINC + LIDOCAÍNA	CREMA	2,5% + 2,5%

FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACIÓN	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Piel y Mucosas	MARZO 2024
	Actualizado	

13.1.6. Antisépticos y desinfectantes

13.1.6.0.N10 Se aceptan

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN
D08AX07	ÁCIDO HIPOCLOROSO	SOLUCIÓN TÓPICA	0,046%
D08AX08	ALCOHOL ETILICO	GEL	63%
D08AX08	ALCOHOL ETILICO	GEL	65%
D08AX08	ALCOHOL ETILICO	GEL	70%
D08AX08	ALCOHOL ETILICO	SOLUCIÓN	70%
D08AX08	ALCOHOL ETILICO 96% G.L.	SOLUCIÓN TÓPICA	72,9 mL / 100 mL
D08AC52	ALCOHOL ETILICO + CLORHEXIDINA GLUCONATO	SOLUCIÓN TÓPICA	70% + 2%
D08AC52	ALCOHOL ETILICO + CLORHEXIDINA GLUCONATO	SOLUCIÓN TÓPICA	70% + 1% (P/V)
D08AC52	ALCOHOL ETILICO + CLORHEXIDINA GLUCONATO	SOLUCIÓN TÓPICA	76,5 mL + 0,45 mL / 100 mL
D08AX08	ALCOHOL ETILICO (70%) + GLICERINA	SOLUCIÓN TÓPICA	96% + 4%
D08AX08	ALCOHOL ETILICO + ALCOHOL ISOPROPILICO	GEL	63 g + C.S.P 100 mL
D08AX08	ALCOHOL ETILICO + MENTOL	LOCIÓN	70% + 0,5%
D08AX08	ALCOHOL ETILICO + MENTOL	LOCIÓN	70% + 0,39%
D08AX08	ALCOHOL ETILICO + MENTOL	SOLUCIÓN	73mL + 0,39 g / 100 mL
D08AX08	ALCOHOL ETILICO + YODO + YODURO DE POTASIO	LOCIÓN	70% + 2% + 2,4%
D08AX05	ALCOHOL ISOPROPILICO AL 70%	Toallitas con alcohol	0,65 g / Toallita
D08AX05	ALCOHOL ISOPROPILICO AL 99%	SOLUCIÓN TÓPICA	63 g / 100 mL
D08AX53	ALCOHOL ISOPROPILICO + YODO	LOCIÓN	74% + 0,7%
D08AX53	ALCOHOL ISOPROPILICO + YODO	LOCIÓN	72% + 7,5%
D08AJ01	BENZALCONIO CLORURO	SOLUCIÓN TÓPICA	0,20%
D08AJ08	BENZETONIO CLORURO	LOCIÓN	0,13%
D08AJ58	BENZETONIO CLORURO + CROROCRESOL + DIOXIDO DE TITANIO	CREMA	0,08% + 0,1% + 20%
D08AJ58	BENZETONIO CLORURO + CROROCRESOL + CLORURO DE CETILPIRIDINIO	LOCIÓN	0,25% + 0,025% + 0,025%
D08AD	BÓRICO ÁCIDO	CREMA	2%
D08AD	BÓRICO ÁCIDO	CREMA	5%
D08AD	BÓRICO ÁCIDO	POMADA	0,1 g
D08AD	BÓRICO ÁCIDO + ÓXIDO DE ZINC	CREMA	2% + 2%
D08AD	BÓRICO ÁCIDO + KETOCONAZOL + ÓXIDO DE ZINC	POLVO	3,8% + 1% + 8%
D08AJ04	CETRIMIDA	LOCIÓN	3%
D08AJ04	CETRIMIDA	LOCIÓN	15%
	CETRIMIDA + ALCOHOL ISOPROPILICO	LOCIÓN	0,5% + 70%
D08AC52	CETRIMIDA + ISOPROPANOL + GLUCONATO DE CLORHEXIDINA	JABÓN	0,1% + 3% + 4%
D08AC52	CETRIMIDA + GLUCONATO DE CLORHEXIDINA	LOCIÓN	0,05% + 4%
D08AC52	CETRIMIDA + GLUCONATO DE CLORHEXIDINA	LOCIÓN	15% + 1,56%
D08AC02	CLORHEXIDINA GLUCONATO	CREMA	0,2%
D08AC02	CLORHEXIDINA GLUCONATO	CREMA	1%
D08AC02	CLORHEXIDINA GLUCONATO	GEL LUBRICANTE	0,05%
D08AC02	CLORHEXIDINA GLUCONATO	JABÓN	2%
D08AC02	CLORHEXIDINA GLUCONATO	LOCIÓN	0,2%
D08AC02	CLORHEXIDINA GLUCONATO	LOCIÓN	0,5%
D08AC02	CLORHEXIDINA GLUCONATO	POLVO TÓPICO	0,5%
D08AC02	CLORHEXIDINA GLUCONATO	SOLUCIÓN TÓPICA	0,07%
D08AC02	CLORHEXIDINA GLUCONATO	SOLUCIÓN TÓPICA	0,08%
D08AC02	CLORHEXIDINA GLUCONATO	SOLUCIÓN TÓPICA	0,45%
D08AC02	CLORHEXIDINA GLUCONATO	SOLUCIÓN TÓPICA	2%
D08AC02	CLORHEXIDINA GLUCONATO	SOLUCIÓN TÓPICA	2,3g / 100mL
D08AC02	CLORHEXIDINA GLUCONATO	SOLUCIÓN (JABÓN)	3%
D08AC02	CLORHEXIDINA GLUCONATO	JABÓN LIQUIDO ANTISEPTICO (SOLUCIÓN)	4 g / 100 mL
D08AC02	CLORHEXIDINA GLUCONATO	SOLUCIÓN NO ESTERIL	4%
D08AC02	CLORHEXIDINA GLUCONATO	SOLUCIÓN TÓPICA (JABÓN)	0,8%
D08AC02	CLORHEXIDINA GLUCONATO EQUIVALENTE A CLORHEXIDINA	SOLUCIÓN TÓPICA	1%
D08AC52	CLORHEXIDINA GLUCONATO + ALCOHOL ISOPROPILICO	SOLUCIÓN TÓPICA	2% + 70%
D08AC52	CLORHEXIDINA GLUCONATO + ALCOHOL ISOPROPILICO	SOLUCIÓN TÓPICA	4% + 70%
D08AC52	CLORHEXIDINA GLUCONATO EQUIVALENTE A CLORHEXIDINA + BENZOCAINA	SOLUCIÓN BUCOFARÍNGEA	0,2 g + 2 g / 100 mL
D08AC52	CLORHEXIDINA + CLOROBUTANOL	LOCIÓN	0,12% + 0,1%

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Piel y Mucosas	MARZO 2024
		Actualizado	
D08AC52	CLORHEXIDINA DIGLUCONATO + ISOPROPANOL	GEL	2% + 63%
	CLOROCRESOL + CETILPIRIDINIO CLORURO + BENCCENONIO CLORURO	SOLUCIÓN BUCOFARINGEA	0,025 g + 0,025 g + 0,25 g / 100 mL
D08AG03	COMPLEJO ÁCIDO YODHÍDRICO-YODO + ÁCIDO YODHÍDRICO	SOLUCIÓN TÓPICA	2,1 g + 1,08 g / 100 mL
D08AE03	FENOL	LOCIÓN	20,5%
D02AF	FENOL + RESORCINA + ÁCIDO SALICÍLICO	TINTURA	2% + 3% + 3%
D02AB	FENOL + CALAMINA + ÓXIDO DE ZINC	LOCIÓN	1% + 7,92% + 7,92%
D02AF	FENOL + AZUFRE + ÁCIDO SALICÍLICO	JABÓN EN BARRA	0,3% + 1,5% + 1,5%
D08AE01	HEXAFLOROFENO	POLVO MEDICINAL	0,1%
D08AC04	HEXAMIDINA	CREMA	0,1%
D08AC04	HEXAMIDINA	LOCIÓN	0,1%
D08AK04	MERBROMINA (MERCUROCROMO)	LOCIÓN	2%
	NITROFURAZONA	POMADA	0,2%
	NITROFURAZONA	LOCIÓN	0,2%
	NITROFURAZONA	CREMA	0,2%
	NITROFURAZONA	UNGUENTO	0,2%
D08AX01	PERÓXIDO DE HIDROGENO	LOCIÓN	3,8%
D08AX01	PERÓXIDO DE HIDROGENO	LOCIÓN	3%
D08AX01	PERÓXIDO DE HIDROGENO	CREMA	0,67%
D08AX01	PERÓXIDO DE HIDROGENO	SOLUCIÓN TÓPICA	4 g / 100 mL
D08AC05	POLIHÉXAMETILEN BIGUANIDINA HIDROCLORURO (PHMB)	JABÓN LÍQUIDO	0,8 g / 100 mL
D10AX02	RESORCINOL	CREMA	2%
D10AX02	RESORCINOL	CREMA	3%
D10AX02	RESORCINOL	UNGUENTO	5%
D10AX02	RESORCINOL	LOCIÓN	2,22%
	RESORCINOL + AZUFRE	CREMA	2% + 8%
D08AD	RESORCINOL + ÁCIDO BENZOICO + ÁCIDO BÓRICO	UNGUENTO	3% + 5% + 5%
	TIMOL EN ASOCIACIÓN (5)	UNGUENTO	90 mg - 100 mg / 100 g
D08AK06	TIOMERSAL	LOCIÓN	0,1%
	TIOMERSAL	SOLUCIÓN TÓPICA	0,10g / 100mL
D08AE04	TRICLOROCARBANILIDA + TRICLOSAN	JABÓN	0,95% + 5%
D08AD	TRICLOSAN + ÁCIDO BÓRICO	POLVO	0,1% + 2,5%
	TRICLOSAN + ÁCIDO SALICÍLICO	LOCIÓN	0,5% + 0,3%
D08AD	TRICLOSAN + ÓXIDO DE ZINC + ÁCIDO BÓRICO	POLVO	0,1% + 13,3% + 3%
D08AD	TRICLOSAN + ÓXIDO DE ZINC + ÁCIDO BÓRICO	POLVO	0,2 g + 2 g + 5 g
D08AD	TRICLOSAN + ÁCIDO BÓRICO + ALCANFOR	POLVO	0,1% + 4,28% + 1,053%
D08AG	YODO (COMPLEJO DE YODO POLIETOXI POLIPROPOXI POLIETOXI, EQUIVALENTE A)	SOLUCIÓN TÓPICA	1%
D08AG02	YODO (YODO-POLIVINILPIRROLIDONA) O YODOPOVIDONA	SOLUCIÓN TÓPICA	1%
D08AG02	YODO (YODO-POLIVINILPIRROLIDONA) O YODOPOVIDONA	CHAMPÚ	11 mg / 120 mL
D08AG02	YODO (YODO-POLIVINILPIRROLIDONA) O YODOPOVIDONA	CHAMPÚ	7,50%
D08AG02	YODO (YODO-POLIVINILPIRROLIDONA) O YODOPOVIDONA	ESPUMA	8%
D08AG02	YODO (YODO-POLIVINILPIRROLIDONA) O YODOPOVIDONA	LOCIÓN	11%
D08AG02	YODO (YODO-POLIVINILPIRROLIDONA) O YODOPOVIDONA	LOCIÓN	5%
D08AG02	YODO (YODO-POLIVINILPIRROLIDONA) O YODOPOVIDONA	LOCION	10%
D08AG02	YODO (YODO-POLIVINILPIRROLIDONA) O YODOPOVIDONA	UNGUENTO	10%
D08AG02	YODO (YODO-POLIVINILPIRROLIDONA) O YODOPOVIDONA	SOLUCIÓN	10%
D08AG03	YODUROS	LOCIÓN	2% de yodo + 2,5% de KI

(5) El timol puede asociarse con: ácido salicílico, ácido bórico, ácido benzoico, mentol, guayacol, alcanfor, eucaliptol, esencia de trementina, esencia de nuez, esencia de hojas de cedro.

### 13.1.7. Antivirales

13.1.7.0.N10 Se aceptan

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
D06BB03	ACICLOVIR	CREMA	5%
D06BB03	ACICLOVIR	UNGUENTO	5%
D06BB03	ACICLOVIR PEGILADO	CREMA	9 g / 100 g
D06BB01	IDOXURIDINA	LOCIÓN TÓPICA	5%
D06BB10	IMQUIMOD	CREMA	5%
D06BB10	IMQUIMOD	CREMA	3,75%
D06BB06	PENCICLOVIR	CREMA	1%
D06BB02	TROMANTADINA CLORHIDRATO	CREMA	1%

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Piel y Mucosas	MARZO 2024
	Actualizado	

13.1.8. Astringentes

13.1.8.0.N10 Se aceptan

Sales de aluminio

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN
D02AX99	ALUMINIO ACETATO	LOCIÓN	290 mg / 100 mL
D02AX99	ALUMINIO ACETATO	CREMA	0,05g / 100 g
D02AX99	ALUMINIO ACETATO	CREMA	0,05g / 100 mL
D02AX99	ALUMINIO ACETATO	LOCIÓN	0,059g / 100 mL
D02AX99	ALUMINIO ACETATO	LOCIÓN	0,053g / 100 mL
D02AX99	ALUMINIO ACETATO	POLVO TÓPICO	2,189 mg / Sobre 2,2 g
	ALUMINIO ACETATO + ÁCIDO BORICO	LOCIÓN	0,015 g + 0,20 g / 100 mL
	ALUMINIO SULFATO + ALUMINIO ACETATO	LOCIÓN	36,6mg + 15 mg / 100 mL
	ALUMINIO SULFATO + CALCIO ACETATO EQUIVALENTES A ACETATO DE ALUMINIO	LOCIÓN	0,118g / 100 mL
	ALUMINIO SULFATO + CALCIO ACETATO	POLVO TÓPICO	51,80 g + 36,45 g / 100 g

Sales de Zinc

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN
	ZINC ÓXIDO	SUSPENSIÓN TÓPICA	16 g / 100 mL

13.1.9. Contraindicantes y rubefacientes

13.1.9.0.N10 Se aceptan

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN
	ALCANFOR EN ASOCIACIÓN (6)	LOCIÓN	0,5% - 8%
	ALCANFOR EN ASOCIACIÓN (6)	POLVO	0,7% - 1%
	ALCANFOR EN ASOCIACIÓN (6)	POMADA	1% - 8%
	ALCANFOR EN ASOCIACIÓN (6)	UNGÜENTO	0,5% - 10%
	ALCANFOR + MENTOL + SALICILATO DE METILO	PARCHE	144 mg + 131 mg + 28 mg / parche
	ALCANFOR + MENTOL + SALICILATO DE METILO	PARCHE	284 mg + 131 mg + 144 mg / parche
	ALCANFOR + MENTOL + SALICILATO DE METILO	PARCHE	7,1 mg + 33 mg + 36 mg / parche
	ALCANFOR + MENTOL + SALICILATO DE METILO	UNGÜENTO	3g + 4 g + 14 g / 100 g
	ALCANFOR + MENTOL + SALICILATO DE METILO	UNGÜENTO	4g + 3 g + 10 g / 100 g
	ALCANFOR + MENTOL + SALICILATO DE METILO	UNGÜENTO	3,95% + 0,975% + 1,475%
	ALCANFOR + MENTOL + SALICILATO DE METILO + ACEITE DE TREMENTINA	POMADA	2,63 g + 4,39 g + 5,26 g + 13,15 g
	ALCANFOR + ACEITE DE EUCALIPTO + MENTOL + SALICILATO DE METILO	UNGÜENTO	1 g + 0,5 g + 0,75 g + 12,5 g / 100 g
	ALCANFOR + SALICILATO DE METILO + MENTOL + EUCALIPTOL	GEL	5 g + 3,5 g + 2,5 g + 1,2 g / 100 g
	ALCANFOR + MENTOL + SALICILATO DE METILO + EUCALIPTOL	LOCIÓN	4,5 g + 4,5 g + 8 g + 6 g / 100 mL
	ALCANFOR + MENTOL + ACEITE DE EUCALIPTOL	UNGÜENTO TÓPICO	5 g + 2,9 g + 1,5 g / 100g
	ALCANFOR + MENTOL + ACEITE DE EUCALIPTOL	UNGÜENTO TÓPICO	5,26 g + 2,82 g + 1,33 g / 100g
D02AF99	ALCANFOR + OLEORESINA CAPSICA + SALICILATO DE METILO	LOCIÓN OLEOSA	5% + 5% + 15%
	DIETILAMINA SALICILATO	GEL	5%
	EUCALIPTOL EN ASOCIACIÓN (7)	CREMA	1%
	EUCALIPTOL EN ASOCIACIÓN (7)	LOCIÓN	1,50%
	EUCALIPTOL	POMADA	1,5% - 5%
	EUCALIPTOL	UNGÜENTO	1% - 5%
	COMENOL	CREMA	2%
	MENTOL	CREMA (L-MENTOL)	0,2% - 10%
	MENTOL	GEL	10%
	MENTOL	GEL	3%
	MENTOL	GEL	3,50%
	MENTOL	SOLUCIÓN	10%
	MENTOL	LOCIÓN	0,50%
	MENTOL	POMADA	5%
	MENTOL	UNGÜENTO	2%
	MENTOL + ALCANFOR	LOCIÓN	0,5 g + 0,5 g / 100 mL
	MENTOL + ALCANFOR	UNGÜENTO	1,35 g + 9 g / 100 g
	MENTOL + ALCANFOR	UNGÜENTO	12 g + 4 g / 100 g
	MENTOL + ALCANFOR	UNGÜENTO TÓPICO	(2 g + 3 g) / 100 g
D02AF99	MENTOL + METILO SALICILATO	CREMA	10 g + 15 g / 100 g
D02AF99	MENTOL + METILO SALICILATO	CREMA TÓPICA	8 g + 30 g / 100 g
D02AF99	MENTOL + METILO SALICILATO	CREMA	9 g + 27 g / 100 g
D02AF99	MENTOL + METILO SALICILATO	CREMA	10 g + 28 g / 100 g
D02AF99	MENTOL + METILO SALICILATO	GEL TÓPICO	10 g + 28 g / 100 g
D02AF99	MENTOL + METILO SALICILATO	LOCIÓN	4 g + 13 g / 100 mL
D02AF99	MENTOL + METILO SALICILATO	UNGÜENTO	5 g + 15 g / 100 g
D02AF99	MENTOL + METILO SALICILATO	SISTEMA TRANSDÉRMICO (PARCHE)	3% + 10%
D02AF99	MENTOL + METILO SALICILATO	SOLUCIÓN TÓPICA	1g + 12 g / 100 mL
D02AF100	L-MENTOL + METILO SALICILATO	AEROSOL	1g + 12 g / 100 g
	METILO SALICILATO	CREMA	6% - 30%
	METILO SALICILATO	UNGÜENTO	10%
D02AF99	METILO SALICILATO + CAPSAICINA	GEL	10 g + 0,025 g / 100 g de gel
D02AF99	METILO SALICILATO + GUAYACOL	UNGÜENTO TÓPICO	0,26% + 0,26%
D02AF99	METILO SALICILATO + YODO RESUBIMADO	PASTA	8 g + 4 g / 100 g
D11AX96	TREMENTINA EN ASOCIACIÓN (8)	POMADA	3%
D11AX96	TREMENTINA EN ASOCIACIÓN (8)	POMADA	4%
D11AX96	TREMENTINA EN ASOCIACIÓN (8)	UNGÜENTO	2% - 12%
	TROLAMINA SALICILATO	CREMA	10%

(6) El alcanfor puede asociarse con: salicilato de metilo, timol, mentol, eucaliptol, guayacol y esencia de trementina.  
(7) El eucaliptol puede asociarse con: alcanfor, mentol, timol, salicilato de metilo, guayacol y esencia de trementina.  
(8) La trementina puede asociarse con: salicilato de metilo, eucaliptol, mentol, alcanfor y timol.

13.1.9.0.N20 Para los contraindicantes y rubefacientes, no se aceptan las indicaciones de antiarrítmico

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Piel y Mucosas	MARZO 2024
	Actualizado	

13.1.10 Corticosteroides

13.1.10.0.N10 Se aceptan

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
D07AC15	BECLOMETASONA	CREMA	0,025%
D07AC01	BETAMETASONA	CREMA	0,04%
D07AC01	BETAMETASONA DIPROPIONATO EQUIVALENTE A BETAMETASONA	CREMA	0,05%
D07AC02	BETAMETASONA DIPROPIONATO EQUIVALENTE A BETAMETASONA	CREMA	0,10%
D07AC01	BETAMETASONA VALERATO EQUIVALENTE A BETAMETASONA	CREMA	0,1%
D07AC01	BETAMETASONA	GEL	0,05%
D07AC01	BETAMETASONA DIPROPIONATO EQUIVALENTE A BETAMETASONA	UNGUENTO	0,05%
D07AC01	BETAMETASONA VALERATO EQUIVALENTE A BETAMETASONA	UNGUENTO	0,1%
D07AC01	BETAMETASONA VALERATO EQUIVALENTE A BETAMETASONA	LOCIÓN	0,1%
D07AC01	BETAMETASONA 17 VALERATO	CREMA	0,001%
D07AC01	BETAMETASONA 17 VALERATO	CREMA	0,01%
D07AC09	BUDESONIDA	CREMA	0,025%
D07AC09	BUDESONIDA	LOCIÓN	0,025%
D07AC09	BUDESONIDA	UNGUENTO	0,025%
D07AD01	CLOBETASOL PROPIONATO	CREMA	0,05%
D07AD01	CLOBETASOL PROPIONATO	LOCIÓN	0,05%
D07AD01	CLOBETASOL PROPIONATO	UNGUENTO	0,05%
D07AD01	CLOBETASOL PROPIONATO	GEL	0,05%
D07AD01	CLOBETASOL PROPIONATO	CHAMPÚ	0,05%
D07AD01	CLOBETASOL PROPIONATO	ESPUMA	0,05%
D07AD01	CLOBETASOL PROPIONATO	SOLUCIÓN TOPICA	0,05%
D07AB08	DESONIDA	CREMA	0,05%
D07AB08	DESONIDA	CREMA	0,1%
D07AB08	DESONIDA	LOCIÓN	0,05%
D07AB08	DESONIDA	LOCIÓN	0,1%
D07AB08	DESONIDA	UNGUENTO	0,05%
D07AB08	DESONIDA	ESPUMA	0,05%
D07AB19	DEXAMETASONA	CREMA	0,04%
D07AB19	DEXAMETASONA SODIO FOSFATO EQUIVALENTE A DEXAMETASONA	CREMA	0,1%
D07AB19	DEXAMETASONA	UNGUENTO	0,05%
D07AC06	DIFLUCORTOLONA VALERATO	CREMA	0,1%
D07AC04	FLUOCINOLONA ACETONIDO	CHAMPÚ	0,01%
D07AC04	FLUOCINOLONA ACETONIDO	CREMA	0,025%
D07AC04	FLUOCINOLONA ACETONIDO	GEL	0,025%
D07AC05	FLUOCORTOLONA PIVALATO + FLUOCORTOLONA CAPROATO EQUIVALENTE A FLUOCORTOLONA	CREMA	0,25%
D07AC05	FLUOCORTOLONA PIVALATO + FLUOCORTOLONA CAPROATO EQUIVALENTE A FLUOCORTOLONA	POMADA	0,25%
D07AB07	FLUPREDNIDENO ACETATO	POMADA	0,1%
D07AC17	FLUTICASONA PROPIONATO	CREMA	0,05%
D07AD02	HALCINONIDA	UNGUENTO	0,025%
D07AC21	HALOBETASOL PROPIONATO	CREMA	0,050%
D07XA01	HIDROCORTISONA	CREMA	1%
D07XA01	HIDROCORTISONA	CREMA	2 a 5%
D07XA01	HIDROCORTISONA	GEL	10%
D07XA01	HIDROCORTISONA	LOCIÓN	0,5%
D07XA01	HIDROCORTISONA	LOCIÓN	1%
D07XA01	HIDROCORTISONA BUTIRATO	POMADA	0,1%
D07AC14	METILPREDNISOLONA ACEPONATO	CREMA	0,1%
D07AC14	METILPREDNISOLONA ACEPONATO	POMADA	0,1%
D07AC14	METILPREDNISOLONA ACEPONATO	LOCIÓN	0,1%
D07AC14	METILPREDNISOLONA ACEPONATO	LOCIÓN	0,1%
D07AC13	MOMETASONA FUROATO	ESPUMA	0,10%
D07AC13	MOMETASONA FUROATO	CREMA	0,1%
D07AC13	MOMETASONA FUROATO	UNGUENTO	0,1%
D07AC13	MOMETASONA FUROATO	LOCIÓN	0,1%
D07AC18	PREDNICARBATO	CREMA	0,25 g / 100 mg - 0,25%
D07AC18	PREDNICARBATO	EMULGEL	0,1%
D07AB09	TRIAMCINOLONA ACETONIDO	CREMA	0,01%
D07AB09	TRIAMCINOLONA ACETONIDO	LOCIÓN	0,01%

13.1.10.0.N20 Se aceptan la asociación de un corticosteroide con:  
Ver además norma 13.1.1.0.N30 y 13.1.3.0.N40

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
D07CA01	ACETATO DE HIDROCORTISONA + ÁCIDO FUSÍDICO	CREMA	1% + 2%
D07CC01	BETAMETASONA + GENTAMICINA	CREMA	0,064% + 0,1%
D07CC01	BETAMETASONA + GENTAMICINA	CREMA	0,05% + 0,1%
D07CC01	BETAMETASONA + GENTAMICINA + CLIOQUINOL (YODOCLOROHIDROXIQUINOLEINA)	CREMA	0,05% + 0,1% + 3%
D07CC01	BETAMETASONA + NEOMICINA	UNGUENTO	0,1% + 0,35%
D07BC01	BETAMETASONA DIPROPIONATO + ÁCIDO SALICILICO	UNGUENTO	0,064 g + 3 g / 100 g
D07BC01	BETAMETASONA DIPROPIONATO EQUIVALENTE A BETAMETASONA + ÁCIDO SALICILICO	LOCIÓN	0,05 g + 2 g / 100 g
D07CC01	BETAMETASONA VALERATO + FUSÍDICO ÁCIDO HEMIHDRATO EQUIVALENTE A ÁCIDO FUSÍDICO ANHIDRO	CREMA	0,1% + 2%
D10AD51	CLOBETASOL PROPIONATO + MINOXIDIL + TRETINOÍNA	LOCIÓN	0,1% + 5% + 0,025%
	DESONIDA + CLIOQUINOL	CREMA	0,1% + 3,0%
	FUROATO DE MOMETASONA + ÁCIDO SALICILICO	LOCIÓN	0,1% + 1,5%
	FUROATO DE MOMETASONA (CREMA) + TAZAROTENO (GEL)	EMULGEL	10g (al 0,1%) + 10g (al 0,1%)
D07CB03	FLUOROMETOLONA + GENTAMICINA	POMADA	0,1% + 0,3%
D07BB01	FLUMETASONA PIVALATO + CLIOQUINOL	CREMA	0,02% + 3%
D07BB01	FLUMETASONA PIVALATO + ÁCIDO SALICILICO	CREMA	0,02% + 3%
D07CA01	HIDROCORTISONA + CLIOQUINOL	CREMA	10 mg + 30 mg / g
D07CA01	HIDROCORTISONA + NEOMICINA	CREMA	1% + 0,35%
D07XC01	MOMETASONA FUROATO + ÁCIDO SALICILICO	CHAMPÚ	(0,1g + 5 g) / 100 g



FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Piel y Mucosas	MARZO 2024
		Actualizado	
D07XC01	MOMETASONA FUROATO + ÁCIDO SALICILICO	LOCIÓN CAPILAR	(0,1g + 5 g) / 100 g
D07XC03	MOMETASONA FUROATO + ACIDO SALICILICO	UNGÜENTO	1 mg + 50 mg / g
D07XC03	MOMETASONA FUROATO + MUPIROCINA BASE	CREMA	0,1 g + 2 g / 100 g
D07XC03	MOMETASONA FUROATO + MUPIROCINA BASE	UNGÜENTO	0,1 g + 2 g / 100 g
	MUPIROCINA (COMO MUPIROCINA CÁLCICA) + HIDROCORTISONA	CREMA	2%+1%
D07AC18	PREDNICARBATO + PRAMOXINA CLORHIDRATO	EMULGEL	250 mg + 1 g / 100 g
D07CB01	TRIAMCINOLONA ACETONIDA + GRAMICIDINA + NEOMICINA + NISTATINA	CREMA	0,1% + 0,025% + 0,25% + 100000 UI

13.1.10.0.N30 No se aceptan las asociaciones de corticosteroides tópicos entre sí, porque no hay ventajas terapéuticas.

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Piel y Mucosas	MARZO 2024
	Actualizado	

13.1.11. Emolientes, demulcentes y protectores

13.1.11.0.N10 Se aceptan:

Urea  
Zinc estearato  
Zinc sulfato  
Zinc óxido  
Titanio

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
D02AB	MAGNESIO HIDROXIDO + ZINC ÓXIDO	CREMA	20 mg + 30 mg
D02AB	MAGNESIO HIDROXIDO + ZINC ÓXIDO	LOCIÓN	20 g + 30 g / 100 mL
D02AB	ZINC ÓXIDO	CREMA	20 g / 100 g
D02AB	ZINC ÓXIDO	CREMA	2%
D02AB	ZINC ÓXIDO	CREMA	25 g / 100 g
D02AB	ZINC ÓXIDO	PASTA	12%
D02AB	ZINC ÓXIDO	PASTA	20%
D02AB	ZINC ÓXIDO	PASTA	25%
D02AB	ZINC ÓXIDO	POLVO	10%
D02AB	ZINC ÓXIDO	POMADA	40%
D02AB	ZINC ÓXIDO	POMADA	5%
D02AB	ZINC ÓXIDO	POMADA	12 g
D02AB	ZINC ÓXIDO	UNGUENTO	40 g / 100 g - 40%
D02AB	OXIDO DE ZINC	UNGUENTO	25 g / 100 g
	UREA	ESPUMA TÓPICA	20 g / 100 g
D02AB	ZINC ÓXIDO + ICTAMOL (ICTIOL)	UNGUENTO	40% + 1%
D02AB	ZINC ÓXIDO + OXIDO DE HIERRO (III)	SUSPENSIÓN TÓPICA	16 g + 23,25 mg / 100 mL
D10AD51	TITANIO DIOXIDO + ZINC ÓXIDO + VITAMINA A PALMITATO	POMADA	8g + 18,5g + 0,15g / 100 g
D10AD51	TITANIO DIOXIDO + ZINC ÓXIDO + TRETINOÍNA	POMADA	8% + 18,5% + 0,15%

13.1.12. Enzimas proteolíticas

13.1.12.0.N10 Se aceptan las siguientes enzimas proteolíticas, solas o asociadas con heparinoides para uso tópico:

Colagenasa  
Desoxirribonucleasa  
Enzimas derivadas del bacilo subtilis  
Fibrinolisisina  
Hialuronidasa  
Quimiotripsina  
Tripsina  
Papaína

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
	ENZIMAS PROTEOLÍTICAS ENRIQUECIDAS EN BROMELAINA	POLVO Y GEL PARA GEL	0,09 g/g
	COLAGENASA	EMULSIÓN	1,2 U/g

13.1.13. Modificadores de pigmentos

13.1.13.0.N10 Se aceptan

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
D11AX11	HIDROQUINONA	CREMA	2%
D11AX11	HIDROQUINONA	CREMA	3%
D11AX11	HIDROQUINONA	CREMA	4%
D11AX11	HIDROQUINONA	SOLUCIÓN TÓPICA	4%
D11AX11	HIDROQUINONA	LOCIÓN	3% - 3g / 100 mL
D11AX11	HIDROQUINONA + GLICÓLICO ÁCIDO	GEL	2% + 10%
D11AX11	HIDROQUINONA + GLICÓLICO ÁCIDO	LOCIÓN	2% + 8%
D10AD51	HIDROQUINONA + BORNANONA + METOXIDIBENZOILOMETANO	CREMA	2 g + 3,5 g + 2 g / 100 g
D10AD51	HIDROQUINONA + TRETINOÍNA (ÁCIDO RETINOÍCO)	CREMA	5% + 0,05%
D10AD51	HIDROQUINONA + TRETINOÍNA (ÁCIDO RETINOÍCO)	LOCIÓN	5% + 0,05%
D11AH	MELAGENINA (EXTRACTO DE PLACENTA HUMANA)	LOCIÓN	0,5% - 50 g / 100 mL
D05BA02	METOXALENO	LOCIÓN	1%
D05BA02	METOXALENO	TABLETA	10 mg

13.1.13.0.N20 Se acepta la asociación de hidroquinona con:

- Protectores solares
- Tretinoína más protectores solares
- Tretinoína más un corticoide

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
D10AD51	HIDROQUINONA + ÁCIDO RETINOÍCO + MOMETASONA FUROATO	CREMA	4,0 g + 0,05 g + 0,1 g / 100 g
D11AX11	HIDROQUINONA + METOXINAMATO DE OCTILO + 3-BENZOFENONA	CREMA	4 g + 7,5 g + 5,5 g / 100 g
D11AX11	HIDROQUINONA + TRETINOÍNA + DEXAMETASONA	CREMA	4,0 g + 0,025 g + 0,04 g / 100 g

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Piel y Mucosas	MARZO 2024
	Actualizado	

13.1.14. Queratolíticos

13.1.14.0.N10 Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
D05BB02	ACITRETINA	CÁPSULA DURA	10 mg
D05BB02	ACITRETINA	CÁPSULA DURA	25 mg
D10AD03	ADAPALENO	GEL	0,1%- 0,1 g / 100 g
D10AD03	ADAPALENO	GEL	0,3%- 0,3 g / 100 g
D10AD03	ADAPALENO	CREMA	0,1%- 0,1 g / 100 g
D10AD53	ADAPALENO + PEROXIDO DE BENZOILO	GEL	0,1% + 2,5% (0,1 g + 2,5 g / 100 g)
D10AD53	ADAPALENO + PEROXIDO DE BENZOILO	GEL	0,3% + 2,5% (0,3 g + 2,5 g / 100 g)
D10AD53	ADAPALENO + CLINDAMICINA	GEL	0,1% + 1%
D10AD53	ADAPALENO + CLINDAMICINA	CREMA	0,1% + 1%
D10AD53	ADAPALENO + CLINDAMICINA	GEL	1 mg + 10 mg / 100 g
D05AC01	ANTRALINA (DITRANOL)	UNGUENTO TOPICO	0,5%- 0,5 g / 100 g
D10AX03	AZELAICO ÁCIDO	CREMA	20%
D10AX03	AZELAICO ÁCIDO	GEL	15%
D10AB02	AZUFRE	CREMA	5%
D10AB02	AZUFRE	CREMA	10%
D10AB02	AZUFRE	LOCIÓN	3%
D10AB02	AZUFRE	POMADA	10%
D10AB02	AZUFRE	POMADA	9%
D10AB02	AZUFRE	JABON	1 al 10%
D10AX30	AZUFRE + ÁCIDO SALICÍLICO	GEL	2% + 1,5%
D10AX30	AZUFRE + ÁCIDO SALICÍLICO	JABON (SÓLIDO)	10 g + 3 g / 100 g
D10AE01	BENZOILO PEROXIDO	CREMA	2,50%
D10AE01	BENZOILO PEROXIDO	CREMA	5%
D10AE01	BENZOILO PEROXIDO	CREMA	10%
D10AE01	BENZOILO PEROXIDO	ESPUMA TÓPICA EN AEROSOL	20,83 g / 100 g
D10AE02	BENZOILO PEROXIDO	GEL	2,50%
D10AE02	BENZOILO PEROXIDO	GEL	4%
D10AE03	BENZOILO PEROXIDO	GEL	5%
D10AE04	BENZOILO PEROXIDO	GEL	10%
D10AE01	BENZOILO PEROXIDO	GEL TÓPICO	5 g / 100 g
D10AE01	BENZOILO PEROXIDO	LOCIÓN	10 g
D10AE01	BENZOILO PEROXIDO	LOCIÓN	15 g
D10AE01	BENZOILO PEROXIDO	LOCIÓN	5 g
D10AE01	BENZOILO PEROXIDO	LOCIÓN	5% v 10%
D10AE01	BENZOILO PEROXIDO	PASTA DE JABÓN	5 g / 100 g (5%)
D10AE01	BENZOILO PEROXIDO + AZUFRE	CREMA TÓPICA	(10 g + 10 g) / 100 g - 10% + 10%
D11AX99	GLICÓLICO ÁCIDO	CREMA	8%
D11AX99	GLICÓLICO ÁCIDO	CREMA	10%
D11AX99	GLICÓLICO ÁCIDO	GEL	10%
D11AX99	GLICÓLICO ÁCIDO	LOCIÓN	12%
D11AX99	GLICÓLICO ÁCIDO	LOCIÓN	10%
D11AX99	GLICÓLICO ÁCIDO	LOCIÓN	5g / 100 mL (5%)
D11AX99	GLICÓLICO ÁCIDO	POMADA	10%
D10AF52	GLICÓLICO ÁCIDO + ERITROMICINA	CREMA	10% + 4%
D10AD04	ISOTRETINOINA	GEL	0,05%
D10AD04	ISOTRETINOINA	CÁPSULA BLANDA	10 mg
D10AD04	ISOTRETINOINA	CÁPSULA BLANDA	20 mg
D10AD05	ISOTRETINOINA	CÁPSULA BLANDA	40 mg
D10AD05	MOTRETINIDA	CREMA	0,10%
D10AD05	MOTRETINIDA	LOCIÓN	0,10%
	PODOFILINA	LOCIÓN	20%
	PODOFILINA	SOLUCIÓN TÓPICA	20% (20 g / 100 mL de solución)
	PODOFILINA	SUSPENSIÓN TÓPICA	20% (20 g / 100 mL)
	PODOFILINA HEXANDRUM	SUSPENSIÓN TÓPICA	20 g / 100 mL
D06BB04	PODOFILOTOXINA	CREMA	0,15%
D06BB04	PODOFILOTOXINA	LOCIÓN	0,50%
D06BB04	PODOFILOTOXINA	GEL	0,50%
D10AD02	ÁCIDO RETINOICO	CREMA	0,05%
D10AD02	ÁCIDO RETINOICO	LOCIÓN	0,05%
D10AD02	ÁCIDO RETINOICO	GEL	0,025%
D10AX30	RESORCINOL + AZUFRE	LOCIÓN	0,25% + 4%
D10AX30	RESORCINOL + AZUFRE	CREMA	0,2% + 1,4%
D10AX30	RESORCINOL + AZUFRE	CREMA	2% + 8%
D10AX30	RESORCINOL + ÁCIDO BENZOICO + ÁCIDO BÓRICO	CREMA	3% + 5% + 5%
D10AX30	RESORCINOL + ÁCIDO SALICÍLICO	LOCIÓN	3% + 3%
D10AX30	RESORCINOL + ÁCIDO SALICÍLICO + FENOL CRISTALIZADO	TINTURA TÓPICA	3 g + 3 g + 2 g / 100 mL
D10AX30	RESORCINOL + ÁCIDO LÁCTICO + ÁCIDO SALICÍLICO + ÁCIDO ACÉTICO	SOLUCIÓN	2,22% + 14,8% + 14,8% + 2%
D01AE12	SALICÍLICO ÁCIDO	APOSITO	0,0401 g
D01AE12	SALICÍLICO ÁCIDO	PARCHE	0,57 g
D01AE12	SALICÍLICO ÁCIDO	CREMA	10%
D01AE12	SALICÍLICO ÁCIDO	CREMA	2%
D01AE12	SALICÍLICO ÁCIDO	CREMA	2,50%
D01AE12	SALICÍLICO ÁCIDO	CREMA	5%
D01AE12	SALICÍLICO ÁCIDO	GEL	27%
D01AE12	SALICÍLICO ÁCIDO	LOCIÓN	14,80%
D01AE12	SALICÍLICO ÁCIDO	LOCIÓN	26% + ácido láctico 15%
D01AE12	SALICÍLICO ÁCIDO	LOCIÓN	3%
D01AE12	SALICÍLICO ÁCIDO	UNGUENTO	53%
D01AE12	SALICÍLICO ÁCIDO	SOLUCIÓN TÓPICA	20 g / 100 g
D10AB02	SALICÍLICO ÁCIDO + AZUFRE	JABÓN	1,5% + 1,5%
D02AF	SALICÍLICO ÁCIDO + LÁCTICO ÁCIDO	LOCIÓN	16% + 16%
D02AF	SALICÍLICO ÁCIDO + LÁCTICO ÁCIDO	SOLUCIÓN TÓPICA	16,7 g + 16,7 g / 100 mL
D02AF	SALICÍLICO ÁCIDO + LÁCTICO ÁCIDO	SOLUCIÓN TÓPICA	18% + 4,5%
D02AF	SALICÍLICO ÁCIDO + LÁCTICO ÁCIDO	SOLUCIÓN TÓPICA	26g + 15g / 100 mL
D02AF	SALICÍLICO ÁCIDO + LÁCTICO ÁCIDO	SOLUCIÓN TÓPICA	20% + 5%
D02AF	SALICÍLICO ÁCIDO + ÁCIDO LÁCTICO + POLIDOCANOL	LOCIÓN	20% + 5% + 2%
D11AC03	SELENIO SULFURO	LOCIÓN	2,50%
D11AC08	SULFURO DE SODIO	LOCIÓN	0,90%
D11AC08	SULFURO DE SODIO	CHAMPU	2,50%
D05AX05	TAZAROTENO	CREMA	0,10%
D05AX05	TAZAROTENO	GEL	0,10%
D05AX05	TAZAROTENO	GEL	0,05%
D05AX05	TAZAROTENO	CREMA	0,05%
D10AD01	TRETINOINA	CREMA	0,05%
D10AD01	TRETINOINA	GEL	0,05%
D10AD01	TRETINOINA	CREMA	0,025%
D10AD01	TRETINOINA	GEL	0,025%
D10AD01	TRETINOINA	CREMA	0,10%
D10AD01	TRETINOINA	LOCIÓN	0,03%
D10AD01	TRETINOINA	LOCIÓN	85%
D10AD51	TRETINOINA + CLINDAMICINA	GEL	0,025% + 1%
D10AD51	TRETINOINA + ERITROMICINA	GEL	0,025% + 4%
D02AB93	ZINC ÓXIDO + ALANTOINA	CREMA	5% + 0,5%
D02AB93	ZINC ÓXIDO + ALANTOINA	CREMA	12% + 1%

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Piel y Mucosas	MARZO 2024
	Actualizado	

13.1.15. Queratoplásticos

13.1.15.0.N10 Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
D05AA	ALQUITRAN DE HULLA	CHAMPÚ	4%
D05AA	ALQUITRAN DE HULLA	CHAMPÚ	5%
D05AA	ALQUITRAN DE HULLA	CREMA	5%
D05AA	ALQUITRAN DE HULLA	LOCION	5%
D05AA	ALQUITRAN DE HULLA	CHAMPÚ	9%
D05AA	ALQUITRAN DE HULLA + ALANTOINA	LOCION	5% + 2%
D05AA	ALQUITRAN DE HULLA + ALANTOINA	CHAMPÚ	5% + 0.2%
D05AA	ALQUITRAN DE HULLA + HIDROCORTISONA	CREMA	5% + 0.6%
D05AX02	CALCIPOTRIOL	CREMA	5 mg / 100 g
D05AX02	CALCIPOTRIOL	LOCION	5 mg / 100 mL
D05AX02	CALCIPOTRIOL	UNGUENTO	5 mg / 100 g
D05AX52	CALCIPOTRIOL + BETAMETASONA	UNGUENTO	5 mg / 100 g + 50 mg / 100 g
D05AX52	CALCIPOTRIOL (HIDRATO) +	GEL	50 µg + 0.5 mg / g
D03AX92	ICTAMOL + ÓXIDO DE ZINC	POMADA	1.6% + 16%
D03AX92	ICTAMOL + ÓXIDO DE ZINC	POMADA	1% + 20%
D05AX04	TACALCITOL MONOHIDRATO EQUIVALENTE A TACALCITOL ANHIDRO	UNGUENTO	0.4 mg / 100 g

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Piel y Mucosas	MARZO 2024
	Actualizado	

13.1.16. Varios

13.1.16.0.N10 Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
D11AH08	ABROCITINIB	TABLETA RECUBIERTA	50 mg
D11AH08	ABROCITINIB	TABLETA RECUBIERTA	100 mg
D11AH08	ABROCITINIB	TABLETA RECUBIERTA	200 mg
	ÁCIDO DESOXICÓLICO	SOLUCIÓN ESTÉRIL INYECTABLE	10mg/mL
	APREMILAST	TABLETA	10mg
	APREMILAST	TABLETA	20mg
	APREMILAST	TABLETA	30mg
L04AA37	BARICITINIB	COMPRESIDO RECUBIERTO CON PELÍCULA DE LIBERACIÓN INMEDIATA	2 mg
L04AA37	BARICITINIB	COMPRESIDO RECUBIERTO CON PELÍCULA DE LIBERACIÓN INMEDIATA	4 mg
D03AX06	BECAPLERMIN	GEL	0,01%
D11AX21	BRIMONIDINA TARTRATO	GEL	0,5g / 100 g
	CARPRONIO CLORURO	LOCIÓN	5% - 5g / 100 mL
D10AF51	CLINDAMICINA FOSFATO EQUIVALENTE A CLINDAMICINA + BENZOILO PEROXÍDO	GEL	1% + 5%
B05CB01	CLORURO DE SODIO	SOLUCIÓN ESTÉRIL	0,9 g / 100 mL
	CRISABOROL	UNGUENTO	20mg/g
M01AB55	DICLOFENACO SÓDICO + ÁCIDO HIALURÓNICO	GEL	3% + 2,5%
	DUPILUMAB	SOLUCIÓN INYECTABLE	300mg/2mL
D11AX16	EFLORNTINA CLORHIDRATO MONOHIDRATO	CREMA	150 mg / g (15%)
D11AX16	EFLORNTINA CLORHIDRATO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A EFLORNTINA	CREMA	11,50 g / 100 g
D11AX	EXTRACTO CEPAE + HEPARINA SÓDICA + ALANTOÍNA	GEL TÓPICO	10,0 g + 0,04 g (5000 UI) + 1,0 g / 100 g
D06BA51	FACTOR DE CRECIMIENTO EPIDERMICO HUMANO RECOMBINANTE (FCR HUMANO) + SULFADIAZINA DE PLATA	CREMA	0,001% + 1%
	FACTOR DE CRECIMIENTO EPIDERMICO HUMANO RECOMBINANTE	GEL	150 mcg / g
	FACTOR DE CRECIMIENTO EPIDERMICO HUMANO RECOMBINANTE	GEL	7,5 g / 15 g
	FACTOR DE CRECIMIENTO EPIDERMICO HUMANO RECOMBINANTE	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	75 µg / Vial
D03BA91	FIBRINOLISINA	UNGUENTO	100 unidades/ 100 g
B06AA02	FIBRINOLISINA	UNGUENTO	100 LU + 66.660 Unidades/ 100 g
	FINASTERIDE	TABLETA	1 mg
L01BC02	FLUOROURACILO	CREMA	2,50%
L01BC02	5-FLUOROURACILO	GEL	5%
L01BC02	FLUOROURACILO	CREMA	5%
L01BC02	FLUOROURACILO	UNGUENTO	5%
C05BA03	HEPARINA SÓDICA	GEL	100000 UI / 100 g
L04AB02	INFLIXIMAB	SOLUCIÓN INYECTABLE	120mg/mL
	LÁCTICO ÁCIDO	SOLUCIÓN TÓPICA	12%
	LÁCTICO ÁCIDO	SOLUCIÓN TÓPICA	15%
	LÁCTICO ÁCIDO	SOLUCIÓN TÓPICA	5%
	LÁCTICO ÁCIDO + LACTOSUERO	SOLUCIÓN TÓPICA	1% + 0,9%
L01XD03	METIL 5-AMINOLEVULINATO CLORHIDRATO EQUIVALENTE A METIL 5-AMINOLEVULINATO	CREMA	16%
D11AX01	MINOXIDIL	GEL	2%
D11AX01	MINOXIDIL	GEL	5%
D11AX01	MINOXIDIL	LOCIÓN	2%
D11AX01	MINOXIDIL	LOCIÓN	5%
D11AX01	MINOXIDIL	LOCIÓN	2%
D11AX01	MINOXIDIL	CREMA	2%
D11AX01	MINOXIDIL	ESPUMA TÓPICA EN AEROSOL	5g / 100
D10AD51	MINOXIDIL + TRETINOÍNA	LOCIÓN	5% + 0,025%
	PLATA NITRATO	BARRA PARA APLICACIÓN TÓPICA	75%
C05BA04	PENTOSAN POLISULFATO DE SODIO	GEL	1,5g / 100 g (1,5%)
D11AH02	PIMECROLIMUS	CREMA	1%
L04AC10	SECUKINUMAB	SOLUCIÓN INYECTABLE	150 mg/mL (jeringa prellenada)
D11AH01	SECUKINUMAB	SOLUCIÓN INYECTABLE	150 mg/mL (jeringa prellenada)
D11AH01	TACROLIMUS	UNGUENTO	0,10%
D11AH01	TACROLIMUS	UNGUENTO	0,03%
L04AC05	USTEKINUMAB	SOLUCIÓN INYECTABLE	45 mg / Vial (0,5 mL)
L04AC05	USTEKINUMAB	SOLUCIÓN INYECTABLE	90 mg / Vial (1 mL)
L04AC05	USTEKINUMAB	SOLUCIÓN INYECTABLE	5mg/ml
L04AC13	UXEKIZUMAB	SOLUCIÓN INYECTABLE	80mg /jeringa prellenada

13.1.16.0.N20

Se acepta la asociación de betacaroteno más cantaxantina con la indicación de útil en la fotosensibilidad ocasionada por porfirias.

13.1.16.0.N30

No se acepta el alcohol pantoténico y sus derivados con la indicación de regenerar epitelial, porque no se ha demostrado su eficacia para tal fin.

13.1.16.0.N40

Se acepta Lacto suero más ácido láctico para tratamiento y protección en caso de alergias, dermatosis cutánea y mucocutánea de vagina y vaginitis.

13.1.17.N10 Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
L04AC10	SECUKINUMAB	SOLUCIÓN INYECTABLE	150 mg /mL

13.2. MUCOSA BUCOFARÍNGEA

13.2.1. Dentífricos

13.2.1.0.N10

Las pastas dentífricas y los enjuagues bucales se registrarán como medicamentos, cuando contengan sales de flúor que superen las 1500 ppm o triclosán por encima de 1210 ppm.

13.2.1.0.N20

Se aceptan

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
	ESTRONCIO CLORURO	CREMA DENTAL	10%
	EUCALIPTOL	SOLUCIÓN BUCAL	92 mg (0,092%)
A01AA04	FLUORURO ESTANOSO	GEL BUCAL	0,40%
A01AA04	FLUORURO ESTANOSO	SOLUCIÓN BUCAL	0,40%
A01AA01	FLUORURO DE SODIO	CREMA DENTAL	1,10% / 100mg
A01AA01	FLUORURO SÓDICO	CREMA DENTAL	0,24%
A01AA01	FLUORURO SÓDICO	CREMA DENTAL	0,25%
A01AA01	FLUORURO SÓDICO	CREMA DENTAL	0,32%

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Piel y Mucosas	MARZO 2024
		Actualizado	
A01AA01	FLUORURO SÓDICO	CREMA DENTAL	0.34%
A01AA01	FLUORURO SÓDICO	ENJUAGUE BUCAL	0.03%
A01AA01	FLUORURO SÓDICO	ENJUAGUE BUCAL	0.05%
A01AA01	FLUORURO SÓDICO	ENJUAGUE BUCAL	0.25%
A01AA01	FLUORURO SÓDICO	GEL	2.55%
A01AA01	FLUORURO SÓDICO	SOLUCIÓN BUCAL	5.00%
A01AA01	FLUORURO SÓDICO	GEL	1.1% (1.105 g / 100 g - 5000 ppm)
	NITRATO DE POTASIO	CREMA DENTAL	5%
	NITRATO DE POTASIO	SOLUCIÓN BUCAL	5%

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Piel y Mucosas	MARZO 2024
	Actualizado	

13.2.1.0.N30 Se acepta la inclusión de abrasivos y/o tensioactivos en las pastas dentífricas.

13.2.1.0.N40 No se aceptan las sales de flúor asociadas a vitaminas o productos multivitamínicos por no existir justificación farmacológica.

13.2.1.0.N50 Se acepta la asociación de:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
A01AA51	SODIO FLUORURO + CETILPIRIDINIO CLORURO + DOMIFEN BROMURO	ENJUAGUE BUCAL	0,05% + 0,025% + 0,025%
A01AA51	SODIO FLUORURO + POTASIO NITRATO	GEL ORAL	0,27% + 5%
A01AA51	SODIO FLUORURO + POTASIO NITRATO	CREMA DENTAL	1,1% + 5%
A01AA51	SODIO MONOFLUOROFOSFATO + POTASIO NITRATO	GEL	1,89% + 5%
A01AA51	SODIO MONOFLUOROFOSFATO + POTASIO NITRATO	CREMA DENTAL	0,76% + 5%
A01AA51	SODIO MONOFLUOROFOSFATO + POTASIO NITRATO	CREMA DENTAL	0,9% + 5%
A01AA51	SODIO MONOFLUOROFOSFATO + TRICLOSAN + CITRATO DE ZINC + ENOXOLONA	PASTA DENTRIFICA	(1,13 g + 0,3 g + 0,5 g + 0,2 g) / 100 g
A01AA30	SODIO PERBORATO + BORATO DE SODIO + LAURIL SULFATO DE SODIO	ENJUAGUE BUCAL POLVO	50% + 40% + 10%

### 13.2.2. Medicación tópica bucal

13.2.2.0.N10 Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
D11AH	ALCANFOR + MENTOL + FENOL + PETROLATO	BARRA-PASTA	1% + 0,6% + 0,5% + 41,3%
A01AB92	AMILMETACRESOL + ALCOHOL 2,4 - DICLOROBENCILICO	TABLETA	0,6 mg + 1,2 mg
R02AA03	AMILMETACRESOL + ALCOHOL 2,4 - DICLOROBENCILICO	TABLETA DE DISOLUCION BUCAL	0,6 mg + 1,2 mg
A01AD07	AMLEXANOX	PASTA	5%
A01AD02	BENCIDAMINA CLORHIDRATO	SOLUCION BUCAL	0,30%
A01AD02	BENCIDAMINA CLORHIDRATO	SOLUCION BUCAL	0,15%
A01AD02	BENCIDAMINA CLORHIDRATO	TABLETA	0,3 mg
	BENOXINATO CLORHIDRATO + CETILPIRIDINIO CLORURO	TABLETA MASTICABLE	0,2 mg + 1 mg
	BENZALCONIO CLORURO	GEL	0,04%
R02AD01	BENZOCAINA	GEL	7,50%
R02AD01	BENZOCAINA	GEL BUCAL	20%
R02AD01	BENZOCAINA	SOLUCION BUCAL	3%
R02AD01	BENZOCAINA	TABLETA	10 mg
	BENZOCAINA + ANTIPIRINA	SOLUCION BUCAL	2,5% + 3%
R02AA06	CETILPIRIDINIO CLORURO	SOLUCION BUCAL	0,025%
R02AA06	CETILPIRIDINIO CLORURO	SOLUCION BUCAL	0,06%
R02AA06	CETILPIRIDINIO CLORURO	SOLUCION BUCAL CONCENTRADA	2,296 g / 100 mL
R02AA06	CETILPIRIDINIO CLORURO	SOLUCION BUCAL	0,5 g / 100 mL
	CETILPIRIDINIO CLORURO + LIDOCAINA CLORHIDRATO	TABLETA ORODISPERSABLE	2 mg + 1 mg
A01AB03	CLORHEXIDINA	SOLUCION BUCAL	0,12%
A01AB03	CLORHEXIDINA DIACETATO EQUIVALENTE A CLORHEXIDINA	SOLUCION BUCAL	0,2 g / 100 mL
A01AB03	CLORHEXIDINA DIACETATO EQUIVALENTE A CLORHEXIDINA	TABLETA MASTICABLES	4 mg
A01AB03	CLORHEXIDINA GLUCONATO	SOLUCION BUCAL	0,12%
A01AB03	CLORHEXIDINA GLUCONATO	SOLUCION BUCAL	0,20%
A01AB03	CLORHEXIDINA GLUCONATO	SOLUCION BUCAL	3%
A01AB03	CLORHEXIDINA GLUCONATO	GEL DENTRIFICO	0,20%
A01AB03	CLORHEXIDINA GLUCONATO	SOLUCION BUCAL	0,04%
A07CA	CLORURO DE CALCIO + CLORURO DE MAGNESIO + CLORURO DE POTASIO	SOLUCION TOPICA	16,2 mg + 15,66 mg + 122,66 mg / 100 mL
R02AA02	DEQUALINIO CLORURO	TABLETA BUCAL	0,25 mg
	FENOL	SOLUCION BUCAL	1,4 g / 100 mL
	FLURBIPROFENO	SOLUCION	8,75 mg/dosis
	FLURBIPROFENO	TABLETA BUCAL	8 mg
A01AB12	HEXETIDINA	SOLUCION BUCOFARINGEA	0,10%
R02AD02	LIDOCAINA	SOLUCION BUCAL	0,55%
R02AD02	LIDOCAINA + EUGENOL	PASTA DENTAL	5 g + 15 g / 100 g
R02AD02	LIDOCAINA CLORHIDRATO	SOLUCION BUCAL	2g / 100 mL
R02AD02	LIDOCAINA + TRIPAFILAVINA	SOLUCION BUCAL	0,55 g + 0,04 g / 100 mL
R02AD02	LIDOCAINA + CETRIMONIO BROMURO	TABLETA	1 mg + 2 mg
D01AE02	METILROSANILINA CLORURO (VIOLETA DE GENCIANA)	SOLUCION TOPICA	2%
	MICONAZOL	GEL	2 g / 100g
A01AB02	PEROXIDO DE HIDROGENO	SOLUCION TOPICA	1,5 g / 100 mL
A01AB02	PEROXIDO DE HIDROGENO	SOLUCION TOPICA	3,6 g / 100 mL
A01AB11	SODIO BICARBONATO	CREMA DENTAL	20%
A01AB11	SODIO BICARBONATO	ENJUAGUE BUCAL	0,50%
A01AB11	SODIO BORATO	SOLUCION BUCAL	0,50%
A01AB15	TIBEZONIO YODURO	TABLETA	5 mg
A01AD97	TIMOL	SOLUCION BUCAL	0,06%
A01AD97	TIMOL	SOLUCION BUCAL	64 mg 0,064%
R02AA15	YODO-POLIVINILPIRROLIDONA	SOLUCION BUCOFARINGEA	8%
	ZINC CLORURO	GEL BUCAL	0,11%

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Piel y Mucosas	MARZO 2024
	Actualizado	

13.2.2.0.N20 Se aceptan los principios activos permitidos como anestésicos de superficie para el tratamiento sintomático de irritaciones bucofaríngeas.

13.2.2.0.N30 No se aceptan:  
\* Nitrofuranos para infecciones bucofaríngeas, porque no se ha comprobado ni su eficacia ni inocuidad.

\* Bismuto o sus sales para infecciones de la garganta, por estar ventajosamente sustituidos para este uso.

\* Acetato fenilmercurio y nitrato fenilmercurio, por su potencialidad tóxica.

13.2.2.0.N40 No se aceptan los antibióticos de uso tópico para el tratamiento de afecciones bucofaríngeas, porque no se alcanzan concentraciones efectivas en el tejido y pueden crearse fenómenos de resistencia y/o hipersensibilidad.

13.2.2.0.N50 No se aceptan los anestésicos de superficie asociados con antimicrobianos, excepto las sales de amonio cuaternario para el tratamiento de afecciones bucales, por no conseguirse la concentración adecuada del antifélico y porque pueden enmascarar la evolución clínica de la enfermedad.

13.2.2.0.N60 No se acepta la asociación de antisépticos bucofaríngeos con antihistamínicos, por no existir justificación farmacológica.

13.2.2.0.N80 Se acepta las siguientes asociaciones:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
	BENZALCONIO CLORURO + BENZOCAÍNA + CLORURO DE ZINC	GEL	0,04%+ 20% + 0,105%
	CETILPIRIDINA CLORURO + BENZIDAMINA CLORHIDRATO	GRANULADO	1mg + 3mg
	CETILPIRIDINA CLORURO + BENZIDAMINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN BUCAL	0,2 g + 0,3g / 100 mL
	CETILPIRIDINA CLORURO + BENZIDAMINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN BUCAL	0,05g + 0,15 g +/- 100 mL
	CETILPIRIDINA CLORURO + BENZIDAMINA CLORHIDRATO	TABLETA MASTICABLE	1 mg + 3 mg
	CLORURO CETILPIRIDINIO + BENZOCAÍNA	TABLETA MASTICABLE	1,4 mg + 10 mg
	CETILPIRIDINIO + SALICILATO DE METILO + CLORURO DE ZINC	SOLUCIÓN BUCAL	0,2% + 0,854% + 0,385%
	CLORHEXIDINA GLUCONATO + BENZOCAÍNA	SOLUCIÓN BUCAL	2% + 2%
	DECUALINIO CLORURO + BENZOCAÍNA	SOLUCIÓN BUCAL	0,5% + 4%
	DECUALINIO CLORURO + BENZOCAÍNA	TABLETA	0,25 mg + 15 mg
	RUIBARBO + ÁCIDO SALICILICO	SOLUCIÓN BUCAL	5% + 1%

### 13.2.3. Otros

13.2.3.0.N10 Se acepta como inhibidor de metaloproteinas con la única indicación de coadyuvante en enfermedad periodontal

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
J01AA02	DOXICICLINA	TABLETA RECUBIERTA	20 mg
J01AA02	DOXICICLINA MONOHIDRATO	CAPSULA CON MICROGRANULOS DE LIBERACION PROLONGADA	40 mg

### 13.3. TERAPIA VAGINAL

#### 13.3.1. Antimicrobicos

13.3.1.0.N10 Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
G01AF15	BUTOCONAZOL NITRATO	ÓVULO VAGINAL	100 mg
G01AF15	BUTOCONAZOL NITRATO	CREMA	2%
D01AE14	CICLOPIROXOLAMINA	CREMA	1%
G01AF02	CLOTRIMAZOL	CÁPSULA BLANDA VAGINAL	0,5 g
G01AF02	CLOTRIMAZOL	CREMA VAGINAL	1%
G01AF02	CLOTRIMAZOL	CREMA VAGINAL	2%
G01AF02	CLOTRIMAZOL	ÓVULO VAGINAL	0,1 g
G01AF02	CLOTRIMAZOL	ÓVULO VAGINAL	0,2 g
G01AF02	CLOTRIMAZOL	ÓVULO VAGINAL	0,5 g
G01AF02	CLOTRIMAZOL	TABLETA VAGINAL	100 mg
G01AF02	CLOTRIMAZOL	TABLETA VAGINAL	200 mg
G01AF02	CLOTRIMAZOL	TABLETA VAGINAL	500 mg
G01AF05	ECONAZOL NITRATO	CREMA	1%
G01AF05	ECONAZOL NITRATO	TABLETA	150 mg
G01AF12	FENTICONAZOL NITRATO	CÁPSULA BLANDA VAGINAL	600 mg
G01AF12	FENTICONAZOL NITRATO	CREMA	2%
G01AF12	FENTICONAZOL NITRATO	OVULOS	600 mg
G01AF07	ISOCONAZOL NITRATO	CREMA VAGINAL	1%
G01AF07	ISOCONAZOL NITRATO	ÓVULO VAGINAL	600 mg
G01AF11	KETOCONAZOL	ÓVULO VAGINAL	400 mg
G01AF04	MICONAZOL NITRATO	CREMA	20 mg / 100 g - 2%
G01AF04	MICONAZOL NITRATO	CREMA	4%
G01AF04	MICONAZOL NITRATO	ÓVULO VAGINAL	100 mg
G01AF04	MICONAZOL NITRATO	ÓVULO VAGINAL	200 mg
G01AF04	MICONAZOL NITRATO	ÓVULO VAGINAL	400 mg
G01AF04	MICONAZOL NITRATO	ÓVULO VAGINAL	1200 mg
G01AF04	MICONAZOL NITRATO	CÁPSULA BLANDA	400 mg
G01AA01	NISTATINA	TABLETA VAGINAL	100000 UI (25 mg)
	NITROFURAZONA	ÓVULO VAGINAL	6 mg
D01AC14	SERTACONAZOL	CREMA	2%
D01AC14	SERTACONAZOL	ÓVULO VAGINAL	3 g - 300 mg
D01AC14	SERTACONAZOL	ÓVULO	500mg
G01AG02	TERCONAZOL	CREMA	0,80%
G01AG02	TERCONAZOL	ÓVULO	80mg
G01AF09	TIOCONAZOL	CREMA VAGINAL	2%

13.3.1.0.N20 No se acepta el ácido undecilénico y sus sales, por ser inadecuados para esta vía de administración.

13.3.1.0.N30 No se aceptan preparados con sulfonamidas para uso vaginal, por su potencialidad sensibilizante.



FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Piel y Mucosas	MARZO 2024
	Actualizado	

13.3.1.0.NM0 Se acepta las siguientes asociaciones:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
G01AA03	ANFOTERICINA B + TETRACICLINA	CREMA VAGINAL	1,25% + 2,5%
G01AA03	ANFOTERICINA B + TETRACICLINA	OVULO VAGINAL	50 mg + 100 mg
G01AA10	CLOTRIMAZOL + CLINDAMICINA	CÁPSULA BLANDA VAGINAL	100 mg + 100 mg
G01AA10	CLOTRIMAZOL + CLINDAMICINA	CREMA VAGINAL	1,0 g + 2,0 g
G01AA10	CLOTRIMAZOL + CLINDAMICINA	CREMA VAGINAL	2,0 g + 1,0 g / 100g
G01AA10	CLOTRIMAZOL + CLINDAMICINA FOSFATO EQUIVALENTE A CLINDAMICINA BASE	CREMA VAGINAL	2,0 g + 2,0 g / 100 g
G01AA10	CLOTRIMAZOL + CLINDAMICINA (COMO FOSFATO)	CREMA VAGINAL	4,0 g + 2,0 g
G01AA10	CLOTRIMAZOL + CLINDAMICINA (como fosfato)	OVULO VAGINAL	200 mg + 100 mg
G01AA10	CLOTRIMAZOL + CLINDAMICINA	TABLETA VAGINAL	200 mg + 100 mg
G01AA10	ISOCONAZOL NITRATO + CLINDAMICINA FOSFATO	CREMA VAGINAL	1 g + 2 g / 100 g
G01AA10	ISOCONAZOL NITRATO + CLINDAMICINA FOSFATO	OVULO VAGINAL	600 mg + 100 mg
G01AA10	KETOCONAZOL + CLINDAMICINA	CÁPSULA BLANDA VAGINAL	400 mg + 100 mg
G01AA10	KETOCONAZOL + CLINDAMICINA	CREMA VAGINAL	8% + 2%
G01AA10	KETOCONAZOL + CLINDAMICINA	TABLETA	400 mg + 100 mg
G01AA10	MICONAZOL + CLINDAMICINA	OVULO VAGINAL	100 mg + 100 mg
G01AA51	MICONAZOL + CLINDAMICINA	OVULO VAGINAL	100,000 UI + 0,25 mg
G01AG02	TERCONAZOL + DEXAMETASONA	CREMA VAGINAL	0,4 g + 2 g / 100 g
G01AG02	TERCONAZOL + CLINDAMICINA	CREMA VAGINAL	2 g + 800 mg / 100 g
G01AG02	TERCONAZOL + CLINDAMICINA	OVULO VAGINAL	80 mg + 100 mg
G01AG02	TERCONAZOL + CLINDAMICINA	OVULO VAGINAL	80 mg + 200 mg
G01AG02	TERCONAZOL + CLINDAMICINA	TABLETA VAGINAL	80 mg + 200 mg
G01AG02	TERCONAZOL + CLINDAMICINA	CREMA VAGINAL	0,4 g + 2 g / 100 g
G01BF	TERCONAZOL + DEXAMETASONA	CREMA VAGINAL	0,8 g + 3,58 mg / 100 g
G01BF	TERCONAZOL + DEXAMETASONA TERBUTIL ACETATO EQUIVALENTE A DEXAMETASONA	OVULO VAGINAL	80 mg + 0,25 mg

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Piel y Mucosas	MARZO 2024
	Actualizado	

### 13.3.2. Antiparasitarios

13.3.2.0.N10 Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN
G01AX09	METILROSANILINA CLORURO (VIOLETA DE GENCIANA)	SOLUCIÓN VAGINAL	1%- 1g / 100 mL
G01AX09	METILROSANILINA CLORURO (VIOLETA DE GENCIANA)	LOCIÓN	2%
G01AF01	METRONIDAZOL	GEL	0,75%
G01AF01	METRONIDAZOL	ÓVULO VAGINAL	500 mg
G01AF20	METRONIDAZOL + CLOTRIMAZOL	CREMA VAGINAL	10% + 2%
G01AF20	METRONIDAZOL + CLOTRIMAZOL	ÓVULO VAGINAL	500 mg + 100 mg
G01AF20	METRONIDAZOL + CLOTRIMAZOL	TABLETA VAGINAL	500 mg + 100 mg
G01AF20	METRONIDAZOL + ISOCONAZOL NITRATO	CREMA VAGINAL	10 g + 1 g / 100 g
G01AF20	METRONIDAZOL + ISOCONAZOL NITRATO	ÓVULO	500 mg + 600 mg
G01AA51	METRONIDAZOL + NISTATINA	ÓVULO VAGINAL	0,5 g + 100 UI
G01AA51	METRONIDAZOL + NISTATINA	ÓVULO VAGINAL	500 mg + 100.000 UI
G01AA51	METRONIDAZOL + NISTATINA	TABLETA VAGINAL	500 mg + 1000.000 UI
G01AA51	METRONIDAZOL + NISTATINA	TABLETA VAGINAL	500 mg + 100.000 UI
D01AC52	METRONIDAZOL + NITRATO DE MICONAZOL	ÓVULO VAGINAL	750 mg + 200 mg
D01AC52	METRONIDAZOL + NITRATO DE MICONAZOL	CREMA VAGINAL	15 g + 4 g / 100 g
G01AF20	SECNIDAZOL + FLUCONAZOL	TABLETA	1000 mg + 75 mg
G01AF20	SECNIDAZOL + ITRACONAZOL	CÁPSULA DURA	166,66 mg + 33,33 mg
G01AF20	SECNIDAZOL + ITRACONAZOL	CÁPSULA DURA	500 mg + 100 mg
G01AF20	SECNIDAZOL + ITRACONAZOL	TABLETA RECUBIERTA	666,67 mg + 133,33 mg
G01AA51	NIFURATEL + NISTATINA	CÁPSULA VAGINAL	500 mg + 200.000 UI
	TINIDAZOL + MICONAZOL NITRATO	ÓVULO VAGINAL	150mg + 100mg

### 13.3.3. Antisépticos

13.3.3.0.N10 Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN
G01AD02	ACÉTICO ÁCIDO EN ASOCIACIÓN	SOLUCIÓN VAGINAL (DUCHA)	0,03%
G01AD02	ACIDO ACÉTICO	SOLUCIÓN VAGINAL (DUCHA)	0,077 g / 100 mL
D08AJ01	BENZALCONIO CLORURO	SOLUCIÓN VAGINAL	0,02%
D08AJ01	BENZALCONIO CLORURO	SOLUCIÓN VAGINAL (DUCHA)	0,02%
D08AJ01	BENZALCONIO CLORURO	SOLUCIÓN VAGINAL (DUCHA)	0,05%
D08AJ01	BENZALCONIO CLORURO	TABLETA EFERVESCENTE	20 mg
G01AC05	DECALINIO CLORURO	LOCIÓN VAGINAL	0,5 g / 100 mL
G01AC05	DECALINIO CLORURO	TABLETA VAGINAL	10 mg
G01AX	BORATO DECAHIDRATADO + PERBORATO TETRAHIDRATADO + LAURIL SULFATO	POLVO PARA USO TOPICO	50% + 40% + 10%
D08AJ58	CLORHEXIDINA DIGLUCONATO + CLORURO DE BENZALCONIO	SOLUCIÓN VAGINAL	4% + 1%
G01AX11	YODOPOVIDONA	ÓVULO VAGINAL	200 mg
G01AX11	YODOPOVIDONA	ÓVULO VAGINAL	250 mg

### 13.3.5 Hormonas

13.3.5.0.N10 Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN
G03CC06	Bacilos de <i>döderlein</i> (CEPA Lcr35) + ESTRÍOL + PROGESTERONA	CÁPSULA VAGINAL	341 mg + 0,2 mg + 2 mg
G03CA04	ESTRIOL	CREMA VAGINAL	0,10%
G03CA04	ESTRIOL	ÓVULO VAGINAL	0,5 mg
G03CA04	ESTRIOL	ÓVULO VAGINAL	3,5 mg
G03CA04	ESTRIOL	GEL VAGINAL	50 µg / g
G03CC06	ESTRIOL + LACTOBACILOS ACIDÓFILOS	TABLETA	0,03 mg + 10.000.000 UFC
G03CA57	ESTROGENOS CONJUGADOS	CREMA VAGINAL	62,5 mg / 100 g
G03DA04	PROGESTERONA	GEL VAGINAL	1%
G03DA04	PROGESTERONA	GEL VAGINAL	8%
G03DA04	PROGESTERONA	ÓVULO VAGINAL	100 mg
G03DA04	PROGESTERONA	ÓVULO VAGINAL	200 mg
G03DA04	PROGESTERONA	ÓVULO VAGINAL	400 mg

### 13.3.6. Otros

13.3.6.0.N10 Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN
D06BB03	ACICLOVIR	CREMA VAGINAL	5 g / 100 g
G01AD01	ACIDO LACTICO	GEL VAGINAL	4,5 g / 100 g
G01AD01	ACIDO LACTICO	GEL VAGINAL	225mg/5g
G01AD03	ACIDO ASCÓRBICO	TABLETA VAGINAL	250 mg
G02CC03	BENCIDAMINA CLORHIDRATO	CREMA VAGINAL	0,50%
G02CC03	BENCIDAMINA CLORHIDRATO	CREMA VAGINAL	2%
G02CC03	BENCIDAMINA CLORHIDRATO	DUCHA VAGINAL	5%
G02CC03	BENCIDAMINA CLORHIDRATO	DUCHA VAGINAL	0,10%
G02CC04	BENCIDAMINA CLORHIDRATO	DUCHA VAGINAL	0,15%
G02CC03	BENCIDAMINA CLORHIDRATO	GEL VAGINAL	5%
G02CC03	BENCIDAMINA CLORHIDRATO	POLVO	5,30%
G01AA10	CLINDAMICINA FOSFATO EQUIVALENTE A CLINDAMICINA	CREMA VAGINAL	2%
G01AA10	CLINDAMICINA	ÓVULO	100 mg
G01AA10	CLINDAMICINA + PERÓXIDO DE BENZOILO	GEL VAGINAL	1% + 5%
	CULTIVO LIOFILIZADO DE LACTOBACILLUS CASEI VARIEDAD <i>Rhamnosus döderlein</i> CON UN TÍTULO MÍNIMO DE 1X10 <sup>9</sup> CÉLULAS POR GRAMO	CÁPSULA VAGINAL	341 mg (Con un título mínimo de 1 X10 <sup>7</sup> células / g)
	Lactobacillus rhamnosus GR-1® + Lactobacillus reuteri RC-14®	CÁPSULA ORAL	180 mg (5.0 X 109 CFU. Es una proporción de 50:50 de cada cepa)
	Lactobacillus rhamnosus GR-1® + Lactobacillus reuteri RC-14®	TABLETA VAGINAL	180 mg (5.0 X 109 CFU. Es una proporción de 50:50 de cada cepa)
	NONOXINOL	GEL	8%
	NONOXINOL	ÓVULO VAGINAL	168 mg
	NONOXINOL	UNGUENTO	2 mg / 100 g - 2%
G01AX03	POLICRESULENO	SOLUCIÓN VAGINAL	40,75 g / 100 mL
G01AX03	POLICRESULENO	ÓVULOS	90 mg
G01AX03	POLICRESULENO	GEL VAGINAL	1,8 g / 100 g
G01AX03	POLICRESULENO	CREMA VAGINAL	1,8 g / 100 g

13.3.6.0.N20 Se acepta la asociación de lactosuero y ácido láctico en protección vulvar y/o vaginal en forma de duchas.



FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Piel y Mucosas	MARZO 2024
	Actualizado	



ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN
G02CX	LACTOSUERO + ACIDO LÁCTICO	LOCION	0,9% + 1%

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Radioisótopos	MARZO 2024
	Actualizado	

#### 14. RADIOISÓTOPOS

##### 14.0.0.0.N10

La Comisión Revisora en coordinación con el Instituto Colombiano de Geología y Minería INGEOMINAS, dando cumplimiento a la reglamentación establecida por el Decreto 70 de 2001 del Ministerio de Minas y Energía y Decreto 677 de 1995 del Ministerio de Salud, estudiará cada caso que se presente para registro.

		<b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b> <b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>			La salud es de todos Minsat
<b>FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia</b>		<b>PUBLICACION</b>		<b>FECHA PUBLICACIÓN</b>	
<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		<b>Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Relajantes Musculares</b> <b>Actualizado</b>		<b>MARZO 2024</b>	

## 15. RELAJANTES MUSCULARES

### 15.1. De acción central

15.1.0.0.N10 Se aceptan

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
M03BX08	CICLOBENZAPRINA CLORHIDRATO	TABLETA	5 mg
M03BX08	CICLOBENZAPRINA CLORHIDRATO	TABLETA	10 mg
M03BX08	CICLOBENZAPRINA CLORHIDRATO	CÁPSULAS DE LIBERACIÓN PROLONGADA	15 mg
M03BX08	CICLOBENZAPRINA CLORHIDRATO	CÁPSULAS DE LIBERACIÓN PROLONGADA	30 mg
M03BA03	METOCARBAMOL	SOLUCIÓN INYECTABLE	1 g / ampolla (10 mL) - 10%
M03BA03	METOCARBAMOL	TABLETA	500 mg
M03BA03	METOCARBAMOL	TABLETA	750 mg
M03BX02	TIZANIDINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A TIZANIDINA BASE	TABLETA	2 mg
M03BX02	TIZANIDINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A TIZANIDINA BASE	TABLETA	4 mg
M03BX02	TIZANIDINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A TIZANIDINA BASE	TABLETA	5 mg
M03BX02	TIZANIDINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A TIZANIDINA BASE	CÁPSULA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	6 mg
M03BX05	TIOCOLCHICOSIDO	TABLETA	4 mg
M03BX05	TIOCOLCHICOSIDO	TABLETA	8 mg
M03BX05	TIOCOLCHICOSIDO	CÁPSULA DURA	4 mg
M03BX05	TIOCOLCHICOSIDO	CÁPSULA DURA	8 mg
M03BX05	TIOCOLCHICOSIDO	SOLUCIÓN INYECTABLE	4 mg / 2 mL

Se acepta la asociación de un relajante muscular de acción central, solamente con ANALGÉSICOS NO NARCÓTICOS tales como ácido acetil salicílico ó ibuprofeno ó ACETAMINOFÉN (paracetamol), ó clonixinato de lisina, siempre y cuando la asociación contenga la dosis mínima terapéutica para cada uno de los principios activos.

15.1.0.0.N20

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
M03BA52	CARISOPRODOL + ACETAMINOFÉN	TABLETA	175 mg + 350 mg
M01BX	CICLOBENZAPRINA CLORHIDRATO + CLONIXINATO DE LISINA	TABLETA CON CUBIERTA	5 mg + 125 mg
M01BX	CICLOBENZAPRINA CLORHIDRATO + CLONIXINATO DE LISINA	CAPSULA BLANDA	5 mg + 125 mg
M01BX	CICLOBENZAPRINA CLORHIDRATO + IBUPROFENO	TABLETA	5 mg + 400 mg
M01BX	CLORZOXAZONA + ACETAMINOFÉN	CÁPSULA BLANDA	250 mg + 300 mg
M01BX	METOCARBAMOL + ACETAMINOFÉN	TABLETA	750 mg + 350 mg
M01BX	METOCARBAMOL + ACETAMINOFÉN	TABLETA	500 mg + 350 mg
M01BX	METOCARBAMOL + ACETAMINOFÉN	TABLETA	400 mg + 350 mg
M01BX	METOCARBAMOL + ACETAMINOFÉN	TABLETA	400 mg + 325 mg
M01BX	METOCARBAMOL + ÁCIDO ACETIL SALICILICO	TABLETA	750 mg + 350 mg
M01BX	METOCARBAMOL + IBUPROFENO	TABLETA	500 mg + 200 mg
M01BX	METOCARBAMOL + IBUPROFENO	TABLETA	500 mg + 400 mg
M01BX	TIOCOLCHICOSIDO + ACETAMINOFÉN	TABLETA	4 mg + 500 mg
M01BX	TIOCOLCHICOSIDO + ACETAMINOFÉN	TABLETA	4 mg + 325 mg
M01BX	TIOCOLCHICOSIDO + DEXIBUPROFENO	TABLETA	4 mg + 200 mg
M01BX	TIOCOLCHICOSIDO + DEXIBUPROFENO	TABLETA	4mg + 300 mg
M01BX	TIOCOLCHICOSIDO + DEXIBUPROFENO	TABLETA	8 mg + 300 mg
M01BX	TIOCOLCHICOSIDO + IBUPROFENO	TABLETA	4 mg + 400 mg
M01BX	TIOCOLCHICOSIDO + IBUPROFENO	TABLETA	4 mg + 600 mg
M01BX	TIOCOLCHICOSIDO + IBUPROFENO	TABLETA	8 mg + 600 mg
M01BX	TIOCOLCHICOSIDO + IBUPROFENO	CÁPSULA BLANDA	4 mg + 400 mg
M01BX	TIOCOLCHICOSIDO + IBUPROFENO	CÁPSULA DURA CON CONTENIDO LIQUIDO	4mg + 400 mg
M01BX	TIOCOLCHICOSIDO + NAPROXENO SÓDICO EQUIVALENTE A NAPROXENO	TABLETA	4 mg + 250 mg
	TIOCOLCHICOSIDO + NAPROXENO	CÁPSULA DURA CON CONTENIDO LIQUIDO	4 mg + 250 mg
M01BX	TIZANIDINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A TIZANIDINA + TIZANIDINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A TIZANIDINA +	CAPSULA BLANDA	2 mg + 350 mg
M01BX	TIZANIDINA + IBUPROFENO	TABLETA RECUBIERTA	2 mg + 200 mg
M01BX	TIZANIDINA + IBUPROFENO	TABLETA RECUBIERTA	2 mg + 325 mg
M01BX	TIZANIDINA CLORHIDRATO + IBUPROFENO	CÁPSULA DURA	2 mg + 400 mg

		<b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b> <b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		
<b>FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia</b>		<b>PUBLICACION</b>		<b>FECHA PUBLICACION</b>
<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		<b>Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Relajantes Musculares</b> <b>Actualizado</b>		<b>MARZO 2024</b>

**15.1.0.0.N30** No se aceptan asociaciones de relajantes musculares entre sí, por no existir justificación farmacológica.

**15.1.0.0.N40** No se acepta la asociación de relajantes musculares de acción central con:

\* Anticolinérgicos, porque no hay justificación farmacológica

\* Con vitaminas, porque no hay justificación terapéutica.

### 15.2. De acción periférica

**15.2.0.0.N10** Se aceptan

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
M03AC04	ATRACURIO BESILATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 mg / 1 mL (Vial)
M03AC04	ATRACURIO BESILATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	25 mg / 2,5 mL
M03AC04	ATRACURIO BESILATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg / 5 mL
M03BX01	BACLOFENO	TABLETA	10 mg
M03BX01	BACLOFENO	TABLETA	2,5 mg
M03BX01	BACLOFENO	TABLETA	20 mg
M03BX01	BACLOFENO	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 mg / 5 mL
M03BX01	BACLOFENO	SOLUCIÓN INYECTABLE	50 µg / mL
M03BX01	BACLOFENO	SOLUCIÓN INYECTABLE	60 µg / mL
M03BX01	BACLOFENO	SOLUCIÓN PERFUSION INYECTABLE	0,05 mg / Ampolla de 1 mL (concentración final 50mca / mL)
M03BX01	BACLOFENO	SOLUCIÓN PERFUSION INYECTABLE	10 mg / Ampolla de 20 mL (concentración final 0,5 mg / mL)
M03BX01	BACLOFENO	SOLUCIÓN PERFUSION INYECTABLE	10 mg / Ampolla de 5 mL (concentración final 2 mg / mL)
M03BX01	BACLOFENO	SOLUCIÓN PERFUSION INYECTABLE	40 mg / Ampolla de 20 mL (concentración final 2 mg / mL)
M03BX01	BACLOFENO	SOLUCIÓN ORAL	100 mg / 100 mL
M03AC11	CISATRACURIO BESILATO EQUIVALENTE A CISATRACURIO BASE	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 mg / 5 mL
M03AC11	CISATRACURIO BESILATO EQUIVALENTE A CISATRACURIO BASE	SOLUCIÓN INYECTABLE	5 mg / 2,5 mL
M03AC11	CISATRACURIO BESILATO EQUIVALENTE A CISATRACURIO BASE	SOLUCIÓN INYECTABLE	5 mg / 1 mL
	GUSELKUMAB	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / 1 mL
M03AC10	MIVACURIO CLORURO EQUIVALENTE A MIVACURIO	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 mg / 5 mL
M03AC10	MIVACURIO CLORURO EQUIVALENTE A MIVACURIO	SOLUCIÓN INYECTABLE	20 mg / 10 mL
M03AB01	SUXAMETONIO CLORURO	SOLUCIÓN INYECTABLE	40 mg / 2 mL
M03CA01	DANTROLENO	CÁPSULA DURA	25 mg
M03CA01	DANTROLENO	CÁPSULA DURA	50 mg
M03CA01	DANTROLENO SÓDICO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	20 mg / Vial
M03AC01	PANCURONIO BROMURO	SOLUCIÓN INYECTABLE	4 mg / 2 mL
M03AC09	ROCURONIO BROMURO	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 mg / 10 mL
M03AC09	ROCURONIO BROMURO	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 mg / 1 mL (vial de 5 mL y 10 mL)
M03AB01	SUCCINILCOLINA CLORURO	SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg / 1 mL -
M03AB01	SUCCINILCOLINA CLORURO	SOLUCIÓN INYECTABLE	40 mg / ampolla (10 mL)
M03AB01	SUCCINILCOLINA CLORURO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / mL - Vial (10 mL)
M03AB01	SUCCINILCOLINA CLORURO	SOLUCIÓN INYECTABLE	1 g / Vial (10 mL)
M03AA02	D-TUBOCURARINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	3 mg / 1 mL (Vial) - 0,3%
M03AC03	VECURONIO BROMURO	SOLUCIÓN INYECTABLE	4 mg / mL
M03AC03	VECURONIO BROMURO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	10 mg / Vial
M03AC03	VECURONIO BROMURO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	4 mg / Vial (2 mL)

### 15.3 Antagonistas de relajantes musculares de acción periférica

**15.3.0.0.N10** Se aceptan

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
V03AB35	SUGAMMADEX	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / mL
V03AB35	SUGAMMADEX	SOLUCIÓN INYECTABLE	200 mg / Vial (2 mL)
V03AB35	SUGAMMADEX	SOLUCIÓN INYECTABLE	500 mg / Vial (5 mL)

		<b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b> <b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		
<b>FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia</b>		<b>PUBLICACION</b>		<b>FECHA PUBLICACION</b>
<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Respiratorio		<b>MARZO 2024</b>
		Actualizado		

**16. RESPIRATORIO**

**16.1. ANTITUSIGENOS**

16.1.0.0.N10 Se aceptan

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
R05DB21	L-CLOPERASTINA FENDIZOATO EQUIVALENTE A CLOPERASTINA CLORHIDRATO	JARABE	0,2g / 100 mL
R05DB21	L-CLOPERASTINA FENDIZOATO EQUIVALENTE A L-CLOPERASTINA CLORHIDRATO	SUSPENSION ORAL	0,4 g / 100 mL
R05DA04	CODEÍNA FOSFATO	TABLETA	30 mg
R05DA04	CODEINA-POLI(ESTIRENO DIVINILBENCENO) SULFONATO EQUIVALENTE A CODEÍNA	CÁPSULA DURA	30 mg
R05DA04	CODEINA-POLI(ESTIRENO-DIVINILBENCENO) SULFONATO EQUIVALENTE A CODEÍNA	JARABE	0,2 g / 100 mL
R05DA04	CODEINA-POLI (ESTIRENO, DIVINILBENCENO) SULFONATO (EQUIVALENTE A CODEINA)	SUSPENSION ORAL	2,64 g / 100 mL
R05DA	DIHIDROCODEÍNA BITARTATO	CÁPSULA DURA DE LIBERACION PROLONGADA	35mg
R05DA	DIHIDROCODEÍNA TARTRATO (DIHIDROCODEÍNA BITARTRATO)	JARABE	0,242 g / 100 mL
R05DA	DIHIDROCODEINA TARTRATO (HIDROCODEINA BITARTRATO)	JARABE	0,24 g / 100 mL
R05DA	DIHIDROCODEINA TARTRATO (HIDROCODEINA BITARTRATO)	TABLETA	30 mg
R05DA	DIHIDROCODEÍNA BITARTRATO (HIDROCODEINA BITARTRATO)	SOLUCION ORAL	1,36 g / 100 mL
R05DA	DIHIDROCODEÍNA TARTRATO (DIHIDROCODEÍNA BITARTRATO)	SOLUCION ORAL	2,42 mg / mL
R05DA	RESINATO DE DIHIDROCODEINA EQUIVALENTE A DIHIDROCODEÍNA BASE + DIHIDROCODEINA BITARTRATO	CÁPSULA DURA	20 mg + 5 mg
R05DA09	DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO	CÁPSULA BLANDA	30 mg
R05DA09	DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO	JARABE	0,3 g / 100 mL
R05DA09	DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO	JARABE	0,2 g / 100 mL
R05DA09	DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO	JARABE	2 g / 100 mL
R05DA09	DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO	JARABE	0,15 g / 100 mL
R05DA09	DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO EQUIVALENTE A DEXTROMETORFANO BASE	LÁMINA ORAL	5,5 mg
R05DA09	DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO EQUIVALENTE A DEXTROMETORFANO BASE	LÁMINA ORAL	11 mg
R05DB16	DIBUNATO DE SODIO	SOLUCION ORAL	2 g / 100 mL
R05DB14	FEDRILATO	SOLUCION ORAL	2 g / 100 mL
R05DB27	LEVODROPROPIZINA	JARABE	0,6 g / 100 mL
R05DB27	LEVODROPROPIZINA	SOLUCION ORAL	6 g / 100 mL
R05DB25	MORCLOFONA	SUSPENSION ORAL	1 g / 100 mL
R05DA07	NOSCAPINA CLORHIDRATO	SOLUCION ORAL	5 g / 100 mL
R05DB07	OXOLAMINA CITRATO	JARABE	1 g / 100 mL
R05DB15	ZIPEPROL DICLORHIDRATO	JARABE	0,3 g / 100 mL
R05DB15	ZIPEPROL DICLORHIDRATO	JARABE	0,5 g / 100 mL

16.1.0.0.N20 No se aceptan bromoformo, cloroformo y dionina por estar ventajosamente sustituidos.




		<b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b> <b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>			La salud es de todos Minsalud
<b>FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia</b>		<b>PUBLICACION</b>		<b>FECHA PUBLICACION</b>	
<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Respiratorio		<b>MARZO 2024</b>	
		Actualizado			

16.1.0.0.N30 Se aceptan asociaciones de antígenos con:

- \* Un antihistamínico y/o un broncodilatador
- \* Un expectorante y/o un broncodilatador
- \* Un mucolítico

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
R05FA01	DIHIDROCODEINA BITARTRATO + BROMHEXINA CLORHIDRATO	JARABE	0,16 mg + 0,08 g / 100 mL
R05FA01	DIHIDROCODEINA BITARTRATO + BROMHEXINA CLORHIDRATO	JARABE	0,242 g + 0,05 g / 100 mL
R05X	CODEÍNA POLISULFONATO EQUIVALENTE A CODEÍNA + FENILTLOXAMINA POLISULFONATO EQUIVALENTE A FENILTLOXAMINA	SUSPENSIÓN ORAL	0,222 mg + 73,32 mg / 100 mL
R05X	CODEÍNA RESINATO EQUIVALENTE A CODEÍNA + FENILTLOXAMINA RESINATO EQUIVALENTE A FENILTLOXAMINA	CÁPSULA DURA	30 mg + 10 mg
R05FB02	DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO + AMONIO CLORURO	JARABE	0,3 g + 2 g / 100 mL
R05FB02	DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO + AMONIO CLORURO	JARABE	0,16 g + 1,6 g / 100 mL
R05FB02	DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO + AMONIO CLORURO	SOLUCIÓN ORAL	0,3 g + 1,8 g / 100 mL
R05FB01	DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO + BROMHEXINA CLORHIDRATO	JARABE	150 mg + 40 mg / 100 mL
R05FB01	DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO + BROMHEXINA CLORHIDRATO	JARABE	300 mg + 80 mg / 100 mL
R05FA02	DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO + CARBINOXAMINA MALEATO	JARABE	100 mg + 40 mg / 100 mL
R05FA02	DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO + CLORFENTRAMINA MALEATO	JARABE	250 mg + 20 mg / 100 mL
R05FA02	DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO + CLORFENIRAMINA MALEATO	JARABE	0,2 g + 0,02 g / 100 mL
R05FA02	DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO + CLORFENIRAMINA MALEATO	JARABE	0,1341 g + 0,0268 g / 100 mL
R05FA02	DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO + CLORFENIRAMINA MALEATO	JARABE	150 mg + 40 mg / 100 mL
R06AA52	DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO + DIFENHIDRAMINA CLORHIDRATO	JARABE	0,3 g + 0,25 g / 100 mL
R06AA59	DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO + DOXILAMINA SUCCINATO	JARABE	0,1 g + 0,06 g / 100 mL
R05FB02	DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO + GUAYACOLATO DE GLICERILO	CÁPSULA BLANDA	10 mg + 200 mg
R05FB02	DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO + GUAYACOLATO DE GLICERILO	JARABE	0,08 g + 2 g / 100 mL
R05FB02	DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO + GUAYACOLATO DE GLICERILO	JARABE	0,1 g + 0,9 g / 100 mL
R05FB02	DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO + GUAYACOLATO DE GLICERILO	JARABE	0,2 g + 1 g / 100 mL
R05FB02	DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO + GUAYACOLATO DE GLICERILO	JARABE	0,2 g + 2 g / 100 mL
R05FB02	DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO + GUAYACOLATO DE GLICERILO	JARABE	0,3 g + 2 g / 100 mL



 <b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b> <b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		 <b>La salud es de todos</b>			
<b>FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia</b>		<b>PUBLICACION</b>		<b>FECHA PUBLICACION</b>	
<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		<b>Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Respiratorio</b>		<b>MARZO 2024</b>	
		<b>Actualizado</b>			
R05FB02	DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO + GUAYACOLATO DE GLICERILO	SOLUCIÓN ORAL		0,2 g + 3 g / 100 mL	
R05FB02	DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO + GUAYACOLATO DE GLICERILO	SOLUCIÓN ORAL		0,3 g + 2 g / 100 mL	
R05FB02	DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO + GUAYACOLATO DE GLICERILO	SOLUCIÓN ORAL		0,5 g + 2 g / 100 mL	
	DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO + GUAYACOLATO DE GLICERILO	JARABE		0,1g + 2g /100mL	
	DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO + OXOMEMAZINA BASE	JARABE		0,2 g + 0,033 g / 100 mL	
R05DA	DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO + PROMETAZINA CLORHIDRATO	JARABE		0,15 g + 0,125 g / 100 mL	
R05DA	DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO + CLENBUTEROL CLORHIDRATO + CETIRIZINA DICLORHIDRATO	JARABE		0,2 mg + 0,1 mg + 36 mg / 100 mL	
R05DA	DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO + CLENBUTEROL CLORHIDRATO + CETIRIZINA DICLORHIDRATO	JARABE		400 mg + 0,2 mg + 36 mg / 100 mL	
R05DA	DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO + CLORFENIRAMINA MALEATO + SALBUTAMOL SULFATO	JARABE		200 mg + 40 mg + 48 mg / 100 mL	
R03DA54	DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO + GUAYACOLATO DE GLICERILO + TEOFILINA	JARABE		0,1 g + 0,9 g + 0,45 g / 100 mL	
R03DA54	DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO + GUAYACOLATO DE GLICERILO + TEOFILINA	JARABE		200 mg + 2 g + 1 g / 100 mL	
R05DA	DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO + N-ACETILCISTEINA	JARABE		0,15 g + 1 g / 100 mL	
R05DA	DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO + N-ACETILCISTEINA	JARABE		0,3 g + 2 g / 100 mL	
R05FB02	DIBUNATO DE SODIO + AMONIO CLORURO	JARABE		0,2 g + 3 g / 100 mL	
R05FB02	DIBUNATO DE SODIO + GUAYACOLATO DE GLICERILO	JARABE		0,20 g + 1,334 g / 100 mL	
R05DA20	NOSCAPINA + FENOTEROL +CLORURO DE AMONIO	JARABE		0,2 g + 0,025 g + 0,35 g / 100 mL	
R05DA20	NOSCAPINA + FENOTEROL +CLORURO DE AMONIO	JARABE		400 g + 0,05 g + 0,7 g / 100 mL	
R05DA20	NOSCAPINA + FENOTEROL +CLORURO DE AMONIO	JARABE		100 g + 0,05 g + 0,7 g / 100 mL	
R05DA20	NOSCAPINA + LORATADINA + SALBUTAMOL SULFATO EQUIVALENTE A SALBUTAMOL BASE	JARABE		0,1 g + 0,2 g + 0,080 g / 100 mL	
R05DA20	NOSCAPINA + LORATADINA + SALBUTAMOL SULFATO EQUIVALENTE A SALBUTAMOL	JARABE		0,05 g + 0,1 g + 0,04 g / 100 mL	
R05DA20	NOSCAPINA CLORHIDRATO + LORATADINA + TERBUTALINA SULFATO	JARABE		50 mg + 100 mg + 30 mg / 100 mL	

**16.1.0.0.N40** En las etiquetas y empaques de los productos a base de la asociación de antitusígeno más expectorante, deberá aparecer la siguiente advertencia: «No debe usarse en menores de dos años».

**16.1.0.0.N50** No se acepta la asociación de antitusígenos entre sí, porque no existe justificación farmacológica ni terapéutica.

**16.1.0.0.N60** No se aceptan asociaciones de antitusígenos con antimicrobianos y/o sulfonamidas, porque:  
 \* Los antimicrobianos requieren selección y manejo individual.  
 \* Estas asociaciones no ofrecen ventajas terapéuticas e incrementan los riesgos de toxicidad.

**16.1.0.0.N70** No se aceptan asociaciones de antitusígenos con vitamina C, por no existir justificación farmacológica.

		<b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b> <b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		
<b>FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia</b>		<b>PUBLICACION</b>		<b>FECHA PUBLICACION</b>
<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Respiratorio		<b>MARZO 2024</b>
		Actualizado		

**16.2 BRONCODILATADORES**

16.2.0.0.N10 Se aceptan

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
R05CB06	ACEBROFIBILINA (TEOFILINATO DE AMBROXOL)	CÁPSULA DURA	100 mg
R05CB06	ACEBROFIBILINA (TEOFILINATO DE AMBROXOL)	GEL PARA ADMINISTRACIÓN ORAL	5 mg / mL
R05CB06	ACEBROFIBILINA (TEOFILINATO DE AMBROXOL)	JARABE	1 g / 100 mL
R03BB05	BROMURO DE ACLIDINIO EQUIVALENTE A ACLIDINIO	POLVO PARA INHALACIÓN	322 µg / Dosis administrada
R03DA05	AMINOFILINA (TEOFILINA + ETILENDIAMINA)	SOLUCIÓN INYECTABLE	240 mg / Ampolla (10 mL)
R03DA05	AMINOFILINA (TEOFILINA + ETILENDIAMINA)	SOLUCIÓN INYECTABLE	250 mg / Ampolla (10 mL)
R03DA05	AMINOFILINA (TEOFILINA-ETILENDIAMINA)	TABLETA	100 mg
R03CC12	BAMBUTEROL CLORHIDRATO	SOLUCIÓN ORAL	0,1 g / mL
R03CC12	BAMBUTEROL CLORHIDRATO	TABLETA	10 mg
R03CC12	BAMBUTEROL CLORHIDRATO	TABLETA	20 mg
R03CC13	CLENBUTEROL CLORHIDRATO	JARABE	0,2 mg / 100 mL
R03CC13	CLENBUTEROL CLORHIDRATO	JARABE	0,1 mg / 100 mL
R03CC13	CLENBUTEROL CLORHIDRATO	SOLUCIÓN PARA INHALACIÓN O NEBULIZACIONES	5,9 mg / 100 mL
R03DA11	DOXOFILINA	JARABE	2 g / 100 mL
R03DA11	DOXOFILINA	TABLETA	400 mg
R05X	ENPROFILINA	JARABE	0,8 g / 100 mL
R05X	ENPROFILINA	TABLETA	50 mg
R03CA02	EPINEFRINA (ADRENALINA)	SOLUCIÓN INYECTABLE	1 mg / Ampolla (1 mL)
R03CC04	FENOTEROL BROMHIDRATO	JARABE	50 mg / 100 mL
R03AC04	FENOTEROL BROMHIDRATO	SOLUCIÓN PARA INHALACIÓN POR VÍA ORAL (AEROSOL)	100 µg / Inhalación
R03AC04	FENOTEROL BROMHIDRATO	SOLUCIÓN PARA NEBULIZAR O PARA INHALACIÓN	0,5 g / 100 mL-5 mg / mL
R03AC04	FENOTEROL BROMHIDRATO	SUSPENSIÓN PARA INHALACIÓN ORAL (AEROSOL)	100 µg / Inhalación 0,1429 g / 100 g
R03CC04	FENOTEROL BROMHIDRATO	TABLETA	2,5 mg
R03AC13	FORMOTEROL FUMARATO DIHIDRATO	POLVO PARA ADMINISTRAR POR INHALADOR	4,5 µg / Inhalación
R03AC13	FORMOTEROL FUMARATO DIHIDRATADO	POLVO PARA ADMINISTRAR POR INHALADOR	9 µg / Inhalación
R03AC13	FORMOTEROL FUMARATO	POLVO PARA ADMINISTRAR POR INHALADOR	12 µg / Inhalación
R03AC13	FORMOTEROL FUMARATO	SUSPENSIÓN PARA ADMINISTRAR POR INHALADOR	12 µg / Inhalación
R03AC13	FORMOTEROL	SOLUCIÓN PRESURIZADA PARA INHALACION	12 µg / inhalacion
R03AC13	FORMOTEROL FUMARATO	CÁPSULA DURA PARA ADMINISTRAR POR INHALADOR (ORAL)	12 µg
R03AC13	FORMOTEROL FUMARATO	GRANULADO PARA RECONSTITUIR A JARABE EXTEMPORANEO	4 mg / 100 g
R03AC13	FORMOTEROL FUMARATO	TABLETA	10 µg
R03AC13	FORMOTEROL FUMARATO	TABLETA	40 µg
R03AC13	FORMOTEROL FUMARATO	TABLETA	80 µg
R03BB06	GLICOPIRRONIO BROMURO EQUIVALENTE GLICOPIRRONIO	POLVO PARA INHALACIÓN (CÁPSULA DURA)	50 mcg
R03AC18	INDACATEROL ACETATO EQUIVALENTE A INDACATEROL	POLVO PARA INHALACIÓN (CÁPSULA DURA)	300 µg
R03AC18	INDACATEROL MALEATO EQUIVALENTE A INDACATEROL	POLVO PARA INHALACIÓN (CÁPSULA DURA)	150 µg
R03BB01	IPRATROPIO BROMURO	SOLUCIÓN PARA INHALACIÓN O NEBULIZACION	0,25 mg / mL
R03BB01	IPRATROPIO BROMURO MONOHIDRATO EQUIVALENTE IPRATROPIO BROMURO	SOLUCIÓN PARA INHALACIÓN (AEROSOL)	21 µg / Inhalación

 <b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b> <b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		 <b>La salud es de todos</b>	
<b>FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia</b>		<b>PUBLICACION</b>	
<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		<b>Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Respiratorio</b>	
		<b>Actualizado</b>	
		<b>FECHA PUBLICACION</b>	
		<b>MARZO 2024</b>	
R03BB01	IPRATROPIO BROMURO MONOHDRATO EQUIVALENTE IPRATROPIO BROMURO	SOLUCIÓN PARA INHALACIÓN POR VIA ORAL (AEROSOL)	20 µg / Inhalación
R03BB01	IPRATROPIO BROMURO	SUSPENSION PARA INHALACION (AEROSOL)	40 µg / Inhalación
	IPRATROPIO BROMURO	SOLUCIÓN NASAL ESTÉRIL	42 µg / Inhalación
R03BB01	IPRATROPIO BROMURO	SOLUCIÓN PARA INHALACIÓN	250 µg / Vial (2 mL)
R03AC02	LEVOSALBUTAMOL SULFATO EQUIVALENTE A LEVOSALBUTAMOL	SUSPENSION PARA INHALACION	50 µg / Inhalación
R03AC02	LEVOSALBUTAMOL SULFATO EQUIVALENTE A LEVOSALBUTAMOL	POLVO SECO PARA INHALACION	50 µg / Inhalación
R03AC02	LEVOSALBUTAMOL SULFATO EQUIVALENTE A LEVOSALBUTAMOL	SOLUCIÓN PARA INHALACIÓN	0,63 mg / Vial (2,5 mL)
R03AC02	LEVOSALBUTAMOL SULFATO EQUIVALENTE A LEVOSALBUTAMOL	SOLUCIÓN PARA INHALACIÓN	0,31 mg / Vial (2,5 mL)
R03AC02	LEVOSALBUTAMOL SULFATO EQUIVALENTE A LEVOSALBUTAMOL	SOLUCIÓN PARA INHALACIÓN	1,25 mg / Vial (2,5 mL)
R03AC02	LEVOSALBUTAMOL TARTRATO EQUIVALENTE A LEVOSALBUTAMOL	SOLUCIÓN PARA INHALACIÓN	15,12 mg / contenedor
R03AC02	LEVOSALBUTAMOL TARTRATO	AEROSOL	50 µg / Dosis
R03AC19	OLODATEROL	SOLUCIÓN PARA INHALACIÓN	2,5 µg /Inhalación
R03AA01	RACEPINEFRINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN PARA INHALACIÓN - NEBULIZACIÓN	27 mg / mL
R03AC02	SALBUTAMOL SULFATO EQUIVALENTE A SALBUTAMOL BASE	JARABE	40 mg / 100 mL
R03AC03	SALBUTAMOL SULFATO EQUIVALENTE A SALBUTAMOL BASE	JARABE	20 mg / 100 mL
R03AC02	SALBUTAMOL SULFATO EQUIVALENTE A SALBUTAMOL BASE	POLVO PARA INHALACION	50 µg / Inhalación
R03AC02	SALBUTAMOL SULFATO EQUIVALENTE A SALBUTAMOL BASE	POLVO PARA INHALACION	100 µg / Inhalación
R03AC02	SALBUTAMOL SULFATO EQUIVALENTE A SALBUTAMOL BASE	POLVO PARA INHALACION	200 µg / Inhalación
R03AC02	SALBUTAMOL SULFATO EQUIVALENTE A SALBUTAMOL BASE	POLVO PARA INHALACION	400 µg / Inhalación
R03CC02	SALBUTAMOL SULFATO EQUIVALENTE A SALBUTAMOL BASE	SOLUCIÓN INYECTABLE	500 µg / Ampolla (1 mL)
R03AC02	SALBUTAMOL SULFATO EQUIVALENTE A SALBUTAMOL BASE	SOLUCIÓN PARA INHALACION	0,2 g / 100 mL
R03AC02	SALBUTAMOL SULFATO EQUIVALENTE A SALBUTAMOL BASE	SOLUCIÓN PARA NEBULIZACIÓN	0,5 g / 100 mL
R03AC02	SALBUTAMOL SULFATO EQUIVALENTE A SALBUTAMOL BASE	SOLUCIÓN PARA NEBULIZACIÓN	100 mg / 100 mL
R03AC02	SALBUTAMOL SULFATO EQUIVALENTE A SALBUTAMOL BASE	SUSPENSION PARA INHALACION (AEROSOL)	100 µg / Inhalación
R03CC02	SALBUTAMOL SULFATO EQUIVALENTE A SALBUTAMOL L(ALBUTEROL)	TABLETA PARA ADMINISTRAR POR VIA ORAL	2 mg
R03CC02	SALBUTAMOL SULFATO EQUIVALENTE A SALBUTAMOL BASE	TABLETA PARA ADMINISTRAR POR VIA ORAL	4 mg
R03AC12	SALMETEROL XINAFOATO (HIDROXINAFTOATO) EQUIVILANTE A SALMETEROL	SUSPENSION PARA INHALACION (AEROSOL)	25 µg / Inhalación
R03AC12	SALMETEROL XINAFOATO (HIDROXINAFTOATO) EQUIVILANTE A SALMETEROL	POLVO PARA INHALACION	25 µg / Inhalación
R03AC12	SALMETEROL XINAFOATO (HIDROXINAFTOATO) EQUIVILANTE A SALMETEROL	POLVO PARA INHALACION	50 µg / Inhalación
R03DA04	TEOFILINA	CÁPSULAS CON MICROGRÁNULOS DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg
R03DA04	TEOFILINA	CÁPSULAS CON MICROGRÁNULOS DE LIBERACION PROLONGADA	125 mg

FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACIÓN	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Respiratorio	MARZO 2024
		Actualizado	
R03DA04	TEOFILINA	CÁPSULAS CON MICROGRÁNULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA	200 mg
R03DA04	TEOFILINA	CÁPSULAS CON MICROGRÁNULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA	250 mg
R03DA04	TEOFILINA	CÁPSULAS CON MICROGRÁNULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA	300 mg
R03DA04	TEOFILINA	ELIXIR	0,533 g / 100 mL
R03DA04	TEOFILINA	JARABE	0,533 g / 100 mL
R03DA04	TEOFILINA	JARABE	3 g / 100 mL
R03DA04	TEOFILINA	SUSPENSIÓN ORAL	2,5 g / 100 mL
R03DA04	TEOFILINA	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	100 mg
R03DA04	TEOFILINA	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	200 mg
R03DA04	TEOFILINA	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	300 mg
R03DA04	TEOFILINA	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	600 mg
R03CC03	TERBUTALINA SULFATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,5 mg / Ampolla (1 mL)
R03CC03	TERBUTALINA SULFATO	JARABE	0,3 mg / mL
R03AC03	TERBUTALINA SULFATO	POLVO PARA INHALACIÓN	0,5 mg / Inhalación
R03AC03	TERBUTALINA SULFATO	SUSPENSIÓN PARA INHALACIÓN (AEROSOL)	0,25 mg / Inhalación
R03AC03	TERBUTALINA SULFATO	SOLUCIÓN PARA INHALACIÓN	0,5 mg / Inhalación
R03AC03	TERBUTALINA SULFATO	SOLUCIÓN PARA NEBULIZACIÓN	10 mg / mL (1%)
R03AC03	TERBUTALINA SULFATO	SOLUCIÓN PARA NEBULIZACIÓN	2,5 mg / mL-5 mg / unidad (2 mL)
R03CC03	TERBUTALINA SULFATO	TABLETA	2,5 mg
R03CC03	TERBUTALINA SULFATO	TABLETA DE LIBERACIÓN SOSTENIDA	5 mg
R03BB04	TIOTROPIO BROMURO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A TIOTROPIO BASE	CÁPSULAS DURAS PARA INHALACIÓN	18 µg / Inhalación
R03BB04	TIOTROPIO BROMURO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A TIOTROPIO BASE	SOLUCIÓN PARA INHALACIÓN	2,5 µg / Inhalación
R03BB04	TIOTROPIO BROMURO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A TIOTROPIO BASE	SUSPENSIÓN PARA INHALACIÓN ORAL (AEROSOL)	9 µg / Inhalación
	22,5 MICROGRAMOS DE BROMURO DE TIOTROPIO MONOHIDRATO, EQUIVALENTES A 18 MICROGRAMOS DE TIOTROPIO. LA DOSIS LIBERADA (LA DOSIS QUE SE LIBERA DE LA BOQUILLA DEL DISPOSITIVO HANDHALER) ES DE 10 MICROGRAMOS DE TIOTROPIO	POLVO SECO CONTENIDO EN CÁPSULA DURA	10µg/cápsula
R03BB04	TIOTROPIO BROMURO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A TIOTROPIO BASE	SUSPENSIÓN PARA INHALACIÓN ORAL	18 µg / Inhalación
R03CC11	TULOBUTEROL CLORHIDRATO	JARABE	20 mg / 100 mL
R03CC11	TULOBUTEROL CLORHIDRATO	TABLETA	1 mg

Aminofilina dihidratado equivalente a aminofilina anhidra

Levosalbutamol clorhidrato equivale a levosalbutamol base

Procaterol clorhidrato hemihidrato equivalente a procaterol base

Salbutamol sulfato equivalente a salbutamol base

Salmeterol xinafoato equivalente a salmeterol base

Teofilina monohidrato equivalente a teofilina anhidra

Tiotropio bromuro monohidrato equivalente a tiotropio base

#### 16.2.0.0.N20

No se acepta la epinefrina como broncodilatador en asociaciones, porque su uso para esta indicación requiere manejo individual.

#### 16.2.0.0.N30

No se acepta la indicación de broncodilatador para la fenilefrina, por su ineficacia, ni para la fenilpropanolamina, por estar ventajosamente sustituida.


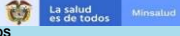
#### 16.2.0.0.N40

Se aceptan las siguientes asociaciones:

\* Un broncodilatador oral más un expectorante y/o un antitusígeno por vía oral

\* Un broncodilatador oral más un antihistamínico y/o un antitusígeno por vía oral

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
R05CB10	CLENBUTEROL CLORHIDRATO + AMBROXOL CLORHIDRATO	JARABE	0,2 mg + 300 mg / 100 mL
R05CB10	CLENBUTEROL CLORHIDRATO + AMBROXOL CLORHIDRATO	SOLUCIÓN ORAL	0,2 mg + 300 mg / 100 mL
R05CB10	CLENBUTEROL CLORHIDRATO + AMBROXOL CLORHIDRATO	SOLUCIÓN ORAL	5 mg + 1,5 mg / mL

 <b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b> <b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		 <b>La salud es de todos</b>	
<b>FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia</b>		<b>PUBLICACION</b>	<b>FECHA PUBLICACION</b>
<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		<b>Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Respiratorio</b>	<b>MARZO 2024</b>
		<b>Actualizado</b>	
R05CB10	CLENBUTEROL CLORHIDRATO + AMBROXOL CLORHIDRATO	JARABE	0,1 mg + 0,15 g / 100 mL
R05CB10	CLENBUTEROL CLORHIDRATO + AMBROXOL CLORHIDRATO	SOLUCIÓN ORAL	0,1 mg + 0,15 g / 100 mL
R05CA10	OXRIFILINA + GUAYACOLATO DE GLICERILO	JARABE	2 g + 1 g / 100 mL
	OXRIFILINA + BROMHEXINA CLORHIDRATO	ELIXIR	2 g + 80 mg / 100 mL
R05CB10	SALBUTAMOL SULFATO EQUIVALENTE A SALBUTAMOL BASE+ AMBROXOL CLORHIDRATO	JARABE	40 mg + 150 mg / 100 mL
R05CB10	SALBUTAMOL SULFATO EQUIVALENTE A SALBUTAMOL BASE + AMBROXOL CLORHIDRATO	JARABE	40 mg + 300 mg / 100 mL
R05CB10	SALBUTAMOL SULFATO EQUIVALENTE A SALBUTAMOL BASE + AMBROXOL CLORHIDRATO	JARABE	19,9 mg + 560 mg / 100 mL
R05CB10	SALBUTAMOL SULFATO EQUIVALENTE A SALBUTAMOL BASE + AMBROXOL CLORHIDRATO	SOLUCIÓN ORAL	2 mg + 15 mg / mL
R05CB10	SALBUTAMOL SULFATO EQUIVALENTE A SALBUTAMOL BASE+ AMBROXOL CLORHIDRATO	SOLUCIÓN ORAL	40 mg + 150 mg / 100 mL
	SALBUTAMOL SULFATO + DESLORATADINA + NOSCAPINA	JARABE	2,5 mg + 1,25 mg + 2 mg / 5 mL
R05CA10	SALBUTAMOL SULFATO EQUIVALENTE A SALBUTAMOL + GUAYACOLATO DE GLICERILO	JARABE	20 mg + 10 mg / 100 mL
R03DA54	TEOFILINA + AMONIO CLORURO	JARABE	0,6 g + 1 g / 100 mL
R03DA54	TEOFILINA + CLORFENIRAMINA MALEATO	JARABE	800 mg + 40 mg / 100 mL
R03DA54	TEOFILINA + GUAYACOLATO DE GLICERILO	JARABE	0,5 g + 1 g / 100 mL
R03DA54	TEOFILINA + GUAYACOLATO DE GLICERILO	JARABE	2 g + 3 g / 100 mL
R03DA54	TEOFILINA + GUAFENESINA	CÁPSULA BLANDA	150 mg + 90 mg
R03DA54	TEOFILINA + GUAFENESINA	JARABE	0,6 g + 1 g / 100 mL
R03CC53	TERBUTALINA SULFATO + AMBROXOL CLORHIDRATO	JARABE	30 mg + 200 mg / 100 mL
R03CC53	TERBUTALINA SULFATO + GUAYACOLATO DE GLICERILO	JARABE	30 mg + 1,333 g / 100 mL
R03CC53	TERBUTALINA SULFATO + GUAYACOLATO DE GLICERILO	TABLETA	2,5 mg + 100 mg

**16.2.0.0.N50** No se aceptan asociaciones de broncodilatadores entre sí, con mecanismo de acción igual, por cuanto su balance riesgo-beneficio es desfavorable.

No se aceptan asociaciones de broncodilatadores con:


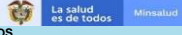
**16.2.0.0.N60**

\* Analépticos, porque no hay justificación terapéutica.

\* Procaina, por no haberse comprobado su utilidad.

\* Tripsina y quimotripsina, en productos destinados al tratamiento del asma bronquial, por no haber sido comprobada la utilidad de esta asociación para los fines señalados.

\* Sedantes-hipnóticos, porque estos requieren dosificación individual.

		<b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b> <b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		
<b>FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia</b>		<b>PUBLICACION</b>		<b>FECHA PUBLICACION</b>
<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Respiratorio		<b>MARZO 2024</b>
		<b>Actualizado</b>		

16.2.0.0.N70

Se aceptan las siguientes asociaciones de broncodilatadores:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
	BROMURO DE ACLIDINIO EQUIVALENTE A ACLIDINIO + FUMARATO DE FORMOTEROL DIHIDRATADO	POLVO PARA INHALACIÓN	340 µg + 11,8 µg / Dosis administrada
	BROMURO DE GLICOPIRRONIO EQUIVALENTES A GLICOPIRRONIO + FORMOTEROL FUMARATO DIHIDRATO EQUIVALENTES A FORMOTEROL FUMARATO	SUSPENSION PARA INHALACION	7,2 µg + 4,8 µg / Dosis
	FUROATO DE FLUTICASONA + VILANTEROL (COMO TRIFENATATO)	POLVO PARA INHALACION	200 mcg + 25 mcg / dosis predispensada
R03AL04	MALEATO DE INDACATEROL (QUE EQUIVALE INDACATEROL) + BROMURO DE GLICOPIRRONIO (QUE EQUIVALE A GLICOPIRRONIO)	POLVO PARA INHALACION EN CÁPSULAS DURAS	143 µg (110 µg) + 63 µg (50 µg)
R03AL01	IPRATROPIO BROMURO + FENOTEROL BROMHIDRATO	SOLUCION PARA INHALACION ORAL AEROSOL	0,02 mg + 0,05 mg / Inhalación; 28,6 g + 71,4 mg / 100 g
R03AL01	IPRATROPIO BROMURO + FENOTEROL BROMHIDRATO	SUSPENSION PARA INHALACION ORAL AEROSOL	0,02 mg + 0,05 mg / Inhalación; 28,6 g + 71,4 mg / 100 g
R03AL01	IPRATROPIO BROMURO + FENOTEROL BROMHIDRATO	SOLUCION PARA INHALACION O PARA ADMINISTRAR POR NEBULIZADOR	25 mg + 50 mg / 100 mL 0,25 mg + 0,50 mg / mL
R03AL02	IPRATROPIO BROMURO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A IPRATROPIO BROMURO ANHIDRO + SALBUTAMOL SULFATO EQUIVALENTE A SALBUTAMOL BASE	SOLUCION PARA INHALACION (NEBULIZACIONES)	0,5 mg + 2,5 mg / Vial (2,5 mL)
R03AL02	IPRATROPIO BROMURO + SALBUTAMOL SULFATO	SUSPENSION PARA INHALACION ORAL (AEROSOL)	20 µg + 120 µg / Inhalación
R03AL02	IPRATROPIO BROMURO + SALBUTAMOL	SUSPENSION PARA INHALACION (AEROSOL)	20 µg + 100 µg / Inhalación
R03AL02	IPRATROPIO BROMURO + SALBUTAMOL	POLVO PARA INHALACION	20 µg + 100 µg / Inhalación
	TIOTROPIO BROMURO + OLADATEROL	SUSPENSION PARA INHALAR	2,5 µg + 2,5 µg / Inhalación
	UMECLIDINIO (EQUIVALENTE A 65 MICROGRAMOS DE BROMURO DE UMECLIDINIO) + VILANTEROL	POLVO PARA INHALACION	55 µg + 22 µg / Inhalación

Ipratropio Bromuro monohidrato equivalente a bromuro de ipratropio anhidro


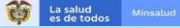
		<b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b> <b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		
<b>FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia</b>		<b>PUBLICACION</b>		<b>FECHA PUBLICACION</b>
<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Respiratorio		<b>MARZO 2024</b>
		Actualizado		

### 16.3. CORTICOIDES

#### 16.3.0.0.N10

Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
R03BA01	BECLOMETASONA DIPROPIONATO	INHALADOR BUCAL	50 µg / aplicación
R03BA01	BECLOMETASONA DIPROPIONATO	INHALADOR BUCAL	100 µg / Aplicación
R03BA01	BECLOMETASONA DIPROPIONATO	INHALADOR BUCAL	200 µg / Aplicación
R03BA01	BECLOMETASONA DIPROPIONATO	INHALADOR BUCAL	250 µg / Aplicación
R03BA02	BUDESONIDA	CÁPSULA DURA CON POLVO SECO PARA INHALACIÓN BUCAL	100 µg / Inhalación
R03BA02	BUDESONIDA	CÁPSULA DURA CON POLVO SECO PARA INHALACIÓN BUCAL	200 µg / Inhalación
R03BA02	BUDESONIDA	CÁPSULA DURA CON POLVO SECO PARA INHALACIÓN BUCAL	400 µg / Inhalación
R03BA02	BUDESONIDA	POLVO MICRONIZADO PARA ADMINISTRAR POR INHALADOR	200 µg / Inhalación
R03BA02	BUDESONIDA	POLVO MICRONIZADO PARA ADMINISTRAR POR INHALADOR	400 µg / Inhalación
R01AD05	BUDESONIDA	POLVO MICRONIZADO PARA ADMINISTRAR POR INHALADOR	100 µg / Inhalación
R01AD05	BUDESONIDA	POLVO MICRONIZADO PARA ADMINISTRAR POR INHALADOR	200 µg / Inhalación
R01AD05	BUDESONIDA	SUSPENSIÓN PARA ADMINISTRAR POR INHALADOR - (AEROSOL)	32 µg / Inhalación
R01AD05	BUDESONIDA	SUSPENSIÓN PARA ADMINISTRAR POR INHALADOR - AEROSOL	50 µg / Inhalación
R03BA02	BUDESONIDA	SUSPENSIÓN PARA INHALACIÓN VIA ORAL (AEROSOL)	200 µg / Inhalación - (20 mg / 5 mL)
R03BA02	BUDESONIDA	SUSPENSIÓN PARA INHALACIÓN POR VIA ORAL (AEROSOL)	50 µg / Inhalación
R03BA02	BUDESONIDA	SUSPENSIÓN PARA INHALACIÓN POR VIA ORAL (AEROSOL)	100 µg / Inhalación
R03BA02	BUDESONIDA	SUSPENSIÓN PARA ADMINISTRAR POR INHALACIÓN (AEROSOL)	200 µg / Inhalación
R03BA02	BUDESONIDA	SUSPENSIÓN PARA PARA INHALACIÓN BUCAL (AEROSOL)	400 µg / Inhalación
R03BA02	BUDESONIDA	SUSPENSIÓN PARA ADMINISTRAR POR NEBULIZADOR	0,5 mg / Inhalación
R01AD05	BUDESONIDA	SUSPENSIÓN PARA NEBULIZAR	1 mg / mL
R01AD05	BUDESONIDA	SUSPENSIÓN PARA NEBULIZACIÓN	0,5 mg / mL
R01AD06	BUDESONIDA	SUSPENSIÓN PARA NEBULIZACIÓN	0,25mg/mL
R01AD05	BUDESONIDA	SUSPENSIÓN PARA NEBULIZACIÓN	400 µg / Inhalación
R01AD05	BUDESONIDA	SUSPENSIÓN ACUOSA PARA NEBULIZAR	0,5 mg / mL
R01AD05	BUDESONIDA	SUSPENSIÓN PARA ADMINISTRAR POR INHALADOR - (AEROSOL)	200 µg / Inhalación
R01AD05	BUDESONIDA	SUSPENSIÓN PARA ADMINISTRAR POR NEBULIZACIÓN	1 mg / unidad (2 mL) - 0,5 mg / mL
R01AD05	BUDESONIDA	SUSPENSIÓN PARA ADMINISTRAR POR NEBULIZACIÓN	1 mg / 1 mL
R03BA08	CICLESONIDA	SUSPENSIÓN PARA INHALACIÓN (AEROSOL)	50 µg / Inhalación
R03BA08	CICLESONIDA	SUSPENSIÓN PARA INHALACIÓN (AEROSOL)	100 µg / Inhalación (equivalente a 80 µg por fuera del disparador)
R03BA08	CICLESONIDA	SOLUCIÓN PARA INHALACIÓN (AEROSOL)	160 µg / Inhalación
R03BA08	CICLESONIDA	SOLUCIÓN PARA INHALACIÓN (AEROSOL)	200 µg / Inhalación equivalente a 160µg por fuera del disparador)
R03BA03	FLUNISOLIDA	SOLUCIÓN PARA INHALACIÓN	0,25 mg / Inhalación
R03BA05	FLUTICASONA PROPIONATO	POLVO PARA INHALACIÓN	50 µg / Inhalación
R03BA05	FLUTICASONA PROPIONATO	POLVO PARA INHALACIÓN	100 µg / Inhalación
R03BA05	FLUTICASONA PROPIONATO	POLVO PARA INHALACIÓN	250 µg / Inhalación
R01AD08	FLUTICASONA PROPIONATO	POLVO PARA ADMINISTRAR POR INHALADOR	50 µg / Inhalación
R01AD08	FLUTICASONA PROPIONATO	POLVO PARA ADMINISTRAR POR INHALADOR	100 µg / Inhalación
R03BA05	FLUTICASONA PROPIONATO	SUSPENSIÓN PARA INHALACIÓN	50 µg / Inhalación

		AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		
FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION		FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Respiratorio		MARZO 2024
		Actualizado		
R03BA05	FLUTICASONA PROPIONATO	SUSPENSION PARA INHALACION EN AEROSOL		100 µg / Inhalación
R03BA05	FLUTICASONA PROPIONATO	SUSPENSION PARA INHALACION ORAL (AEROSOL)		125 µg / Inhalación
R01AD08	FLUTICASONA PROPIONATO	SUSPENSION PARA INHALADOR		125 mg / Inhalacion
R01AD08	FLUTICASONA PROPIONATO	SUSPENSION PARA ADMINISTRAR POR INHALADOR		250 µg / Inhalación - 5 mg / mL
R01AD08	FLUTICASONA PROPIONATO	SUSPENSION PARA INHALACION - NEBULIZACION		0,5 mg / 2 mL
R01AD08	FLUTICASONA PROPIONATO	SUSPENSION PARA INHALACION - NEBULIZACION		2 mg / 2 mL
R01AD08	FLUTICASONA PROPIONATO	SUSPENSION PARA ADMINISTRAR POR INHALADOR (AEROSOL)		50 µg / Inhalación
R03BA07	MOMETASONA FUROATO	POLVO ADMINISTRAR POR INHALADOR POR VIA ORAL		200 µg / Inhalación
R03BA07	MOMETASONA FUROATO	POLVO PARA ADMINISTRAR POR INHALADOR ORAL		400 µg / Inhalación
R01AD09	MOMETASONA FUROATO	SUSPENSION PARA ADMINISTRAR POR INHALADOR (AEROSOL)		50 µg / Inhalación
R01AD11	TRIAMCINOLONA ACETONIDO	SUSPENSION PARA ADMINISTRAR POR INHALADOR (AEROSOL)		200 µg / Inhalación - 0.3189 g / 100 g
R03BA06	TRIAMCINOLONA ACETONIDO	SUSPENSION PARA INHALACION (AEROSOL)		200 µg / Inhalación



		<b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b> <b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		
<b>FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia</b>		<b>PUBLICACION</b>		<b>FECHA PUBLICACION</b>
<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Respiratorio		<b>MARZO 2024</b>
		<b>Actualizado</b>		

**16.3.0.0.N20** Se acepta la asociación de un estimulante b-2 adrenérgico con un corticosteroide en preparaciones de inhaladores para el manejo del asma bronquial o EPOC previa evaluación.

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
	BECLOMETASONA DIPROPIONATO ANHIDRA + FORMOTEROL FUMARATO DIHIDRATO	POLVO PARA INHALACIÓN	(82.0µg + 5.0µg)/Do
R03AL09	BECLOMETASONA DIPROPIONATO ANHIDRA + FUMARATO DE FORMOTEROL DIHIDRATADO + BROMURO DE GLICOPIRRONIO	SOLUCIÓN PARA INHALACIÓN	100 mcg + 6 mcg + 12.5 mcg
R03AK08	FORMOTEROL FUMARATO DIHIDRATO + BECLOMETASONA DIPROPIONATO ANHIDRO	SOLUCIÓN PRESURIZADA PARA INHALACIÓN	6 µg + 100 µg / Inhalación
R03AK07	FORMOTEROL FUMARATO + BUDESONIDA	SUSPENSIÓN PARA INHALACIÓN – AEROSOL	6 µg + 100 µg / Inhalación
R03AK07	FORMOTEROL FUMARATO + BUDESONIDA	SUSPENSIÓN PARA INHALACIÓN – AEROSOL	6 µg + 200 µg / Inhalación
R03AK07	FORMOTEROL FUMARATO DIHIDRATO + BUDESONIDA	CÁPSULA PARA ADMINISTRAR POR INHALADOR	6 µg + 200 µg / Inhalación
R03AK07	FORMOTEROL FUMARATO DIHIDRATO + BUDESONIDA	POLVO PARA INHALACIÓN	4,5 µg + 80 µg / Inhalación
R03AK07	FORMOTEROL FUMARATO DIHIDRATO + BUDESONIDA	POLVO PARA INHALACIÓN	9 µg + 320 µg / Inhalación
R03AK07	FORMOTEROL FUMARATO DIHIDRATO + BUDESONIDA	SUSPENSIÓN PARA INHALACIÓN ORAL	4,5 µg + 160 µg / Inhalación
R03AK07	FORMOTEROL FUMARATO DIHIDRATO + BUDESONIDA	SUSPENSIÓN PARA INHALACIÓN ORAL	4,5 µg + 80 µg / Inhalación
R03AK07	FORMOTEROL FUMARATO DIHIDRATO + BUDESONIDA	POLVO PARA ADMINISTRAR POR INHALADOR	4,5 µg + 160 µg / Inhalación
R03AK11	FORMOTEROL FUMARATO DIHIDRATADO + FLUTICASONA PROPIONATO	SUSPENSIÓN PARA INHALACIÓN ORAL	5 µg + 50 µg / Inhalación
R03AK11	FORMOTEROL FUMARATO DIHIDRATADO + FLUTICASONA PROPIONATO	SUSPENSIÓN PARA INHALACIÓN ORAL	5mcg + 125 µg / Inhalación
R03AK11	FORMOTEROL FUMARATO DIHIDRATADO + FLUTICASONA PROPIONATO	SUSPENSIÓN PARA INHALACIÓN ORAL	10 µg +250 µg / Inhalación
R03AK09	FORMOTEROL FUMARATO DIHIDRATADO + MOMETASONA FUROATO	SUSPENSIÓN PRESURIZADA PARA INHALACIÓN	5 µg + 50 µg / Inhalación
R03AK09	FORMOTEROL FUMARATO DIHIDRATADO + MOMETASONA FUROATO	SUSPENSIÓN PRESURIZADA PARA INHALACIÓN	5 µg + 100 µg / Inhalación
R03AK09	FORMOTEROL FUMARATO DIHIDRATADO + MOMETASONA FUROATO	SUSPENSIÓN PRESURIZADA PARA INHALACIÓN	5 µg + 200 µg / Inhalación
	FORMOTEROL FUMARATO DIHIDRATO + MOMETASONA FUROATO	CÁPSULA CON POLVO PARA INHALAR	10 µg + 200 µg
	FLUTICASONA FUROATO MICRONIZADO + UMECLIDINIO BROMURO MICRONIZADO + VILANTEROL TRIFENATATO MICRONIZADO	POLVO PARA INHALACIÓN	100mcg + 74.2mcg + 40 mcg, equivalente a furoato de fluticasona 100 mcg, umeclidinio 62.5 mcg y vilanterol 25 mcg. Bajo condiciones estandarizadas <i>in vitro</i> (caudal de 60 L / min durante 4 segundos) el dispositivo libera 92 mcg de fluticasona furoato, 55 mcg de umeclidinio y 22 mcg de vilanterol
	INDACATEROL EN FORMA DE ACETATO + FUROATO DE MOMETASONA	CÁPSULA DURA	150 mcg + 80 mcg
	INDACATEROL EN FORMA DE ACETATO + FUROATO DE MOMETASONA	CAPSULA DURA	150 mcg + 160 mcg
	SALBUTAMOL + BECLOMETASONA DIPROPIONATO	SUSPENSIÓN PARA INHLACIÓN ORAL -AEROSOL	100 µg + 50 µg / Inhalación
R03AK06	SALMETEROL + FLUTICASONA PROPIONATO	SUSPENSIÓN PARA INHALACIÓN ORAL (AEROSOL)	25 µg + 250 µg / Inhalación

 <b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b> <b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		 <b>La salud es de todos</b>	
<b>FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia</b>		<b>PUBLICACION</b>	
<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		<b>Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Respiratorio</b>	
		<b>Actualizado</b>	
		<b>FECHA PUBLICACIÓN</b>	
		<b>MARZO 2024</b>	
R03AK06	SALMETEROL + FLUTICASONA PROPIONATO	SUSPENSIÓN PARA INHALACIÓN ORAL (AEROSOL)	25 µg + 125 µg / Inhalación
R03AK06	SALMETEROL + FLUTICASONA PROPIONATO	SUSPENSIÓN PARA INHALACIÓN ORAL (AEROSOL)	25 µg + 50 µg / Inhalación
R03AK06	SALMETEROL XINAFOATO 72,5 µg EQUIVALENTE A 50 µg DE SALMETEROL + FLUTICASONA PROPIONATO	POLVO PARA INHALACIÓN	50 µg + 100 µg / Inhalación
R03AK06	SALMETEROL XINAFOATO 72,5 µg EQUIVALENTE A 50 µg DE SALMETEROL + FLUTICASONA PROPIONATO	POLVO PARA INHALACIÓN	50 µg + 250 µg / Inhalación
R03AK06	SALMETEROL XINAFOATO 72,5 µg EQUIVALENTE A 50 µg DE SALMETEROL + FLUTICASONA PROPIONATO	POLVO PARA INHALACIÓN	50 µg + 500 µg / Inhalación
	VILANTEROL TRIFENATO EQUIVALENTE A VILANTEROL + FLUTICASONA FUROATO	POLVO PARA INHALACIÓN	22 µg + 92 µg / Inhalación - 25 µg + 100 µg / Inhalación
	VILANTEROL TRIFENATO EQUIVALENTE A VILANTEROL + FLUTICASONA FUROATO	POLVO PARA INHALACIÓN	22 µg + 184 µg / Inhalación - 25 µg + 200 µg / Inhalación

Formoterol fumarato dihidratado equivalente a formoterol fumarato anhidro  
Salmeterol xinafoato equivalente a salmeterol base  
Salbutamol sulfato equivalente a salbutamol base

		<b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b> <b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		
<b>FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia</b>		<b>PUBLICACION</b>		<b>FECHA PUBLICACION</b>
<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Respiratorio		<b>MARZO 2024</b>
		Actualizado		

#### 16.4. EXPECTORANTES

16.4.0.0.N10 Se aceptan

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
	AMONIO CLORURO	JARABE	2 g / 100 mL
	AMONIO CLORURO	JARABE	3 g / 100 mL
	AMONIO CLORURO	JARABE	5 g / 100 mL
R05CA03	GLICERIL GUAYACOLATO (GUAIFENESINA)	CÁPSULA	200 mg
R05CA03	GLICERIL GUAYACOLATO (GUAIFENESINA)	JARABE	2 g / 100 mL
R05CA03	GLICERIL GUAYACOLATO (GUAIFENESINA)	JARABE	1 g / 100 mL
R05CA03	GLICERIL GUAYACOLATO (GUAIFENESINA)	JARABE	1,33 g / 100 mL
R05CA03	GLICERIL GUAYACOLATO (GUAIFENESINA)	JARABE	1,6 g / 100 mL
R05CA03	GLICERIL GUAYACOLATO (GUAIFENESINA)	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	600 mg

16.4.0.0.N20 Se acepta la asociación de expectorantes entre sí, de la siguiente manera

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
R05CA10	GUAYACOLSULFONATO DE POTASIO+ AMONIO CLORURO	JARABE	2 g + 3 g / 100 mL
R05CA10	GLICERIL GUAYACOLATO + AMONIO CLORURO	JARABE	2 g + 4 g / 100 mL
R05CA10	GLICERIL GUAYACOLATO + AMONIO CLORURO	JARABE	2 g + 3 g / 100 mL
R05CA10	GLICERIL GUAYACOLATO + AMONIO CLORURO	JARABE	1 g + 2 g / 100 mL
R05CA10	GLICERIL GUAYACOLATO + AMONIO CLORURO	JARABE	2 g + 1,5 g / 100 mL
R05CA10	GLICERIL GUAYACOLATO + AMONIO CLORURO	JARABE	2 g + 1,8 g / 100 mL
R05CA10	GLICERIL GUAYACOLATO + AMONIO CLORURO	JARABE	2 g + 2 g / 100 mL
R05CA10	GLICERIL GUAYACOLATO + AMONIO CLORURO	JARABE	1 g + 3 g / 100 mL
R05CA10	GLICERIL GUAYACOLATO + AMONIO CLORURO + EXTRACTO FLUIDO DE IPECA	JARABE	1 g + 0,5 g + 1,2 mL / 100 mL
R05CA10	GLICERIL GUAYACOLATO+ EXTRACTO FLUIDO DE IPECA + EXTRACTO DE BÁLSAMO DE TOLÚ	JARABE	1 g + 1 mL+ 1 mL / 100 mL
R05CA10	GLICERIL GUAYACOLATO + YODURO DE POTASIO	JARABE	2 g + 2 g / 100 mL
R05CA10	TERPINA HIDRATO + GUAIFENASINA	TABLETA	50 mg + 60 mg


16.4.0.0.N30 No se aceptan expectorantes por vía parenteral porque no hay justificación terapéutica.



		<b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b> <b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>			La salud es de todos Minsalud
<b>FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia</b>		<b>PUBLICACION</b>		<b>FECHA PUBLICACION</b>	
<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		Herramienta de consulta de <b>Norma Farmacológica - Respiratorio</b> Actualizado		<b>MARZO 2024</b>	

#### 16.5. MUCOLÍTICOS

16.5.0.0.N10 Se aceptan

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
R05CB01	N-ACETILCISTEINA	CÁPSULA DURA	200 mg
R05CB01	N-ACETILCISTEINA	GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	100 mg / Sobre
R05CB01	N-ACETILCISTEINA	GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	200 mg / Sobre
R05CB01	N-ACETILCISTEINA	GRANULADO O POLVO PARA RECONSTITUIR A JARABE EXTEMPORÁNEO	2 g / 100 mL
R05CB01	N-ACETILCISTEINA	GRANULADO O POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	2 g / 100 mL
R05CB01	N-ACETILCISTEINA	GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	600 mg / Sobre
R05CB01	N-ACETILCISTEINA	JARABE	2 g / 100 mL (2%)
R05CB01	N-ACETILCISTEINA	JARABE	4 g / 100 mL (4%)
R05CB01	N-ACETILCISTEINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A JARABE EXTEMPORANEO	3 g / 100 mL
R05CB01	N-ACETILCISTEINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	300 mg / Ampolla (3 mL)
R05CB01	N-ACETILCISTEINA	SOLUCIÓN PARA NEBULIZACIÓN	0,1
R05CB01	N-ACETILCISTEINA	TABLETA EFERVESCENTES	100 mg
R05CB01	N-ACETILCISTEINA	TABLETA EFERVESCENTES	200 mg
R05CB01	N-ACETILCISTEINA	TABLETA EFERVESCENTE	600 mg
R05CB01	N-ACETILCISTEINA	POLVO EFERVESCENTE PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	200 mg / Sobre
R05CB01	N-ACETILCISTEINA	POLVO EFERVESCENTE PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	600 mg / Sobre
R05CB01	N-ACETILCISTEINA	SOLUCIÓN ORAL	2,0 g / 100 mL
R05CB06	AMBROXOL	CÁPSULA BLANDA	30 mg
R05CB06	AMBROXOL	CÁPSULA DURA CON MICROGRANULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA	75 mg
R05CB06	AMBROXOL CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	15 mg / Ampolla (2 mL)
R05CB06	AMBROXOL CLORHIDRATO	JARABE	300 mg / 100 mL
R05CB06	AMBROXOLCLORHIDRATO	SOLUCIÓN ORAL	7,5 mg / mL
R05CB06	AMBROXOL CLORHIDRATO	JARABE	600 mg / 100 mL
R05CB06	AMBROXOL CLORHIDRATO	TABLETA MASTICABLE	15 mg
R05CB06	AMBROXOL CLORHIDRATO	TABLETA ORODISPERSABLE	20 mg
R05CB06	AMBROXOL CLORHIDRATO	TABLETA	30 mg
R05CB06	AMBROXOL CLORHIDRATO	GRANULADO o POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	15 mg / Sobre
R05CB06	AMBROXOL CLORHIDRATO	SOLUCIÓN PARA INHALACIÓN	0,75 g / 100 mL

 <b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b> <b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		 <b>La salud es de todos</b> <small>Minsatur</small>	
<b>FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia</b>		<b>PUBLICACION</b>	
<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		<b>Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Respiratorio</b>	
		<b>Actualizado</b>	
		<b>FECHA PUBLICACIÓN</b>	
		<b>MARZO 2024</b>	
R05CB02	BROMHEXINA CLORHIDRATO	CÁPSULA BLANDA	8 mg
R05CB02	BROMHEXINA CLORHIDRATO	JARABE	160 mg / 100 mL
R05CB02	BROMHEXINA CLORHIDRATO	JARABE	80 mg / 100 mL
R05CB02	BROMHEXINA CLORHIDRATO	JARABE	40 mg / 100 mL
R05CB02	BROMHEXINA CLORHIDRATO	JARABE	0,14 g / 100 mL
R05CB02	BROMHEXINA CLORHIDRATO	LÁMINAS	4 mg
R05CB02	BROMHEXINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN ORAL	0,05 g / 100 mL
R05CB02	BROMHEXINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN ORAL	80 mg / 100 mL
R05CB02	BROMHEXINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN PARA INHALACIÓN	0.2 g / 100 mL
R05CB02	BROMHEXINA CLORHIDRATO	TABLETA	8 mg
R05CB02	BROMHEXINA CLORHIDRATO	TABLETA DISPERSABLE	8 mg
R05CB02	BROMHEXINA CLORHIDRATO	TABLETA ORODISPERSABLE	4 mg
R05CB02	BROMHEXINA CLORHIDRATO	TABLETA MASTICABLE	4 mg
R05CB03	CARBOCISTEINA	CÁPSULA DURA	375 mg
R05CB03	CARBOCISTEINA	JARABE	3 g / 100 mL
R05CB03	CARBOCISTEINA	JARABE	2 g / 100 mL
R05CB03	CARBOCISTEINA	JARABE	5 g / 100 mL
R05CB03	CARBOCISTEINA	JARABE	6 g / 100 mL
R05CB03	CARBOCISTEINA	JARABE	7,5g / 100 mL
R05CB03	CARBOCISTEINA	SOLUCIÓN ORAL	5 g / 100 mL
R05CB03	CARBOCISTEINA	SOLUCIÓN ORAL	100 mg/mL
R05CB03	CARBOCISTEINA	SUSPENSIÓN ORAL	5 g / 100 mL
R05CB03	CARBOXIMETILCISTEINA	SOLUCIÓN ORAL (GOTAS)	50 mg / mL (20 gotas)
R05CB03	CARBOCISTEINA LISINATO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A CARBOCISTEINA LISINATO	JARABE	9 g / 100 mL
R05CB03	CARBOCISTEINA LISINATO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A CARBOCISTEINA LISINATO	GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	50 g / 100 g
R05CB03	CARBOCISTEINA LISINATO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A CARBOCISTEINA LISINATO	GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	2,7 g / Sobre de 5 g
R05CB15	ERDOSTEINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	3.5 g / 100 mL
R05CB15	ERDOSTEINA	CÁPSULA DURA	300 mg

		<b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b> <b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>			La salud es de todos Minsatur
<b>FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia</b>		<b>PUBLICACION</b>		<b>FECHA PUBLICACION</b>	
<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Respiratorio		<b>MARZO 2024</b>	
		<b>Actualizado</b>			

16.5.0.0.N20 No se acepta el tiloxapol por ser ineficaz.

16.5.0.0.N30 Se aceptan las siguientes asociaciones:

\* Un expectorante o un mucolítico con un antitusígeno y/o un broncodilatador.

\* Un expectorante y un mucolítico

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
R05CB10	AMBROXOL CLORHIDRATO + SALBUTAMOL SULFATO (EQUIVALENTE A SALBUTAMOL)	JARABE	300 mg + 40 mg / 100 mL
R05CB10	AMBROXOL CLORHIDRATO + SALBUTAMOL SULFATO (EQUIVALENTE A SALBUTAMOL)	JARABE	600 mg + 80 mg / 100 mL
R05CB10	BROMHEXINA CLORHIDRATO + AMONIO CLORURO	JARABE	0,08 g + 1,6 g / 100 mL
R05CB10	BROMHEXINA CLORHIDRATO + GLICERIL GUAYACOLATO	JARABE	0,04 g + 1 g / 100 mL
R05CB10	BROMHEXINA CLORHIDRATO + GLICERIL GUAYACOLATO	JARABE	0,04 g + 2 g / 100 mL
R05CB10	BROMHEXINA CLORHIDRATO+ GUAYACOLATO DE GLICERIL	JARABE	0,080 g + 1,2 g / 100 mL
R05CB10	BROMHEXINA CLORHIDRATO+ GUAYACOLATO DE GLICERIL	JARABE	0,080 g + 2 g / 100 mL
R05CB10	CARBOCISTEINA + GUAYACOLATO DE GLICERILO	JARABE	3 g + 2 g / 100 mL
R05CB10	DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO + AMBROXOL CLORHIDRATO + TEOFILINA	JARABE	300 mg + 250 mg + 1300 mg / 100 mL
	GUAIFENESINA + BROMHEXINA CLORHIDRATO	JARABE	(2000mg + 80mg)/100mL
R05CB10	N-ACETIL CISTEINA + GLICERIL GUAYACOLATO	JARABE	0,67 g + 2 g / 100 mL
R05CB10	N-ACETIL CISTEINA + GLICERIL GUAYACOLATO	JARABE	2 g + 2 g / 100 mL
R05CB10	N-ACETIL CISTEINA + GLICERIL GUAYACOLATO	JARABE	2 g + 3 g / 100 mL
R05CB10	N-ACETIL CISTEINA + GLICERIL GUAYACOLATO	POLVO PARA RECONSTITUIR A JARABE EXTEMPORANEO	2,4 g + 2 g / 100 mL
R05CB10	N-ACETILCISTEINA + GUAYACOLATO DE GLICERILO	POLVO PARA RECONSTITUIR DE JARABE EXTEMPORANEO	4,8 g + 2 g / 100 mL
R05CB10	TEOFILINA + DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO + AMBROXOL CLORHIDRATO	JARABE	1,3 g + 300 mg + 250 mg / 100 mL


		<b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b> <b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		
<b>FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia</b>		<b>PUBLICACION</b>		<b>FECHA PUBLICACION</b>
<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Respiratorio		<b>MARZO 2024</b>
		<b>Actualizado</b>		

- 16.5.0.0.N40** No se acepta la asociación de un expectorante o un mucolítico con antimicrobianos, porque:  
\* Los antimicrobianos requieren selección y manejo individual.  
\* Estas asociaciones no ofrecen ventajas terapéuticas e incrementan los riesgos de toxicidad.
- 16.5.0.0.N50** No se acepta la asociación de expectorantes o mucolíticos más antihistamínicos, por carecer de ventajas terapéuticas.
- 16.5.0.0.N60** No se acepta la asociación de expectorantes o mucolíticos con vitaminas, por no existir justificación terapéutica ni farmacológica.
- 16.5.0.0.N70** No se acepta la asociación de expectorantes o mucolíticos con analgésicos y/o estimulantes del S.N.C y/o descongestionantes nasales por no existir justificación terapéutica.

#### 16.6 MEDICACION SINTOMATICA DEL RESFRIADO COMUN

- 16.6.0.0.N10** Se aceptan asociaciones de:  
\* Acido acetil salicílico, paracetamol (ACETAMINOFÉN) o ibuprofeno (200mg) con antihistamínicos en productos destinados al tratamiento sintomático del resfriado común.  
\* Acido acetil salicílico, paracetamol (ACETAMINOFÉN), ibuprofeno (200mg) y/o cafeína y/o vasoconstrictores y/o un antihistamínico para el tratamiento sintomático del resfriado común.

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
	ACETAMINOFÉN + CAFEÍNA ANHIDRA + FENILEFRINA CLORHIDRATO + DESLORATADINA	CÁPSULA	500 mg + 30 mg + 20 mg + 2.5 mg
R05X	ACETAMINOFÉN (PARACETAMOL) + FENILEFRINA CLORHIDRATO	CÁPSULA BLANDA	250 mg +5 mg
R05X	ACETAMINOFÉN (PARACETAMOL) + FENILEFRINA CLORHIDRATO	POLVO GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	500 mg + 10 mg / Sobre
R05X	ACETAMINOFÉN + FENILEFRINA CLORHIDRATO	TABLETA	500 mg + 10 mg
R05X	ACETAMINOFÉN (PARACETAMOL) + FENILEFRINA CLORHIDRATO	TABLETA	500 mg + 5 mg
R05X	ACETAMINOFÉN (PARACETAMOL) + FENILEFRINA CLORHIDRATO	TABLETA RECUBIERTA	500 mg + 6 mg
R05X	ACETAMINOFÉN (PARACETAMOL) + FENILEFRINA CLORHIDRATO	TABLETA	325 mg + 5mg
R05X	IBUPROFENO + FENILEFRINA CLORHIDRATO	CÁPSULA	400 mg + 20 mg
R05X	IBUPROFENO + FENILEFRINA CLORHIDRATO	TABLETA	200 mg + 10 mg
R05X	IBUPROFENO + FENILEFRINA HCI	TABLETA RECUBIERTA	200mg + 20mg
R05X	ACETAMINOFÉN + CAFEÍNA + FENILEFRINA CLORHIDRATO	TABLETA	500 mg + 25 mg + 5 mg
	ACETAMINOFÉN + FENILEFRINA CLORHIDRATO + CLORFENIRAMINA MALEATO	GRANULADO	(500mg +10mg + 4mg)/sobre
R05X	FENILEFRINA CLORHIDRATO + CETIRIZINA DICLORHIDRATO	CÁPSULA	20 mg + 5 mg
R05X	FENILEFRINA CLORHIDRATO + CETIRIZINA DICLORHIDRATO	CÁPSULA DURA CON MICROGRANULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA	20 mg + 5 mg
R05X	FENILEFRINA CLORHIDRATO EQUIVALEN A FENILEFRINA BASE + CETIRIZINA DICLORHIDRATO EQUIVALENTE A CETIRIZINA BASE	CÁPSULA DURA DE LIBERACIÓN INMEDIATA	15 mg + 5 mg
R05X	FENILEFRINA CLORHIDRATO + CETIRIZINA DICLORHIDRATO	JARABE	10 mg + 5 mg / 5 mL
R05X	FENILEFRINA CLORHIDRATO + CETIRIZINA DICLORHIDRATO	JARABE	2.5 mg + 5 mg / 5 mL
R05X	ACETAMINOFÉN + FENILEFRINA CLORHIDRATO + CETIRIZINA DICLORHIDRATO	CÁPSULA	500 mg + 10 mg + 5 mg
R05X	ACETAMINOFÉN + FENILEFRINA CLORHIDRATO + CETIRIZINA DICLORHIDRATO (EQUIVALENTE A CETIRIZINA)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	500 mg + 10 mg + 5 mg
R05X	ACETAMINOFÉN + FENILEFRINA CLORHIDRATO + CETIRIZINA DICLORHIDRATO	JARABE	3 g + 0,1 g + 0,05 g / 100 mL
R05X	ACETAMINOFÉN + FENILEFRINA CLORHIDRATO + CETIRIZINA BASE	JARABE	3,333 g + 133,3 mg + 33,3 mg / 100 mL

		<b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b> <b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>			<b>La salud es de todos</b> <b>Minsatur</b>
<b>FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia</b>		<b>PUBLICACION</b>		<b>FECHA PUBLICACION</b>	
<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		<b>Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Respiratorio</b>		<b>MARZO 2024</b>	
		<b>Actualizado</b>			
R05X	ACETAMINOFÉN + FENILEFRINA CLORHIDRATO + CETIRIZINA DICLORHIDRATO	JARABE	6,5 g + 0,1 g + 0,05 g / 100 mL		
R05X	ACETAMINOFÉN + FENILEFRINA CLORHIDRATO + CETIRIZINA DICLORHIDRATO	TABLETA	500 mg + 10 mg + 5 mg		
R05X	ACETAMINOFÉN + FENILEFRINA CLORHIDRATO + CETIRIZINA DICLORHIDRATO	TABLETA	500 mg + 5 mg + 5 mg		
R05X	ACETAMINOFÉN + FENILEFRINA CLORHIDRATO + CETIRIZINA DICLORHIDRATO + CAFEINA	CÁPSULA	500 mg + 10 mg + 5 mg + 30 mg		
R05X	ACETAMINOFÉN + FENILEFRINA CLORHIDRATO + CETIRIZINA DICLORHIDRATO + CAFEINA	CÁPSULA BLANDA	500 mg + 10 mg + 5 mg + 30 mg		
	ACETAMINOFÉN + DICLORHIDRATO DE LEVOCETIRIZINA + CLORHIDRATO DE FENILEFRINA + DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN	500 mg + 2,5 mg + 20 mg + 20 mg		
	ACETAMINOFÉN + FENILEFRINA CLORHIDRATO + DIFENHIDRAMINA CLORHIDRATO + DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN	500 mg + 10 mg + 25 mg + 20 mg		
R01BA53	CLORHIDRATO DE FEXOFENADINA + CLORHIDRATO DE FENILEFRINA	TABLETAS	90mg + 25mg		
	IBUPROFENO + DEXTROMETORFANO + FENILEFRINA + CLORFENIRAMINA	CÁPSULA BLANDA (LÍQUIDA)	400mg + 30mg + 10mg + 4mg		
R05X	IBUPROFENO + FENILEFRINA CLORHIDRATO + CETIRIZINA DICLORHIDRATO	CÁPSULA BLANDA	200 mg + 10 mg + 5 mg		
R05X	IBUPROFENO + FENILEFRINA CLORHIDRATO + CETIRIZINA DICLORHIDRATO	CÁPSULA BLANDA	400 mg + 10 mg + 5 mg		
R05X	IBUPROFENO + FENILEFRINA CLORHIDRATO + CETIRIZINA DICLORHIDRATO	CÁPSULA DURA	200 mg + 10 mg + 5mg		
R05X	IBUPROFENO + FENILEFRINA CLORHIDRATO + CETIRIZINA DICLORHIDRATO	CÁPSULA CON MICROGRÁNULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA	200 mg + 20 mg + 5 mg		
R05X	FENILEFRINA CLORHIDRATO + LEVOCETIRIZINA DICLORHIDRATO	CÁPSULAS	15 mg + 2,5 mg		
R05X	FENILEFRINA CLORHIDRATO + LEVOCETIRIZINA DICLORHIDRATO	CÁPSULAS	15 mg + 5 mg		
R05X	FENILEFRINA CLORHIDRATO + LEVOCETIRIZINA DICLORHIDRATO	CÁPSULAS	20 mg + 2,5 mg		
R05X	FENILEFRINA CLORHIDRATO + LEVOCETIRIZINA DICLORHIDRATO	JARABE	100 mg + 50 mg / 100 mL		
R05X	FENILEFRINA CLORHIDRATO + LEVOCETIRIZINA DICLORHIDRATO	JARABE	200 mg + 50 mg / 100 mL		
R05X	acetaminofén + FENILEFRINA CLORHIDRATO+ LEVOCETIRIZINA DICLORHIDRATO	GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	500 mg + 20 mg + 2,5 mg / Sobre		
R05X	DEXIBUPROFENO + FENILEFRINA CLORHIDRATO + LEVOCETIRIZINA DICLORHIDRATO	CÁPSULA DURA	200 mg + 10 mg + 2,5 mg		
R05X	IBUPROFENO + FENILEFRINA CLORHIDRATO+ LEVOCETIRIZINA DICLORHIDRATO	CÁPSULA DURA	400 mg + 10 mg + 2,5 mg		
R05X	IBUPROFENO + FENILEFRINA CLORHIDRATO+ LEVOCETIRIZINA DICLORHIDRATO	CÁPSULA DURA	200mg + 20 mg + 5 mg		
R05X	IBUPROFENO + FENILEFRINA CLORHIDRATO + LEVOCETIRIZINA DICLORHIDRATO + CAFEINA	CÁPSULA BLANDA	400,0 mg + 10,0 mg + 2,5 mg + 30,0 mg		
R05X	IBUPROFENO + FENILEFRINA + LEVOCETIRIZINA DICLORHIDRATO + DEXTROMETORFANO	CÁPSULA BLANDA	400 mg + 10 mg + 2,5 mg + 15 mg		
R05X	FENILEFRINA CLORHIDRATO + CLORFENIRAMINA MALEATO	JARABE	50 mg + 20 mg / 100 mL		



 <b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b> <b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		 <b>La salud es de todos</b>	
<b>FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia</b>		<b>PUBLICACION</b>	
<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		<b>Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Respiratorio</b>	
		<b>Actualizado</b>	
		<b>FECHA PUBLICACION</b>	
		<b>MARZO 2024</b>	
R05X	FENILEFRINA CLORHIDRATO + CLORFENIRAMINA MALEATO	TABLETA RECUBIERTA	20 mg + 4 mg
R05X	ACETAMINOFÉN + CLORFENIRAMINA MALEATO + CAFEÍNA	JARABE	3 g + 10 mg + 60 mg / 100 mL
R05X	ACETAMINOFÉN + FENILEFRINA CLORHIDRATO + CLORFENIRAMINA MALEATO	CÁPSULA	250 mg + 5 mg + 2 mg
R05X	ACETAMINOFÉN + FENILEFRINA CLORHIDRATO + CLORFENIRAMINA MALEATO	CÁPSULA	500 mg + 5 mg + 2 mg
R05X	ACETAMINOFÉN + FENILEFRINA CLORHIDRATO + CLORFENIRAMINA MALEATO	CÁPSULA	500 mg + 10 mg + 2 mg
R05X	ACETAMINOFÉN + FENILEFRINA CLORHIDRATO + CLORFENIRAMINA MALEATO	JARABE	3 g + 50 mg + 5 mg / 100 mL
R05X	ACETAMINOFÉN + FENILEFRINA CLORHIDRATO + CLORFENIRAMINA MALEATO	JARABE	3 g + 50 mg + 25 mg / 100 mL
	ACETAMINOFEN + FENILEFRINA CLORHIDRATO + LORATADINA	JARABE	(6,5g + 0,1g + 0,05g) /100ml
R05X	ACETAMINOFÉN + FENILEFRINA CLORHIDRATO + CLORFENIRAMINA MALEATO	POLVO GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	500 mg + 10 mg + 2 mg / Sobre
R05X	ACETAMINOFÉN + FENILEFRINA CLORHIDRATO + CLORFENIRAMINA MALEATO	SOLUCIÓN ORAL	3,0 g + 0,1 g + 0,05 g / 100 mL
R05X	ACETAMINOFÉN + FENILEFRINA CLORHIDRATO + CLORFENIRAMINA MALEATO	TABLETA MASTICABLE	100 mg + 1,25 mg + 0,25 mg
R05X	ACETAMINOFÉN + CAFEÍNA + FENILEFRINA CLORHIDRATO + CLORFENIRAMINA MALEATO	TABLETA	500 mg + 30 mg + 10 mg + 2 mg
R05X	ACETAMINOFÉN + CAFEÍNA + FENILEFRINA CLORHIDRATO + CLORFENIRAMINA MALEATO	TABLETA	500 mg + 25 mg + 5 mg + 4 mg
R05X	ACETAMINOFÉN + FENILEFRINA CLORHIDRATO + CLORFENIRAMINA MALEATO + DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO	CÁPSULA	250 mg + 5 mg + 2 mg + 10 mg
R05X	ACETAMINOFÉN + FENILEFRINA CLORHIDRATO + CLORFENIRAMINA MALEATO + DEXTROMETORFANO HIDROBROMURO	CAPSULA BLANDA	325mg + 5mg + 2 mg + 10mg
R05X	ACETAMINOFÉN + FENILEFRINA CLORHIDRATO + CLORFENIRAMINA MALEATO + DEXTROMETORFANO HIDROBROMURO	TABLETA	500 mg + 5 mg + 2 mg + 15 mg
R05X	ACETAMINOFÉN + DESLORATADINA + FENILEFRINA CLORHIDRATO + CAFEÍNA ANHIDRA	GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	500 mg + 2,5 mg + 20 mg + 30 mg / Sobre
R05X	ÁCIDO ACETILSALICÍLICO + FENILEFRINA BITARTRATO + CLORFENIRAMINA MALEATO + DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO	TABLETA EFERVESCENTE	325 mg + 8 mg + 2 mg + 10 mg
R05X	IBUPROFENO + FENILEFRINA CLORHIDRATO + CLORFENIRAMINA MALEATO	CÁPSULA DURA CON CONTENIDO LÍQUIDO	200 mg + 10 mg + 1 mg
R05X	IBUPROFENO + FENILEFRINA CLORHIDRATO + CLORFENIRAMINA MALEATO + DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO	CAPSULA BLANDA	400 mg + 10 mg + 4 mg + 30 mg
R05X	IBUPROFENO + FENILEFRINA CLORHIDRATO + DIFENHIDRAMINA CLORHIDRATO + DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO	CAPSULA BLANDA	400 mg + 10 mg + 25 mg + 20 mg
R05X	IBUPROFENO + FENILEFRINA CLORHIDRATO + DEXCLORFENIRAMINA MALEATO + CAFEÍNA	TABLETA RECUBIERTA	400 mg + 10 mg + 2 mg + 30 mg
R05X	ACETAMINOFÉN + DIFENHIDRAMINA CLORHIDRATO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	500 mg + 25 mg / Sobre
R05X	IBUPROFENO + DIFENHIDRAMINA HCL	CÁPSULA BLANDA	200 mg + 25 mg
R05X	IBUPROFENO + DIFENHIDRAMINA CLORHIDRATO	TABLETA	400 mg + 25 mg

 <b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b> <b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		 <b>La salud es de todos</b>	
<b>FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia</b>		<b>PUBLICACION</b>	
<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		<b>Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Respiratorio</b>	
		<b>Actualizado</b>	
		<b>FECHA PUBLICACIÓN</b>	
		<b>MARZO 2024</b>	
R05X	IBUPROFENO + FENILEFRINA CLORHIDRATO + DIFENHIDRAMINA CLORHIDRATO	CAPSULA BLANDA	400 mg + 10 mg + 25 mg
R05X	IBUPROFENO + DIFENHIDRAMINA CLORHIDRATO + FENILEFRINA	CAPSULA DURA	400 mg + 25 mg + 10mg
	ACETAMINOFEN + DOXILAMINA SUCCINATO + DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO	CÁPSULA BLANDA DE GELATINA	325 MG + 6.25 MG + 15 MG
R05X	ACETAMINOFÉN + FENILEFRINA CLORHIDRATO + CLORHIDRATO DE DIFENHIDRAMINA + HIDROBROMURO DE DEXTROMETORFANO	TABLETA RECUBIERTA	500 mg + 10 mg + 25 mg + 15 mg
R05X	ACETAMINOFÉN + FENILEFRINA CLORHIDRATO + DOXILAMINA SUCCINATO + DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO	CÁPSULAS BLANDA	250 mg + 5 mg + 6,25 mg + 10 mg
R05X	FENILEFRINA CLORHIDRATO + FEXOFENADINA CLORHIDRATO	SUSPENSIÓN ORAL	0,2 g + 0,6 g / 100 mL
R05X	FENILEFRINA CLORHIDRATO + FEXOFENADINA CLORHIDRATO	SUSPENSIÓN ORAL	0,6 g + 0,3 g / 100 mL
R05X	FENILEFRINA CLORHIDRATO + FEXOFENADINA CLORHIDRATO	TABLETA RECUBIERTA	20 mg + 60 mg
R05X	FENILEFRINA CLORHIDRATO + FEXOFENADINA CLORHIDRATO	TABLETA RECUBIERTA	25 mg + 60 mg
R05X	FENILEFRINA CLORHIDRATO + LORATADINA	CÁPSULA	20 mg + 5 mg
R05X	FENILEFRINA CLORHIDRATO + LORATADINA	SOLUCIÓN ORAL	2 mg + 0,67 mg / mL
R05X	FENILEFRINA CLORHIDRATO + LORATADINA	JARABE	200 mg + 100 mg / 100 mL
R05X	FENILEFRINA CLORHIDRATO + LORATADINA	TABLETA	15 mg + 5 mg
R05X	FENILEFRINA CLORHIDRATO + LORATADINA	TABLETA	40 mg + 5 mg
R05X	FENILEFRINA CLORHIDRATO + LORATADINA	TABLETA CUBIERTA (GRAGEA)	40 mg + 5 mg
R05X	FENILEFRINA CLORHIDRATO + LORATADINA	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	30 mg + 5 mg
R05X	PARACETAMOL (acetaminofén) + LORATADINA	SOLUCIÓN ORAL	3,2 g + 16,66 mg / 100 mL
R05X	acetaminofén (PARACETAMOL) + FENILEFRINA CLORHIDRATO + LORATADINA	JARABE	325 mg + 10 mg + 2,5 mg / 5 mL
R05X	acetaminofén (PARACETAMOL) + FENILEFRINA CLORHIDRATO + LORATADINA	GRÁNULOS PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	500 mg + 10 mg + 5 mg / Sobre
R05X	ACETAMINOFÉN + FENILEFRINA CLORHIDRATO + LORATADINA	SOLUCIÓN ORAL	100 mg + 1 mg + 2 mg
R05X	ACETAMINOFÉN + FENILEFRINA CLORHIDRATO + LORATADINA	TABLETA	500 mg + 5 mg + 2,5 mg
R05X	ACETAMINOFÉN + FENILEFRINA CLORHIDRATO + LORATADINA	CAPSULA BLANDA	500 mg + 10 mg + 5 mg
R05X	ACETAMINOFÉN + FENILEFRINA CLORHIDRATO + LORATADINA + DEXTROMETORFANO CLORHIDRATO	TABLETA	500 mg + 10 mg + 5 mg + 15 mg
	DES Loratadina + FENILEFRINA CLORHIDRATO	TABLETA RECUBIERTA	2.5 mg + 20 mg
R05X	IBUPROFENO + FENILEFRINA CLORHIDRATO + LORATADINA	TABLETA	400 mg + 15 mg + 5 mg
R05X	IBUPROFENO + FENILEFRINA CLORHIDRATO + LORATADINA	TABLETA RECUBIERTA	200 mg + 10 mg + 5 mg
R05X	IBUPROFENO + FENILEFRINA CLORHIDRATO + LORATADINA	TABLETA	200 mg + 15 mg + 5 mg
R05X	FENILEFRINA CLORHIDRATO + DES Loratadina	CÁPSULA	20 mg + 2,5 mg
R05X	FENILEFRINA CLORHIDRATO + DES Loratadina	CÁPSULA	20 mg + 5 mg
R05X	FENILEFRINA CLORHIDRATO + DES Loratadina	CÁPSULA	40 mg + 5 mg
R05X	FENILEFRINA CLORHIDRATO + DES Loratadina	JARABE	10 mg + 1,25 mg / 5 mL

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Respiratorio	MARZO 2024
		Actualizado	
R05X	ACETAMINOFÉN + FENILEFRINA CLORHIDRATO + DESLORATADINA	JARABE	Cada 5 mL contienen 6500 mg + 200 mg + 25 mg correspondientes a 325 mg + 10 mg + 1,25 mg
R05X	IBUPROFENO + FENILEFRINA CLORHIDRATO + DESLORATADINA	CÁPSULA DURA	400 mg + 10 mg + 2,5 mg
R05X	IBUPROFENO + FENILEFRINA HCL + DESLORATADINA	CÁPSULA DURAS CON CONTENIDO LÍQUIDO	400 mg + 10 mg + 2,5 mg
R05X	IBUPROFENO + FENILEFRINA CLORHIDRATO + DESLORATADINA	CÁPSULA	400 mg + 20 mg + 2,5 mg
R05X	IBUPROFENO + FENILEFRINA CLORHIDRATO + DESLORATADINA	TABLETA RECUBIERTA	400 mg + 10 mg + 2,5 mg
R05X	IBUPROFENO + FENILEFRINA CLORHIDRATO+ DESLORATADINA	JARABE	2000 mg + 200 mg + 25 mg / 100 mL
R05X	IBUPROFENO + FENILEFRINA CLORHIDRATO + DESLORATADINA	SUSPENSION ORAL	2000 mg + 100 mg + 25 mg / 100 mL
R05X	IBUPROFENO + FENILEFRINA CLORHIDRATO + DESLORATADINA	SUSPENSION ORAL	2000 mg + 200 mg + 25 mg / 100 mL
R05X	ACETAMINOFÉN + FENILEFRINA CLORHIDRATO + DESLORATADINA + CAFEINA	TABLETA	500 mg + 20 mg +2,5 mg + 30 mg
R05X	IBUPROFENO + FENILEFRINA CLORHIDRATO + DESLORATADINA + CAFEINA	CÁPSULA	400 mg + 20 mg + 2,5 mg + 30 mg
R05X	IBUPROFENO + FENILEFRINA CLORHIDRATO + DESLORATADINA + CAFEINA	TABLETA	400 mg + 20 mg + 2,5 mg + 30 mg
R05X	IBUPROFENO+ FENILEFRINA CLORHIDRATO + DESLORATADINA + CAFEINA	TABLETA RECUBIERTA	400 mg + 10 mg + 2,5 mg + 50 mg
R05X	NAPROXENO + FENILEFRINA CLORHIDRATO + DESLORATADINA	TABLETA	220 mg + 25 mg + 2,5 mg
R05X	FENILEFRINA CLORHIDRATO + GUIFENESINA	JARABE	50 mg + 1 g / 100 mL
R05X	FENILEFRINA CLORHIDRATO + DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO	JARABE	50 mg + 100 mg / 100 mL
R05X	acetaminofén + FENILEFRINA CLORHIDRATO + DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO	CAPSULA BLANDA	325 mg + 5 mg + 10 mg
R05X	ACETAMINOFÉN + FENILEFRINA CLORHIDRATO + DEXTROMETORFANO HIDROBROMURO	CAPSULA BLANDA CON CONTENIDO LIQUIDO	325 mg + 5 mg + 10 mg
R05X	ACETAMINOFÉN + FENILEFRINA CLORHIDRATO + DEXTROMETORFANO HIDROBROMURO	TABLETA	500 mg + 10 mg + 15 mg

**16.6.0.0.N20** No se aceptan medicamentos con la indicación de antigripal o anticatarral, porque no existen fármacos con estas acciones específicas.

**16.6.0.0.N30** No se aceptan asociaciones de preparados utilizados en el tratamiento del resfriado común con:  
 \*Antimicrobianos, porque:  
 - Estos requieren selección y manejo individual.  
 - Estas asociaciones no ofrecen ventajas terapéuticas o incrementan los riesgos de toxicidad.  
 \* Antiserotonínico, ya que no se ha comprobado su utilidad para este fin.  
 \* Vitaminas, por carecer de indicaciones en este campo.




**16.6.0.0.N40** Se aceptan los siguientes vasoconstrictores (descongestionantes) para uso en las asociaciones permitidas en la norma:  
 Fenilefrina


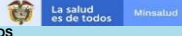
**16.7. OTROS**

**16.7.0.0.N10** Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
B02AB02	ALFA -1 ANTITRIPSINA (Inhibidor de Alfa 1- proteinasa)	SOLUCIÓN INYECTABLE	2% - 1g / Vial (50 mL)
	BENRALIZUMAB	SOLUCIÓN INYECTABLE	30mg/mL
R07AA01	COLFOSCERIL PALMITATO (DIPALMITOIL FOSFATIDIL COLINA)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSION PARA ADMINISTRACIÓN POR TUBO ENDOTRAQUEAL	108 mg / Vial (8 mL)
N06BC01	CAFEINA CITRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	20 mg / mL
N06BC01	CAFEINA CITRATO	SOLUCIÓN ORAL	20 mg / mL
N06BC01	CAFEINA CITRATO	SOLUCIÓN ORAL	5 mg / mL

 <b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b> <b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		 <b>La salud es de todos</b> <small>Minsa/Minisud</small>	
<b>FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia</b>		<b>PUBLICACIÓN</b>	
<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		<b>Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Respiratorio</b>	
		<b>Actualizado</b>	
		<b>FECHA PUBLICACIÓN</b>	
		<b>MARZO 2024</b>	
R01AC01	CROMOGLICATO SODICO	SUSPENSIÓN PARA INHALACIÓN BUCAL (AEROSOL)	1 mg / Inhalación
R01AC01	CROMOGLICATO SODICO	SUSPENSIÓN PARA INHALACIÓN BUCAL	5 mg / Inhalación
R05CB13	DORNASE ALFA (DESOXIRRIBONUCLEASA I HUMANA RECOMBINANTE)	SOLUCIÓN PARA INHALACIÓN	2,5 mg / Ampolla (2,5 mL) equivalente a 2500 U / Ampolla
	DUPIUMAB	SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN SUBCUTÁNEA	175 mg/mL
R07AA02	FOSFOLÍPIDOS (SURFACTANTE EXÓGENO) PROPORCIONA COMO FOSFOLÍPIDOS	SUSPENSIÓN ESTÉRIL INTRATRAQUEAL	25 mg / mL
	FOSFATIDILCOLINA DISATURADA + ÁCIDOS GRASOS LIBRES + TRIGLICÉRIDOS = FOSFOLÍPIDOS TOTALES	SUSPENSIÓN INYECTABLE	(88 a 124 mg) + (11,2 a 28,0 mg) + (4,0 a 14,0mg) = 25mg/mL
R07AA02	FOSFOLÍPIDOS (SURFACTANTE EXÓGENO) PROPORCIONA COMO FOSFOLÍPIDOS	SUSPENSIÓN ESTÉRIL INTRATRAQUEAL	50 mg / mL
R07AA02	FOSFOLÍPIDOS (SURFACTANTE EXÓGENO) – PROPORCIONA COMO FOSFOLÍPIDOS	SUSPENSIÓN ESTÉRIL INTRATRAQUEAL	74 mg / mL-120 mg / Vial (1,5 mL)
R07AA02	FOSFOLÍPIDOS (SURFACTANTE EXÓGENO) PROPORCIONA COMO FOSFOLÍPIDOS	SUSPENSIÓN ESTÉRIL INTRATRAQUEAL	100 mg / Vial (4 mL)
R07AA02	FOSFOLÍPIDOS (SURFACTANTE EXÓGENO) PROPORCIONA COMO FOSFOLÍPIDOS	SUSPENSIÓN ESTÉRIL INTRATRAQUEAL	108 mg / Vial (2,4 mL)
R07AA02	FOSFOLÍPIDOS (SURFACTANTE EXÓGENO) PROPORCIONA COMO FOSFOLÍPIDOS	SUSPENSIÓN ESTÉRIL INTRATRAQUEAL	200 mg / Vial (8 mL)
R07AA02	FOSFOLÍPIDOS (SURFACTANTE EXÓGENO) PROPORCIONA COMO FOSFOLÍPIDOS	SUSPENSIÓN ESTÉRIL INTRATRAQUEAL	240 mg / Vial (3 mL)
R07AA02	FOSFOLÍPIDOS (EXTRACTO DE SURFACTANTE PULMONAR BOVINO)	SUSPENSIÓN ESTÉRIL INTRATRAQUEAL	105 mg / 3 mL
R07AA02	FOSFOLÍPIDOS (EXTRACTO DE SURFACTANTE PULMONAR BOVINO)	SUSPENSIÓN ESTÉRIL INTRATRAQUEAL	210 mg / 6 mL
R07AA02	FOSFOLÍPIDOS (LÍPIDOS DE PULMÓN BOVINO) ESTANDARIZADOS CON DIPALMITOILFOSFATIDIL COLINA, ÁCIDO PALMÍTICO Y TRIPALMITINA	SUSPENSIÓN INYECTABLE	25mg / mL
	FOSFOLÍPIDOS + SURFACTANTE – ASOCIADO CON LAS PROTEÍNAS B Y C	SUSPENSIÓN ESTÉRIL	27mg/mL + 176-500 µg/mL



 <b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b> <b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		 <b>La salud es de todos</b>			
<b>FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia</b>		<b>PUBLICACION</b>		<b>FECHA PUBLICACION</b>	
<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		<b>Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Respiratorio</b>		<b>MARZO 2024</b>	
		<b>Actualizado</b>			
R07AA02	FRACCIÓN FOSFOLÍPIDA DE PULMON PORCINO	SUSPENSIÓN INYECTABLE		120 mg / 1.5 mL	
R07A	FRACCIONES RIBOSOMALES: RIBOSOMAS DE <i>Klebsiella pneumoniae</i> + <i>Diplococcus pneumoniae</i> + <i>Streptococcus pyogenes</i> + <i>Haemophilus influenzae</i> MAS TITULADOS CON DE RNA + FRACCION DE MEMBRANA PROTEOGLICANOS DE <i>Klebsiella pneumoniae</i>	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE		35% + 30% + 30% + 5% + titulados con 70% de RNA 0,1 mg + 3 mg	
R07A	GLICOPROTEINA DE <i>Klebsiella pneumoniae</i>	CÁPSULA DURA		1 mg	
R07A	GLICOPROTEINA DE <i>Klebsiella pneumoniae</i>	TABLETA		1 mg	
B02AB02	INHIBIDOR DE α-1 PROTEINASA	POLVO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE		500 mg / 20 mL	
B02AB02	INHIBIDOR DE α-1 PROTEINASA	POLVO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE		1000 mg / 40 mL	
B02AB02	INHIBIDOR DE LA ALFA 1 – PROTEINASA HUMANA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN		1000 mg / Vial (20 mL)	
B02AB02	INHIBIDOR DE LA ALPHA1- PROTEINASA (HUMANO)	POLVO LIOFILIZADO PARA INYECCIÓN		50mg/mL	
R07A	LISADO BACTERIANO <i>Branhamella catarrhalis</i> + <i>Haemophilus influenzae</i> + <i>Klebsiella pneumoniae</i> y <i>Ozaenae</i> + <i>Streptococcus pneumoniae</i> <i>Staphylococcus aureus</i> + <i>Streptococcus pyogenes</i> y <i>viridans</i> ,	CÁPSULA DURA		3,5 mg (3 x 10 <sup>9</sup> germenes de cada una de las especies)	
R07A	LISADO BACTERIANO <i>Branhamella catarrhalis</i> + <i>Haemophilus influenzae</i> + <i>Klebsiella pneumoniae</i> y <i>Ozaenae</i> + <i>Streptococcus pneumoniae</i> <i>Staphylococcus aureus</i> + <i>Streptococcus pyogenes</i> y <i>viridans</i> ,	CÁPSULA DURA		7 mg (6 x 10 <sup>9</sup> germenes de cada una de las especies)	
R07A	LISADO BACTERIANO <i>Branhamella catarrhalis</i> 25% + <i>Haemophilus influenzae</i> 25% + <i>Klebsiella pneumoniae</i> 25% + <i>Streptococcus pneumoniae</i> 25%	SOLUCIÓN ORAL		(10 x 10 <sup>10</sup> germenes de cada una de las especies) / Ampolla bebible (2 mL)	
R07A	LISADO BACTERIANO <i>Haemophilus influenzae</i> , <i>Diplococcus pneumoniae</i> , <i>Klebsiella pneumoniae</i> y <i>Ozaenae</i> , <i>Staphylococcus aureus</i> , <i>Streptococcus pyogenes</i> y <i>viridans</i> , <i>Neisseria catarrhalis</i>	CÁPSULA DURA		3,5 mg	
R07A	LISADO BACTERIANO <i>Haemophilus influenzae</i> , <i>Diplococcus pneumoniae</i> , <i>Klebsiella pneumoniae</i> y <i>Ozaenae</i> , <i>Staphylococcus aureus</i> , <i>Streptococcus pyogenes</i> y <i>viridans</i> , <i>Neisseria catarrhalis</i> ,	CÁPSULA DURA		7 mg	
R07A	LISADO BACTERIANO ( <i>Staphylococcus aureus</i> , <i>Streptococcus mitis</i> , <i>Streptococcus pyogenes</i> , <i>Streptococcus pneumoniae</i> , <i>Klebsiella pneumoniae</i> , <i>Branhamella catarrhalis</i> , <i>Haemophilus influenzae</i> )	TABLETA		3 mg	
R07A	LISADO BACTERIANO ( <i>Haemophilus influenzae</i> + <i>Diplococcus pneumoniae</i> + <i>Klebsiella pneumoniae</i> y <i>ozaeae</i> + <i>Staphylococcus aureus</i> + <i>Streptococcus pyogenes</i> <i>viridans</i> + <i>Nesseria catarrhalis</i> )	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL		3,5 mg / Sobre	
	MEPOLIZUMAB	POLVO PARA SOLUCIÓN		100 mg/mL	
R03DC03	MONTELUKAST	CÁPSULA BLANDA		10 mg	
R03DC03	MONTELUKAST	CÁPSULA BLANDA DE GELATINA MASTICABLE		4 mg	
R03DC03	MONTELUKAST	CÁPSULA BLANDA DE GELATINA MASTICABLE		5 mg	
R03DC03	MONTELUKAST	CÁPSULA BLANDA DE GELATINA MASTICABLE		10 mg	
R03DC03	MONTELUKAST	TABLETA DISPERSABLE		4 mg	
R03DC03	MONTELUKAST	TABLETA		4 mg	
R03DC03	MONTELUKAST	TABLETA MASTICABLE		4 mg	

 <b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b> <b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		 <b>La salud es de todos</b>	
<b>FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia</b>		<b>PUBLICACIÓN</b>	
<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		<b>Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Respiratorio</b>	
		<b>Actualizado</b>	
		<b>MARZO 2024</b>	
R03DC03	MONTELUKAST	TABLETA MASTICABLE	5 mg
R03DC03	MONTELUKAST	TABLETA	10 mg
R03DC03	MONTELUKAST	POLVO O GRANULADO PARA ADMINISTRACIÓN ORAL	4 mg / Sobre
R03BC03	NEDOCROMIL SODICO	SUSPENSIÓN PARA INHALACIÓN ORAL	1,4 mg / 100 g - 2 mg / inhalación
R03BC03	NEDOCROMIL SODICO	SOLUCIÓN PARA INHALACIÓN	20 mg / mL
L01XE31	NINTEDANIB ESILATO EQUIVALENTE A NINTEDANIB	CÁPSULA BLANDA	100 mg
L01XE31	NINTEDANIB ESILATO EQUIVALENTE A NINTEDANIB	CÁPSULA BLANDA	150 mg
R03DX05	OMALIZUMAB	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	75 mg / Vial
R03DX05	OMALIZUMAB	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	150 mg / Vial
R03DX05	OMALIZUMAB	SOLUCIÓN INYECTABLE	150 mg / mL
R03DX05	OMALIZUMAB	SOLUCIÓN INYECTABLE	75 mg / 0,5 mL
L03AX05	PIDOTIMOD	TABLETA	400 mg
L03AX05	PIDOTIMOD	TABLETA	800 mg
L03AX05	PIDOTIMOD	SOLUCIÓN ORAL	800 mg / 7 mL
L03AX05	PIDOTIMOD	SOLUCIÓN ORAL	400 mg / 7 mL
L04AX05	PIRFENIDONA	CÁPSULA DURA	267 mg
L04AX05	PIRFENIDONA	TABLETA RECUBIERTA	267mg
L04AX05	PIRFENIDONA	TABLETA RECUBIERTA	534 mg
L04AX05	PIRFENIDONA	TABLETA RECUBIERTA	801 mg
L04AX05	PIRFENIDONA	TABLETA	200 mg
R03DC02	PRANLUKAST HEMIHDRATO	CÁPSULA DURA	112,5 mg
R03DC02	PRANLUKAST HEMIHDRATO	GRANULADO O POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	50 mg / Sobre
R03DC02	PRANLUKAST HEMIHDRATO	GRANULADO O POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	70 mg / Sobre
R03DC02	PRANLUKAST HEMIHDRATO	GRANULADO O POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	100 mg / Sobre
R03DX07	ROFLUMLAST	TABLETA RECUBIERTA	500 µg
R07A	FRACCIONES RIBOSOMALES TITULADOS AL 70% DE ARN (Klebsiella pneumoniae + Diplococcus pneumoniae + Streptococcus pyogenes + Haemophilus influenzae) + FRACCIONES MEMBRANOSAS DE PROTEOGLICANOS DE Klebsiella pneumoniae	TABLETA	0,75 mg (35% + 30% + 30%+ 5%) + 1,125 mg (15%)
R07A	FRACCIONES RIBOSOMALES TITULADOS AL 70% DE ARN (Klebsiella pneumoniae + Diplococcus pneumoniae + Streptococcus pyogenes + Haemophilus influenzae) + FRACCIONES MEMBRANOSAS DE PROTEOGLICANOS DE Klebsiella pneumoniae	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE-	0,10 mg (35% + 30% + 30%+ 5%) + 0,015 mg / Vial
R07A	RIBOSOMA BACTERIANO TITULADOS AL 70% DE ARN (Klebsiella pneumoniae + Diplococcus pneumoniae + Streptococcus pyogenes + Haemophilus influenzae) + PROTEOGLICANOS MEMBRANOSOS DE Klebsiella pneumoniae	POLVO O GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	0,75 mg (35% + 30% + 30%+ 5%)+ 1,125 mg (15%) / Sobre
R07A	RIBOSOMA BACTERIANO TITULADOS AL 70% DE ARN DE: (Klebsiella pneumoniae + Diplococcus pneumoniae + Streptococcus pyogenes + Haemophilus influenzae) + FRACCIÓN DE MEMBRANA: PROTEOGLICANOS MEMBRANOSOS DE Klebsiella pneumoniae)	SUSPENSIÓN PARA INHALACIÓN – AEROSOL	2 mg (35% + 30% + 30%+ 5%)+ 3 mg / frasco aerosol (65 –75 mg / dosis)
J01GB01	TOBRAMICINA	POLVO PARA INHALACIÓN EN CÁPSULAS DURAS	28 mg
J01GB01	TOBRAMICINA	SOLUCIÓN PARA NEBULIZACIÓN	60 mg / mL
J01GB01	TOBRAMICINA	SOLUCIÓN PARA NEBULIZACIÓN	75mg / mL
J01GB01	TOBRAMICINA	POLVO LIOFILIZADO	300mg/5mL
A11CA01	VITAMINA A (COMO PALMITATO) EQUIVALENTE A RETINOL	SOLUCIÓN INYECTABLE	50.000 UI / mL equivalente a 15 mg / mL
R03DC01	ZAFIRLUKAST	TABLETA	20 mg

Montelukast sodico

16.7.0.0.N20

Se aceptan como gases medicinales:

		<b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b> <b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>			La salud es de todos Minsatur
<b>FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia</b>		<b>PUBLICACION</b>		<b>FECHA PUBLICACION</b>	
<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Respiratorio		<b>MARZO 2024</b>	
		Actualizado			

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
V03AN05	AIRE COMPRIMIDO (mezcla de nitrógeno y oxígeno) (cilindro de color blanco y negro)	GAS	19,5% -23,5% en volumen de oxígeno
V03AN02	DIOXIDO DE CARBONO (cilindro de color gris)	GAS	99% en volumen
	DIOXIDO DE CARBONO + OXIGENO (Mezcla carbógena)	GAS	(Según necesidad) 0,5% a 79% diluido en O <sub>2</sub> al 21%
	NITROSO OXIDO N <sub>2</sub> O (cilindro de color azul)	GAS	99% en volumen
	ÓXIDO NÍTRICO (color aluminio)	GAS	
V03AN01	OXIGENO (cilindro de color blanco)	GAS	99% en volumen-99%/ m3
	OXIGENO	GAS	93% V/V
	OXIGENO + HELIO (cilindro de color blanco y marrón)	GAS	21% + 79%
	OXIGENO + HELIO (cilindro de color blanco y marrón)	GAS	30% + 70%
	OXIGENO + HELIO (cilindro de color blanco y marrón)	GAS	40% + 60%
	OXIGENO + NITROSO OXIDO (cilindro de color blanco y azul)	GAS	50% + 50%

FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sangre	MARZO 2024
	Actualizado	

17. SANGRE

17.1 ANTIAGREGANTES PLAQUETARIOS

17.1.0.0.N10 Se aceptan

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
B01AC13	ABCIXIMAB (FRAGMENTO FAB DEL ANTICUERPO MONOCLONAL QUIMÉRICO HUMANO MURINO 7 E 3)	SOLUCIÓN INYECTABLE	2 mg / 1 mL - 10 mg / Ampolla (5 mL)
B01AC06	ÁCIDO ACETIL SALICÍLICO	CÁPSULA DURA	81 mg
B01AC06	ÁCIDO ACETIL SALICÍLICO	CÁPSULA DURA	100 mg
B01AC06	ÁCIDO ACETIL SALICÍLICO	TABLETA RECUBIERTA	81 mg
B01AC06	ÁCIDO ACETIL SALICÍLICO	TABLETA	100 mg
B01AC06	ÁCIDO ACETIL SALICÍLICO	TABLETA MASTICABLE	100 mg
B01AC06	ÁCIDO ACETIL SALICÍLICO	TABLETA RECUBIERTA	150 mg
B01AC06	ÁCIDO ACETIL SALICÍLICO	TABLETA	150 mg
B01AC06	ÁCIDO ACETILSALICÍLICO	TABLETA CON CUBIERTA ENTÉRICA	81 mg
B01AC06	ÁCIDO ACETILSALICÍLICO	TABLETA CON CUBIERTA ENTÉRICA	100 mg
B01AC04	CLOPIDOGREL BASE	TABLETA RECUBIERTA	75 mg
B01AC04	CLOPIDOGREL BASE	TABLETA RECUBIERTA	300 mg
B01AC04	CLOPIDOGREL BISULFATO EQUIVALENTE A CLOPIDOGREL BASE	TABLETA	150 mg
B01AC07	DIPIRIDAMOL	TABLETA RECUBIERTA	75 mg
B01AC07	DIPIRIDAMOL	TABLETA	75 mg
B01AC07	DIPIRIDAMOL	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 mg / Ampolla (2 mL)
B01AC07	DIPIRIDAMOL	TABLETA RECUBIERTA	100 mg
	EPOPSTENOL SÓDICO EQUIVALENTE A EPOPSTENOL	POLVO LIOFILIZADO ESTÉRIL PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE PARA INFUSIÓN I.V	0.5 mg
B01AC09	EPOPSTENOL SÓDICO EQUIVALENTE A EPOPSTENOL (PROSTACICLINA PGL <sub>2</sub> )	POLVO LIOFILIZADO ESTÉRIL PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE PARA INFUSIÓN	1.5 mg / Vial
B01AC16	EPTIFIBATIDE	SOLUCIÓN INYECTABLE PARA INFUSIÓN	0.75 mg / mL
B01AC16	EPTIFIBATIDE	SOLUCIÓN INYECTABLE PARA INFUSIÓN	2.0 mg / mL
B01AC22	PRASUGREL	TABLETA RECUBIERTA	5 mg
B01AC22	PRASUGREL	TABLETA RECUBIERTA	10 mg
B01AC24	TICAGRELOR	TABLETA	60 mg
B01AC24	TICAGRELOR	TABLETA RECUBIERTA	90 mg
B01AC05	TICLOPIDINA	TABLETA CUBIERTA	250 mg
B01AC17	TIROFIBAN CLORHIDRATO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A TIROFIBAN BASE	SOLUCIÓN CONCENTRADA ESTÉRIL PARA INFUSIÓN INTRAVENOSA	0.25 mg / mL - 12.5 mg / Vial (50 mL)
B01AC17	TIROFIBAN CLORHIDRATO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A TIROFIBAN BASE	SOLUCIÓN INYECTABLE PARA INFUSIÓN	0.05 mg / mL

Clopidogrel Bisulfato o Clopidogrel Sulfato Hidrogenado equivalente a Clopidogrel base

17.1.0.0.N20 Se acepta las siguientes asociaciones

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
B01AC30	ÁCIDO ACETIL SALICÍLICO + CLOPIDOGREL	TABLETA	75 mg + 75 mg
B01AC30	ÁCIDO ACETIL SALICÍLICO + CLOPIDOGREL	TABLETA	100 mg + 75 mg
B01AC30	ÁCIDO ACETIL SALICÍLICO + CLOPIDOGREL	CÁPSULA DURA	100 mg + 75 mg
B01AC30-	ÁCIDO ACETIL SALICÍLICO + DIPIRIDAMOL	CÁPSULA CON MICROGRANULOS DE LIBERACION RETARDADA	25 mg + 200 mg
B01AC30	ÁCIDO ACETILSALICÍLICO + SUCRALFATO	TABLETA RECUBIERTA	100 mg + 200 mg



FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sangre	MARZO 2024
	Actualizado	

17.2 ANTIANEMICOS

17.2.0.0.N10 Se aceptan

A. Uso oral

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
	CIANOCOBALAMINA	TABLETA RECUBIERTA	1mg
B03AB05	FERRICO HIDROXIDO POLIMALTOSADO EQUIVALENTE A HIERRO III	JARABE	1 g / 100 mL
B03AB05	FERRICO HIDROXIDO POLIMALTOSADO AL 29% EQUIVALENTE A HIERRO III	SOLUCIÓN ORAL	50 mg / mL
B03AB	FERRIMANITOL OVOALBÚMINA EQUIVALENTE A HIERRO	GRÁNULOS PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	40 mg / Sobre
	FERRIMANITOL OVOALBÚMINA EQUIVALENTE A HIERRO FÉRRICO	GRANULADO PARA SOLUCIÓN ORAL	600 mg equivalentes a 80 mg
B03AA02	FERROSO FUMARATO EQUIVALENTE A HIERRO ELEMENTAL	CÁPSULA CON GRÁNULOS DE LIBERACIÓN SOSTENIDA	100 mg
B03AA07	FERROSO SULFATO EQUIVALENTE A HIERRO ELEMENTAL	CÁPSULA BLANDA	105 mg
B03AA07	FERROSO SULFATO EQUIVALENTE A HIERRO ELEMENTAL	ELIXIR	4,5 g / 100 mL
B03AA07	FERROSO SULFATO EQUIVALENTE A HIERRO ELEMENTAL	TABLETA RECUBIERTA	42 mg
B03AA07	FERROSO SULFATO HEPTAHIDRATADO (EQUIVALENTE A HIERRO ELEMENTAL)	TABLETA RECUBIERTA	64 mg
B03AA07	FERROSO SULFATO EQUIVALENTE A HIERRO ELEMENTAL	TABLETA RECUBIERTA	300 mg
B03AA07	FERROSO SULFATO HEPTAHIDRATADO EQUIVALENTE A HIERRO ELEMENTAL	JARABE	0,5 g / 100 mL
B03AA07	FERROSO SULFATO HEPTAHIDRATADO EQUIVALENTE A HIERRO ELEMENTAL	JARABE	4,875g / 100 mL equivalente a 979,6 mg
B03AA07	FERROSO SULFATO HEPTAHIDRATADO EQUIVALENTE A HIERRO ELEMENTAL	JARABE	4 g / 100 mL equivalente a 803,33 mg
B03AA07	FERROSO SULFATO HEPTAHIDRATADO EQUIVALENTE A HIERRO ELEMENTAL	JARABE	266,7 mg / 100 mL
B03AA07	FERROSO SULFATO EQUIVALENTE A HIERRO ELEMENTAL	SOLUCIÓN ORAL	1 g / 100 mL
B03AA07	FERROSO SULFATO HEPTAHIDRATADO EQUIVALENTE A SULFATO FERROSO ANHIDRO EQUIVALENTE A HIERRO	SOLUCIÓN ORAL	0,919 g / 100 mL
B03AA07	FERROSO SULFATO EQUIVALENTE A HIERRO ELEMENTAL	SOLUCIÓN ORAL	0,783 g / 100 mL
B03AA07	FERROSO SULFATO EQUIVALENTE A HIERRO ELEMENTAL	SOLUCIÓN ORAL	20 - 25 mg / mL
B03AA07	FERROSO SULFATO HEPTAHIDRATADO EQUIVALENTE A HIERRO ELEMENTAL	SOLUCIÓN ORAL	15 mg / mL
B03AA07	FERROSO SULFATO EQUIVALENTE A HIERRO ELEMENTAL	TABLETA	100 mg
B03AA07	FERROSO SULFATO EQUIVALENTE A HIERRO ELEMENTAL	TABLETA	75 mg
B03AA07	FERROSO SULFATO EQUIVALENTE A HIERRO ELEMENTAL	TABLETA	100 mg - 300 mg
B03AA07	FERROSO SULFATO EQUIVALENTE A HIERRO ELEMENTAL	TABLETA RECUBIERTA	100 mg - 300 mg
B03AA07	FERROSO SULFATO EQUIVALENTE A HIERRO ELEMENTAL	TABLETA CUBIERTA	64 mg
B03BB01	FÓLICO ÁCIDO	TABLETA	400 µg
B03BB01	FÓLICO ÁCIDO	TABLETA	0,8 mg
B03BB01	FÓLICO ÁCIDO	TABLETA	1 mg
B03BB01	FÓLICO ÁCIDO	TABLETA	5 mg
B03BB01	FOLINATO DE CALCIO	TABLETA	15 mg
	HIERRO BISGLICINA QUELATO EQUIVALENTE A HIERRO ELEMENTAL	SOLUCIÓN ORAL	6,66 mg / mL
	HIERRO PROTEINSUCCINILATO 800 mg EQUIVALENTE A Fe+3	SOLUCIÓN ORAL	40 mg
	SACARATO FÉRRICO EQUIVALENTE A HIERRO ELEMENTAL	SUSPENSIÓN ORAL	30 mg/mL
	SULFATO FERROSO ANHIDRO EQUIVALENTE A SULFATO FERROSO HEPTAHIDRATADO	GRAGEA	300mg

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sangre	MARZO 2024
	Actualizado	

**B. Uso parenteral como único principio activo**

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
B03BB01	FÓLICO ÁCIDO	SOLUCIÓN INYECTABLE	1 mg / mL
B03BA01	CIANOCOBALAMINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	1 mg / mL
B03XA02	DARBEPOETINA ALFA	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 mcg / 0,4 mL
B03XA02	DARBEPOETINA ALFA	SOLUCIÓN INYECTABLE	20 mcg / 0,5 mL
B03XA02	DARBEPOETINA ALFA	SOLUCIÓN INYECTABLE	30 mcg / 0,3 mL
B03XA02	DARBEPOETINA ALFA	SOLUCIÓN INYECTABLE	40 mcg / 0,4 mL
B03XA02	DARBEPOETINA ALFA	SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mcg / 0,5 mL
B03XA02	DARBEPOETINA ALFA	SOLUCIÓN INYECTABLE	60 mcg / 0,3 mL
B03XA02	DARBEPOETINA ALFA	SOLUCIÓN INYECTABLE	80 mcg / 0,4 mL
B03XA02	DARBEPOETINA ALFA	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mcg / 0,5 mL
B03XA02	DARBEPOETINA ALFA	SOLUCIÓN INYECTABLE	150 mcg / 0,3 mL
B03XA02	DARBEPOETINA ALFA	SOLUCIÓN INYECTABLE	300 mcg / 0,6 mL
B03XA02	DARBEPOETINA ALFA	SOLUCIÓN INYECTABLE	500 mcg / mL
B03XA01	EPOYETINA BETA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	50.000 UI / 10 mL
	EPOETINA BETA	SOLUCIÓN INYECTABLE	30.000 UI / 0,6mL (Jeringa Precargada)
B03XA01	EPOYETINA BETA (ERITROPOYETINA BETA HUMANA RECOMBINANTE)	SOLUCIÓN INYECTABLE	500 UI / 0,3 mL
B03XA01	EPOYETINA BETA (ERITROPOYETINA BETA HUMANA RECOMBINANTE)	SOLUCIÓN INYECTABLE	1000 UI / 0,3 mL
B03XA01	EPOYETINA BETA (ERITROPOYETINA BETA HUMANA RECOMBINANTE)	SOLUCIÓN INYECTABLE	5000 UI / 0,3 mL
B03XA01	EPOYETINA BETA (ERITROPOYETINA BETA HUMANA RECOMBINANTE)	SOLUCIÓN INYECTABLE	2000 UI / 0,3 mL (Jeringa Precargada)
B03XA01	ERITROPOYETINA HUMANA RECOMBINANTE	SOLUCIÓN INYECTABLE	2000 UI / 0,5 mL
B03XA01	ERITROPOYETINA HUMANA RECOMBINANTE	SOLUCIÓN INYECTABLE	4000 UI / 1 mL
B03XA01	ERITROPOYETINA HUMANA RECOMBINANTE	SOLUCIÓN INYECTABLE	10000 UI / 1 mL
B03XA01	ERITROPOYETINA HUMANA RECOMBINANTE	SOLUCIÓN INYECTABLE	2000 UI / mL
B03XA01	ERITROPOYETINA RECOMBINANTE HUMANA (EPOETINA BETA)	SOLUCIÓN INYECTABLE	500 UI / 0,3 mL (Jeringa Precargada)
B03XA01	ERITROPOYETINA RECOMBINANTE HUMANA (EPOETINA BETA)	SOLUCIÓN INYECTABLE	2000 UI / 0,3 mL
B03XA01	ERITROPOYETINA HUMANA RECOMBINANTE	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	3000 UI / mL
B03XA01	ERITROPOYETINA HUMANA RECOMBINANTE	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	4000 UI / mL
B03XA01	EPOYETINA BETA (ERITROPOYETINA BETA HUMANA RECOMBINANTE)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	50000 UI / 10 mL
B03XA01	EPOYETINA BETA (ERITROPOYETINA BETA HUMANA RECOMBINANTE)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	100000 UI / 5 mL
B03XA01	ERITROPOYETINA ALFA HUMANA RECOMBINANTE	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1000UI/Vial
B03XA01	ERITROPOYETINA ALFA HUMANA RECOMBINANTE	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	2000UI/Vial
B03XA01	ERITROPOYETINA ALFA HUMANA RECOMBINANTE	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	3000UI/Vial
B03XA01	ERITROPOYETINA ALFA HUMANA RECOMBINANTE	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	4000UI/Vial
B03XA01	ERITROPOYETINA ALFA HUMANA RECOMBINANTE	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	10000UI/Vial
B03XA01	ERITROPOYETINA ALFA HUMANA RECOMBINANTE	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	20000UI/Vial
B03XA01	ERITROPOYETINA ALFA HUMANA RECOMBINANTE	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	40000UI/Vial

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sangre	MARZO 2024
		Actualizado	
B03XA01	ERITROPOYETINA BETA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1000 UI / Vial
B03XA01	ERITROPOYETINA BETA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	50000 UI / Vial
B03XA01	ERITROPOYETINA BETA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	100000 UI / Vial
B03XA01	ERITROPOYETINA HUMANA RECOMBINANTE (EPOETIN ALFA)	SOLUCIÓN INYECTABLE	4000 UI / 0,4 mL
B03XA01	ERITROPOYETINA HUMANA RECOMBINANTE (EPOETIN ALFA)	SOLUCIÓN INYECTABLE	4000 UI / mL
B03XA01	ERITROPOYETINA HUMANA RECOMBINANTE (EPOETIN ALFA)	SOLUCIÓN INYECTABLE	40000 UI
B03XA01	ERITROPOYETINA HUMANA RECOMBINANTE	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	2000 UI
B03XA01	ERITROPOYETINA HUMANA RECOMBINANTE (EPOETIN ALFA)	SOLUCIÓN INYECTABLE	10000 UI / mL
B03XA01	ERITROPOYETINA HUMANA RECOMBINANTE (EPOETIN ALFA)	SOLUCIÓN INYECTABLE	30000 UI / 0,6 mL
B03XA01	ERITROPOYETINA HUMANA RECOMBINANTE (EPOETIN ALFA)	SOLUCIÓN INYECTABLE	1000 UI / 0,5 mL
B03XA01	ERITROPOYETINA HUMANA RECOMBINANTE (EPOETIN ALFA)	SOLUCIÓN INYECTABLE	3000 UI / 0,3 mL (Jeringa Precargada)
B03XA01	ERITROPOYETINA HUMANA RECOMBINANTE (EPOETIN ALFA)	SOLUCIÓN INYECTABLE	2000 UI / 0,5 mL
B03XA01	ERITROPOYETINA HUMANA RECOMBINANTE (EPOETIN ALFA)	SOLUCIÓN INYECTABLE	2000 UI / mL
B03XA01	ERITROPOYETINA HUMANA RECOMBINANTE (EPOETIN ALFA)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	10000 UI
B03XA01	ERITROPOYETINA HUMANA RECOMBINANTE	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	10000 UI
B03XA01	ERITROPOYETINA HUMANA RECOMBINANTE (ERITROPOYETINA BETA)	SOLUCIÓN INYECTABLE	30000 UI / 0,6 mL (Jeringa Precargada)
B03XA01	ERITROPOYETINA ALFA HUMANA RECOMBINANTE	SOLUCION INYECTABLE O PARA PERFUSION EN JERINGA PRECARGADA	2000 UI / JERINGA PRECARGADA
B03XA01	ERITROPOYETINA ALFA HUMANA RECOMBINANTE	SOLUCIÓN INYECTABLE O PARA PERFUSIÓN EN JERINGA PRECARGADA	4000 UI / JERINGA PRECARGADA
B03XA01	ERITROPOYETINA ALFA HUMANA RECOMBINANTE	SOLUCION INYECTABLE O PARA PERFUSION EN JERINGA PRECARGADA	10.000 UI / Jeringa Precargada
B03XA01	ERITROPOYETINA HUMANA RECOMBINANTE TIPO ALFA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	2000 UI / Vial
B03BA03	HIDROXOCOBALAMINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	1 mg / mL
B03AC	HIDRÓXIDO DE HIERRO POLIMALTOSADO (EQUIVALENTE A HIERRO ELEMENTAL)	SOLUCIÓN INYECTABLE	294,1 mg / 5 mL (100 mg)
B03AC	HIERRO CARBOXIMALTOSA EQUIVALENTE A HIERRO	SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg / mL
B03AC	HIERRO (III), COMPLEJO GLUCONATO SÓDICO + SUCROSA (SACAROSA)	SOLUCIÓN INYECTABLE	178,6 mg + 975,0 mg / 5 mL
B03AD04	HIERRO + DEXTRAN	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg + 400 mg / 2 mL
B03AC	HIERRO DEXTRANO (AL 10%), EQUIVALENTE A HIERRO ELEMENTAL	SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg / 2 mL
B03AC	HIERRO DEXTRANO EQUIVALENTE A HIERRO ELEMENTAL	SOLUCIÓN INYECTABLE	23 mg / 2 mL
B03AD04	HIERRO DEXTRANO	SOLUCIÓN INYECTABLE	625 mg / 5 mL
B03AC	HIERRO SACARATO (HIERRO III-COMPLEJO DE HIDRÓXIDO SUCROSA) EQUIVALENTE A HIERRO ELEMENTAL	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / 5 mL
B03AC	HIERRO SACAROSA	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / 5 mL
B03XA03	METOXIPEG- EPOETINA BETA	SOLUCIÓN INYECTABLE	30 µg / 0,3 mL
B03XA03	METOXIPEG- EPOETINA BETA	SOLUCIÓN INYECTABLE	50 µg / 0,3 mL
B03XA03	METOXIPEG- EPOETINA BETA	SOLUCIÓN INYECTABLE	75 µg / 0,3 mL
B03XA03	METOXIPEG - EPOETINA BETA	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 µg / 0,3 mL
B03XA03	METOXIPEG - EPOETINA BETA	SOLUCIÓN INYECTABLE	120 µg / 0,3 mL
B03XA03	METOXIPEG -EPOETINA BETA	SOLUCIÓN INYECTABLE	150 µg / 0,3 mL
B03XA03	METOXIPEG- EPOETINA BETA	SOLUCIÓN INYECTABLE	200 µg / 0,3 mL
B03XA03	METOXIPEG EPOETINA- BETA	SOLUCIÓN INYECTABLE	250 µg / 0,3 mL
B03XA03	METOXIPEG EPOETINA- BETA	SOLUCIÓN INYECTABLE	360 µg / 0,6 mL
B03XA03	METOXIPEG -EPOETINA BETA	SOLUCIÓN INYECTABLE	400 µg / 0,6 mL
B03XA03	METOXIPEG- EPOETINA BETA	SOLUCIÓN INYECTABLE	600 µg / 0,6 mL
B03XA03	METOXIPEG - EPOETINA BETA	SOLUCIÓN INYECTABLE	800 µg / 0,6 mL
B03XA06	LUSPATERCEPT	POLVO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg/mL

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sangre	MARZO 2024
	Actualizado	

17.2.0.0.N20 No se acepta el factor intrínseco como antiánémico, por ser una sustancia ventajosamente sustituida.

17.2.0.0.N30 Se aceptan las siguientes asociaciones:

\* Sales de hierro más ácido fólico, en formas farmacéuticas orales, únicamente con la indicación de profilaxis y tratamiento de anemias ferropénicas y megaloblásticas.

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
B03AE10	FERROSO BISGLICINATO QUELATO 20% EQUIVALENTE A HIERRO ELEMENTAL+ ÁCIDO FÓLICO	JARABE	30 mg + 0,2 mg / 100 mL
B03AD02	FERROSO FUMARATO EQUIVALENTE A HIERRO ELEMENTAL + ÁCIDO FÓLICO	CAPSULA CON GRANULOS DE LIBERACION PROLONGADA	50 mg + 0,5 mg
B03AD02	FERROSO FUMARATO EQUIVALENTE A HIERRO ELEMENTAL + ÁCIDO FÓLICO	GRANULADO	765,5 mg + 13 mg / 100 g
B03AD02	FERROSO FUMARATO EQUIVALENTE A HIERRO ELEMENTAL + ÁCIDO FÓLICO	POLVO PARA RECONSTITUIR EN SOLUCIÓN ORAL	(1,6229 g equivalente a 0,533 g + 0,0066 g) / 100 g
B03AD02	FERROSO FUMARATO EQUIVALENTE A HIERRO ELEMENTAL + ÁCIDO FÓLICO	TABLETA	108,5 mg + 800 µg
B03AE02	FERROSO FUMARATO EQUIVALENTE A HIERRO ELEMENTAL + ÁCIDO FÓLICO + ÁCIDO ASCÓRBICO	CÁPSULA	115 mg + 1 mg + 150 mg
B03AE02	FERROSO FUMARATO + ÁCIDO FÓLICO + VITAMINA C	CÁPSULA DURA	330 mg + 1 mg + 100 mg
B03AE02	FERROSO FUMARATO + ÁCIDO FÓLICO + ÁCIDO ASCÓRBICO	GRANULADO PARA DISPENSAR EN SUSPENSIÓN ORAL	600 mg + 0,6 mg + 450 mg / 15 g
B03AE02	FERROSO FUMARATO + ÁCIDO FÓLICO + ÁCIDO ASCÓRBICO	TABLETA RECUBIERTA	350 mg + 1 mg + 150 mg
B03AE02	FERROSO FUMARATO EQUIVALENTE A HIERRO ELEMENTAL + ÁCIDO FÓLICO + ÁCIDO ASCÓRBICO	TABLETA	60 mg + 0,4 mg + 70 mg
B03AE02	FERROSO FUMARATO + ÁCIDO FÓLICO+ÁCIDO ASCÓRBICO+ CIANOCOBALAMINA	CÁPSULA	330 mg + 2 mg + 100 mg + 1 mg
B03AD03	FERROSO SULFATO EQUIVALENTE A HIERRO ELEMENTAL + ÁCIDO FÓLICO	TABLETA RECUBIERTA DE LIBERACIÓN MODIFICADA	105 mg + 300 µg
B03AD03	FERROSO SULFATO EQUIVALENTE A HIERRO ELEMENTAL + ÁCIDO FÓLICO	TABLETA	105 mg + 500 µg
B03AD03	FERROSO SULFATO EQUIVALENTE A HIERRO ELEMENTAL + ÁCIDO FÓLICO	TABLETA	105 mg + 800 µg
B03AD04	SULFATO FERROSO ANHIDRO EQUIVALENTE A HIERRO ELEMENTAL II + ÁCIDO FÓLICO	TABLETA CON REVESTIMIENTO GÁSTRICO	37mg + 0,8mg
B03AE10	FERROSO SULFATO HEPTAHIDRATADO (EQUIVALENTE A HIERRO ELEMENTAL) + ÁCIDO ASCÓRBICO	CÁPSULA DURA	50 mg + 222 mg
B03AE02	FERROSO SULFATO HEPTAHIDRATADO EQUIVALENTE A HIERRO ELEMENTAL + ÁCIDO ASCÓRBICO	SOLUCIÓN ORAL	6 mg + 40 mg / mL
B03AE02	FERROSO SULFATO HEPTAHIDRATADO EQUIVALENTE A HIERRO ELEMENTAL + ÁCIDO FÓLICO + ÁCIDO ASCÓRBICO	TABLETA RECUBIERTA	105 mg + 800 µg + 250 mg
B03AE02	FERROSO SULFATO EQUIVALENTE A HIERRO ELEMENTAL + ÁCIDO FÓLICO + ÁCIDO ASCÓRBICO	TABLETA	500 mg + 1 mg + 100 mg
B03AE02	FERROSO SULFATO HEPTAHIDRATADO EQUIVALENTE A HIERRO ELEMENTAL + ÁCIDO FÓLICO + ÁCIDO ASCÓRBICO + PIRIDOXINA CLORHIDRATO	TABLETA RECUBIERTA	75 mg + 1,5 mg + 250 mg + 13 mg
B03AE02	FERROSO SULFATO HEPTAHIDRATADO EQUIVALENTE A HIERRO ELEMENTAL + ÁCIDO FÓLICO + ÁCIDO ASCÓRBICO + VITAMINA B12	CAPSULA DURA	330 mg + 2 mg + 100mg + 1 mg
B03AE10	HIERRO AMINO QUELATO EQUIVALENTE A HIERRO ELEMENTAL + ÁCIDO FÓLICO	SUSPENSIÓN ORAL	(3,25 g + 5 mg) / 100 mL
B03AE10	HIERRO AMINOQUELADO EQUIVALENTE A HIERRO ELEMENTAL + ÁCIDO FÓLICO	SUSPENSIÓN ORAL	(600 mg + 5 mg) / 100 mL
	HIERRO AMINOQUELADO EQUIVALENTE A HIERRO ELEMENTAL + ÁCIDO FÓLICO	SUSPENSIÓN ORAL	(600 mg + 5 mg) / 100 mL
B03AE10	HIERRO CITRATO AMONIACAL EQUIVALENTE A HIERRO ELEMENTAL + ÁCIDO FÓLICO	JARABE	525 mg + 1 mg / 100 mL
B03AE10	HIERRO CITRATO AMONIACAL EQUIVALENTE A HIERRO ELEMENTAL + ÁCIDO FÓLICO	JARABE	525 mg + 5 mg / 100 mL
B03AE10	HIERRO COMPLEJO POLIMALTOSADO EQUIVALENTE A HIERRO ELEMENTAL + ÁCIDO FÓLICO	JARABE	1 g + 2,4 mg / 100 mL
B03AE10	COMPLEJO DE HIDROXIDO DE HIERRO POLIMALTOSADO EQUIVALENTE A HIERRO + ÁCIDO FÓLICO	JARABE	1 g + 4 mg / 100 mL
B03AE10	HIERRO COMPLEJO POLIMALTOSADO EQUIVALENTE A HIERRO + ÁCIDO FÓLICO	TABLETA	100 mg + 400 µg
B03AE10	HIERRO POLIMALTOSADO EQUIVALENTE A HIERRO + ÁCIDO FÓLICO	TABLETA	100 mg + 1 mg
B03AD04	HIERRO III HIDROXIDO COMPLEJO POLIMALTOSADO EQUIVALENTE A HIERRO + ÁCIDO FÓLICO	TABLETA MASTICABLE	100 mg + 350 µg

FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sangre	MARZO 2024
		Actualizado	
B03AE10	HIERRO GLICINATO QUELATO EQUIVALENTE A HIERRO ELEMENTAL + ÁCIDO FÓLICO	TABLETA	30 mg + 0,6 mg
B03AE10	HIERRO TRIGLICINADO AMINOQUELADO 19% (3157,89 mg) EQUIVALENTE A HIERRO ELEMENTAL+ ÁCIDO FÓLICO	SUSPENSIÓN ORAL	600 mg + 5000 mcg / 100 mL
	SACARATO FÉRRICO EQUIVALENTE A HIERRO ELEMENTAL + VITAMINA C (ÁCIDO ASCÓRBICO)	CÁPSULAS BLANDAS	60 mg + 250 mg
	SACARATO FÉRRICO EQUIVALENTE A HIERRO ELEMENTAL + VITAMINA C (ÁCIDO ASCÓRBICO) + VITAMINA B9 (ÁCIDO FÓLICO)	CÁPSULAS BLANDAS	30 mg + 100 mg + 1 mg

**Sales de hierro más complejo B.**

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
B03AE02	FERRICO FOSFATO SOLUBLE EQUIVALENTE A HIERRO + NICOTINAMIDA (NIACINAMIDA) + PIRIDOXINA CLORHIDRATO + TIAMINA CLORHIDRATO + RIBOFLAVINA 5 FOSFATO SÓDICO EQUIVALENTE A RIBOFLAVINA	ELIXIR	195 mg + 111,3 mg + 111,3 mg + 55,3 mg + 11,3 mg / 100 mL
B03AE02	FERROSO SULFATO EQUIVALENTE A HIERRO ELEMENTAL + TIAMINA CLORHIDRATO + RIBOFLAVINA 5 FOSFATO SÓDICO + PIRIDOXINA CLORHIDRATO + NIACINAMIDA	SOLUCIÓN ORAL	400 mg + 200 mg + 40 mg + 400 mg + 400 mg / 100 mL

**17.2.0.0.N40**

No se aceptan asociaciones de antianémicos con arsenicales, coleréticos y colagogos, estrocinina, hematóporfirinas, hormonas, minerales, mucoproteosa y suplementos dietéticos; porque tales asociaciones no aumentan en forma alguna el efecto terapéutico del antianémico

**17.3 ANTICOAGULANTES Y TROMBOLÍTICOS**

**17.3.1 Anticoagulantes**

**17.3.1.0.N10**

Se aceptan

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
B01AB02	ANTITROMBINA III HUMANA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	50 UI / mL
B01AB02	ANTITROMBINA III HUMANA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	500 UI / Vial
B01AB02	ANTITROMBINA III HUMANA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	600 UI / Vial
B01AB02	ANTITROMBINA III HUMANA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1000 UI / Vial
B01AB02	ANTITROMBINA III HUMANA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1200 UI / Vial
B01AB02	ANTITROMBINA III HUMANA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1500 UI / Vial
B01AF02	APIXABAN	TABLETA RECUBIERTA	2,5 mg
B01AF02	APIXABAN	TABLETA RECUBIERTA	5,0 mg
B01AB12	BEMIPARINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	2500 UI / mL
B01AB12	BEMIPARINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	3500 UI / mL
B01AB12	BEMIPARINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	5000 UI / mL
B01AB12	BEMIPARINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	7500 UI / mL
B01AB12	BEMIPARINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	10000 UI / mL
B01AB13	BEMIPARINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	37500 UI / mL
B01AB13	BEMIPARINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	50000 UI / mL
B01AE06	BIVALIRUDINA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	250 mg / Vial
	CERTOPARINA SÓDICA	SOLUCIÓN INYECTABLE	32 mg / 0,3 mL
	CERTOPARINA SÓDICA	SOLUCIÓN INYECTABLE	32 mg / 0,5 mL
B01AE07	DABIGATRAN ETEXILATO MESILATO EQUIVALENTE A DABIGATRAN BASE	CÁPSULA DURA	75 mg
B01AE07	DABIGATRAN ETEXILATO MESILATO EQUIVALENTE A DABIGATRAN BASE	CÁPSULA DURA	110 mg
B01AE07	DAVIGATRÁN ETEXILATO MESILATO EQUIVALENTE A DABIGATRAN BASE	CÁPSULA DURA	150 mg
B01AB04	DALTEPARINA SÓDICA (ANTI-FACTOR XA)	SOLUCIÓN INYECTABLE	10000 UI / 1 mL
B01AB04	DALTEPARINA SÓDICA (ANTI-FACTOR XA)	SOLUCIÓN INYECTABLE	2500 UI / 1 mL
B01AB04	DALTEPARINA SÓDICA (ANTI-FACTOR XA)	SOLUCIÓN INYECTABLE	5000 UI / 1 mL
B01AB04	DALTEPARINA SÓDICA (ANTI-FACTOR XA)	SOLUCIÓN INYECTABLE	7.500 UI / 0,3 mL

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sangre	MARZO 2024
		Actualizado	
B01AB04	DALTEPARINA SÓDICA (ANTI-FACTOR XA)	SOLUCIÓN INYECTABLE	10,000 UI / 0,4 mL
B01AB04	DALTEPARINA SÓDICA (ANTI-FACTOR XA)	SOLUCIÓN INYECTABLE	2500 UI / 0,2 mL
B01AB04	DALTEPARINA SÓDICA (ANTI-FACTOR XA)	SOLUCIÓN INYECTABLE	5000 UI / 0,2 mL
B01AF03	TOSILATO DE EDOXABÁN MONOHIDRATADO	TABLETA RECUBIERTA	15 mg
B01AF03	TOSILATO DE EDOXABÁN MONOHIDRATADO	TABLETA RECUBIERTA	30 mg
B01AF03	TOSILATO DE EDOXABÁN MONOHIDRATADO	TABLETA RECUBIERTA	60 mg
B01AB05	ENOXAPARINA SÓDICA	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / mL
B01AB05	ENOXAPARINA SÓDICA	SOLUCIÓN INYECTABLE	20 mg / 0,2 mL
B01AB05	ENOXAPARINA SÓDICA	SOLUCIÓN INYECTABLE	200 mg / Vial
B01AB05	ENOXAPARINA SÓDICA	SOLUCIÓN INYECTABLE	300 mg / 3 mL
B01AB05	ENOXAPARINA SÓDICA	SOLUCIÓN INYECTABLE	40 mg / 0,4 mL
B01AB05	ENOXAPARINA SÓDICA	SOLUCIÓN INYECTABLE	500 mg / Vial
B01AB05	ENOXAPARINA SÓDICA	SOLUCIÓN INYECTABLE	60 mg / 0,6 mL
B01AB05	ENOXAPARINA SÓDICA	SOLUCIÓN INYECTABLE	80 mg / 0,8 mL
B01AX05	FONDAPARINUX SÓDICO	SOLUCIÓN INYECTABLE	2,5 mg / 0,5 mL Jeringa prellenada
B01AX05	FONDAPARINUX SÓDICO	SOLUCIÓN INYECTABLE	5 mg / 0,4 mL Jeringa prellenada
B01AX05	FONDAPARINUX SÓDICO	SOLUCIÓN INYECTABLE	7,5 mg / 0,6 mL Jeringa prellenada
B01AB01	HEPARINA SÓDICA	SOLUCIÓN INYECTABLE	1000 UI / mL
B01AB01	HEPARINA SÓDICA	SOLUCIÓN INYECTABLE	5000 UI / mL
B01AB01	HEPARINA SÓDICA	SOLUCIÓN INYECTABLE	2500 UI / mL
B01AB01	HEPARINA SÓDICA	SOLUCIÓN INYECTABLE	5000 UI / mL
B01AB01	HEPARINA SÓDICA	SOLUCIÓN INYECTABLE	25000 UI / 5 mL
B01AB01	HEPARINA SÓDICA (EQUIVALENTE A HEPARINA)	SOLUCIÓN INYECTABLE	2605,5 mg (500.000 UI)
B01AE02	LEPIRUDINA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg / Vial
B01AB06	NADROPARINA CÁLCICA (HEPARINA GLICOSAMINOGLICANO EQUIVALENTE A ACTIVIDAD DE ANTIFACTOR XA)	SOLUCIÓN INYECTABLE	1900 UI anti- AXA/ 0,2 mL Jeringa prellenada
B01AB06	NADROPARINA CÁLCICA (HEPARINA GLICOSAMINOGLICANO EQUIVALENTE A ACTIVIDAD DE ANTIFACTOR XA)	SOLUCIÓN INYECTABLE	2850 UI anti- AXA/ 0,3 mL (Jeringa prellenada)
B01AB06	NADROPARINA CÁLCICA (HEPARINA GLICOSAMINOGLICANO EQUIVALENTE A ACTIVIDAD DE ANTIFACTOR XA)	SOLUCIÓN INYECTABLE	3800 UI anti-Xa / 0,4mL (Jeringa prellenada)
B01AB06	NADROPARINA CÁLCICA (HEPARINA GLICOSAMINOGLICANO EQUIVALENTE A ACTIVIDAD DE ANTIFACTOR XA)	SOLUCIÓN INYECTABLE	5700 UI anti-Xa / 0,6mL (Jeringa prellenada)
B01AB06	NADROPARINA CÁLCICA (HEPARINA GLICOSAMINOGLICANO EQUIVALENTE A ACTIVIDAD DE ANTIFACTOR XA)	SOLUCIÓN INYECTABLE	7600 UI anti-Xa / 0,8 (Jeringa prellenada)
B01AB06	NADROPARINA CÁLCICA (HEPARINA GLICOSAMINOGLICANO) EQUIVALENTE A ACTIVIDAD DE ANTIFACTOR XA)	SOLUCIÓN INYECTABLE	5000 UI anti-Xa/ Jeringa prellenada
B01AB06	NADROPARINA CÁLCICA (HEPARINA GLICOSAMINOGLICANO) EQUIVALENTE A ACTIVIDAD DE ANTIFACTOR XA)	SOLUCIÓN INYECTABLE	10000 UI anti-Xa / Jeringa prellenada
B01AB06	NADROPARINA CÁLCICA (HEPARINA GLICOSAMINOGLICANO) EQUIVALENTE A ACTIVIDAD DE ANTIFACTOR XA)	SOLUCIÓN INYECTABLE	11400 UI anti-Xa / Jeringa prellenada
B01AB06	NADROPARINA CÁLCICA (HEPARINA GLICOSAMINOGLICANO) EQUIVALENTE A ACTIVIDAD DE ANTIFACTOR XA)	SOLUCIÓN INYECTABLE	15200 UI anti-Xa / Jeringa prellenada
B01AB06	NADROPARINA CÁLCICA (HEPARINA GLICOSAMINOGLICANO) EQUIVALENTE A ACTIVIDAD DE ANTIFACTOR XA)	SOLUCIÓN INYECTABLE	19000 UI anti-Xa / Jeringa prellenada
B01AB06	NADROPARINA CÁLCICA (HEPARINA GLICOSAMINOGLICANO) EQUIVALENTE A ACTIVIDAD DE ANTIFACTOR XA)	SOLUCIÓN INYECTABLE	20000 UI anti-Xa / Jeringa prellenada
B01AB08	REVIPARINA SODICA	SOLUCIÓN INYECTABLE	1432UI / 0,25 mL
B01AF01	RIVAROXABAN	TABLETA RECUBIERTA	2,5 mg
B01AF01	RIVAROXABAN	TABLETA RECUBIERTA	15 mg
B01AF01	RIVAROXABAN	TABLETA RECUBIERTA	20 mg
B01AF01	RIVAROXABAN	TABLETA RECUBIERTA	10 mg
B01AC26	VORAPAXAR SULFATO	TABLETA RECUBIERTA	2,5 mg
B01AA03	WARFARINA SÓDICA	TABLETA	5 mg
B01AA03	WARFARINA SÓDICA	TABLETA	2,5 mg
B01AA03	WARFARINA SÓDICA	TABLETA	1 mg

**17.3.1.0.N20** No se acepta el dicumarol ni los derivados de idandiona, por estar ventajosamente sustituidos.

**17.3.1.0.N30** No se aceptan asociaciones de anticoagulantes entre sí, porque no hay justificación farmacológica.

**17.3.1.0.N40** No se aceptan asociaciones de anticoagulantes con otros fármacos, porque no permiten flexibilidad en la dosis.

FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sangre	MARZO 2024
	Actualizado	

17.3.2 Trombolíticos

17.3.2.0.N10 Se aceptan

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
B01AD02	ACTIVADOR TISULAR DEL PLASMINOGENO HUMANO RECOMBINANTE- ALTEPLASA t-PA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	10 mg / Vial
B01AD02	ACTIVADOR TISULAR DEL PLASMINOGENO HUMANO RECOMBINANTE- ALTEPLASA t-PA	SOLUCIÓN INYECTABLE	18 mg (10 UI) / Vial
B01AD02	ACTIVADOR TISULAR DEL PLASMINOGENO HUMANO RECOMBINANTE- ALTEPLASA t-PA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg / 50 mL (Vial)
	ALTEPLASE	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1mg / 1mL
B01AD01	ESTREPTOQUINASA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	500000 UI / Vial
B01AD01	ESTREPTOQUINASA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	100000 UI / Vial
B01AD01	ESTREPTOQUINASA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	250000 UI / Vial
B01AD01	ESTREPTOQUINASA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	750000 UI / Vial
B01AD01	ESTREPTOQUINASA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1500000 UI / Vial
B01AD11	TENECTEPLASA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	10.000 UI / Vial (50mg/vial)
B01AD11	TENECTEPLASA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	8.000 UI / Vial
B01AD11	TENECTEPLASA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	6.000 UI / Vial
B01AD04	UROQUINASA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	250000 UI / Vial
B01AD04	UROQUINASA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	500000 UI / Vial

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sangre	MARZO 2024
	Actualizado	

#### 17.4 COAGULANTES Y HEMOSTÁTICOS

17.4.0.0.N10 Se aceptan

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
B02AA02	ÁCIDO TRANEXÁMICO	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg/mL
B02AA02	ÁCIDO TRANEXÁMICO	TABLETA	500 mg
B02AA01	ALUMINOSILICATOS	GRANULADO PARA APLICACION TÓPICA	100 g
B02AA01	AMINOCAPROICO ÁCIDO	SOLUCIÓN INYECTABLE	250 mg / mL
B02AA01	AMINOCAPROICO ÁCIDO	TABLETA	500 mg
B02AB01	APROTIMINA	SOLUCIÓN ESTERIL PARA INFUSIÓN	10000 UIC (UNIDADES DE INHIBICIÓN DE CALICREINA) / mL
B02BC07	COLÁGENO	APÓSITO	10 mg / Aposito
B02BC07	COLÁGENO	APÓSITO	250 mg / Aposito
B02BX01	ETAMSILATO (CICLONAMIDA)	SOLUCIÓN INYECTABLE	250 mg / 2 mL
B02BX01	ETAMSILATO (CICLONAMIDA)	TABLETA	500 mg
B02BX02	ETAMSILATO (CICLONAMIDA)	CAPSULA DURA	500 mg
V03AB37	IDARUCIZUMAB	SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg / mL
	PROTAMINA SULFATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg / 5 mL
V03AB14	PROTAMINA SULFATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	5000 UI / 5 mL
	PROTAMINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	5000 UI / Ampolla (5 mL)
B02BD14	SUSOCTOCOG ALFA (FACTOR VIII PORCINO RECOMBINANTE (CON SUPRESIÓN DEL DOMINIO B))	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	500 unidades / Vial
B02BD14	SUSOCTOCOG ALFA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	500 U / mL
B02BA01	VITAMINA K1	SOLUCIÓN INYECTABLE	1 mg / 1 mL (Ampolla)
B02BA01	VITAMINA K1	SOLUCIÓN INYECTABLE	1 mg / 0,5 mL (Ampolla)
B02BA01	VITAMINA K1	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 mg / 1 mL (Ampolla) - 1%
B02BA01	VITAMINA K1	SOLUCIÓN INYECTABLE	2 mg / 0,2 mL
B02BA01	VITAMINA K <sub>1</sub> (FITOMENADIONA)	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,20%

No se aceptan para los estrógenos las indicaciones de coagulantes o hemostáticos, porque su eficacia en este aspecto es dudosa; hay posibilidad de

17.4.0.0.N20

efectos adversos innecesarios y han sido ventajosamente sustituidos.

No se aceptan asociaciones de coagulantes entre sí, ni con otros fármacos por no existir justificación farmacológica.

17.4.0.0.N30

#### 17.5 DERIVADOS DE LA SANGRE HUMANA (de origen humano o recombinante)

17.5.0.0.N10 Se aceptan

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
B05AA01	ALBUMINA HUMANA	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,5 mg / 1 mL - 0,05 g / 1 mL - 5%
B05AA01	ALBUMINA HUMANA	SOLUCIÓN INYECTABLE	20 mg / mL
B05AA01	ALBUMINA HUMANA	SOLUCIÓN INYECTABLE PARA INFUSION	200 mg / mL
B05AA01	ALBUMINA HUMANA	SOLUCION PARA INFUSIÓN	0,2g/mL
B05AA01	ALBUMINA HUMANA	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,2g / 1mL
B05AA01	ALBUMINA HUMANA	SOLUCIÓN INYECTABLE INTRAVENOSA	0,25g/mL
B05AA01	ALBUMINA HUMANA	SOLUCIÓN INYECTABLE	20 g / 100 mL - 20%
B05AA01	ALBUMINA HUMANA	SOLUCIÓN INYECTABLE	25 g / 100 mL - 250 mg / mL - 25%
B01AB02	ANTITROMBINA III	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	50 UI / mL
B02BD05	FACTOR VII DE COAGULACION	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	600 UI / Vial
B02BD05	FACTOR VII	POLVO ESTÉRIL PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	600UI/Vial
B02BD05	FACTOR VIIA RECOMBINANTE DE COAGULACION (RFVIIA) EPTACOG ALFA ACTIVADO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1 mg / Vial - (1 mg / mL después de la reconstitución)
B02BD05	FACTOR VIIA RECOMBINANTE DE COAGULACION (RFVIIA) EPTACOG ALFA ACTIVADO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	2 mg / Vial - (1 mg / mL después de la reconstitución)
B02BD05	FACTOR VIIA RECOMBINANTE DE COAGULACION (RFVIIA) EPTACOG ALFA ACTIVADO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	5 mg / Vial - (1 mg / mL después de la reconstitución)
B02BD05	FACTOR VIIA RECOMBINANTE DE COAGULACION	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	60 K UI / Vial
B02BD05	FACTOR VIIA RECOMBINANTE DE COAGULACION	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	120 K UI / Vial
B02BD05	FACTOR VIIA RECOMBINANTE DE COAGULACION	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	240K UI / Vial
B02BD05	FACTOR VIIA RECOMBINANTE DE COAGULACION	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	0,6mg / mL (1,2; 2,4 y 4,8 mg / Vial)
B02BD02	FACTOR ANTIHEMOFÍLICO VIII	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTRUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	500 UI / Vial (50UI/mL)
B02BD02	FACTOR ANTIHEMOFÍLICO VIII	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	No menos de 100 UI
B02BD02	FACTOR ANTIHEMOFÍLICO RECOMBINANTE (FORMULADO CON SUCROSA)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	250 UI / Vial
B02BD02	FACTOR ANTIHEMOFÍLICO RECOMBINANTE (FORMULADO CON SUCROSA)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	500 UI / Vial
B02BD02	FACTOR ANTIHEMOFÍLICO VIII RECOMBINANTE (FORMULADO CON SUCROSA)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1000 UI / Vial
	FACTOR ANTIHEMOFÍLICO RECOMBINANTE PEGILADO (Ruricocog Alfa Pegol)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	250 UI / Vial



FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sangre	MARZO 2024
		Actualizado	
B02BD02	FACTOR DE COAGULACIÓN VIII	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	500 UI / Vial
B02BD02	FACTOR DE COAGULACIÓN VIII	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1500 UI / mL
B02BD02	FACTOR DE COAGULACIÓN VIII	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1000 UI / mL
B02BD02	FACTOR DE COAGULACION VIII	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1000 UI / vial
	FACTOR VIII DE COAGULACION RECOMBINANTE DE CADENA ÚNICA (RVIII DE CADENA ÚNICA, DCI = LONDOCTOCOG ALFA)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	250 UI / Vial
	FACTOR VIII DE COAGULACION RECOMBINANTE DE CADENA ÚNICA (RVIII DE CADENA ÚNICA, DCI = LONDOCTOCOG ALFA)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	500 UI / Vial
	FACTOR VIII DE COAGULACION RECOMBINANTE DE CADENA ÚNICA (RVIII DE CADENA ÚNICA, DCI = LONDOCTOCOG ALFA)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1000 UI / Vial
	MOROCTOCOG ALFA( FACTOR DE COAGULACION VIII RECOMBINANTE)	POLVO LIOFILIZADO	250 UI / Vial
	MOROCTOCOG ALFA( FACTOR DE COAGULACION VIII RECOMBINANTE)	POLVO LIOFILIZADO	500 UI / Vial
	MOROCTOCOG ALFA(FACTOR VIII DE COAGULACIÓN RECOMBINANTE)	POLVO LIOFILIZADO	1000UI/vial
	MOROCTOCOG ALFA(FACTOR VIII DE COAGULACIÓN RECOMBINANTE)	POLVO LIOFILIZADO	2000UI/vial
	FACTOR DE COAGULACIÓN HUMANO VIII + FACTOR DE VON WILDEBRAND	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	250UI + 600UI
	FACTOR DE COAGULACIÓN HUMANO VIII + FACTOR DE VON WILDEBRAND	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	500UI + 2000UI
	FACTOR DE COAGULACIÓN HUMANO VIII + FACTOR DE VON WILDEBRAND	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1000UI + 2400UI
	FACTOR DE COAGULACIÓN HUMANO VIII + FACTOR DE VON WILDEBRAND	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	250UI/vial + 190UI/vial = 50UI/mL + 38UI/mL
B02BD02	FACTOR VIII DE COAGULACIÓN DE SANGRE, CONCENTRADO (HUMANO)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE INTRAVENOSA	500 UI / Vial
B02BD02	FACTOR VIII DE COAGULACIÓN DE SANGRE, CONCENTRADO (HUMANO) (actividad C)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	250 UI / Vial
	FACTOR VIII (HUMAN)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	250 UI/vial (250 UI/100mL)
	FACTOR VIII INHIBIDOR ACTIVADO POR BYPASS	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	50 U / mL
	FACTOR VIII DE COAGULACIÓN HUMANA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	200 UI / Vial
B02BD02	FACTOR VIII DE COAGULACIÓN HUMANA (ANTIHEMOFÍLICO)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	250 UI / Vial
B02BD02	FACTOR VIII DE COAGULACIÓN HUMANA (ANTIHEMOFÍLICO)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	500 UI / Vial
B02BD02	FACTOR VIII DE COAGULACIÓN HUMANA (ANTIHEMOFÍLICO)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	500 UI / Vial (7,2 mg / Vial)
B02BD02	FACTOR VIII DE COAGULACIÓN HUMANA (ANTIHEMOFÍLICO)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1000 UI / Vial (15,0 mg / Vial)
B02BD02	FACTOR VIII DE COAGULACIÓN HUMANA (ANTIHEMOFÍLICO)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	100 UI / mL
B02BD02	FACTOR VIII RECOMBINANTE (OCTOCOG ALFA)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	250 UI / Vial
B02BD03	FACTOR VIII RECOMBINANTE (OCTOCOG ALFA)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	500 UI / Vial
B02BD04	FACTOR VIII RECOMBINANTE (OCTOCOG ALFA)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1000 UI / Vial
B02BD04	FACTOR VIII RECOMBINANTE (OCTOCOG ALFA)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	2000 UI / Vial
B02BD02	FACTOR VIII RECOMBINANTE (OCTOCOG ALFA - MOROCTOCOG ALFA- TUROCTOCOG ALFA)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	250 UI / Vial
B02BD02	FACTOR VIII RECOMBINANTE (OCTOCOG ALFA - MOROCTOCOG ALFA- TUROCTOCOG ALFA)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	500 UI / Vial
B02BD02	FACTOR VIII RECOMBINANTE (OCTOCOG ALFA - MOROCTOCOG ALFA- TUROCTOCOG ALFA)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1000 UI / Vial
B02BD02	FACTOR VIII RECOMBINANTE (OCTOCOG ALFA - MOROCTOCOG ALFA- TUROCTOCOG ALFA)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1500 UI / Vial
B02BD02	FACTOR VIII RECOMBINANTE (OCTOCOG ALFA - MOROCTOCOG ALFA- TUROCTOCOG ALFA)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	2000 UI / Vial
B02BD02	FACTOR VIII RECOMBINANTE (OCTOCOG ALFA - MOROCTOCOG ALFA- TUROCTOCOG ALFA)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	3000 UI / Vial
	FACTOR VIII DE COAGULACIÓN RECOMBINANTE HUMANO GLUCOPEGILADO (ADNR), TUROCTOCOG ALFA PEGOL	SOLUCIÓN INYECTABLE	250 IU / ml
	FACTOR VIII DE COAGULACIÓN RECOMBINANTE HUMANO GLUCOPEGILADO (ADNR), TUROCTOCOG ALFA PEGOL	SOLUCIÓN INYECTABLE	375 IU / ml
	FACTOR VIII DE COAGULACIÓN RECOMBINANTE HUMANO GLUCOPEGILADO (ADNR), TUROCTOCOG ALFA PEGOL	SOLUCIÓN INYECTABLE	500 IU / ml
	FACTOR VIII DE COAGULACIÓN RECOMBINANTE HUMANO GLUCOPEGILADO (ADNR), TUROCTOCOG ALFA PEGOL	SOLUCIÓN INYECTABLE	750 IU / ml

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sangre	MARZO 2024
		Actualizado	
	TUROCTOCOG ALFA (N8) (FACTOR VIII HUMANO RECOMBINANTE).	POLVO ESTÉRIL PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	250 UI /vial
	TUROCTOCOG ALFA (N8) (FACTOR VIII HUMANO RECOMBINANTE).	POLVO ESTÉRIL PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	500 UI /vial
	TUROCTOCOG ALFA (N8) (FACTOR VIII HUMANO RECOMBINANTE).	POLVO ESTÉRIL PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1000 UI /vial
	TUROCTOCOG ALFA (N8) (FACTOR VIII HUMANO RECOMBINANTE).	POLVO ESTÉRIL PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1500 UI /vial
	TUROCTOCOG ALFA (N8) (FACTOR VIII HUMANO RECOMBINANTE).	POLVO ESTÉRIL PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	2000 UI /vial
	FACTOR VIII RECOMBINANTE PEGILADO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	250 UI / Vial
	FACTOR VIII RECOMBINANTE PEGILADO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	500 UI / Vial
	FACTOR VIII RECOMBINANTE PEGILADO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1000 UI / Vial
	FACTOR VIII RECOMBINANTE PEGILADO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	2000 UI / Vial
	FACTOR VIII DE COAGULACIÓN (ADNr)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	250 UI / Vial
	FACTOR VIII DE COAGULACIÓN (ADNr)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	500 UI / Vial
	FACTOR VIII DE COAGULACIÓN (ADNr)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1000 UI / Vial
	FACTOR VIII DE COAGULACIÓN (ADNr)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	2000 UI / Vial
	FACTOR VIII DE COAGULACIÓN (ADNr)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	3000 UI / Vial
	FACTOR VIII DE COAGULACION RECOMBINANTE, PROTEINA DE FUSIÓN Fc (rFVIII/Fc)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	250 UI / Vial
	FACTOR VIII DE COAGULACION RECOMBINANTE, PROTEINA DE FUSIÓN Fc (rFVIII/Fc)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	500 UI / Vial
	FACTOR VIII DE COAGULACION RECOMBINANTE, PROTEINA DE FUSIÓN Fc (rFVIII/Fc)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	750 UI / Vial
	FACTOR VIII DE COAGULACION RECOMBINANTE, PROTEINA DE FUSIÓN Fc (rFVIII/Fc)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	1000 UI / Vial
	FACTOR VIII DE COAGULACION RECOMBINANTE, PROTEINA DE FUSIÓN Fc (rFVIII/Fc)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	1500 UI / Vial
	FACTOR VIII DE COAGULACION RECOMBINANTE, PROTEINA DE FUSIÓN Fc (rFVIII/Fc)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	2000 UI / Vial
	FACTOR VIII DE COAGULACION RECOMBINANTE, PROTEINA DE FUSIÓN Fc (rFVIII/Fc)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	3000 UI / Vial
	FACTOR VIII RECOMBINANTE (SIMOCTOCOG ALFA)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	250 UI / Vial
	FACTOR VIII RECOMBINANTE (SIMOCTOCOG ALFA)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	500 UI / Vial
	FACTOR VIII RECOMBINANTE (SIMOCTOCOG ALFA)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1000 UI / Vial
	FACTOR VIII RECOMBINANTE (SIMOCTOCOG ALFA)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	2000 UI / Vial
B02BD02	FACTOR ANTIHEMOFILICO VIII RECOMBINANTE (rAHF)	POLVO LIOFILIZADO	250UI
B02BD02	FACTOR ANTIHEMOFILICO VIII RECOMBINANTE (rAHF)	POLVO LIOFILIZADO	500UI
B02BD02	FACTOR ANTIHEMOFILICO VIII RECOMBINANTE (rAHF)	POLVO LIOFILIZADO	1000UI
B02BD06	FACTOR HUMANO VIII ASOCIADO CON FACTOR DE VON WILLEBRAND	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	25 UI / mL (80-120%) + no menos de 40 UI / mL (Vial por 20 mL)
B02BD06	FACTOR VIII DE LA COAGULACION HUMANO + FACTOR VON WILLEBRAND	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	250 UI + 190 UI / Vial
B02BD06	FACTOR VIII DE LA COAGULACION HUMANO + FACTOR VON WILLEBRAND	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	250 UI + 400 UI / Vial
B02BD06	FACTOR VIII DE LA COAGULACION HUMANO + FACTOR VON WILLEBRAND	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	250 UI +600 UI / Vial
B02BD06	FACTOR VIII DE LA COAGULACION HUMANO + FACTOR VON WILLEBRAND	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	500 UI + 1200 UI / Vial
B02BD06	FACTOR VIII DE LA COAGULACION HUMANO + FACTOR VON WILLEBRAND	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	450 UI + 400 UI / Vial
B02BD06	FACTOR VIII DE LA COAGULACION HUMANO + FACTOR VON WILLEBRAND	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	500 UI + 375 UI / Vial
B02BD06	FACTOR VIII DE LA COAGULACION HUMANO + FACTOR VON WILLEBRAND	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	500 UI + 500 UI / Vial
B02BD06	FACTOR VIII DE LA COAGULACION HUMANO + FACTOR VON WILLEBRAND	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	900 UI + 800 UI / Vial
B02BD06	FACTOR VIII DE LA COAGULACION HUMANO + FACTOR VON WILLEBRAND	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1000 UI + 750 UI / Vial
B02BD06	FACTOR VIII DE LA COAGULACION HUMANO + FACTOR VON WILLEBRAND	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1000 UI + 1000 UI / Vial
	FACTOR VIII DE LA COAGULACION HUMANO + HEPARINA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1000 UI + 1000 UI / Vial
B02BD04	FACTOR IX	POLVO ESTÉRIL PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	200 UI / Vial
B02BD04	FACTOR IX DE COAGULACION (RECOMBINANTE) (RFIX)	POLVO ESTERIL PARA RECONSTITUIR A SOLUCION INYECTABLE	50 UI / Vial

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sangre	MARZO 2024
		Actualizado	
B02BD04	FACTOR IX DE COAGULACION (RECOMBINANTE) (RFIX)	POLVO ESTERIL PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	100 UI / Vial
B02BD04	FACTOR IX DE COAGULACION (RECOMBINANTE) (RFIX)	POLVO ESTERIL PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	250 UI / Vial
	FACTOR IX DE COAGULACION (RECOMBINANTE), PROTEÍNA DE FUSIÓN Fc (rFIXFc)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	250 UI / Vial
	FACTOR IX DE COAGULACION (RECOMBINANTE), PROTEÍNA DE FUSIÓN Fc (rFIXFc)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	500 UI / Vial
	FACTOR IX DE COAGULACION (RECOMBINANTE), PROTEÍNA DE FUSIÓN Fc (rFIXFc)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	1000 UI / Vial
	FACTOR IX DE COAGULACION (RECOMBINANTE), PROTEÍNA DE FUSIÓN Fc (rFIXFc)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	2000 UI / Vial
	FACTOR IX DE COAGULACION (RECOMBINANTE), PROTEÍNA DE FUSIÓN Fc (rFIXFc)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	3000 UI / Vial
B02BD04	FACTOR IX DE COAGULACION (RECOMBINANTE) (RFIX) - NONACOG ALFA	POLVO ESTERIL PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	500 UI / Vial
	FACTOR IX DE COAGULACION HUMANA RECOMBINANTE, NONACOG BETA PEGOL	SOLUCIÓN INYECTABLE	250 UI (1.64mg)
	FACTOR IX DE COAGULACION HUMANA RECOMBINANTE, NONACOG BETA PEGOL	SOLUCIÓN INYECTABLE	500 UI (3.29 mg) /ml
	FACTOR IX DE COAGULACION HUMANA RECOMBINANTE, NONACOG BETA PEGOL	SOLUCIÓN INYECTABLE	125 UI (0.82 mg) /ml
B02BD04	FACTOR IX DE COAGULACION RECOMBINANTE	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	500 UI / Vial
B02BD04	FACTOR IX DE COAGULACION RECOMBINANTE	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1000 UI / Vial
B02BD04	FACTOR IX DE COAGULACION RECOMBINANTE	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	2000 UI / Vial
B02BD04	FACTOR IX DE COAGULACION RECOMBINANTE	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	3000 UI / Vial
B02BD04	FACTOR IX DE COAGULACION HUMANO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	100 UI / mL
B02BD04	FACTOR IX DE COAGULACION HUMANO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	250 UI / Vial (Reconstituida 50 UI /mL)
B02BD04	FACTOR IX DE COAGULACION HUMANO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	500 UI / Vial
B02BD04	FACTOR IX DE COAGULACION HUMANO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1000 UI / Vial
B02BD05	FACTOR IX DE COAGULACION RECOMBINANTE (rFIX NONACOG ALFA)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1001 UI / Vial
B02BD04	FACTOR IX DE COAGULACION HUMANO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	50 UI / mL
B02BD04	FACTOR IX DE COAGULACION HUMANO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	50 UI / mL (250 UI / 5mL)
B02BD04	FACTOR IX DE COAGULACION HUMANO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	100 UI / mL
B02BD04	FACTOR IX DE LA COAGULACION DEL PLASMA HUMANO CON ACTIVIDAD UI SEGUN EL ESTANDAR DE LA OMS 84/681 (ACTIVIDAD ESPECIFICA: (100 UI / mg DE PROTEINA)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	200 UI / Vial
B02BD04	FACTOR IX DE LA COAGULACION DEL PLASMA HUMANO CON ACTIVIDAD UI SEGUN EL ESTANDAR DE LA OMS 84/681	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	Actividad específica aproximada 100 UI / mg de proteína) / Vial
B02BD04	FACTOR IX HUMANO (Como contenido en proteína plasma)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSION INYECTABLE	1200 UI / Vial (6-29 mg)
B02BD04	FACTOR IX DE COAGULACION- RECOMBINANTE rADN	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1000 UI / Vial (3 mL)
B02BD04	FACTOR IX HUMANO (Como contenido en proteína plasma 480 UI - 750 UI)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	600 UI / Vial (3-14 mg)
B02BD04	FACTOR IX DE COAGULACION- RECOMBINANTE rADN	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	250 UI / Vial (3 mL)
B02BD04	FACTOR IX HUMANO (Como contenido en proteína plasma)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSION INYECTABLE	200 UI / Vial (1-5 mg)
	FACTOR LX DE COAGULACION RECOMBINANTE (Nonacog gamma) rFIX	POLVO LIOFILIZADO ESTÉRIL PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	250 UI/vial (5 mL)
	FACTOR LX DE COAGULACION RECOMBINANTE (Nonacog gamma) rFIX	POLVO LIOFILIZADO ESTÉRIL PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	500 UI/vial (5 mL)
	FACTOR LX DE COAGULACION RECOMBINANTE (Nonacog gamma) rFIX	POLVO LIOFILIZADO ESTÉRIL PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	2000 UI/vial (5 mL)
B02BD07	FACTOR XIII RECOMBINANTE DE COAGULACION rADN	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	2500 UI / Vial (3 mL) -
B02BD07	FRACCION DE PLASMA HUMANO CON FACTOR XIII PASTEURIZADO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1250 UI / Vial
B02BD10	FACTOR HUMANO VON WILLEBRAND	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	100 UI / mL
B02BD10	FACTOR HUMANO VON WILLEBRAND	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1000 UI / 10 mL
B02BD02	FACTORES ANTIHEMOFILICOS	POLVO ESTERIL Y APIROGENICO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	220-1400 UI / Vial
B02BD	FACTOR HUMANO ANTIHEMOFILICO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	Rango de 220 a 1700 UI / Vial
	FACTOR VII + FACTOR VIII	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	20-140 U / mL + 6 - 35 U / mL

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sangre	MARZO 2024
		Actualizado	
	FACTOR VIII + FACTOR V	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	25 UI + 40 UI / mL
B02BD	FACTOR HUMANO IX + FACTOR HUMANO II + FACTOR HUMANO X	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	250 UI + 1 UI + 5 UI / Vial
B02BD	FACTOR HUMANO IX + FACTOR HUMANO II + FACTOR HUMANO X	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	500 UI + 2 UI + 10 UI / Vial
B02BD	FACTOR HUMANO IX + FACTOR HUMANO II + FACTOR HUMANO X	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1000 UI + 4 UI + 20 UI / Vial
	FACTOR II + FACTOR VII + FACTOR IX + FACTOR X + PROTEÍNA C (autoprotrombina IIA + factor de coagulación XIV) + PROTEÍNA S	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	24 UI + 18UI + 25UI + 24UI + 25U + 10 U / 1 mL (Vial)
	FACTOR II + FACTOR VII + FACTOR IX + FACTOR X + PROTEÍNA C + PROTEÍNA S	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	(200-480UI) +(100 – 250UI) + (200 – 310UI) + (220 – 600UI) + (150 – 450UI) + (120 – 380UI)/vial
	FACTOR II + FACTOR VII + FACTOR IX + FACTOR X + PROTEÍNA C + PROTEÍNA S	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	(400 – 960UI) +(200 – 500UI) + (400 – 620UI) + (440 – 1200UI) + (300 – 900UI) + (240 – 760UI)/vial
	FACTOR II + FACTOR VII + FACTOR IX + FACTOR X + PROTEÍNA C + PROTEÍNA S	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	(800-1920UI) +(400-1000UI) + (800-1240UI) + (880-2400UI) + (600-1800 UI) + (480-1520UI)/vial
B02BD01	FACTOR II + FACTOR VII + FACTOR IX + FACTOR X	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	24 UI + 18UI + 25UI + 24UI / 1 mL (Vial)
	FACTOR II + FACTOR VII + FACTOR IX + FACTOR X	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	245 UI + 135 UI + 250 UI + 245 UI / Vial
	FACTOR II + FACTOR VII + FACTOR IX + FACTOR X	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	490 UI + 270 UI + 500 UI + 490 UI / Vial
B02BD	FACTOR II + FACTOR VII + FACTOR IX + PROTEÍNA PLASMÁTICA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	600 UI + 500 UI + 500 UI + 300-750 mg / Vial
B02BB01	FIBRINOGENO COAGULABLE	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1 g / Vial
B02BB01	FIBRINOGENO (FRACCIONES GLOBULINICAS)	SOLUCIÓN INYECTABLE	20 mg / mL
B02BB01	FIBRINOGENO HUMANO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	20 mg / 1mL
B02BB01	FIBRINOGENO HUMANO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1,5 g / 100 mL
B02BB01	FIBRINOGENO + ALBÚMINA HUMANA	POLVO ESTERIL PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	1000 mg + (100- 450 mg) / Vial
B02BB01	FIBRINOGENO HUMANO + TROMBINA HUMANA	SOLUCIÓN SELLANTE	50 - 90 mg / mL + 800 - 1200 UI / mL
B02BB01	FIBRINOGENO + APROTININA (SINTÉTICA) + TROMBINA HUMANA + CLORURO DE CALCIO	SOLUCIÓN EN JERINGA PRELLENADA POR 2, 4 Y 10 mL	(70-110 mg + 3000 KIU + 4UI + 40 micromoles) / mL
B02BB01	FIBRINOGENO HUMANO + TROMBINA HUMANA	ESPONJA	5,5 mg + 2,0 UI / cm2
B02BD	FRACCION DE PLASMA HUMANO CON UN FACTOR IX + ANTITROMBINA III + HEPARINA + PROTEINA TOTAL	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1200 UI + (1 - 3 UI) + (10 - 50 UI) + (10 - 30 mg) / Vial
B02BD	FRACCION DE PLASMA HUMANO ENRIQUECIDA CON 250 UI DE FACTOR VIII DE COAGULACION DE SANGRE + ÁCIDO AMINOACETICO (GLICINA)	POLVO ESTERIL PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	50 mg + 150 mg / Vial
B02BD	FRACCIÓN DE PLASMA HUMANO ENRIQUECIDO CON SANGRE COAGULADA FACTOR VIII CON UN FACTOR VIII DE ACTIVIDAD DE VWF: RCOF DE ACTIVIDAD	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1000 UI (OMS) 2200 UI (OMS) / Vial
	PROTEÍNA PLASMÁTICA HUMANA CON ACTIVIDAD CONTRA LOS INHIBIDORES DEL FACTOR VIII	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	2500 U / Vial
B05AA	FRACCIÓN PROTEICA DEL PLASMA HUMANO	SOLUCIÓN INYECTABLE	No menos del 4%
B06AB01	HEMINA	SOLUCIÓN CONCENTRADA PARA INFUSIÓN	25mg / mL (Ampolla 10 mL)
B06AB01	HEMINA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	313 mg / Vial
	HEMINA	POLVO LIOFILIZADO	350mg/vial
B05AX03	PLASMA HUMANO	PLASMA SANGUÍNEO	
	PROTEÍNA DE FUSION RECOMBINANTE QUE UNE EL FACTOR IX DE COAGULACIÓN CON LA ALBÚMINA (RIX-FP) (ALBUTREPONACOG ALFA)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	500 UI / vial
	PROTEÍNA DE FUSION RECOMBINANTE QUE UNE EL FACTOR IX DE COAGULACIÓN CON LA ALBÚMINA (RIX-FP) (ALBUTREPONACOG ALFA)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	2000 UI /vial
B05AA01	PROTEÍNA PLASMÁTICA HUMANA CON ACTIVIDAD CONTRA LOS INHIBIDORES DEL FACTOR VIII	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	2500 U / Vial
B05AA01	PROTEÍNA PLASMÁTICA HUMANA CON ACTIVIDAD CONTRA LOS INHIBIDORES DEL FACTOR VIII	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	500 U / Vial
B05AA01	PROTEÍNA PLASMÁTICA HUMANA CON ACTIVIDAD CONTRA LOS INHIBIDORES DEL FACTOR VIII	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1000 U / Vial
	PROTEÍNA PLASMÁTICA HUMANA CON ACTIVIDAD CONTRA LOS INHIBIDORES DEL FACTOR VIII	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	25U/mL
	PROTEÍNA PLASMÁTICA HUMANA CON ACTIVIDAD CONTRA LOS INHIBIDORES DEL FACTOR VIII	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	50U/mL
B02BD04	PROTEÍNA TOTAL, CONTENIDO DE FACTOR IX	POLVO ESTERIL PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	300 UI / Vial
	PROTEÍNAS DEL PLASMA HUMANO	SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	45,0 – 70,0 mg/mL

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sangre	MARZO 2024
		Actualizado	
B05AA01	PROTEÍNAS PLASMÁTICAS CONTENIDO COMO MÍNIMO 95% DE ALBÚMINA HUMANA	SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	50 g / L
B05AA01	PROTEÍNAS PLASMÁTICAS CONTENIDO COMO MÍNIMO 95% DE ALBÚMINA HUMANA	SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	200 g / L
B05AA01	PROTEÍNAS PLASMÁTICAS CONTENIDO COMO MÍNIMO 95% DE ALBÚMINA HUMANA	SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	250 g / L
B02BD07	FACTOR XIII DERIVADO DE PLASMA HUMANO Y APROTINA DE ORIGEN BOVINO (SOLUCIÓN 1) TROMBINA DERIVADO DE PLASMA HUMANO Y CLORURO DE CALCIO (SOLUCIÓN 2)	SOLUCIÓN INYECTABLE (Jeringa prellenada de doble cámara con los dos componentes)	10 UI + 300 UI + 500 UI + 5,88 mg / JERINGA
B05AA01	SOLUCIÓN PROTEICA DE PLASMA HUMANO 20% CON UN CONTENIDO DE ALBUMINA NO MENOR DEL 95%	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 g / 50 mL
B02BC06	TROMBINA	POLVO LIOFILIZADO ESTERIL PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	500 UI / mL (Vial por 5 mL y 10 mL de NaCl)
B02BC06	TROMBINA	POLVO LIOFILIZADO ESTERIL PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN DE USO TÓPICO	1000 UI / Vial
B02BC06	TROMBINA	POLVO LIOFILIZADO ESTERIL PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN DE USO TÓPICO	20000 UI / Vial
B02BD07	FIBRINOGENO HUMANO	POLVO LIOFILIZADO ESTERIL PARA RECONSTITUIR - USO TÓPICO	100 - 180 mg
	FACTOR XIII		> 20 UI / mL
	TROMBINA		> 800 UI
R02RD07	PROTEINA TOTAL + PROTEINA COAGULABLE COMPUESTA DE :		(100 – 130 mg) + (75 – 115 mg)
	FIBRINOGENO		70 – 110 mg

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sangre	MARZO 2024
		Actualizado	
	PLASMAIBRONECTINA	POLVO LIOFILIZADO CONCENTRADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	2 – 9 mg
	FACTOR XIII		10 – 50 U
	PLASMINOGENO		4 – 120 mg
	SOLUCIÓN DE APROTININA :		3000 UIK
	APROTININA (BOVINA) que contiene TROMBINA HUMANA		4 UI / mL
B02BC06	TROMBINA HUMANA		500 UI
	TROMBINA HUMANA		2500 UI
	SOLUCIÓN CLORURO CALCICO		4,44 mg / mL
	TROMBINA HUMANA : Vial 1	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	2500 UI
B02BC06	SOLUCIÓN CLORURO DE CALCIO 40 mmol / L : Vial 2		5 mL
B02BB01	Vial 1: FIBROGENO HUMANO + FACTOR XIII DE PLASMA HUMANO	POLVO LIOFILIZADO CONCENTRADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE LIOFILIZADO ESTERIL PARA DILUIR A 0.5mL. CADA PRESENTACIÓN CONTIENE:	32,5-57,5 mg + 20-40 U* (*U=1 Unidad Corresponde a la actividad del Factor XIII de 1 mL de plasma fresco con citrato)
	Vial 2: APROTININA DE PULMON BOVINO		500KIU** (Corresponden a 0.28 PEU***) **KIU=Unidades de inactivador, *** PEU=Unidades Farmacopea Europea; 1 PEU= 1800 KIU / 0,5 mL
	Vial 3: LIOFILIZADO ESTERIL PARA DILUIR TROMBINA HUMANA		200-300 UI
	Vial 4: CLORURO DE CALCIO DIHIDRATO		14,7 mg (40m mL / L) / 2,5mL
	Componente 1: Polvo de Tisseel: Fibrinógeno (humano)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	91,0 mg (72 – 110 mg contenido en 96-125 mg de proteína total)
	Solución de Aprotinina: Aprotinina acetato (sintética)		3000 KIU/ml [*1800 Kallidinogenase Inactivator Units (KIU) corresponden a 1 European Pharmacopoeia Unit (EPU)]
	Componente 2: Polvo de Trombina:		500 IU/mL
	Solución de Cloruro de Calcio:		40 µmol/ml
	Vial 1: FIBRINOGENO HUMANO + FACTOR XIII DE PLASMA HUMANO		195 - 135 + 120-240 U (*U=1 Unidad Corresponde a la actividad del Factor XIII de 1 mL de plasma fresco con citrato)

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sangre	MARZO 2024
		Actualizado	
B02BB01	Vial 2: APROTININA DE PULMON BOVINO	POLVO LIOFILIZADO CONCENTRADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE. CADA PRESENTACIÓN CONTIENE:	3000 KIU** (Corresponde a 0,28 PEU***) (**KIU= Unidades de Inactivador, ***PEU= Unidades Farmacopea, 1 PEU=1800 KIU)
	Vial 3: TROMBINA HUMANA		1200 - 1800 UI
	Vial 4: CLORURO DE CALCIO DIHIDRATO		(40 mmol / L) / 7,5 mL
	Vial DE CONCENTRADO DE PROTEINA SELLANTE LIOFILIZADO (HUMANA) Vial DE SOLUCIÓN DE APROTININA (BOVINA) Vial DE TROMBINA LIOFILIZADA (HUMANA) Vial DE SOLUCIÓN DE CLORURO DE CALCIO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE. CADA PRESENTACIÓN CONTIENE:	KITS DE 1, 2 o 5 mL
B02BB01	Vial 1: FIBROGENO HUMANO, FACTOR XIII DE PLASMA HUMANO	POLVO LIOFILIZADO ESTERIL PARA DILUIR CADA PRESENTACION CONTIENE:	65mg - 115 mg + 40 - 50 U (U=1 Unidad corresponde a la actividad del Factor XIII de 1 mL de plasma)
	Vial 2: APROTININA DE PULMÓN BOVINO		1000 KIU** 0,56 PEU** (Corresponde a PEU***) KIU = Unidades de Inactivador, ***PEU= Unidades Farmacopea, 1PEU=180KIU/mL 400-600 UI
	Vial 3: LIOFILIZADO ESTERIL PARA DILUIR TROMBINA HUMANA		400 - 600 UI
	Vial 4: CLORURO DE CALCIO DIHIDRATO		14,7 mg 40 mmol/ L / 2,5 mL
B02BB01	FIBRINOGENO APROTININA SINTETICA TROMBINA HUMANA CALCIO CLORURO	SOLUCIÓN CONGELADA	70- 110 mg / mL 3000KUI / mL 4 UI / mL 40 µmol / mL
	FIBRINÓGENO HUMANO + FACTOR XIII DE PLASMA HUMANO + APROTININA DE PULMÓN BOVINO + TROMBINA HUMANA + CLORURO DE CALCIO DIHIDRATO	POLVO ESTÉRIL PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN TÓPICA	270mg + 180U + 3000KUI (Corresponde a 1,67 PEU) + 1500UI + 17,7mg

1 KUI es igual a 1.000 UI (Unidades Internacionales).

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sangre	<b>MARZO 2024</b>
	<b>Actualizado</b>	

**17.6 EXPANSORES DE PLASMA**

**17.6.0.0.N10** Se aceptan

Albumina (ver norma N17.5.0.0.N10)

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
B05AA07	HIDROXIETIL ALMIDON + CLORURO DE SODIO	SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	6% + 0,9%- (6g + 0,9 g / 100 mL)
B05AA07	HIDROXIETIL ALMIDON + CLORURO DE SODIO	SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	10% + 0,9% - (10 g + 0,9 g / 100 mL)
B05AA07	HIDROXIETIL ALMIDON + CLORURO DE SODIO	SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	6% + 7,2%
B05XA31	POLI(O-2-HIDROXIETIL) ALMIDON + CLORURO DE SODIO + CLORURO DE POTASIO + CLORURO DE CALCIO DIHIDRATO + CLORURO DE MAGNESIO HEXAHIDRATO + ACETATO DE SODIO TRIHIDRATO + ÁCIDO MÁLICO	SOLUCIÓN PARA INFUSION	60 mg + 6,25 mg + 0,3 mg + 0,37 mg + 0,2 mg + 3,27 mg + 0,67 mg / mL
B05XA31	POLI(O-2-HIDROXIETIL) ALMIDON + CLORURO DE SODIO + CLORURO DE POTASIO + CLORURO DE CALCIO DIHIDRATO + CLORURO DE MAGNESIO HEXAHIDRATO + ACETATO DE SODIO TRIHIDRATO + ÁCIDO MÁLICO	SOLUCIÓN PARA INFUSION	100 mg + 6,25 mg + 0,3 mg + 0,37 mg + 0,2 mg + 3,27 mg + 0,67 mg / mL
B05AA06	CLORURO SÓDICO + GELATINA SUCCINATO + HIDROXIDO SÓDICO	SOLUCIÓN PARA INFUSION INTRAVENOSA	7,01 g + 40 g + 1,36 g
B05AA05	DEXTRANO 40 + DEXTROSA ANHIDRA	SOLUCIÓN INYECTABLE	80 mg + 50 mg / mL
B05AA05	DEXTRANO 70 + DEXTROSA ANHIDRA	SOLUCIÓN INYECTABLE	8,0 g + 5,0 g / 100 mL
B05AA05	DEXTRANO 70 + CLORURO DE SODIO	SOLUCIÓN INYECTABLE	60 mg + 9,0 mg / mL
B05AA05	DEXTRANO DE BAJO PESO MOLECULAR (MENOR DE 40.000) + DEXTROSA	SOLUCIÓN INYECTABLE	10% + 5%
B05AA05	DEXTRANO DE BAJO PESO MOLECULAR (MENOR DE 40.000) + SODIO CLORURO	SOLUCIÓN INYECTABLE	10% + 0,9%
B05XA31	GELATINA POLISUCCINATO (PESO MOLECULAR PROMEDIO 30000 GRADO DE SUCCINILACIÓN 0,026)	SOLUCIÓN INYECTABLE	4g / 100 mL
B05XA31	GELATINA SUCCINATO + CLORURO DE SODIO	SOLUCIÓN INYECTABLE	20 g +3,51 g / 500 mL
B05XA31	GELATINA + CLORURO DE SODIO + CLORURO DE POTASIO + CLORURO DE CALCIO	SOLUCIÓN INYECTABLE	3,5 g + 0,850 g + 0,038 g + 0,07 g / 100 mL
B05XA31	GELATINA SUCCINILADA+ CLORURO DE SODIO + CLORURO DE POTASIO + CLORURO DE CALCIO DIHIDRATO + CLORURO DE MAGNESIO HEXAHIDRATO + ACETATO DE SODIO TRIHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	4,0 g + 0,555 g + 0,03 g + 0,015 g + 0,02 g + 0,327 g / 100 mL
B05AA06	POLIMERIZADOS DE GELATINA OXIPOLIGELATINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	5,5%- 5,5 g / 100 mL

**17.7 FACTORES ESTIMULANTES DEL DESARROLLO DE COLONIAS DE CELULAS SANGUINEAS**

**17.7.0.0.N10** Se aceptan

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
L03AA02	FILGRASTIM (FACTOR ESTIMULADOR DE GRANULOCITOS - G-CSF)	SOLUCIÓN INYECTABLE	6 mg / 0,6 mL
L03AA02	FILGRASTIM	SOLUCIÓN INYECTABLE	150 µg / mL
L03AA02	FILGRASTIM	SOLUCIÓN INYECTABLE	150 µg / 0,6 mL (Vial)
L03AA02	FILGRASTIM	SOLUCIÓN INYECTABLE	300 µg / 0,5 mL
L03AA02	FILGRASTIM ADNr (FACTOR METIOIL RECOMBINANTE ESTIMULADOR DE LAS COLONIAS DE GRANULOCITOS HUMANOS (R-METHUG-CSF)	SOLUCIÓN INYECTABLE	300 µg / 1 mL
L03AA02	FILGRASTIM (rHu-G-CSF)	SOLUCIÓN INYECTABLE	300 µg / Jeringa prellenada / 1mL
L03AA02	FILGRASTIM	SOLUCIÓN INYECTABLE (JERINGA PRELLENADA)	300 µg / Jeringa prellenada
L03AA02	FILGRASTIM	SOLUCIÓN INYECTABLE	300 µg / mL
L03AA02	FILGRASTIM	SOLUCIÓN INYECTABLE	300 µg / 1,2 mL
L03AA02	FILGRASTIM	SOLUCIÓN INYECTABLE	480 µg / 1,6 mL (Vial)
L03AA02	FILGRASTIM	SOLUCIÓN INYECTABLE	480 µg / 0,8 mL (Jeringa prellenada)
L03AA02	FILGRASTIM RECOMBINANTE	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,30 mg / 0,5 mL
L03AA02	FILGRASTIM RECOMBINANTE	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,48 mg / 0,5 mL
L03AA10	LENOGRASTIM	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	263 µg / Vial
L03AA03	MOLGRAMOSTIMA (RHU GM - CSF)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	150 µg / mL (Vial)
L03AA03	MOLGRAMOSTIMA (RHU GM - CSF)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	300 µg / mL
L03AA03	MOLGRAMOSTIMA (RHU GM - CSF)	POLVO ESTERIL PARA SOLUCIÓN INYECTABLE	400 µg / 1 mL (Vial)
L03AC02	OPRELVEKIN (RECOMBINANTE) (INTERLEUKINA 11)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	5 mg / Vial
L03AA13	PEGFILGRASTIM	SOLUCIÓN INYECTABLE	6 mg / 0,6 mL
L03AX16	PLERIXAFOR	SOLUCIÓN INYECTABLE	20 mg / mL



FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sangre	MARZO 2024
	Actualizado	

### 17.8 ANTICOAGULANTES IN-VITRO

**17.8.0.0.N10** Se acepta las siguientes asociaciones como anticoagulantes para el proceso de recolección de sangre y componentes de la sangre

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
B05CB102	CITRATO DE SODIO DIHIDRATADO + ÁCIDO CÍTRICO ANHIDRO + DEXTROSA MONOHIDRATADO + FOSFATO DE SODIO MONOBÁSICO	SOLUCIÓN PARA PRESERVACIÓN DE GLÓBULOS ROJOS	2,63% + 0,299% + 2,55% + 0,22%
B05CB103	DEXTROSA + CITRATO DE SODIO + ÁCIDO CÍTRICO	SOLUCIÓN	1,47% + 1,32% + 0,44%
B05CB103	DEXTROSA + CITRATO DE SODIO + ÁCIDO CÍTRICO	SOLUCIÓN	2,45 g + 2,2 g + 0,75 g / 100 mL
	DIOSMINA + HESPERIDINA	COMPRIMIDO RECUBIERTO CON PELICULA	900,000 mg + 100,000 mg

### 17.9 OTROS

**17.9.0.0.N10** Se acepta para el tratamiento de la sobrecarga crónica de hierro debida a transfusiones sanguíneas (hemosiderosis transfusional) en adultos y niños (a partir de los dos años de edad)

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
V03AC03	DEFERASIROX	TABLETA	90 mg
V03AC03	DEFERASIROX	TABLETA	180mg
V03AC03	DEFERASIROX	TABLETA	360 mg
V03AC03	DEFERASIROX	TABLETA DISPERSABLE	125 mg
V03AC03	DEFERASIROX	TABLETA DISPERSABLE	250 mg
V03AC03	DEFERASIROX	TABLETA DISPERSABLE	500 mg

**17.9.0.0.N20** Se acepta como coadyuvante en el tratamiento de la hemoglobinuria paroxística nocturna

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
L04AA25	ECULIZUMAB	SOLUCIÓN ESTERIL PARA INFUSIÓN INTRAVENOSA	300 mg /30 mL
	RAVALIZUMAB	SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	10 mg / 1 mL

**17.9.0.0.N30** Se aceptan como alternativas para el tratamiento de pacientes con púrpura trombocitopénica idiopática crónica

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
B02BX05	ELTROMBOPAG OLAMINA EQUIVALENTE A ÁCIDO LIBRE DE ELTROMBOPAG	TABLETA RECUBIERTA	25 mg
B02BX05	ELTROMBOPAG OLAMINA EQUIVALENTE A ÁCIDO LIBRE DE ELTROMBOPAG	TABLETA RECUBIERTA	50 mg
	ELTROMBOPAG OLAMINA EQUIVALENTE ELTROMBOPAG	POLVO PARA SUSPENSIÓN ORAL	25mg
	ELTROMBOPAG OLAMINA EQUIVALENTE ELTROMBOPAG	TABLETA RECUBIERTA	12,5 mg
B02BX04	ROMPLOSTIM	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	375 mcg / Vial
B02BX04	ROMPLOSTIM	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	625 mcg / Vial

**17.9.0.0.N40** Se aceptan

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
	ANAGRELIDA	CÁPSULA DURA	0,5mg
	EMICIZUMAB	SOLUCIÓN INYECTABLE	30mg/mL
	EMICIZUMAB	SOLUCIÓN INYECTABLE	150mg/mL

**17.9.0.0.N50** Se acepta para la prevención de crisis venooclusivas en pacientes con anemia de células falciformes

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
B06AX01	CRIZANLIZUMAB	CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN DE INFUSIÓN	10mg/mL
L01XX05	HIDROXICARBAMIDA (HIDROXIUREA)	CÁPSULA	500 mg
	L-GLUTAMINA	POLVO PARA RECONSTITUIR	5g/sobre

**17.9.0.0.N60.** Se acepta como coadyuvante en el manejo de pacientes con púrpura trombótica trombocitopénica adquirida

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
B01AX07	CAPLACIZUMAB	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	12.5 mg / vial

		<b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b> <b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>	
<b>FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia</b>		<b>PUBLICACION</b>	<b>FECHA PUBLICACION</b>
<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		<b>Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema inmune</b> <b>Actualizado</b>	<b>MARZO 2024</b>

### 18. SISTEMA INMUNE


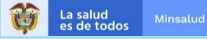
#### 18.1 VACUNAS Y ANTITOXINAS

##### 18.1.1 Vacunas (antígenos) con capacidad inmunizante activa

**18.1.1.0.N10** Se denominan **vacunas monovalentes** aquellas que contienen en su composición una cepa con un único antígeno, correspondiente a cualquiera de los grupos siguientes:

- Toxoides: tetánico diftérico.
- Vacunas bacterianas con gérmenes muertos: Pertussis, cólera, brucelosis.
- Vacuna bacteriana para *Haemophilus influenzae* tipo B.
- Vacunas bacterianas con gérmenes vivos modificados: antituberculosa BCG
- Vacuna bacteriana antimeningococcica.
- Vacunas virales con virus muertos: antirrábica, antipoliomielítica tipo Salk, antiinfluenza.
- Vacunas virales con virus vivos modificados: antipoliomielítica tipo Sabin, anticefalítica, antiinfluenzas, antiaramilica, antirubeola, antisarampionosa, antipaperas.
- Vacunas con virus vivos naturales: antivariólica.
- Vacuna viral inactiva para hepatitis tipo B.


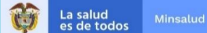
ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
	Antígeno gE <sup>1</sup> adyuvado con AS01BZ. <sup>1</sup> Glucoproteína E (gE) del virus varicela-zóster (VVZ) producida en células de ovario de hámster chino (CHO) mediante tecnología de ADN recombinante <sup>2</sup> El sistema adyuvante AS01B de propiedad exclusiva de GlaxoSmithKline está compuesto por el extracto de la planta Quillaja saponaria Molina, fracción 21 (QS- 21) (50 microgramos) y 3- O-desacil-4'-monofosforil lípido A (MPL) de <i>Salmonella Minnesota</i> (50 Microgramos)	SUSPENSIÓN INYECTABLE	50 mcg/mL
J07AG51	<i>Haemophilus influenzae</i> tipo b CONJUGADO CON TOXOIDE TETÁNICO	SUSPENSIÓN INYECTABLE	(10 µg + 25 µg) / Dosis (0,5 mL)
J07BC02	HEPATITIS A - VIRUS INACTIVADO - (ANTÍGENO DEL VIRUS DE HEPATITIS A)	SUSPENSIÓN INYECTABLE	12 UI / Dosis (0,25 mL)
J07BC02	HEPATITIS A - VIRUS INACTIVADO - (ANTÍGENO DEL VIRUS DE HEPATITIS A)	SUSPENSIÓN INYECTABLE	12 U ELISA/ 0,5 mL
J07BC02	HEPATITIS A - VIRUS INACTIVADO - (ANTÍGENO DEL VIRUS DE HEPATITIS A)	SUSPENSIÓN INYECTABLE	24 UI /Dosis (0,5 mL)
J07BC02	HEPATITIS A - VIRUS INACTIVADO - (ANTÍGENO DEL VIRUS DE HEPATITIS A)	SUSPENSIÓN INYECTABLE	50 UI / Dosis (1 mL)
J07BC02	HEPATITIS A - VIRUS INACTIVADO - (ANTÍGENO DEL VIRUS DE HEPATITIS A)	SUSPENSIÓN INYECTABLE	80 UI / Dosis (0,5 mL)
J07BC	HEPATITIS A - VIRUS INACTIVADO - (ANTÍGENO DEL VIRUS DE HEPATITIS A) cepa GMB cultivada en células diploides humanas MRC-5	SUSPENSIÓN INYECTABLE	80 Unidades Antigénicas / 0,5 mL
J07BC	HEPATITIS A - VIRUS INACTIVADO - (ANTÍGENO DEL VIRUS DE HEPATITIS A)	SUSPENSIÓN INYECTABLE	160 Unidades Antigénicas / 0,5 mL
J07BC02	HEPATITIS A - VIRUS INACTIVADO - (ANTÍGENO DEL VIRUS DE HEPATITIS A)	SUSPENSIÓN INYECTABLE	160 U / Dosis (0,5 mL)
J07BC02	HEPATITIS A - VIRUS INACTIVADO - (ANTÍGENO DEL VIRUS DE HEPATITIS A)	SUSPENSIÓN INYECTABLE	1440 U ELISA / Dosis (1 mL)
J07BC02	HEPATITIS A - VIRUS INACTIVADO - (ANTÍGENO DEL VIRUS DE HEPATITIS A)	SUSPENSIÓN INYECTABLE	720 U ELISA/ dosis (0,5 mL)
J07BC01	HEPATITIS B -VIRUS INACTIVADO - ANTÍGENO DE SUPERFICIE DEL VIRUS DE LA HEPATITIS B (HBsAg)	SUSPENSIÓN INYECTABLE	3 µg / mL
J07BC01	HEPATITIS B -VIRUS INACTIVADO - ANTÍGENO DE SUPERFICIE DEL VIRUS DE LA HEPATITIS B (HBsAg)	SUSPENSIÓN INYECTABLE	10 µg /dosis (0,5 mL)
J07BC01	HEPATITIS B -VIRUS INACTIVADO - ANTÍGENO DE SUPERFICIE DEL VIRUS DE LA HEPATITIS B (HBsAg)	SUSPENSIÓN INYECTABLE	20 µg / Dosis (1 mL)
J07BC01	HEPATITIS B -VIRUS INACTIVADO - ANTÍGENO DE SUPERFICIE DEL VIRUS DE LA HEPATITIS B (HBsAg)	SUSPENSIÓN INYECTABLE	40 µg / dosis (1 mL)
J07BK02	<i>Herpes zoster</i> - VACUNA DE VIRUS VIVOS ATENUADOS	SOLUCIÓN INYECTABLE	19400 UFP
J07BL01	FIEBRE AMARILLA -VIRUS VIVO ATENUADO EXTRAÍDO DE LA CEPA 17D-204	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	1000 Unidades Equivalentes a DL <sub>50</sub> en ratones/ 0,5 mL de Vacuna Reconstituida
J07AN012	<i>Mycobacterium bovis</i> (BCG) BACILO VIVO ATENUADO (BACILO CALMETTE GUERIN) DE LA Cepa Danesa 1331	POLVO LIOFILIZADA PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	1-33x10 <sup>6</sup> UFC / 0,1 mL de vacuna reconstituida

 <b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b> <b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		 <b>La salud es de todos</b> <b>Minsalud</b>	
FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema inmune	MARZO 2024
		Actualizado	
J07AH07	<i>Neisseria meningitidis</i> Serogrupo C - OLIGOSACARIDO CONJUGADO CON PROTEÍNA CRM <sub>197</sub> DE <i>Corynebacterium diphtheriae</i> 12.5 A 25 MCG	POLVO LIOFILIZADA PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	10 µg / Dosis (0,5 mL)
J07BE01 -	PAROTIDITIS - VIRUS VIVO ATENUADO DE LA CEPA URABE AM-9	SUSPENSIÓN INYECTABLE	5000 CCID50/ Dosis
	PROTEÍNA RECOMBINANTE DE FUSIÓN NHBA DE NEISSERIA MENINGITIDIS DEL GRUPO B + PROTEÍNA RECOMBINANTE NADA DE NEISSERIA MENINGITIDIS DEL GRUPO B + PROTEÍNA RECOMBINANTE DE FUSIÓN FHBP DE NEISSERIA MENINGITIDIS DEL GRUPO B + VESÍCULAS DE LA MEMBRANA EXTERNA (OMV) DE NEISSERIA MENINGITIDIS GRUPO B CEPA NZ98/254 MEDIDAS COMO LA CANTIDAD TOTAL DE PROTEÍNA QUE CONTIENE EL PORA P1.4	SUSPENSIÓN INYECTABLE	(50 µg + 50 µg + 50 µg + 25 µg) /0,5mL
J07BG01	RABIA-VIRUS INACTIVADO - CEPA PITMAN MOORE (PM)	POLVO LIOFILIZADO PARA SUSPENSIÓN INYECTABLE	2,5 UI / dosis (Vial)
J07BG01	RABIA - VIRUS INACTIVADO (CEPA WISTAR RABIES PM/WI 38 -1503-3M)	POLVO ESTÉRIL PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	2,5 UI / Dosis (0,5 mL)
J07BH01	ROTAVIRUS HUMANO VIVO ATENUADO, CEPA RIX4414	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	1 x 10 <sup>6</sup> CCID50/ Dosis (1,0 mL)
J07BH01	ROTAVIRUS HUMANO VIVO ATENUADO, CEPA RIX4414	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	1 x 10 <sup>6</sup> CCID50/ Dosis (1,5 mL)
J07BH01	ROTAVIRUS HUMANO VIVO ATENUADO, CEPA RIX4414	SUSPENSIÓN ORAL	1 x 10 <sup>6</sup> CCID50/ Dosis (1,5 mL)
J07BJ01	RUBÉOLA - VIRUS VIVOS ATENUADOS - CEPA WISTAR RA 27/3	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1000 DICT <sub>50</sub> / 0,5 mL (Dosis)
J07AP03	<i>Salmonella typhi</i> - Polisacárido VI capsular de (cepa Ty2)	SOLUCIÓN INYECTABLE	25 µg / Dosis (0,5 mL)
J07AP01	<i>Salmonella typhi</i> Ty21a - bacterias vivas de la cepa atenuada no menos de 2 x 10 <sup>9</sup> + <i>Salmonella Typhi</i> Ty21a Bacterias inactivadas de la cepa atenuada 5 - 50 x 10 <sup>9</sup>	CÁPSULA DURA-GASTRORESISTENTE	2 x 10 <sup>9</sup> + 5 - 50 x 10 <sup>9</sup> de Bacterias
J07BD01	SARAMPIÓN - VIRUS VIVO ATENUADO DE LA CEPA SCHWARZ	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	1000 DICT <sub>50</sub> / 0,5 mL
J07AM01	TETÁNICO TOXOIDE	SUSPENSIÓN INYECTABLE	≥ 40 UI / 0,5 mL
J07AM01	TETÁNICO TOXOIDE	SUSPENSIÓN INYECTABLE	40 UI / vial
J07AM01	TETÁNICO TOXOIDE	SUSPENSIÓN INYECTABLE	≥ 30 UI / 0,5 mL
J07AM01	TETÁNICO TOXOIDE	POLVO PARA SUSPENSIÓN INYECTABLE	≥ 30 UI / 0,5 mL
J07AM01	TETÁNICO TOXOIDE	POLVO PARA SUSPENSIÓN INYECTABLE	≥ 40 UI / 0,5 mL
J07AM01	TETÁNICO TOXOIDE	SUSPENSIÓN INYECTABLE	40UI/0,5mL
J07AM01	TETÁNICO TOXOIDE MÁS DE 5 (O MÁS DE 40 UI) UNIDADES DE FLOCULACION	SUSPENSIÓN INYECTABLE	5 LfU / Dosis (Ampolla 0,5 mL)
	TOXOIDE DIFTERIA MODIFICADO + TOXOIDE TETÁNICO PURIFICADO + TOXOIDE PERTUSICO PURIFICADO ABSORBIDO + HEMAGLUTININA FILAMENTOSA PURIFICADA ADSORBIDA + VIRUS DE POLIOMIELITIS INACTIVADO TIPO 1 + VIRUS DE POLIOMIELITIS INACTIVADO TIPO 2 + VIRUS DE POLIOMIELITIS INACTIVADO TIPO 3.	SUSPENSIÓN	30 IU + 40 IU + 25 µg + 25 µg + 40 U + 8 U + 32 U / 0,5 mL
J07BK01	VARICELA - VIRUS VIVOS ATENUADOS DE (CEPA OKA)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	2000 UFP/ Vial - Cada 0,5mL contienen 1350 PFU de virus de varicela atenuado vivo, cepa OKA.
J07BK01	VARICELA - VIRUS VIVOS ATENUADOS DE (CEPA OKA/MERCK)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	1350 UFC/ 0,5 mL
J07BK01	VARICELA VIRUS VIVOS ATENUADOS DE (CEPA MAV/06)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1400 UFP/ Vial - 1000 UFP/ dosis de 0,5 mL
J07BK	VARICELA ZOSTER, VIRUS VIVO ATENUADO (CEPA OKA)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	no menos de 200 PFU / 0,5 mL,dosis
J07BK011	VARICELA ZOSTER, VIRUS VIVO ATENUADO (CEPA OKA)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1000 PFU / 0,5 mL
J07BK02	VARICELA-ZOSTER VIRUS - CEPA VIVA ATENUADA OKA/MERCK	POLVO ESTÉRIL PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	19400 UFP / 0,65 mL dosis reconstituída
J07BK	VARICELA ZOSTER - VIRUS DE (CEPA OKA) ATENUADO VIVO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1400 UFP / Vial
	VIRUS ATENUADO DE VARICELA ZOSTER	POLVO Y SOLVENTE PARA SOLUCIÓN INYECTABLE	2000UFP/0,5ML
J07AE02	VIBRIO CHOLERA OI SEROTIPO INABA Y OGAWA, CEPAS CLÁSICAS Y EL TOR, APROXIMADAMENTE 1x10 <sup>11</sup> VIBRIOS (INACTIVADOS POR CALOR O FORMALINA) SUBUNIDAD B DE LA TOXINA DEL CÓLERA	SUSPENSIÓN ORAL	1 mg / 3 mL-

		<b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b> <b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>			<b>La salud es de todos</b> <b>Minsalud</b>
<b>FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia</b>		<b>PUBLICACION</b>		<b>FECHA PUBLICACIÓN</b>	
<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		<b>Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema inmune</b>		<b>MARZO 2024</b>	
		<b>Actualizado</b>			



(UNA UNIDAD DE ANTIGENO ES EQUIVALENTE APROXIMADAMENTE A 1MG DE PROTEINA DE VIRUS DE HEPATITIS A)


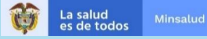
DIC	Dosis Infectante Mediana de Cultivo Celular 50%
DIT	Dosis Infectante Mediana de Cultivo Tisular 50%
DI	Dosis Infectante 50% DI
Lf	Unidad Floclante
UFP	Unidad Formadora de Placas
CCID50 = TCID50	Dosis que infecta al 50% de los cultivos celulares
1 UF	* 1 UI = 0,18 Lf (unidades de floclación) de toxoide tetanico.

		<b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b> <b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>			
<b>FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia</b>		<b>PUBLICACION</b>		<b>FECHA PUBLICACIÓN</b>	
<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		<b>Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema inmune</b>		<b>MARZO 2024</b>	
		<b>Actualizado</b>			

18.1.1.0.N20 Se denominan **vacunas polivalentes**, cuando estas contienen dos o más cepas antigénicas.

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
J07BB01	Dadas las características para la vacuna para el virus de influenza y su composición dependerá de las cepas empleadas según el comportamiento epidemiológico del virus y las recomendaciones de la OMS para un periodo de tiempo definido.	LA QUE DETERMINE LA OMS	LA QUE DETERMINE LA OMS
	15 µg DE ANTÍGENO HA + EXCEDENTE* DE CEPA DEL VIRUS DE LA GRIPE A/H1N1, VIRIÓN FRACCIONADO, INACTIVADA. 15 µg DE ANTÍGENO HA + EXCEDENTE* CEPA DEL VIRUS DE LA GRIPE A/H3N2, VIRIÓN FRACCIONADO, INACTIVADA. 15 µg DE ANTÍGENO HA + EXCEDENTE*CEPA DEL VIRUS DE LA GRIPE B (LINAJE VICTORIA), VIRIÓN FRACCIONADO, INACTIVADA. 15 µg DE ANTÍGENO HA + EXCEDENTE* CEPA DEL VIRUS DE LA GRIPE B (LINAJE YAMAGATA), VIRIÓN FRACCIONADO, INACTIVADA.	SUSPENSIÓN ESTERIL	15 µg + 15 µg + 15 µg + 15 µg/ Unidad (0,5mL)
J07AH08	MENINGOCÓCICO POLISACÁRIDO SEROGRUPO A+ SEROGRUPO C+ SEROGRUPO Y + SEROGRUPO W-135 (CONJUGADOS TODOS LOS SEROTIPOS CON PROTEÍNA DE TOXOIDE DIFTÉRICO TOTAL 48 µg)	SOLUCIÓN INYECTABLE	4 µg + 4 µg + 4 µg + 4 µg / Dosis (0,5 mL)
J07AH08	MENINGOCÓCICO OLIGOSACÁRIDO GRUPO A + GRUPO C + GRUPO W-135 + GRUPO Y CONJUGADO CON PROTEÍNA CRM197 de <i>Corynebacterium diphtheriae</i>	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 µg (12,5 a 33,0 µg) + 5 µg (6,25 a 12,5 µg) + 5 µg (3,3 a 10 µg) + 5 µg (3,3 a 10,0 µg) / dosis (0,5mL)
J07AH03	<i>Neisseria meningitidis</i> GRUPO A + <i>Neisseria meningitidis</i> GRUPO C	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	50 µg + 50 µg / Vial
J07AH03	<i>Neisseria meningitidis</i> - POLIOSACARIDO LIOFILIZADO PURIFICADO GRUPO A + <i>Neisseria meningitidis</i> POLISACARIDO PURIFICADO GRUPO C	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	50 µg + 50 µg / dosis (Vial)
J07AH09	<i>Neisseria meningitidis</i> - VESICULAS PURIFICADAS DE MEMBRANA EXTERNA DE MENINGOCOCO SEROGRUPO B + OLIGOSACARIDO CAPSULAR PURIFICADO DE MENINGOCOCO SEROGRUPO C	SUSPENSIÓN INYECTABLE	50 µg + 50 µg / Dosis (0,5 mL)
J07AH08	POLISACÁRIDO DE NEISSERIA MENINGITIDIS DEL SEROGRUPO A* POLISACÁRIDO DE NEISSERIA MENINGITIDIS DEL SEROGRUPO C* POLISACÁRIDO DE NEISSERIA MENINGITIDIS DEL SEROGRUPO W-135* POLISACÁRIDO DE NEISSERIA MENINGITIDIS DEL SEROGRUPO Y* *CONJUGADO CON TOXOIDE TETÁNICO COMO PROTEÍNA PORTADORA 44 MG	POLVO LIOFILIZADO	5 µg +5 µg + 5 µg +5 µg /0,5 mL
	Polisacárido del grupo A de <i>Neisseria meningitidis</i> Polisacárido del grupo C de <i>Neisseria meningitidis</i> Polisacárido del grupo Y de <i>Neisseria meningitidis</i> Polisacárido del grupo W de <i>Neisseria meningitidis</i>  1Conjugado con proteína transportadora de toxoide tetánico	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 µg + 10 µg + 10 µg + 10 µg + 1Conjugado con proteína transportadora de toxoide tetánico 55 microgramos / 0,5mL
	PROTEÍNA RECOMBINANTE DE FUSIÓN NHBA DE <i>Neisseria meningitidis</i> DEL GRUPO B: • PROTEÍNA RECOMBINANTE NaDa DE <i>Neisseria meningitidis</i> DEL GRUPO B: • PROTEÍNA RECOMBINANTE DE FUSIÓN fHbp DE <i>Neisseria meningitidis</i> DEL GRUPO B: • VESÍCULAS DE LA MEMBRANA EXTERNA (OMV) DE <i>Neisseria meningitidis</i> GRUPO B CEPA NZ98/ 254 MEDIDAS COMO LA CANTIDAD TOTAL DE PROTEÍNA QUE CONTIENE EL POR A P1.4:	SUSPENSIÓN INYECTABLE	50 µg + 50 µg + 50 µg + 25 µg / Vial

 <b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b> <b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b> 			
FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema inmune	MARZO 2024
		Actualizado	
J07AH08	MENINGOCÓCCICO OLIGOSACÁRIDO: GRUPO A + GRUPO C + GRUPO W-135 + GRUPO Y** CONJUGADO CON PROTEÍNA CRM197 DE <i>Corynebacterium diphtheriae</i>	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	10 µg (16.7 a 33.3 µg) + 5 µg (7.1 a 12.5 µg) + 5 µg (3.3 a 8.3 µg) + 5 µg (5.6 a 10.0 µg) / dosis (0,5mL)
	MNB RLP2086 SUBFAMILIA A Y MNB RLP2086 SUBFAMILIA B	SUSPENSIÓN PARA INYECCIÓN	60 µG + 60 µg/ jeringa prellenada
J07BM02	<i>Papiloma humano</i> PROTEÍNA L1 DEL virus del (VPH) TIPO 16 + PROTEÍNA L1 DEL VPH TIPO 18	SUSPENSIÓN INYECTABLE	(20 µg + 20 µg) / 0,5 mL
J07BM01	Papiloma humano - PROTEÍNA L1 VPH TIPO 6 + PROTEÍNA L1 VPH TIPO 11 + PROTEÍNA L1 VPH TIPO 16 + PROTEÍNA L1 VPH TIPO 18.	SUSPENSIÓN INYECTABLE	20 µg + 40 µg + 40 µg + 20 µg / 0,5 mL
	Papiloma humano - PROTEÍNA L1 VPH TIPO 6 + PROTEÍNA L1 VPH TIPO 11 + PROTEÍNA L1 VPH TIPO 16 + PROTEÍNA L1 VPH TIPO 18 + PROTEÍNA L1 VPH TIPO 31 + PROTEÍNA L1 VPH TIPO 33 + PROTEÍNA L1 VPH TIPO 45 + PROTEÍNA L1 VPH TIPO 52 + PROTEÍNA L1 VPH TIPO 58	SUSPENSIÓN INYECTABLE	30 µg + 40 µg + 60 µg + 40 µg + 20 µg + 20 µg + 20 µg + 20 µg / 0,5 mL
	ANTIPOLIOMELITICA VACUNA VIVA ORAL TRIVALENTE (VAO) + PARTICULAS INFECCIOSAS TIPO 1 (VIRUS DE POLIO) TCID 50 + PARTICULAS INFECCIOSAS TIPO 2 (VIRUS DEL POLIO) TCID 50 + PARTICULAS INFECCIOSAS TIPO 3 (VIRUS DEL POLIO)	SOLUCIÓN ORAL	Cada dosis de vacuna de 0,5 mL
J07BF03	POLIOMELITIS VIRUS TIPO 1 + POLIOMELITIS VIRUS DE LA TIPO 2 + POLIOMELITIS VIRUS DE LA TIPO 3 -	SUSPENSIÓN ORAL	log10 CCID50 7 + log10 CCID50 6 + log10 CCID50 6,8 / 1 mL - (10 dosis DE 0,1 mL)
J07BF03	POLIO TIPO 1 ANTÍGENO D DE VIRUS MAHONEY + POLIO TIPO 2 ANTÍGENO D DE VIRUS DE MEF-1 + POLIO TIPO 3 ANTÍGENO D DE VIRUS DE SAUKETT.	SUSPENSIÓN INYECTABLE	40 UD + 8 U D + 32 U D / 0,5 mL
J07BF03	POLIVIRUS SALK TIPO 1 INACTIVADO + POLIVIRUS SALK TIPO 2 INACTIVADO + POLIVIRUS SALK TIPO 3 INACTIVADO (Unidades de antigen D)	SUSPENSIÓN INYECTABLE	40 DU + 8 DU + 32 DU / dosis (0,5 mL)
J07BF03	POLIO VIRUS ATENUADO (CEPA L SC 2 AB) + POLIO VIRUS TIPO 2 ATENUADO (CEPA P712, CH 2AB) + POLIO VIRUS TIPO 3 ATENUADO (CEPA LEON 12 AB)	SUSPENSIÓN ORAL	CCID50 100000 + CCID50 100000 + CCID50 300000/ dosis (2 gotas = 0,1 mL.)
J07BF03	POLIO VIRUS TIPO 1 ATENUADO (CEPA L SC 2 AB) + POLIO VIRUS TIPO 2 ATENUADO (CEPA P712, CH AB) + POLIO VIRUS TIPO 3 ATENUADO (CEPA LEON A1B)	SUSPENSIÓN ORAL	1 X 10 <sup>5</sup> DICT50 + 1 X 10 <sup>5</sup> DICT50 + 3X10 <sup>5</sup> DICT50 / 0,1 mL
	VIRUS POLIO TIPO 1 ATENUADO (CEPA L SC 2 AB) + VIRUS POLIO TIPO 2 ATENUADO (CEPA P712, CH AB) + VIRUS POLIO TIPO 3 ATENUADO (CEPA LEON 12 AB)	SUSPENSIÓN ORAL	1 X 10 <sup>5</sup> CCID50 + 1 X 10 <sup>5</sup> CCID50 + 6X10 <sup>5</sup> CCID50 / dosis (0,1 mL)
J07BF	POLIO VIRUS TIPO 1 NO MENOS + POLIO VIRUS TIPO 2 NO MENOS + POLIO VIRUS TIPO 3 NO MENOS	SUSPENSIÓN ORAL	CCID50 300000 + CCID50 100000 + CCID50 100000/ 0,1 mL
J07BH02	ROTAVIRUS: SEROTIPO RECOMBINANTE * G1 + * G2 + * G3 + * G4 + * P1A (no menos de) * reasortantes de rotavirus humano-bovinos (virus vivos) producidos en células Vero.	SUSPENSIÓN ORAL	2,2 x 10 <sup>6</sup> UI + 2,8 x 10 <sup>6</sup> UI + 2,2 x 10 <sup>6</sup> UI + 2,0 x 10 <sup>6</sup> UI + 2,3 x 10 <sup>6</sup> UI /dosis (2 mL)
J07AL02	NEUMOCOCCICO POLISACÁRIDO SEROTIPOS : 1 + 4 + 5 + 6b + 7f + 9v + 14 + 23f CONJUGADOS CON PROTEÍNA D PROTEÍNA PORTADORA + 18c CONJUGADO CON PROTEÍNA PORTADORA DE TOXOIDE TETÁNICO + 19f CONJUGADO CON PROTEÍNA PORTADORA DE TOXOIDE DIFTÉRICO	SUSPENSIÓN INYECTABLE	1 µg + 3 µg + 1 µg + 1 µg + 1 µg + 1 µg + 1 µg + 1 µg + 3 µg / dosis (0,5 mL)
	POLISACARIDOS DE S. PNEUMONIAE, SEROTIPOS 1, 5, 6B, 7F, 9V, 14 y 23F. CADA UNO CONJUGADO CON UNA PROTEÍNA TRANSPORTADORA (PROTEÍNA D (PD) + POLISACÁRIDOS DE S. PNEUMONIAE, SEROTIPO 4 CONJUGADO CON UNA PROTEÍNA TRANSPORTADORA (PROTEÍNA D (PD) + POLISACÁRIDOS DE S. PNEUMONIAE, SEROTIPO 18 C CONJUGADO CON TOXOIDE TETÁNICO (TT) + POLISACÁRIDOS DE S. PNEUMONIAE, SEROTIPO 19 F CONJUGADO CON TOXOIDE DIFTÉRICO (DT).	SUSPENSIÓN INYECTABLE	1 µg + 3 µg + 3 µg + 3 µg / Jeringa prellenada o Vial de 0.5mL

 <b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b> <b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b> 			
FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema inmune	MARZO 2024
		Actualizado	
J07AL01	Streptococcus pneumoniae - SACÁRIDOS DE LOS SEROTIPOS 4, 9V, 14, 18C, 19F Y 23F + SACÁRIDOS DEL SEROTIPO 6B + PROTEÍNA TRANSPORTADORA DE CRM 197	SOLUCIÓN INYECTABLE	2 µg + 4 µg + 20 µg / 0,5 mL
J07AL02	Streptococcus pneumoniae - POLISACÁRIDO PURIFICADO CAPSULAR TIPO: 1 +2 + 3 + 4+ 5+ 6B +7F+ 8 +9N+ 9V+ 10A+ 11A+ 12F+ 14+ 15B+ 17F+ 18C+ 19A+ 19F+20+22F+23F+33F	SOLUCIÓN INYECTABLE	25 µg de cada tipo de polisacárido / 5 mL
J07AL01	Streptococcus pneumoniae - SACÁRIDOS DE LOS SEROTIPOS 1, 3, 4, 5, 6A, 7F, 9V, 14, 18C, 19A, 19F, 23F, SEROTIPOS 6B Y PROTEÍNA TRANSPORTADORA CRM 197.	SOLUCIÓN INYECTABLE	2 µg + 2 µg + 2 µg + 2 µg + 2 µg + 2 µg + 2 µg + 2 µg + 2 µg + 2 µg + 2 µg + 4 µg / 0,5 mL
	Polisacáridos capsulares de 23 tipos de Streptococcus Pneumoniae: 1, 2, 3, 4, 5, 6B, 7F, 8, 9N, 9V, 10A, 11A, 12F, 14, 15B, 17F, 18C, 19A, 19F, 20, 22F, 23F, 33F.	SOLUCION INYECTABLE	25mcg/0.5mL
J07AE01	Vibrio cholerae O1 Inaba, biotipo clásico (inactivado por calor) + Vibrio cholerae O1 Inaba, biotipo El Tor (inactivado con formalina) + Vibrio cholerae O1 Ogawa, biotipo clásico (inactivado por calor) * Vibrio cholerae O1 Ogawa, biotipo clásico (inactivado con formalina) * + □ Subunidad B de la toxina del cólera recombinante (TCBr) 1 mg (producida por V. cholerae O1 Inaba, biotipo clásico, cepa 213)	SUSPENSIÓN ORAL	31.25x109 bacterias + 31.25x109 bacterias + 31.25x109 bacterias + 1 mg / Sobre (3mL)
	Serotipo 1 del virus del dengue (vivo, atenuado) * Serotipo 2 del virus del dengue (vivo, atenuado) # Serotipo 3 del virus del dengue (vivo, atenuado) * Serotipo 4 del virus del dengue (vivo, atenuado) * *Producido en células Vero mediante tecnología de ADN recombinante. Genes de las proteínas de superficie específicas del serotipo genomodificados para obtener la estructura fundamental del dengue tipo 2 #Producido en células Vero mediante tecnología de ADN recombinante. **UFP: unidades formadoras de placa	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	Serotipo 1 del virus del dengue (vivo, atenuado) *: ≥3,3 log <sub>10</sub> UFP/dosis Serotipo 2 del virus del dengue (vivo, atenuado) #: ≥2,7 log <sub>10</sub> UFP/dosis Serotipo 3 del virus del dengue (vivo, atenuado) *: ≥4,0 log <sub>10</sub> UFP/dosis Serotipo 4 del virus del dengue (vivo, atenuado) *: ≥4,5 log <sub>10</sub> UFP/dosis
	Virus CYD del dengue, serotipo 1* + Virus CYD del dengue, serotipo 2* + Virus CYD del dengue, serotipo 3* + Virus CYD del dengue, serotipo 4* * Elaborado en células Vero sin suero por tecnología de ADN recombinante.	POLVO PARA SUSPENSIÓN INYECTABLE	4,50-6,0 log <sub>10</sub> DICC50/dosis** + 4,50-6,0 log <sub>10</sub> DICC50/dosis** + 4,50-6,0 log <sub>10</sub> DICC50/dosis** + 4,50-6,0 log <sub>10</sub> DICC50/dosis** ** DICC50: dosis infecciosa del 50 % en cultivo celular
J07BB02	Cepas de Hemaglutinina (A/Michigan/45/2015 (H1N1)pdm09-like strain(A/Singapore/GP1908/2015, IVR-180) + A/Singapore/INFIMH-16-0019/2016(H3N2)-like strain (A/Singapore/INFIMH16-0019/2016, NIB-104) + B/Phuket/3073/2013-like strain (B/Phuket/3073/2013, wild type) + B/Brisbane/60/2008-like strain (B/Brisbane/60/2008, wild type)) + Neuraminidasa (A/Michigan/45/2015 (H1N1)pdm09-like strain (A/Singapore/GP1908/2015, IVR180) + A/Singapore/INFIMH-16-0019/2016 (H3N2)-like strain (A/Singapore/INFIMH16-0019/2016, NIB-104) +B/Phuket/3073/2013-like strain (B/Phuket/3073/2013, wild type) + B/Brisbane/60/2008-like strain (B/Brisbane/60/2008, wild type))	SUSPENSIÓN INYECTABLE	(15 µg + 15 µg + 15 µg + 15 µg) + (presente + presente + presente + presente)
J07BB	VIRUS ANÁLOGO A A/MICHIGAN/45/2015 (H1N1) + VIRUS ANÁLOGO A A/SINGAPORE/INFIMH-16-0019/2016 NIB-104 (H3N2) + VIRUS ANÁLOGO A B/PHUKET/3073/2013 + VIRUS ANÁLOGO A B/BRISBANE/60/2008.	SUSPENSIÓN	(15 µg + 15 µg + 15 µg + 15 µg) / 0,5 mL

CCID Dosis Infecciosa en Cultivo de Célula

CCID50 = TCID50 = Dosis que infecta al 50% de los cultivos celulares


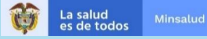
FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema inmune	MARZO 2024
	Actualizado	


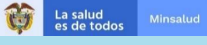
18.1.1.0.N30 Se denominan **vacunas mixtas**, aquellas en cuya constitución entran diferentes tipos de antígenos. Para hacer las diferentes mezclas de antígenos, deberán tenerse en cuenta las incompatibilidades e interferencias antigénicas y las características biológicas e inmunológicas de cada antígeno


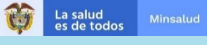
ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
J07AM51	DIFTÉRICO TOXOIDE + TOXOIDE TETÁNICO		$\leq 5 \text{ Lf } (\geq 2 \text{ UI}) + \geq 5 \text{ Lf } (\geq 40 \text{ UI}) / 0,5 \text{ mL}$
J07AM51	DIFTÉRICO TOXOIDE PURIFICADO + TOXOIDE TETÁNICO PURIFICADO	SUSPENSION INYECTABLE	2 UI + 20 UI / Dosis (0,5 mL)
J07AM51	DIFTÉRICO TOXOIDE + TETÁNICO TOXOIDE + COMPONENTES DE TOSFERINA: Bordetella pertussis 2,5 mcg de toxoide de la tosferina más 5mcg de hemaglutinina filamentosa más 3mcg de pertactina más 5mcg de fibrinas de tipos 2 y 3)	SUSPENSION INYECTABLE	2 LFU + 5 LFU + + 2.5mcg + 5mcg de hemaglutinina filamentosa más 3mcg de pertactina más 5mcg de fibrinas de tipos 2 y 3) / Dosis (0,5 mL)
J07AJ51	DIFTERICO TOXOIDE + TETANICO TOXOIDE + PERTUSIS TOXOIDE + HEMAGLUTININA FILAMENTOSA + PERTACTINA ABSORBIDA	SUSPENSION INYECTABLE	2 UI + 20 UI + 8 mcg + 8 mcg + 2,5 mcg / dosis (0,5 mL)
J07CA09	DIFTÉRICO TOXOIDE PURIFICADO + TETÁNICO TOXOIDE PURIFICADO + Bordetella pertussis ANTÍGENOS DE: TOXOIDE PERTÚSICO + HEMAGLUTININA FILAMENTOSA + POLIOVIRUS INACTIVADO: TIPO 1(MAHONEY) + TIPO 2 (MEF-1) + TIPO 3 (SAUKETT) + HEPATITIS B ANTÍGENO DE SUPERFICIE + Haemophilus influenzae POLISACÁRIDO DE TIPO B CONJUGADA A PROTEÍNA TETÁNICA (PRPT) 18-30 µg	SUSPENSION INYECTABLE	20 UI + 40 UI + 25 µg + 40 UD + 8UD + 32UD + 10 µg + 12 µg / Dosis
J07CA09	TOXOIDE DIFTÉRICO + TOXOIDE TETÁNICO + ANTÍGENO DE BORDETELLA PERTUSIS - TOXOIDE PERTÚSICO + ANTÍGENO DE BORDETELLA PERTUSIS -HEMAGLUTININA FILAMENTOSA + POLIOVIRUS INACTIVADO: TIPO 1(MAHONEY) + TIPO 2 (MEF-1) + TIPO 3 (SAUKETT) + ANTÍGENO DE SUPERFICIE DEL VIRUS DE LA HEPATITIS B+ POLISACÁRIDO DE Haemophilus influenzae DE TIPO B ( CONJUGADO CON PROTEÍNA TETÁNICA (PRPT) 22-36 µg	SUSPENSION INYECTABLE	$\geq 20 \text{ UI} + \geq 40 \text{ UI} + 25\mu\text{g} + 25\mu\text{g} + 40 \text{ D unidades de antígeno} + 8 \text{ D unidades de antígeno} + 32 \text{ D unidades de antígeno} + 10\mu\text{g} + 12\mu\text{g} / \text{dosis (0,5 mL)}$
J07CA05	DIFTERIA TOXOIDE $<25 \text{ LF} + \text{TETANUS TOXOIDE } > 5 \text{ LF} + \text{B. PERTUSIS } <16 \text{ IOU (SUSP DE VACUNA) + HBSAG (RDNA) } >10 \text{ MCG (SUSP DE VACUNA)}$	SUSPENSION INYECTABLE	25 LfU + 5 LfU + 16 IOU + 10 mcg / Vial
	DIFTERIA TOXOIDE ( $\geq 30 \text{ UI}$ ) + TETANO TOXOIDE ( $\geq 60 \text{ UI}$ ) + BORDETELLA PERTUSIS - CELULA ENTERA ( $\geq 4 \text{ UI}$ ) + ANTIGENO HEPATITIS B - RECOMBINANTE + H. INFLUENZAE TIPO B POLISACARIDO CAPSULAR PURIFICADO (PRP) DE UNIDO COVALENTEMENTE A 20 - 36,7 MCG DE TOXOIDE TETANICO	SUSPENSION INYECTABLE	25 LfU + 5,5 LfU + 160 IOU + 12,5 mcg + 11 mcg / dosis (0,5 mL)
J07CA11	DIFTERIA TOXOIDE ( $\geq 30 \text{ UI}$ ) + TETANO TOXOIDE ( $\geq 60 \text{ UI}$ ) + Bordetella pertussis - CELULA ENTERA ( $\geq 4 \text{ UI}$ ) + HEPATITIS B ANTIGENO - RECOMBINANTE + Haemophilus influenzae TIPO B POLISACARIDO CAPSULAR PURIFICADO (PRP) DE UNIDO COVALENTEMENTE A 20 - 36,7 MCG DE TOXOIDE TETANICO	SUSPENSION INYECTABLE	25 LfU + 5,5 LfU + 160 IOU + 12,5 mcg + 11 mcg /dosis (Vial por 0,5 mL)
J07CA05	DIFTÉRICO TOXOIDE + TETÁNICO TOXOIDE + Bordetella pertussis + HBSAG (rADN)	SUSPENSION INYECTABLE	$\leq 25 \text{ Lf } (\geq 30 \text{ UI}) + \geq 5 \text{ Lf } (\geq 40 \text{ UI}) + \leq 16 \text{ OU } (\geq 4 \text{ PU}) + \geq 10 \mu\text{g} / 0,5 \text{ mL}$
J07AJ51	DIFTÉRICO TOXOIDE + TETÁNICO TOXOIDE + Bordetella pertussis	SUSPENSION INYECTABLE	$\leq 25 \text{ Lf } (\geq 30 \text{ UI}) + \geq 2, 5 \text{ Lf } (\geq 40 \text{ UI}) + \leq 16 \text{ OU } (\geq 4 \text{ UI}) / 0,5 \text{ mL}$
J07CA05	DIFTERIA TOXOIDE (MIN) + TETANUS TOXOIDE (MIN) + Bordetella pertussis INACTIVADA + HBSAG(ADNr) CAPSULAR PURIFICADO Hib POLISACÁRIDO (PRP) CONJUGADO CON TOXOIDE TETÁNICO (PROTEÍNA TRANSPORTADORA)	SUSPENSION INYECTABLE	$\leq 25 \text{ Lf } (\geq 30 \text{ UI}) + \geq 2, 5 \text{ Lf } (\geq 40 \text{ UI}) + \leq 16 \text{ OU } (\geq 4 \text{ UI}) + \geq 10 \text{ mcg} / 0,5 \text{ mL}$
J07AG52	DIFTERIA+TOXOIDE + TÉTANO TOXOIDE + Bordetella pertussis (CÉLULA ENTERA)+POLISACÁRIDO CAPSULAR PURIFICADO (PRP) DE HIB UNIDO COVALENTEMENTE A 20 A 36.7 µg DE TOXOIDE DE TÉTANO	SUSPENSION INYECTABLE	25 Lf ( $\geq 30 \text{ UI}$ )+5.5 Lf ( $\geq 60 \text{ UI}$ )+ 160IU ( $\geq 4 \text{ UI}$ )+ 11 µg / 0,5 mL



 <b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b> <b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		 <b>La salud es de todos</b> <b>Minsalud</b>	
FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema inmune	MARZO 2024
		Actualizado	
J07CA05	DIFTÉRICO TOXOIDE + TETÁNICO TOXOIDE+ Bordetella Pertussis + HBSAg (r ADN); CAPSULAR PURIFICADO Hib Polisacárido (PRP) CONJUGADO CON TOXOIDE TETÁNICO (Proteína transportadora)10 mcg	SUSPENSIÓN INYECTABLE	≤ 25 Lf (≥ 30 UI) + ≥ 2.5 Lf (≥ 40 UI) + ≤16 UO (≥ 4 UI) + ≥ 10 mcg Capsular purificado Hib Polisacárido (PRP) conjugado con toxoide tetánico : 10 mcg / 0,5 mL
J07CA05	DIFTÉRICO TOXOIDE <25Lf(>30 UI) + TETÁNICO TOXOIDE >5Lf(>40 UI) + B. PERTUSSIS (CÉLULA ENTERA) <16UO (>4UP)+ HBSAG (RADN) >10MCG	SUSPENSIÓN INYECTABLE	30 UI + 40 UI + 4 PFU+ 10 mcg / Dosis (0,5 mL)
J07AG51	DIFTÉRICO TOXOIDE+ TETÁNICO TOXOIDE + PERTUSIS TOXOIDE + HAEMAGLUTININ FILAMENTOSA (FHA) + PERTACTINA, + HIB POLISACARIDO CAPSULAR PURIFICADO DE COVALENTE UNIDO A MAX TOXOIDE TETÁNICO	LIOFILIZADO DE VACUNA MÁS LIQUIDO DE VACUNA, PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	30 UI + 40 UI + 25 µg + 25 µg + 8 µg + 40 µg / 0,5 mL
J07CA09	DIFTERICO TOXOIDE + TETANICO TOXOIDE + PERTUSIS TOXOIDE + HEMAGLUTININA FILAMENTOSA + PERTACTINA + HEPATITIS B ANTIGENO DE SUPERFICIE DEL VIRUS RECOMBINANTE (PROTEINA S) + Haemophilus influenzae TIPO B CONJUGADO CON TOXOIDE TETANICO + POLIOVIRUS TIPO I INACTIVADO + POLIOVIRUS TIPO II INACTIVADO + POLIOVIRUS TIPO III INACTIVADO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	30 UI + 40 UI +25 µg + 25 µg + 8 U + 10 mcg + 10 mcg + 40 UD + 8 UD + 32 UD / 0,5 mL (Vial)
J07CA02	DIFTERIA TOXOIDE PURIFICADO+ TÉTANO TOXOIDE PURIFICADO + PERTUSSIS TOXOIDE PURIFICADO + HEMAGLUTININA FILAMENTOSA ADSORBIDA PURIFICADA + POLIOMIELITIS VIRUS INACTIVADO TIPO 1 + POLIOMIELITIS VIRUS DE INACTIVADO TIPO 2 -POLIOMIELITIS VIRUS INACTIVADO TIPO 3	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	30 UI + 40 UI +25 µg + 25 µg + 40 U + 8U + 32 U / 0,5 mL (Vial)
J07CA09	DIFTERICO TOXOIDE + TETÁNICO TOXOIDE + PERTUSIS TOXOIDE + FILAMENTOS HEMAGLUTININA (FHA) + PERTACTINA + PROTEINA DEL AGHBS RECOMBINANTE + CONJUGADO DE POLISACARIDO CAPSULAR (PRP) DE Haemophilus influenzae TIPO B Y TOXOIDE TETÁNICO 30 A 50 µg, CORRESPONDIENTES A POLISACARIDO CAPSULAR PURIFICADO DE HIB + POLIOVIRUS TIPO I INACTIVADO + POLIOVIRUS TIPO II INACTIVADO + POLIOVIRUS TIPO III INACTIVADO	SUSPENSIÓN INYECTABLE	30 UI+ 40 UI + 25 µg + 25 µg + 8 µg + 10 µg + 10 µg + 40 DU + 8 DU + 32 DU / 0,5 mL
J07CA09	DIFTERICO TOXOIDE + TETANICO TOXOIDE + PERTUSIS TOXOIDE + HEMAGLUTININA FILAMENTOSA + PERTACTINA + HEPATITIS B ANTIGENO DE SUPERFICIE DEL VIRUS RECOMBINANTE (PROTEINA S) + Haemophilus influenzae TIPO B CONJUGADO CON POLISACARIDO CAPSULAR + POLIOVIRUS TIPO I INACTIVADO (COMO ANTIGENO D) + POLIOVIRUS TIPO II INACTIVADO (COMO ANTIGENO D) + POLIOVIRUS TIPO III INACTIVADO (COMO ANTIGENO D)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	30 UI + 40 UI + 25 mcg + 25 mcg + 8 mcg + 10 mcg + 10 mcg + 40 DF + 8 DF + 32 DF / Dosis (0,5 mL)
J07CA11	DIFTERIA TOXOIDE + TÉTANOS TOXOIDE + Bordetella pertussis INACTIVADO + HEPATITIS B + HEMOFILOS INFLUENZAE TIPO B	SUSPENSIÓN INYECTABLE	30 UI + 60 UI + 4 UI + 25 mcg + 10 mcg / 0,5 mL
J07CA05	DIFTÉRICO TOXOIDE + TETÁNICO TOXOIDE + Bordetella pertussis inactivada total + HEPATITIS B VIRUS ANTÍGENO DE SUPERFICIE DEL	SUSPENSIÓN INYECTABLE	30 UI (20Lf) + 60 UI (7,5 lf) + 4 UI (12 MO) + 10 µg + / dosis (0,5 mL - Vial)
J07CA05	DIFTERICO TOXOIDE (NO MENOS DE..) + TETANICO TOXOIDE (NO MENOS DE..) + Bordetella pertussis (Muerta, NO MENOS DE..) + HEPATITIS B VIRUS - ANTIGENO DE SUPERFICIE RECOMBINANTE	SUSPENSIÓN INYECTABLE	30 UI + 60 UI +4 UI + 10 µg / Dosis (0,5 mL - Vial)
J07CA11	DIFTÉRICO TOXOIDE + TETÁNICO TOXOIDE + Bordetella pertussis inactivada total + HEPATITIS B ANTÍGENO DE SUPERFICIE DEL VIRUS R -DNA + Haemofilus influenzae TIPO B (PRP - TT)	SUSPENSIÓN INYECTABLE	no menos de 30 UI (20Lf) + no menos de 60 UI (7,5 lf) + no menos de 4 UI (12 MO) + 10 µg + 10 µg / dosis (0,5 mL - Vial)

 <b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b> <b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		 <b>La salud es de todos</b> <b>Minsalud</b>			
<b>FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia</b>		<b>PUBLICACION</b>		<b>FECHA PUBLICACIÓN</b>	
<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		<b>Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema inmune</b>		<b>MARZO 2024</b>	
		<b>Actualizado</b>			
J07BC20	HEPATITIS B ANTÍGENO DE SUPERFICIE DEL VIRUS RECOMBINANTE + HEPATITIS A VIRUS DE LA INACTIVADO	SUSPENSIÓN INYECTABLE		6,0 – 6,8 log <sub>10</sub> 5,0 – 5,8 log <sub>10</sub> + 5,8 – 6,3 log <sub>10</sub>	
J07BC20	HEPATITIS A ANTÍGENO DEL VIRUS DE LA (CEPA HM175) + HEPATITIS B ANTÍGENO SUPERFICIAL DEL VIRUS ADN-R (AGHBS)	SUSPENSIÓN INYECTABLE (ADULTOS)		720 U ELISA + 20 µg / mL	
J07BC20	ANTÍGENO DEL VIRUS DE LA HEPATITIS A (CEPA HM175) + ANTÍGENO SUPERFICIAL DEL VIRUS HEPATITIS B ADN-R (AGHBS)	SUSPENSIÓN INYECTABLE (NIÑOS)		360 U ELISA + 10 µg / 0,5 mL	
J07BC20	HEPATITIS B - (ANTÍGENO SUPERFICIAL DEL VIRUS AGHBS) OBTENIDO POR TECNOLOGIA DEL DEL ADN-R + HEPATITIS A - ANTÍGENO DEL VIRUS DE LA (CEPA HM175)	SUSPENSIÓN INYECTABLE		20 µg + 720 unidades Elisa / Dosis (1 mL)	
J07AG51	<i>Haemophilus influenzae</i> e TIPO B CONJUGADO DE POLISACARIDO CAPSULAR (PRP) Y TETANICO TOXOIDE 30 A 50 µG EQUIVALENTES A 10 µG DE HIB POLISACARIDO CAPSULAR PURIFICADO ACOPLADO A 20 A 40 µG DE TOXOIDE TETANICO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE		40 µg / Vial	
J07BB01	<i>Haemophilus influenzae</i> TIPO B - CONJUGADO DE POLISACARIDO CAPSULAR (PRP) Y TOXOIDE TETANICO 30 A 50 µG EQUIVALENTES A 10 µG DE HIB POLISACARIDO CAPSULAR PURIFICADO ACOPLADO A 20 A 40 µG DE TOXOIDE TETANICO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE		10 mcg / Dosis (0,5 mL - Vial)	
J07CA10	HEPATITIS A - VACUNA INACTIVADA (VIRUS * INACTIVADO HEPATITIS A 160 UNIDADES ANTÍGENAS**) + SALMONELLA TYPHI - VACUNA TIFOIDEA VI POLISACARIDO (POLISACARIDO PURIFICADO CAPSULAR PURIFICADO VI DE (ESPECIE T Y 2) 25 mcg	SUSPENSIÓN INYECTABLE		160 U + 25 µg + / Vial	
J07CA08	HEPATITIS B ANTÍGENO DE SUPERFICIE + TETÁNICA ANATOXINA PURIFICADA + DIFTERIA ANATOXINA PURIFICADA + <i>Bordetella pertussis</i> CONCENTRADO ESTÉRIL DE CÉLULAS INACTIVADAS DE + <i>Haemophilus influenzae</i> CONJUGADO POLIRIBOSIL RIBITOL FOSFATO (PRP-T VACUNA CONTRA EL)	SUSPENSIÓN INYECTABLE		10 µg + 10Lf + 25Lf + 16,1 UO + 9,5 µg / 0,74 mL	
	<i>Escherichia coli</i> , LISADO BACTERIANO LIOFILIZADO OM-89 CORRESPONDIENTE A EXTRACTO LIOFILIZADO DE <i>Escherichia coli</i>	CÁPSULA		6 mg	
J07BD53	SARAMPION VIRUS EZ 19 VIVOS + RUBEOLA VIRUS WISTAR R A 27/3	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE		al menos 1000 TCID <sub>50</sub> + al menos 1000 TCID <sub>50</sub> /dosis (0,5 mL)	
J07BD52	SARAMPION VIRUS CEPA SCHWARZ NO MENOS + RUBEOLA VIRUS DE CEPA WISTAR RA 27-3 NO MENOS + PAROTIDITIS VIRUS CEPA URABE AM 9 NO MENOS	SUSPENSIÓN INYECTABLE		1000 UFC + 1000 UFC + 5000 UFC / 0,5 mL (dosis)	
J07BD52	ANTISARAMPION VIRUS VIVOS ATENUADOS (CEPA SCHWARZ) + ANTIPAROTIDITIS VIRUS VIVOS ATENUADOS (CEPA RIT 4385) + ANTIRUBEOLA VIRUS VIVOS ATENUADOS (CEPA WISTAR RA 27/3) MAYOR O IIGUAL QUE	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE		1000 CCID <sub>50</sub> + 3,7 CCID <sub>50</sub> + 1000 CCID <sub>50</sub> / dosis(0,5mL)	
J07BD52	ANTISARAMPION VIRUS VIVOS ATENUADOS (CEPA SCHWARZ) + ANTIPAROTIDITIS VIRUS VIVOS ATENUADOS (CEPA RIT 4385) + ANTIRUBEOLA VIRUS VIVOS ATENUADOS (CEPA WISTAR RA 27/3) MAYOR O IIGUAL QUE	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCION INYECTABLE		10 ^ 3.0 CCID <sub>50</sub> + 10 ^ 3.7 CCID <sub>50</sub> + 10 ^ 3.0 CCID <sub>50</sub> / Vial reconstituido (1 dosis / 0,5mL)	
J07BD52	SARAMPION VIRUS VIVOS ATENUADOS DEL CEPA SCHWARZ, COMO MINIMO + PAROTIDITIS VIRUS VIVOS ATENUADOS DE LA CEPA URABE AM-9, COMO MINIMO + PAROTIDITIS VIRUS VIVOS ATENUADOS DE LA CEPA WISTAR RA 27 / 3M, COMO MINIMO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE		1000 CCID <sub>50</sub> + 5000 CCID <sub>50</sub> + 1000 CCID <sub>50</sub> / Dosis (0,5 mL)	

 <b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b> <b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		 <b>La salud es de todos</b> <b>Minsalud</b>			
<b>FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia</b>		<b>PUBLICACION</b>		<b>FECHA PUBLICACIÓN</b>	
<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		<b>Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema inmune</b>		<b>MARZO 2024</b>	
		<b>Actualizado</b>			
J07BD52	SARAMPION VIRUS VIVOS ATENUADOS DEDERIVADA DE LA CEPA EDMONSTON - ZAGREB MEASLES + PAROTIDITIS VIRUS VIVOS ATENUADOS DEDE LA CEPA L- ZAGREB MUMPS + RUBEOLA VIRUS VIVOS ATENUADOS DE LA CEPA WISTAR RA 27/3	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE		1000 CCID50 + 5000 CCID50 + 1000 CCID50/ Ampolla por Dosis	
J07BD52	SARAMPION VIRUS VIVOS ATENUADOS DE DERIVADA DE LA CEPA EDMONSON B + PAROTIDITIS VIRUS VIVOS ATENUADOS DE LA CEPA JERYL LYNN (R) + RUBEOLA VIRUS VIVOS ATENUADOS DE LA CEPA WISTAR RA 27/3	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE		1000 TCID50 + 20000 TCID50 + 1000 TCID50/dosis de 0,5 mL	
J07BD52	SARAMPION VIRUS VIVO ATENUADO DE DERIVADO DE LA CEPA EDMONSTON B 3.00 LOG DICT50; PAPERAS VIRUS VIVO ATENUADO DE LA CEPA JERYL LYNN®: 4.30 LOG DICT50; RUBEOLA VIRUS VIVO ATENUADO DE LA CEPA WISTAR RA 27/3: 3.00 LOG DICT50; VARICELA VIRUS VIVO ATENUADO DE LA CEPA OKA/MERCK: 3.99 LOG PFU.	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE		3.00 LOG DICT50 + 4.30 LOG DICT50 + 3.00 LOG DICT50 + 3.99 LOG PFU / Dosis (0,5 mL)	
J07BD52	SARAMPION VIRUS VIVO ATENUADO (CEPA SCHWARZ) NO MENOS DE 10 <sup>3</sup> 3.0. CCID50 3 + PAPERAS VIRUS VIVO ATENUADO (CEPA RIT 4385) DERIVADA DE JERYL LYNN NO MENOS DE 10 <sup>4.4</sup> CCID50 3 + RUBEOLA VIRUS VIVO ATENUADO (CEPA WISTAR RA 27/3) NO MENOS DE 10 <sup>3</sup> 3.0. CCID50 3 + VARICELA VIRUS DE ATENUADO (CEPA OKA) NO MENOS DE 10 <sup>3</sup> 3.0. CCID50 3	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE		NO MENOS DE 10 <sup>3</sup> CCID50 3 + NO MENOS DE 10 <sup>4.4</sup> CCID50 3 + NO MENOS DE 10 <sup>3</sup> CCID50 3 + 10 <sup>3</sup> CCID50 3/ dosis (0,5 mL)	
J07BD52	SARAMPION VIRUS VIVOS ATENUADOS DE DERIVADA DE LA CEPA EDMONSON B + PAROTIDITIS VIRUS VIVOS ATENUADOS DE DE LA CEPA JERYL LYNN (R) + RUBEOLA VIRUS VIVOS ATENUADOS DE DE LA CEPA WISTAR RA 27/3	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE		1000 TCID50 + 2000 TCID50 + 1000 TCID50/dosis de 0,5 mL	
J07BD52	SARAMPION VIRUS DEL(CEPA SCHWARZ) (NO MENOS DE) + RUBEOLA VIRUS DE (CEPA WISTAR RA 27/3) NO MENOS DE + PAROTIDITIS VIRUS DE LA (CEPA URABE AM 9) (NO MENOS DE)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE		1000 TCD + 1000 TCD + 5000 TCD / 0,5 mL	
J07BD52	SARAMPION VIRUS VIVOS ATENUADOS DERIVADO DE LA CEPA EDMONSTON - ZAGREB MEASLES + PAROTIDITIS VIRUS VIVOS ATENUADOS DE DE LA CEPA L- ZAGREB MUMPS + RUBEOLA VIRUS VIVOS ATENUADOS DE DE LA CEPA WISTAR RA 27/3	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE		1000 CCID50 + 5000 CCID50 + 1000 CCID50 / FRASCO Ampolla (1 dosis)	
J07BD52	SARAMPION VIRUS VIVOS ATENUADOS CONTRA ELCEPA SCHWARZ + PAPERAS VIRUS VIVOS ATENUADOS CONTRA LAS CEPA URABE AM-9 + RUBÉOLA VIRUS VIVOS ATENUADOS CONTRA LA CEPA WISTAR RA 27/3M	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE		1000 DICT 50 + 5000 DICT 50 + 1000 DICT50 /Frasco Ampolla por dosis 0,5 mL	
J07BD52	SARAMPION VIRUS VIVO EZ 19 + PAROTIDITIS VIRUS DE VIVO RUBINI + RUBEOLA VIRUS DE VIVO WISTAR RA 27/3	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE		TCID <sub>50</sub> 1000 + TCID <sub>50</sub> 10000 + TCID <sub>50</sub> 1000 / dosis	
J07BD52	SARAMPION VIRUS VIVOS ATENUADOS DEL(CEPA SCHWARZ) + PAROTIDITIS VIRUS VIVOS ATENUADOS DE LA (CEPA RIT 4385) + RUBEOLA VIRUS VIVOS ATENUADOS DE LA (CEPA WISTAR RA 27/3)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE		DICC <sub>50</sub> 1000 + DICC <sub>50</sub> 3,7 + DICC <sub>50</sub> 1000/ dosis de 0,5 mL	
J07BD52	SARAMPION VIRUS CEPA SCHWARZ NO MENOS + RUBEOLA VIRUS DE CEPA WISTAR RA 27-3 NO MENOS + PAROTIDITIS VIRUS DE CEPA URABE AM 9 NO MENOS	SUSPENSIÓN INYECTABLE		1000 UFC + 1000 UFC + 5000 UFC / Dosis (0,5 mL)	

 <b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b> <b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		 <b>La salud es de todos</b> <b>Minsalud</b>	
<b>FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia</b>		<b>PUBLICACION</b>	
<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		<b>Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema inmune</b>	
		<b>Actualizado</b>	
		<b>FECHA PUBLICACIÓN</b>	
		<b>MARZO 2024</b>	
J07AJ51	PERTÚSICO TOXOIDE ADSORBIDO + HEMAGLUTININA FILAMENTOSA ADSORBIDA + FIMBRIAS TIPOS 2 Y 3 ADSORBIDAS + PERTACTINA ADSORBIDA + DIFTÉRICO TOXOIDE ADSORBIDO + TETÁNICO TOXOIDE ADSORBIDO	SUSPENSIÓN INYECTABLE	2,5 µg + 5µg + 5µg + 3µg + 2 Lf+5 Lf/ 0,5 mL
J07CA06	PERTUSSIS TOXOIDE + HEMAGLUTININA FILAMENTOSA (FHA) + PERTACTINA (69 KDA PROTEINA DE LA MEMBRANA EXTERNA) + DIFTERICO TOXOIDE (DT) + TETANICO TOXOIDE (TT), (NO MENOS DE...) + POLIO VIRUS INACTIVADO DE TIPO 1, (MAHONEY SEMILLA) + POLIO VIRUS INACTIVADO DE TIPO 2 (MEF-1 SEMILLA) + POLIO VIRUS INACTIVADO DE TIPO 3 (SANKETT SEMILLA) + Haemophilus influenza TIPO B CONJUGADO DE POLISACARIDO CAPSULAR PURIFICADO DE HIV Y TOXOIDE TETANICO DE 30 A 50 mcg CORRESPONDIENTE A 10 MCROGRAMOS DE POLISACARIDO CAPSULAR PURIFICADO DE HIB	SUSPENSIÓN INYECTABLE	25 mcg + 25 mcg + 8 mcg + 30 UI + 40 UI + 40 U + 8 U + 32 U + 10 mcg / Vial
J07CA10	TIFOIDEA VACUNA VI POLISACARIDO (POLISACÁRIDO PURIFICADO CAPSULAR PURIFICADO VI DE <i>Salmonella typhi</i> ESPECIE TY 2) + HEPATITIS A VACUNA INACTIVADA	SUSPENSIÓN INYECTABLE	25 µg + 160 UI / mL
	VIRUS DE SARAMPIÓN + VIRUS DE LA PAROTIDITIS + VIRUS DE LA RUBÉOLA	POLVO LIOFILIZADO	(1.000 DICT50 + 12.500 DICT50 + 1000 DICT50) / 0,5mL
J07CA06	TOXOIDE PURIFICADO DE DIFTERIA + TOXOIDE PURIFICADO DE TETANO + TOXOIDE PURIFICADO ADSORBIDO DE PERTUSSIS + HEMAGLUTININA FILAMENTOSA + VIRUS DE POLIOMIELITIS INACTIVADOS TIPO 1 + VIRUS DE POLIOMIELITIS INACTIVADOS TIPO 2 + VIRUS DE POLIOMIELITIS INACTIVADOS TIPO 3 + POLISACARIDO DE HAEMOPHILUS INFLUENZAE TIPO B COMBINADO A LA PROTEINA TETÁNICA	POLVO LIOFILIZADO	(30UI + 40UI + 25mcg + 25mcg + 40U + 8U + 32 U + (10-30 mcg)) / 0,5mL


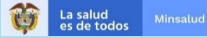
DICT50%: Dosis INFECTIVA EN CULTIVO DE TEJIDOS 50%  
 PFU: UNIDADES FORMADORES DE PLACA  
 Lf, unidades de floculación (Lf)

- 18.1.1.0.N40** No se acepta la asociación de vacunas (antígeno) más antimicrobianos, porque:
- Los antimicrobianos requieren selección y manejo individual.
  - Estas asociaciones no ofrecen ventajas terapéuticas o incrementan los riesgos de toxicidad.

**18.1.2 Antitoxinas**

Se aceptan:

- Antialacrán
- Antiarácnicos
- Antibotrópica
- Antibotrópica-anticrotálica
- Anticrotálica
- Antielapídica
- Antihepatitis B
- Antilaquéstica
- Antilonómico
- Antitetánica
- Botulínica
- Diftérica Gangresona polivalente Tetánica

		<b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b> <b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		
<b>FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia</b>		<b>PUBLICACION</b>		<b>FECHA PUBLICACION</b>
<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		<b>Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema inmune</b> <b>Actualizado</b>		<b>MARZO 2024</b>

18.1.2.0.N10 a. Producidas en animales

Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
J06AA	ALACRÁN DEL GÉNERO CENTRUROIDES - FABOTERÁPICO POLIVALENTE ANTIALACRÁN MODIFICADO POR DIGESTIÓN ENZIMÁTICA CON UNA CAPACIDAD NEUTRALIZANTE DE VENENO DE de 150 DL50	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	150 DL <sub>50</sub> (1,8 mg) / Vial
J06BB05	ANTIRRÁBICA - FRAGMENTOS F(AB) <sup>2</sup> DE INMUNOGLOBULINA EQUINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	1000 - 2000 UI / 5 mL
J06AA03	INMUNOGLOBULINAS ESPECIFICAS NEUTRALIZANTES DEL VENENO DE SERPIENTES DE LOS GENEROS CROTALUS Y BOTHROPS	SOLUCIÓN INYECTABLE	(10 mg + 70 mg)/ 10 mL
	INMUNOGLOBULINAS ESPECIFICAS NEUTRALIZANTES DEL VENENO DE LAS ESPECIES MICRURUS DUMERILII, MICRURUS MIPARTITUS, MICRURUS ISOZONUS Y MICRURUS SURINAMENSIS	SOLUCIÓN ESTÉRIL, PARA ADMINISTRACIÓN INYECTABLE	2 mg / 10 ml
J06AA03	Crotalus + Bothrops INMUNOGLOBULINA DE ORIGEN EQUINO QUE NEUTRALIZA EL VENENO DE LA SERPIENTES DE LOS GENEROS: (SUERO ANTIOFÍDICO POLIVALENTE)	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg + 700 mg / 100 mL
J06AA03	GLOBULINAS NEUTRALIZANTES DE LOS GÉNEROS <i>Bothrops</i> + <i>Bothriechis</i> y <i>Porthidium</i>	SOLUCIÓN INYECTABLE	700 mg / 100 mL
J06AA03	Bothrops SP - VENENO DESHIDRATADO 780 DL50 + Crotalus SP VENENO DESHIDRATADO 220 DL50 + Lachesis SP VENENO DESHIDRATADO 200 DL50 (FAB (F(AB) <sup>2</sup> FAB) AL 85% COMPONENTES DE BAJO PESO MOLECULAR AL 15%)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE.	30 mg + 15 mg + 7 mg / Vial (20 mL)
J06AA03	Crotalus - INMUNOGLOBULINAS ESPECIFICAS NEUTRALIZANTES DEL VENENO DEL GENERO (MÍNIMO) + Bothrops - INMUNOGLOBULINAS ESPECIFICAS NEUTRALIZANTES DEL VENENO DEL GENERO MÍNIMO))	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 mg + 70 mg / Vial (10 mL)
J06AA03	<i>Bothrops atrox</i> + <i>Lachesis muta</i> + <i>Bothrops asper</i> + <i>Crotalus durissus</i> - INMUNOGLOBULINAS DE ORIGEN EQUINO (IGG) CAPACES DE NEUTRALIZAR COMO MÍNIMO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	25 mg + 10 mg + 25 mg + 5 mg / Vial
J06AA03	INMUNOGLOBULINAS DE ORIGEN EQUINO (IGG) CAPACES DE NEUTRALIZAR COMO MÍNIMO: VENENO DE <i>Bothrops atrox</i> + VENENO DE <i>Bothrops asper</i> + VENENO DE <i>Lachesis muta</i> + VENENO DE <i>Crotalus durissus</i>	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	25 mg + 25 mg + 5 mg + 10 mg / Vial
J06AA03	FABOTERÁPICO POLIVALENTE ANTIOFÍDICO MODIFICADO POR DIGESTIÓN ENZIMÁTICA Y LIBRE DE ALBÚMINA CON UNA CAPACIDAD NEUTRALIZANTE DE 780 DL50 DE VENENO DESHIDRATADO DE BOTHROPS SP + FABOTERÁPICO POLIVALENTE ANTIOFÍDICO MODIFICADO POR DIGESTIÓN ENZIMÁTICA Y LIBRE DE ALBÚMINA CON UNA CAPACIDAD NEUTRALIZANTE DE 220 DL50 DE VENENO DESHIDRATADO DE CROTALUS SP + FABOTERÁPICO POLIVALENTE ANTIOFÍDICO MODIFICADO POR DIGESTIÓN ENZIMÁTICA Y LIBRE DE ALBÚMINA CON UNA CAPACIDAD NEUTRALIZANTE DE 200 DL50 DE VENENO DESHIDRATADO DE LACHESIS SP	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	(30 mg + 15 mg + 15 mg)/10mL
J06AA03	INMUNOGLOBULINAS DE ORIGEN EQUINO (IGG) CAPACES DE NEUTRALIZAR COMO MÍNIMO: VENENO DE <i>Bothrops atrox</i> + VENENO DE <i>Bothrops asper</i> + VENENO DE <i>Lachesis muta</i> + VENENO DE <i>Crotalus durissus</i>	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	25 mg + 25 mg + 10 mg + 10 mg / Vial

 <b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b> <b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		 <b>La salud es de todos</b>	
FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema Inmune	MARZO 2024
		Actualizado	
J06AA03	INMUNOGLOBULINAS DE ORIGEN EQUINO CAPACES DE NEUTRALIZAR EL VENENO DEL GÉNERO (Micurus (corales) DE LAS ESPECIES COLOMBIANAS M. surinamensis, M. spixii y M. lemniscatus.) -(Suero antiofídico anti coral, antielápidico, antimicrurus)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1 mg / Vial (10 mL)
J06AA	SUERO ANTILONÓMICO	SOLUCIÓN INYECTABLE	Listado de vitales no disponibles
J06AA02	TETÁNICA - ANTITOXINA DE ORIGEN EQUINO	SOLUCIÓN INYECTABLE	10000 UI / 0,5 mL - 10 LFU / dosis(0,5 mL)
J06AA02	TETÁNICA - ANTITOXINA DE ORIGEN EQUINO	SOLUCIÓN INYECTABLE	20000 UI / 5 mL
J06AA02	TETÁNICA - ANATOXINA ADSORBIDA	SUSPENSION INYECTABLE	40 UI / dosis
J06AA02	TETÁNICA - ANATOXINA CONJUGADO PRB (POLIRIBOSIL RIBITOL FOSFATO) A APROXIMADAMENTE 26 MICROGRAMOS DE	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 mcg / Vial (0,5 mL)
J06BB02	TETÁNICAS - FRAGMENTOS F(AB) <sup>2</sup> DE INMUNOGLOBULINAS DE ORIGEN EQUINO	SOLUCIÓN INYECTABLE	1500 UI / mL
J07CA05	DIFTERICA ANATOXINA + TETANICA ANATOXINA + Bordetella pertussis CELULAS INACTIVAS + VHB ANTIGENO DE SUPERFICIE ADN - RECOMBINANTE	SUSPENSION INYECTABLE	37 Lf + 14,8 Lf + 23,60 UO + 14,8 mcg / Vial (dosis)

Los sueros antielápidicos (corales (Micrurus))

**18.1.2.0.N20 b. Producidas en humanos**

Se aceptan


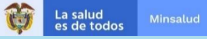
ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
J06AA01	ANTITOXINA DIFTERICA	SUSPENSION INYECTABLE	Toxoide 30 UI / 0,5 mL
J06AA01	ANTITOXINA DIFTERICA	SUSPENSION INYECTABLE	HAV antigen 360 U ELISA / 0,5 mL
J06AA01	ANTITOXINA DIFTERICA	SUSPENSION INYECTABLE	HAV antigen 720 U ELISA / 0,5 mL
J06AA02	ANTITOXINA TETANICA	SUSPENSION INYECTABLE	250 UI / 1 mL

**18.2 GAMMAGLOBULINAS**

**18.2.0.0.N10** Se aceptan

a. Polivalentes (Generales o inespecificas), aquellas en la cuales no hay un titulo alto y determinado de uno o más anticuerpos especificos.

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
J06BA02	INMUNOGLOBULINA HUMANA NORMAL	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE INTRAVASCULAR	50 mg / mL
J06BA02	INMUNOGLOBULINA HUMANA NORMAL	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	500 mg / Vial
	PROTEINA DE PLASMA HUMANO	SOLUCIÓN CONCENTRADA PARA INFUSIÓN	500mg/10mL
J06BA02	INMUNOGLOBULINA HUMANA NORMAL	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1g / Vial (50 mL)
J06BA02	INMUNOGLOBULINA HUMANA NORMAL	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE -IV	1 g / Vial
J06BA02	INMUNOGLOBULINA HUMANA NORMAL	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	2,5g / 50 mL
J06BA02	INMUNOGLOBULINA HUMANA NORMAL	POLVO ESTERIL PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	2,5 g / Vial
J06BA02	INMUNOGLOBULINA HUMANA NORMAL	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE - IV	3 g / Vial
J06BA02	INMUNOGLOBULINA HUMANA NORMAL	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE PARA PERFUSIÓN	5g / 100 mL
J06BA02	INMUNOGLOBULINA HUMANA NORMAL	SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	100 mg / mL
J06BA02	INMUNOGLOBULINA HUMANA NORMAL DEL CUAL MÍNIMO EL 98% ES IGG DISTRIBUCIÓN DE LAS SUBCLASES DE IGG (VALORES APROXIMADOS): IGG1 ≥ 56,9 % IGG2 ≥ 26,6 % IGG3 ≥ 3,4 % IGG4 ≥ 1,7 %	SOLUCIÓN INYECTABLE PARA INFUSIÓN	100 mg / mL
J06BA02	INMUNOGLOBULINA HUMANA NORMAL CON INACTIVACIÓN VIRICA. PROTEÍNAS HUMANAS (50 g/l) CON UN CONTENIDO MÍNIMO DE Ig G de 95%	SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg/ml
	INMUNOGLOBULINA HUMANA NORMAL	SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	100mg/mL
	INMUNOGLOBULINA HUMANA NORMAL	SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg / 1 mL
	INMUNOGLOBULINA HUMANA NORMAL	SOLUCIÓN INYECTABLE	200mg/mL
J06BA02	INMUNOGLOBULINA HUMANA NORMAL	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE - IV	6 g / Vial

 <b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b> <b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		 <b>La salud es de todos</b> <b>Minsalud</b>	
<b>FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia</b> <b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		<b>PUBLICACION</b> <b>Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema inmune</b> <b>Actualizado</b>	<b>FECHA PUBLICACIÓN</b> <b>MARZO 2024</b>
J06BA02	INMUNOGLOBULINA HUMANA NORMAL	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	10 g / 200 mL(Vial)
J06BA02	INMUNOGLOBULINA HUMANA NORMAL	POLVO ESTÉRIL PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	12 g / frasco Ampolla
J06BA02	INMUNOGLOBULINA HUMANA NORMAL	SOLUCIÓN INYECTABLE - INTRAVASCULAR	50 mg / mL
J06BA02	INMUNOGLOBULINA HUMANA NORMAL	SOLUCIÓN INYECTABLE- INTRAVASCULAR	100 µg / mL (X 10 mL; 25 mL; 50 mL; 100 mL ; 200 mL y 300 mL)
J06BA02	INMUNOGLOBULINA HUMANA NORMAL	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / 10 mL
J06BA	INMUNOGLOBULINA HUMANA NORMAL	SOLUCIÓN INYECTABLE - EXTRAVASCULAR	165 mg / mL
J06BA02	INMUNOGLOBULINA HUMANA NORMAL	SOLUCIÓN INYECTABLE	250 mg / Vial
J06BA	INMUNOGLOBULINA HUMANA NORMAL	SOLUCIÓN INYECTABLE	40 - 180 mg / mL
J06BA02	INMUNOGLOBULINA HUMANA NORMAL	SOLUCIÓN INYECTABLE	400 mg / 2 mL
J06BA	INMUNOGLOBULINA HUMANA NORMAL	SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN EXTRAVASCULAR	200 mg / mL
J06BA	INMUNOGLOBULINA HUMANA NORMAL	SOLUCIÓN INYECTABLE (EXTRAVASCULAR)	320 mg / 2 mL
J06BA	INMUNOGLOBULINA HUMANA NORMAL	SOLUCIÓN INYECTABLE - EXTRAVASCULAR	750 mg / Vial
J06BA	INMUNOGLOBULINA HUMANA NORMAL	SOLUCIÓN INYECTABLE (EXTRAVASCULAR)	800 mg / 5 mL
J06BA02	INMUNOGLOBULINA HUMANA NORMAL (IVIG)	SOLUCIÓN INYECTABLE - INFUSIÓN	1g / 10 mL
J06BA02	INMUNOGLOBULINA HUMANA NORMAL	SOLUCIÓN INYECTABLE - IV	1 g / 20 mL
J06BA01	INMUNOGLOBULINA HUMANA NORMAL	SOLUCIÓN INYECTABLE- EXTRAVASCULAR	1 g / 5 mL
J06BA02	INMUNOGLOBULINA HUMANA G	SOLUCIÓN INYECTABLE	1,5g / Vial
J06BA01	INMUNOGLOBULINA NORMAL HUMANA	SOLUCIÓN INYECTABLE- EXTRAVASCULAR	2g / 10 mL
J06BA	INMUNOGLOBULINA NORMAL HUMANA	SOLUCIÓN INYECTABLE	2,5 g / 10 mL
J06BA02	INMUNOGLOBULINA NORMAL HUMANA	SOLUCIÓN INYECTABLE - INTRAVASCULAR	2,5g / 25 mL
J06BA02	INMUNOGLOBULINA HUMANA NORMAL (IVIG)	SOLUCIÓN INYECTABLE	50mg / mL
J06BA02	INMUNOGLOBULINA NORMAL HUMANA	SOLUCIÓN INYECTABLE - INTRAVASCULAR	3g / 50 mL
J06BA01	INMUNOGLOBULINA NORMAL HUMANA	SOLUCIÓN INYECTABLE - EXTRAVASCULAR	4 g / 20 mL
J06BA02	INMUNOGLOBULINA NORMAL HUMANA	SOLUCIÓN INYECTABLE - INTRAVASCULAR	5g / 100 mL
J06BA02	INMUNOGLOBULINA HUMANA NORMAL	SOLUCIÓN INYECTABLE - INTRAVASCULAR	5 g / 50 mL
J06BA02	INMUNOGLOBULINA HUMANA NORMAL	SOLUCIÓN INYECTABLE PARA INTRAVASCULAR	10 g / 100 mL (Vial)
J06BA02	INMUNOGLOBULINA HUMANA NORMAL	SOLUCIÓN INYECTABLE - INTRAVASCULAR	10 g / 200 mL
J06BA02	INMUNOGLOBULINA HUMANA NORMAL	SOLUCIÓN INYECTABLE - INTRAVASCULAR	12 g / 200 mL
J06BA02	INMUNOGLOBULINA HUMANA NORMAL (INMUNOGLOBULINA G (IGG) >98%)	SOLUCIÓN INYECTABLE - INTRAVASCULAR	20 g / 200 mL (Vial)
	INMUNOGLOBULINA HUMANA NORMAL (PUREZA DE, AL MENOS, 98% DE INMUNOGLOBULINA G (IGG))	SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	100mg/mL
	INMUNOGLOBULINA HUMANA NORMAL CORRESPONDIENTE A CONTENIDO DE PROTEÍNA HUMANA DEL CUAL MÍNIMO EL 98% ES IgG.	SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN	200mg/mL
	INMUNOGLOBULINA HUMANA NORMAL DE LA CUAL INMUNOGLOBULINA G ES POR LO MENOS 95%	SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	100mg/mL
	INMUNOGLOBULINA HUMANA NORMAL (PUREZA MÍNIMA DEL 95%)	SOLUCIÓN INYECTABLE	160mg/mL
	INMUNOGLOBULINA HUMANA NORMAL DE LA CUAL INMUNOGLOBULINA G ES POR LO MENOS 96%	SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	50 mg/mL (50 y 100mL)
J06BA02	INMUNOGLOBULINA HUMANA NORMAL (IVIG)	SOLUCIÓN INYECTABLE INTRAVASCULAR	20 g / 400 mL
	PROTEÍNAS DE INMUNOGLOBULINA HUMANA CON POTENCIA ANTIRRÁBICA	SOLUCIÓN INYECTABLE	300 UI/ 2ml
	INMUNOGLOBULINA HUMANA ANTI HEPATITIS B	SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	250 UI/mL
	INMUNOGLOBULINA HUMANA ANTI HEPATITIS DE LAS CUALES INMUNOGLOBULINA HUMANA NO MENOS DEL 90%	SOLUCIÓN INYECTABLE	100-180mg/mL
	INMUNOGLOBULINA HUMANA ANTI D	SOLUCIÓN INYECTABLE	MAYOR O MENOS A 1500 I.U. (MÁS O IGUAL A 300mcg)
J06BB04	INMUNOGLOBULINA HUMANA CON ANTICUERPOS HEPATITIS B	SOLUCIÓN INYECTABLE	220 UI / 1 mL

b. Específicas, aquellas que presentan un título alto de un determinado anticuerpo utilizado en forma específica para tratar, mejorar o prevenir una enfermedad determinada.

- Antiepatitis B
- Antiparotiditis
- Antipolio
- Anti-Rh O
- Antirrubélica
- Antisarampión

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema inmune	MARZO 2024
	Actualizado	

- Antitetánica
- Antivaricela
- Antirábica


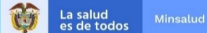
ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
J06BB09	INMUNOGLOBULINA CON ANTICUERPOS CONTRA Citomegalovirus (CMV) - PROTEÍNA DE PLASMA HUMANO	SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	100 U / 1 mL
J06BB09	INMUNOGLOBULINA CON ANTICUERPOS CONTRA Citomegalovirus (CMV) - PROTEÍNA DE PLASMA HUMANO	SOLUCIÓN INYECTABLE	50 UI / mL
J06BB09	INMUNOGLOBULINA CON ANTICUERPOS CONTRA Citomegalovirus (CMV) - PROTEÍNA DE PLASMA HUMANO	SOLUCIÓN INYECTABLE	250 U / Ampolla (5 mL)
J06BB09	INMUNOGLOBULINA CON ANTICUERPOS CONTRA Citomegalovirus (CMV) - PROTEÍNA DE PLASMA HUMANO	SOLUCIÓN INYECTABLE	500 U / Ampolla (10 mL)
J06BB09	INMUNOGLOBULINA CON ANTICUERPOS CONTRA Citomegalovirus (CMV) - PROTEÍNA DE PLASMA HUMANO	SOLUCIÓN INYECTABLE	2500 U / Vial (50 mL)
J06BB04	INMUNOGLOBULINA HUMANA ANTIHEPATITIS B	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	50 UI / mL (500 UI / Vial X 10 mL; Vial X 40 mL)
J06BB04	INMUNOGLOBULINA HUMANA ANTIHEPATITIS B	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	100 UI / Ampolla 2 mL)
J06BB04	INMUNOGLOBULINAS HUMANAS ANTIHEPATITIS B	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	500 UI / Vial
J06BB04	INMUNOGLOBULINA HUMANA ANTIHEPATITIS B	SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	50 UI / 1 mL
J06BB04	INMUNOGLOBULINA HUMANA ANTIHEPATITIS B	SOLUCIÓN INYECTABLE	217 UI / mL
J06BB04	INMUNOGLOBULINA HUMANA ANTIHEPATITIS B	SOLUCIÓN INYECTABLE	200 UI / Vial
J06BB04	INMUNOGLOBULINA HUMANA ANTIHEPATITIS B	SOLUCIÓN INYECTABLE	220 UI / 1 mL
J06BB04	INMUNOGLOBULINA HUMANA ANTIHEPATITIS B	SOLUCIÓN INYECTABLE	500 UI / Vial
J06BB04	INMUNOGLOBULINA HUMANA ANTIHEPATITIS B	SOLUCIÓN INYECTABLE	540 UI / 3mL (Vial)
J06BB04	INMUNOGLOBULINA HUMANA ANTIHEPATITIS B	SOLUCIÓN INYECTABLE	1000 UI / 3 mL
J06BB04	INMUNOGLOBULINA HUMANA ANTIHEPATITIS B	SOLUCIÓN INYECTABLE	1800 UI / Vial
J06BB04	INMUNOGLOBULINA HUMANA ANTIHEPATITIS B	SOLUCIÓN INYECTABLE	2500 UI / Vial
J06BB04	INMUNOGLOBULINA HUMANA ANTIHEPATITIS B	SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	250 UI / mL
J06BB02	INMUNOGLOBULINA HUMANA ANTITETÁNICA	SUSPENSION INYECTABLE	40 UI / 0,5 mL
J06BB02	INMUNOGLOBULINA HUMANA ANTITETÁNICA	SOLUCIÓN INYECTABLE	125 UI / mL
J06BB02	INMUNOGLOBULINA HUMANA ANTITETÁNICA	SOLUCIÓN INYECTABLE	250 UI / mL
J06BB02	INMUNOGLOBULINA HUMANA ANTITETÁNICA	SOLUCIÓN INYECTABLE	1500 UI / mL
J06BB01	INMUNOGLOBULINA HUMANA ANTI-D	POLVO ESTERIL PARA RECONSTITUIR A SOLUCION INYECTABLE	300mcg/10mL
J06BB01	INMUNOGLOBULINA HUMANA ANTI-D -Rh	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECCIÓN	50 UI / 0,5 mL
J06BB01	INMUNOGLOBULINA HUMANA ANTI-D -Rh	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECCIÓN	100 UI / mL
J06BB01	INMUNOGLOBULINA HUMANA ANTI-D -Rh	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1250 UI / Vial
J06BB01	INMUNOGLOBULINA HUMANA ANTI-D -Rh	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1500 UI / Vial
J06BB01	INMUNOGLOBULINA HUMANA ANTI-D -Rh	SOLUCIÓN INYECTABLE	250 UI / mL
J06BB01	INMUNOGLOBULINA HUMANA ANTI-D -Rh	SOLUCIÓN INYECTABLE	820 UI / 0,5 mL
J06BB01	INMUNOGLOBULINA HUMANA ANTI-D -Rh	SOLUCIÓN INYECTABLE	1250 UI / 2 mL
J06BB01	INMUNOGLOBULINA HUMANA ANTI-D -Rh	SOLUCIÓN INYECTABLE	1250 UI / mL
J06BB01	INMUNOGLOBULINA HUMANA ANTI-D -Rh	SOLUCIÓN INYECTABLE	1500 UI / Vial 1,2 mL
J06BB02	INMUNOGLOBULINA HUMANA ANTI-D -Rh	SOLUCIÓN INYECTABLE	1500 UI / 2 mL
J06BB05	INMUNOGLOBULINA ANTIRRABICA HUMANA	SOLUCIÓN INYECTABLE	150 UI / mL
J06BB05	INMUNOGLOBULINA ANTIRRABICA HUMANA	SOLUCIÓN INYECTABLE	300 UI / 2 mL
J06BB05	INMUNOGLOBULINA ANTIRRABICA HUMANA	SOLUCIÓN INYECTABLE	500 UI / Vial (2 mL)
J06BB05	FRAGMENTOS F(AB') <sub>2</sub> DE INMUNOGLOBULINA EQUINA ANTIRRABICA 1000 - 2000 UI	SOLUCIÓN INYECTABLE	1500 UI / Ampolla (1 mL)
J06BB03	INMUNOGLOBULINA HUMANA ANTIVARICELA ZOSTER	SOLUCIÓN INYECTABLE	125 UI / 5 mL
J06BB03	INMUNOGLOBULINA HUMANA ANTIVARICELA ZOSTER	SOLUCIÓN INYECTABLE	500 UI / 20 mL

### 18.3 INMUNOESTIMULANTES

18.3.0.0.N10 Se aceptan



FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema inmune	MARZO 2024
		Actualizado	
ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
J05AX05	INOSINA (METISOPRINOL)	JARABE	5 g / 100 mL
J05AX05	INOSINA (METISOPRINOL)	TABLETA	500 mg
	LEVAMISOL CLORHIDRATO EQUIVALENTE A LEVAMISOL	SOLUCIÓN INYECTABLE	30 mg / mL
	LEVAMISOL CLORHIDRATO EQUIVALENTE A LEVAMISOL	TABLETA	150 mg

		<b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b> <b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>	
<b>FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia</b>		<b>PUBLICACION</b>	<b>FECHA PUBLICACIÓN</b>
<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		<b>Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema inmune</b> <b>Actualizado</b>	<b>MARZO 2024</b>

**18.4 INMUNOSUPRESORES**

18.4.0.0.N10 Se aceptan

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
L04AX01	AZATIOPRINA	TABLETA	50 mg
L04AA24	ABATACEPT	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	250 mg / Vial
L04AC02	BASILIXIMAB	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	20 mg / Vial
L04AA26	BELIMUMAB	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	120 mg / Vial (1.5 mL)
L04AA26	BELIMUMAB	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	400 mg / Vial ( 5 mL)
L04AA26	BELIMUMAB	SOLUCIÓN INYECTABLE	200 mg / 5 mL
L04AA26	BELIMUMAB	SOLUCIÓN INYECTABLE	200 mg/mL
L04AA28	BELATACEPT	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	250 mg / Vial (20 mL)
L04AD01	CICLOSPORINA A	CÁPSULA BLANDA	10 mg
L04AD01	CICLOSPORINA A	CÁPSULA BLANDA	25 mg
L04AD01	CICLOSPORINA A	CÁPSULA BLANDA	50 mg
L04AD01	CICLOSPORINA A	CÁPSULA BLANDA	100 mg
L04AD01	CICLOSPORINA A	CÁPSULA DURA	10 mg
L04AD01	CICLOSPORINA A	CÁPSULA DURA	50 mg
L04AD01	CICLOSPORINA A	EMULSION ORAL	100 mg / mL
L04AD01	CICLOSPORINA A	SOLUCIÓN CONCENTRADO PARA INFUSIÓN INTRAVENOSA	50 mg / mL
L04AD01	CICLOSPORINA A	SOLUCIÓN INYECTABLE CONCENTRADA PARA PERFUSIÓN	50 mg / 1 mL (Ampollas 1 mL)
L04AD01	CICLOSPORINA A	SOLUCIÓN ORAL	10 g / 100 mL
L04AC01	DACLIZUMAB	SOLUCIÓN CONCENTRADO PARA INFUSIÓN INTRAVENOSA	25 mg / Vial (5 mL)

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema Inmune	MARZO 2024
		Actualizado	
L04AA18	EVEROLIMUS	TABLETA DISPERSABLE	0,1 mg
L04AA18	EVEROLIMUS	TABLETA DISPERSABLE	0,25 mg
L04AA18	EVEROLIMUS	TABLETA DISPERSABLE	2 mg
L04AA18	EVEROLIMUS	TABLETA DISPERSABLE	3 mg
L04AA18	EVEROLIMUS	TABLETA DISPERSABLE	5 mg
L04AA18	EVEROLIMUS	TABLETA	1,0 mg
L04AA18	EVEROLIMUS	TABLETA	0,75 mg
L04AA18	EVEROLIMUS	TABLETA	0,5 mg
L04AA18	EVEROLIMUS	TABLETA	0,25 mg
L04AA04	INMUNOGLOBULINA ANTITIMOCITICA HUMANA (ATG) - CONEJO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	25 mg / Vial
L04AA04	PROTEÍNA TOTAL DE PPS (SUERO ANTI-TIMOCITO DE CONEJO) EQUIVALENTE A INMUNOGLOBULINA DE PPS DE CONEJO NO MENOS DEL 95%	SOLUCIÓN CONCENTRADA INYECTABLE PARA DILUIR A INFUSIÓN	20 – 23 mg / mL
L04AA04	INMUNOGLOBULINA ANTITIMOCITICA HUMANA (CONEJO)	SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg / mL (Vial por 5 mL)
L04AA03	INMUNOGLOBULINA ANTILINFOCITARIA DE ORIGEN EQUINO	SOLUCIÓN INYECTABLE PARA PERFUSIÓN	100 mg / 5 mL
L04AA04	ANTITIMOCITICA EQUINA - INMUNOGLOBULINA	SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	250 mg / 5 mL
L04AX04	LENALIDOMIDA	CAPSULA DURA	25 mg
L04AX04	LENALIDOMIDA	CAPSULA DURA	15mg
L04AX04	LENALIDOMIDA	CAPSULA DURA	10 mg
L04AX04	LENALIDOMIDA	CAPSULA DURA	5 mg
L04AA06	MICOFENOLATO MOFETILO	CÁPSULA DURA	250 mg
L04AA06	MICOFENOLATO MOFETILO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE PARA INFUSIÓN	500 mg / Vial
L04AA06	MICOFENOLATO MOFETILO	TABLETA	250 mg
L04AA06	MICOFENOLATO MOFETILO	TABLETA	500 mg
L04AA06	MICOFENOLATO MOFETILO	TABLETA DISPERSABLE	250 mg
L04AA06	MICOFENOLATO MOFETILO	TABLETA DISPERSABLE	500 mg
	MICOFENOLATO DE MOFETILO	SUSPENSIÓN ORAL	200 mg/mL
L04AA06	MICOFENOLATO SÓDICO EQUIVALENTE A ÁCIDO MICOFENÓLICO	TABLETA GASTRORESISTENTE	180 mg
L04AA06	MICOFENOLATO SÓDICO EQUIVALENTE A ÁCIDO MICOFENÓLICO	TABLETA GASTRORESISTENTE	360 mg
L04AA02	MUROMONAB-CD3 (ATELINA)	SOLUCIÓN INYECTABLE	5 mg / 5 mL
L04AA02	MUROMONAB-CD3 ANTICUERPO MONOCLONAL MURINO	SOLUCIÓN INYECTABLE	3 mg / 5 mL
L04AA10	SIROLIMUS (RAMPAMICINA)	TABLETA CUBIERTA (GRAGEA)	2 mg
L04AA10	SIROLIMUS (EQUIVALENTE A DISPERSION DE SIRULIMUS DE NANOSISTEMAS) 150mg /g(D)	TABLETA CUBIERTA (GRAGEA)	1 mg (1,53 mg)
L04AA10	SIROLIMUS (RAMPAMICINA)	TABLETA CUBIERTA (GRAGEA)	5 mg
L04AA10	SIROLIMUS	TABLETA CUBIERTA (GRAGEA)	0,5 mg
L04AA10	SIROLIMUS	SOLUCIÓN ORAL	1 mg / mL
L04AD02	TACROLIMUS	SOLUCIÓN INYECTABLE	5 mg / 1 mL (Ampollas 1 mL)
L04AD02	TACROLIMUS	CAPSULA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	0,5 mg
L04AD02	TACROLIMUS	CAPSULA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	1 mg
L04AD02	TACROLIMUS	CAPSULA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	3 mg
L04AD02	TACROLIMUS	CAPSULA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	5 mg
L04AD02	TACROLIMUS MONOHIDRATO EQUIVALENTE A TACROLIMUS	CÁPSULA DURA	5 mg
L04AD02	TACROLIMUS MONOHIDRATO EQUIVALENTE A TACROLIMUS	CÁPSULA DURA	1 mg
L04AD02	TACROLIMUS	CÁPSULA DURA	0,5 mg

**18.5 OTROS**


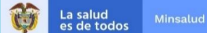
**18.5.0.0.N10** No se acepta

\* La inclusión de antibióticos como preservativos en productos biológicos, ni en mezcla o combinación con vacunas (antígeno) o sueros hiperinmunes, porque pueden crear fenómenos de sensibilidad y/o resistencia. Sin embargo, en las vacunas virales, se acepta la adición como preservativos de pequeñas cantidades de antibióticos, exceptuando las penicilinas.

\* La inclusión de vitaminas o antioxidantes en productos biológicos por no existir justificación farmacológica.

**18.5.0.0.N20** Sólo se aceptan con la indicación de coadyudantes e inmunoterapia inespecífica, las vacunas o antígenos preparados a base de gérmenes grampositivos y gramnegativos inactivados y alérgenos propios del medio ambiente nacional para el diagnóstico y el tratamiento de afecciones alérgicas.

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
	EXTRACTOS POLIMERIZADOS ALERGÉNICOS DE LOS ÁCAROS D. PTERONYSSINUS Y D. FARINAE (50%/50%)	SUSPENSIÓN	Vial A: 2.000 UT/ml y Vial B: 10.000 UT/ml
	EXTRACTOS POLIMERIZADOS ALERGÉNICOS DE LOS ÁCAROS D. PTERONYSSINUS Y D. FARINAE (50%/50%)	SUSPENSIÓN	Vial B: 10.000 UT/ml.

		<b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b> <b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>	
<b>FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia</b>		<b>PUBLICACION</b>	<b>FECHA PUBLICACIÓN</b>
<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		<b>Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema inmune</b> <b>Actualizado</b>	<b>MARZO 2024</b>



**18.5.0.0.N30** Se acepta Palivizumab

(Anticuerpo monoclonal humanizado, para neutralizar el virus sincitial respiratorio. Profilaxis del virus sincitial respiratorio en niños con enfermedad cardíaca congénita)

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
J06BD01	PALIVIZUMAB	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg /vial
J06BD01	PALIVIZUMAB	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE PARA INFUSIÓN	100 mg / Vial
J06BD01	PALIVIZUMAB	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE PARA INFUSIÓN	50 mg / Vial
J06BD01	PALIVIZUMAB	SOLUCIÓN INYECTABLE PARA INFUSIÓN	100 mg / Vial (0,5 mL)
J06BD01	PALIVIZUMAB	SOLUCIÓN INYECTABLE PARA INFUSIÓN	50 mg / Vial (0,5mL)

**18.5.0.0.N40** Se acepta interferón gamma

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
L03AB08	INTERFERÓN HUMANO RECOMBINANTE GAMMA 1b	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 µg / Vial (3,000,000 UI)
L03AB08	INTERFERÓN HUMANO RECOMBINANTE GAMMA 1b	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,1 mg / Vial (0,5 mL) (2.000.000 UI)
L04AB02	INFLIXIMAB	POLVO LIOFILIZADO	100 mg/ vial

 	
<b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b> <b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>	
<b>FUNCIÓN REGULADORA:</b> Seguridad y eficacia	<b>PUBLICACIÓN</b>
<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema Nervioso Actualizado
<b>FECHA PUBLICACIÓN</b> MARZO 2024	

**19. SISTEMA NERVIOSO CENTRAL Y PERIFÉRICO**

**19.1 ANALEPTICOS**

Esta Norma queda verosapamente sustituida

**19.2 ANALGÉSICOS NARCÓTICOS**

**19.2.8.8.N10**

Se accedan

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
N01AA02	ALFENTANIL CLORHIDRATO EQUIVALENTE A FENTANIL	SOLUCIÓN INYECTABLE	2,5 mg / Ampolla 15 mL
N02AA03	DIPROPRIONINA HIDRODIPROPRIONILO CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	2 mg / 1 mL (Ampolla)
N02AA03	DIPROPRIONINA HIDRODIPROPRIONILO CLORHIDRATO	TABLETA	2,5 mg
N02AB01	FENTANIL CLORHIDRATO EQUIVALENTE A FENTANIL	TABLETA	50 µg
N02AB03	FENTANIL CLORHIDRATO EQUIVALENTE A FENTANIL	PARCHES TRANSDÉRMICO	12,5 µg/h
N02AB03	FENTANIL CLORHIDRATO EQUIVALENTE A FENTANIL	PARCHES TRANSDÉRMICO	12,5 µg/h
N02AB03	FENTANIL CLORHIDRATO EQUIVALENTE A FENTANIL	PARCHES TRANSDÉRMICO	14,4 mg / parche - 75 µg/h
N02AB03	FENTANIL CLORHIDRATO EQUIVALENTE A FENTANIL	PARCHES TRANSDÉRMICO	9,6 mg / parche - 50 µg/h
N02AB03	FENTANIL CLORHIDRATO EQUIVALENTE A FENTANIL	PARCHES TRANSDÉRMICO	14,4 mg / parche - 75 µg/h
N02AB03	FENTANIL CLORHIDRATO EQUIVALENTE A FENTANIL	PARCHES TRANSDÉRMICO	19,2 mg / parche - 100 µg/h
N02AB03	FENTANIL CLORHIDRATO EQUIVALENTE A FENTANIL	SOLUCIÓN NASAL	50 µg / 100 µL (Inhalación)
N02AB03	FENTANIL CLORHIDRATO EQUIVALENTE A FENTANIL	SOLUCIÓN NASAL	200 µg / 100 µL (Inhalación)
N02AB03	FENTANIL CLORHIDRATO EQUIVALENTE A FENTANIL	SOLUCIÓN NASAL	314 µg (equivalente a 200 µg)
N02AB03	FENTANIL CLORHIDRATO EQUIVALENTE A FENTANIL	SOLUCIÓN INYECTABLE	50 µg / mL
N02AB03	FENTANIL CLORHIDRATO EQUIVALENTE A FENTANIL	SOLUCIÓN INYECTABLE	250 µg / 1 mL (Ampolla)
N02AB03	FENTANIL CLORHIDRATO EQUIVALENTE A FENTANIL	SOLUCIÓN INYECTABLE	600 µg / 1,0 mL (Ampolla)
N02AB03	FENTANIL CLORHIDRATO EQUIVALENTE A FENTANIL	TABLETA ORODISPERSIBLE	102 µg (equivalente a 100 µg)
N02AB03	FENTANIL CLORHIDRATO EQUIVALENTE A FENTANIL	TABLETA ORODISPERSIBLE	314 µg (equivalente a 200 µg)
N02AB03	FENTANIL CLORHIDRATO EQUIVALENTE A FENTANIL	TABLETA ORODISPERSIBLE	600 µg (equivalente a 600 µg)
N02AB03	FENTANIL CLORHIDRATO EQUIVALENTE A FENTANIL	TABLETA ORODISPERSIBLE	814 µg (equivalente a 800 µg)
N02AB03	FENTANIL CLORHIDRATO EQUIVALENTE A FENTANIL	TABLETA ORODISPERSIBLE	1257 µg (equivalente a 800 µg)
N02AB03	FENTANIL CLORHIDRATO	SISTEMA TRANSDÉRMICO (IONTOFORÉTICO)	40 µg
R05DA03	HIPODORONA BITARTRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN EXTENDIDA	20 mg
R05DA03	HIPODORONA BITARTRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN EXTENDIDA	30 mg
R05DA04	HIPODORONA BITARTRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN EXTENDIDA	40 mg
R05DA04	HIPODORONA BITARTRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN EXTENDIDA	60 mg
R05DA04	HIPODORONA BITARTRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN EXTENDIDA	80 mg
R05DA04	HIPODORONA BITARTRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN EXTENDIDA	100 mg
N02AB02	MEPERIDINA CLORHIDRATO (PETIDINA CLORHIDRATO)	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / 10 mL (Ampolla 2 mL)
N02BC02	METADONA CLORHIDRATO	TABLETA DISPERSIBLE	40 mg
N02BC02	METADONA CLORHIDRATO	TABLETA	10 mg
N02AA01	MORFINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A MORFINA CLORHIDRATO ANHIDRO	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 mg / mL
N02AA01	MORFINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN ORAL	7mg / 100 mL
N02AA01	MORFINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	30 mg / mL (800 mg / 20 mL)
N02AA01	MORFINA SULFATO	CÁPSULA CON MICROGRANULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA	10 mg
N02AA01	MORFINA SULFATO	CÁPSULA CON MICROGRANULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA	30 mg
N02AA01	MORFINA SULFATO	CÁPSULA CON MICROGRANULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA	60 mg
N02AA01	MORFINA SULFATO	CÁPSULA CON MICROGRANULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA	100 mg
N02AA01	MORFINA SULFATO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	10 mg
N02AA01	MORFINA SULFATO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	30 mg
N02AA01	MORFINA SULFATO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	60 mg
N02AA05	OPIOCODONA CLORHIDRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	100 mg
N02AA05	OPIOCODONA CLORHIDRATO	CÁPSULA DURA	5 mg
N02AA05	OPIOCODONA CLORHIDRATO	CÁPSULA DURA	10 mg
N02AA05	OPIOCODONA CLORHIDRATO	CÁPSULA DURA	20 mg
N02AA05	OPIOCODONA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN ORAL	5 mg / 5 mL
N02AA05	OPIOCODONA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN ORAL	10 mg / mL
N02AA05	OPIOCODONA CLORHIDRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	10 mg
N02AA05	OPIOCODONA CLORHIDRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	15 mg
N02AA05	OPIOCODONA CLORHIDRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	30 mg
N02AA05	OPIOCODONA CLORHIDRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	60 mg
N02AA05	OPIOCODONA CLORHIDRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	80 mg
N02AA05	OPIOCODONA CLORHIDRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	20 mg
N02AA05	OPIOCODONA CLORHIDRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	40 mg
N02AA05	OPIOCODONA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN O INFUSIÓN	10 mg / mL
N02AA05	OPIOCODONA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN O INFUSIÓN	10 mg / Ampolla 11 mL
N02AA05	OPIOCODONA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN O INFUSIÓN	10 mg / mL
N02AA05	OPIOCODONA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN	5mg / mL
N02AA05	OPIOCODONA CLORHIDRATO	TABLETA ORODISPERSIBLE	5 mg
N02AA05	OPIOCODONA + ACETIL SALICÍLO ACIDO	CÁPSULA DURA	Nasta 10 mg + 300 - 400 mg
N02AA05	OPIOCODONA + ACETIL SALICÍLO ACIDO	GRASA	Nasta 10 mg + 300 - 400 mg
N02AA05	OPIOCODONA + ACETIL SALICÍLO ACIDO	TABLETA	Nasta 10 mg + 300 - 400 mg
N02AA05	OPIOCODONA CLORHIDRATO + NALOXONA CLORHIDRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	10 mg + 5 mg
N02AA05	OPIOCODONA CLORHIDRATO + NALOXONA CLORHIDRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	20 mg + 10 mg
N02AA05	OPIOCODONA CLORHIDRATO + NALOXONA CLORHIDRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	40 mg + 20 mg
N01AH08	REMIFENTANIL CLORHIDRATO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1 mg / Mil
N01AH08	REMIFENTANIL CLORHIDRATO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	2 mg / Mil
N01AH08	REMIFENTANIL CLORHIDRATO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	5 mg / Mil
N01AH08	REMIFENTANIL CLORHIDRATO EQUIVALENTE A REMIFENTANIL BASE	POLVO LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE O PERFUSIÓN	1 mg / Mil
N01AH08	REMIFENTANIL CLORHIDRATO EQUIVALENTE A REMIFENTANIL BASE	POLVO LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE O PERFUSIÓN	2 mg / Mil
N01AH08	REMIFENTANIL CLORHIDRATO EQUIVALENTE A REMIFENTANIL BASE	POLVO LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE O PERFUSIÓN	5 mg / Mil
N01BA03	SUFENTANIL CLORHIDRATO EQUIVALENTE A SUFENTANIL	SOLUCIÓN INYECTABLE	5 µg / mL (10 mg / Ampolla 12 mL)
N01BA03	SUFENTANIL CLORHIDRATO EQUIVALENTE A SUFENTANIL	SOLUCIÓN INYECTABLE	5 µg / 1 mL (Ampolla 1 mL)
N01BA03	SUFENTANIL CLORHIDRATO EQUIVALENTE A SUFENTANIL	SOLUCIÓN INYECTABLE	50 µg / mL / Ampolla 5 mL
N02AX06	TAPENTADOL CLORHIDRATO (28.12 mg) EQUIVALENTE A TAPENTADOL BASE LIBRE	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	25 mg
N02AX06	TAPENTADOL CLORHIDRATO (58.24 mg) EQUIVALENTE A TAPENTADOL	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	50 mg
N02AX06	TAPENTADOL CLORHIDRATO (116.48 mg) EQUIVALENTE A TAPENTADOL	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	100 mg
N02AX06	TAPENTADOL CLORHIDRATO (174.72 mg) EQUIVALENTE A TAPENTADOL	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	150 mg
N02AX06	TAPENTADOL CLORHIDRATO (232.96 mg) EQUIVALENTE A TAPENTADOL	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	200 mg
N02AX06	TAPENTADOL CLORHIDRATO (291.20 mg) EQUIVALENTE A TAPENTADOL	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	250 mg
N02AX06	TAPENTADOL	TABLETA RECLUBIERTA	25 mg
N02AX06	TAPENTADOL CLORHIDRATO EQUIVALENTE A TAPENTADOL BASE	TABLETA RECLUBIERTA	50 mg
N02AX06	TAPENTADOL CLORHIDRATO EQUIVALENTE A TAPENTADOL BASE	TABLETA RECLUBIERTA	75 mg
N02AX06	TAPENTADOL CLORHIDRATO EQUIVALENTE A TAPENTADOL BASE	TABLETA RECLUBIERTA	100 mg
N02AX06	CLORHIDRATO DE TAPENTADOL EQUIVALENTE A TAPENTADOL	SOLUCIÓN ORAL	20mg/mL



InVima		AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL		La Salud es un deber	
DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS				MARZO 2024	
FUNCIÓN REGULADORA: Seguridad y eficacia		PUBLICACIÓN		FECHA PUBLICACIÓN	
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema Nervioso			
		Actualizados			
N2BB02	DIPIRONA (inactiva)	SOLUCIÓN ORAL	500mg / mL		
N2BB02	DIPIRONA (inactiva)	SOLUCIÓN ORAL	500mg / mL		
N2BB02	DIPIRONA (inactiva)	TABLETA	324 mg		
N2BB02	DIPIRONA (inactiva)	TABLETA	300 mg		
M1AE01	IBUPROFENO	CAPSULA BLANDA	400 mg		
M1AE01	IBUPROFENO	CAPSULA BLANDA	200 mg		
M1AE01	IBUPROFENO	CAPSULA DURA	400 mg		
M1AE01	IBUPROFENO	SOLUCIÓN ORAL	100 mg / mL		
M1AE01	IBUPROFENO	SOLUCIÓN ESTERIL	4mg/1ml		
M1AE01	IBUPROFENO	SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN	400mg/10mL, 4mg/1mL		
M1AE01	IBUPROFENO	SOLUCIÓN INYECTABLE	4mg/1ml		
M1AE01	IBUPROFENO	SOLUCIÓN INYECTABLE	6mg/1ml		
M1AE01	IBUPROFENO	SUSPENSIÓN ORAL	3,0g		
M1AE01	IBUPROFENO	SUSPENSIÓN ORAL	4 g / 100 mL		
M1AE01	IBUPROFENO	TABLETA	100 mg		
M1AE01	IBUPROFENO	TABLETA	200 mg		
M1AE01	IBUPROFENO	TABLETA	400 mg		
M1AE01	IBUPROFENO	TABLETA INYECTABLE	100 mg		
M1AE01	IBUPROFENO	GRANULADO EFFERVESCENTE	200 mg/ 500mg		
M1AE01	IBUPROFENO	GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	2,2 g / 100 g		
M1AE01	IBUPROFENO	GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	200 mg / 2 g		
M1AE01	IBUPROFENO ARGINATO EQUIVALENTE A IBUPROFENO	TABLETA	200 mg		
M1AE01	IBUPROFENO ARGINATO EQUIVALENTE A IBUPROFENO	GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	200 mg / 500mg		
M1AE01	IBUPROFENO ARGINATO EQUIVALENTE A IBUPROFENO	GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	400 mg / 500mg		
M1AE01	IBUPROFENO ARGINATO EQUIVALENTE A IBUPROFENO	TABLETA	400 mg		
M1AE01	IBUPROFENO LISINATO EQUIVALENTE A IBUPROFENO	TABLETA	200 mg		
M1AE01	IBUPROFENO LISINATO EQUIVALENTE A IBUPROFENO	TABLETA	400 mg equivalente a 400 mg		
M1AE01	IBUPROFENO	GRANULADO ORAL	100 mg		
M1AE01	IBUPROFENO	GRANULADO ORAL	100 mg		
M1AE01	IBUPROFENO	GRANULADO ORAL	200 mg		
M1AE01	IBUPROFENO	GRANULADO ORAL	300 mg		
M1AB15	KETOROLACO TROMETAMINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	30 mg / Ampolla (1 mL)		
M1AB15	KETOROLACO TROMETAMINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 mg / Ampolla (1 mL)		
M1AB15	KETOROLACO TROMETAMINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	15 mg / Ampolla (1 mL)		
M1AB15	KETOROLACO TROMETAMINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	30 mg / Ampolla (1 mL e 2 x 2 mL)		
M1AB15	KETOROLACO TROMETAMINA	TABLETA	10 mg		
M1AB15	KETOROLACO TROMETAMINA	TABLETA	5 mg		
M1AB15	KETOROLACO TROMETAMINA	TABLETA SUBLINGUAL	30 mg		
M1AC05	LISINA DLOXIMATO	TABLETA	125 mg		
M1AC05	LISINA DLOXIMATO	CAPSULA DURA	125 mg		
M1AC05	LORNICICAM	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	8 mg / 10ml		
M1AC05	LORNICICAM	TABLETA	8 mg		
M1AC05	METONIFURANO*	SOLUCIÓN PARA INHALACIÓN	89,9 µg		
M1AE02	NEFOPAM CLOMORRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	20 mg / 2 mL		
M1AE02	NAPROXENO SÓLIDO	CAPSULA CON CONTENIDO LÍQUIDO	250 mg		
M1AE02	NAPROXENO SÓLIDO	TABLETA	275 mg		
M1AE02	NAPROXENO SÓLIDO	TABLETA	250 mg		
M1AE02	NAPROXENO SÓLIDO	TABLETA	250 mg		
M1AE02	NAPROXENO SÓLIDO	TABLETA	250 mg		
M1AE02	NAPROXENO SÓLIDO	TABLETA	100 mg		
M1AE02	NAPROXENO SÓLIDO EQUIVALENTE A NAPROXENO	TABLETA	200 mg		
N2BB04	SALICILATO DE SÓDIO	CAPSULA DURA	500 mg		

\*Para uso hospitalario en urgencias.

14.4.0.0.ND

En las etiquetas y embalajes de los productos a base de dipirona o compuestos pirazolónicos, deberá figurar la siguiente advertencia: «Puede producir agranulocitosis a veces fatal».  
 No se acepta la fenacetina, por estar ventajosamente sustituida por su potencialidad tóxica.

**15.4.0.0.N40** Se aceptan las asociaciones de analgésicos no narcóticos entre sí con o sin cafeína, previa evaluación por la sala (para evaluar racionalidad terapéutica).

Se acepta un analgésico no narcótico con cafeína, previa evaluación por la sala (para evaluar racionalidad terapéutica).

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
N02BE01	ACETAMINOFEN + ACELOFENACO	TABLETA RECLUBERTA	325 mg + 100 mg
N02BE01	ACETAMINOFEN + CAFENA	CAPSULA BLANDA	500 mg + 65 mg
N02BE01	ACETAMINOFEN + CAFENA	TABLETA	500 mg + 65 mg
N02BE01	ACETAMINOFEN + CAFENA	TABLETA	500 mg + 65 mg
N02BE01	ACETAMINOFEN + CAFENA	TABLETA	300 mg + 25 mg
N02BE01	ACETAMINOFEN + CAFENA	TABLETA	325mg + 65mg
N02BE01	ACETAMINOFEN + CAFENA	TABLETA	325mg + 65mg
N02BE01	ACETAMINOFEN + CAFENA	CAPSULA BLANDA DE GELATINA	325mg + 65mg
N02BE01	ACETAMINOFEN + CAFENA	CAPSULA BLANDA	250 mg + 20 mg
N02BE01	ACETAMINOFEN + CAFENA	CAPSULA DURA CON CONTENIDO LIQUIDO	350 mg + 65 mg
N02BE01	ACETAMINOFEN + NAPROXENO SODICO	TABLETA	300 mg + 275 mg
N02BE01	ACETAMINOFEN + NAPROXENO SODICO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSION ORAL	100 mg + 125 mg / 5 mL
N02BE01	ACETAMINOFEN + NAPROXENO + CAFENA	TABLETA	500 mg + 200 mg + 65 mg
M1AE01	ACETAMINOFEN + NAPROXENO + CAFENA	CAPSULA BLANDA	325 mg + 250 mg + 65 mg
M1AE01	SUBIPROFENO + BUPROFENO + CAFENA	CAPSULA BLANDA	250 mg + 400 mg + 65 mg
M1AE01	SUBIPROFENO + BUPROFENO + CAFENA	CAPSULA	250 mg + 400 mg + 65 mg
M1AE01	IBUPROFENO + BUPROFENO + CAFENA	TABLETA / TABLETA RECLUBERTA	250 mg + 400 mg + 65 mg
N02BE01	ACETAMINOFEN + BUPROFENO + CAFENA	TABLETA	250 mg + 300 mg + 65 mg
M1AE01	ACETAMINOFEN + DEKSIPIROFENO + CAFENA	TABLETA	250 mg + 200 mg + 65 mg
N02BA01	ACIDO ACETIL SALICILICO + CAFENA	TABLETA	650 mg + 65 mg
N02BA01	ACIDO ACETIL SALICILICO + CAFENA	TABLETA	500 mg + 65 mg
N02BA01	ACIDO ACETIL SALICILICO + ACIDO CITRICO + BICARBONATO DE SODIO + CAFENA	POLVO EFERVESCENTE PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN EFERVESCENTE	650 mg + 65 mg / Sobre
N02BA01	ACIDO ACETIL SALICILICO + ACIDO CITRICO + BICARBONATO DE SODIO + CAFENA	POLVO EFERVESCENTE PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN EFERVESCENTE	500 mg + 1000 mg + 1400 mg + 65 mg / Sobre
N02BA01	ACIDO ACETIL SALICILICO + ACETAMINOFEN + CAFENA	CAPSULA	428 mg + 322 mg + 25 mg
N02BA01	ACIDO ACETIL SALICILICO + ACETAMINOFEN + CAFENA	TABLETA	428 mg + 322 mg + 25 mg
N02BA01	ACIDO ACETIL SALICILICO + ACETAMINOFEN + CAFENA	TABLETA	250 mg + 250 mg + 65 mg
N02BA01	ACIDO ACETIL SALICILICO + ACETAMINOFEN + CAFENA	TABLETA	250 mg + 200 mg + 65 mg
N02BE04	ACETAMINOFEN/CAPENA/PROPIFENOZONA	TABLETA	250 mg + 65 mg + 150 mg
N02BE02	ACETAMINOFEN/PARACETAMOL/LIDOCANA	SOLUCIÓN INYECTABLE	300 mg + 20 mg / mL
M1AE04	IBUPROFENO + CAFENA	TABLETA	300 mg + 30 mg
M1AE04	IBUPROFENO + CAFENA	TABLETA	60 mg + 305 mg
M1AE01	BUPROFENO + ACETAMINOFEN + CAFENA	CAPSULA BLANDA	200 mg + 250 mg + 65 mg
M1AE01	BUPROFENO + ACETAMINOFEN + CAFENA	CAPSULA BLANDA (CONTIENE UNA SOLUCIÓN DE BUPROFENO Y DOS TABLETAS RECLUBERTAS CON ACETAMINOFEN + CAFENA ANHORA)	400 MG + 250 MG + 65 MG
M1AE01	IBUPROFENO + CAFENA	TABLETA	300 mg + 30 mg
M1AE01	IBUPROFENO + CAFENA	CAPSULA BLANDA	300 mg + 30 mg
M1AE01	IBUPROFENO + CAFENA	CAPSULA BLANDA	300 mg + 65 mg
M1AE01	IBUPROFENO + CAFENA	CAPSULA DURA	300 mg + 65 mg
M1AE01	IBUPROFENO + CAFENA	CAPSULA BLANDA	300 mg + 65 mg
M1AE01	IBUPROFENO + CAFENA	CAPSULA BLANDA	400 mg + 65 mg
M1AE01	IBUPROFENO + CAFENA	TABLETA RECLUBERTA	400 mg + 65 mg
M1AE01	IBUPROFENO + CAFENA	CAPSULA BLANDA	400 mg + 65 mg
M1AE01	IBUPROFENO + CAFENA	CAPSULA BLANDA DE GELATINA	200 mg + 250 mg
M1AE02	NAPROXENO + CAFENA	CAPSULA BLANDA	300 mg + 65 mg
M1AE02	NAPROXENO SODICO + CAFENA	TABLETA	200 mg + 65 mg
M1AE02	NAPROXENO SODICO + CAFENA	TABLETA RECLUBERTA	650 mg + 65 mg
M1AE02	NAPROXENO SODICO + CAFENA	CAPSULA BLANDA	220 mg + 65 mg

**15.4.0.0.N40** Se acepta

Se aceptan las asociaciones de analgésicos no narcóticos entre sí con o sin cafeína, previa evaluación por la sala (para evaluar racionalidad terapéutica).

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
	IBUPROFENO + CAFENA	CAPSULA BLANDA	200mg +65mg
	IBUPROFENO + CAFENA	TABLETA RECLUBERTA	400mg +65mg

**15.4.0.0.N40** Se acepta la asociación de Ácido acetil salicílico ó acetaminofén más antiácido con la única indicación de analgésico antiéptico.



FUNCIÓN REGULADORA: Seguridad y eficacia		PUBLICACIÓN	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema Nervioso	MARZO 2024
		<b>Actualizado</b>	

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
N02BE01	ACETAMINOFEN + BICARBONATO DE SODIO + ÁCIDO CÍTRICO + CARBONATO DE SODIO	POLVO EFERVESCENTE PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	6,5 g + 2,318 g + 2,144 g + 0,5 g / Sobre (5,5 g)
N02BE01	ACETAMINOFEN + CAFENA ANHÍDRA + BICARBONATO DE SODIO	GRANULADO EFERVESCENTE	500 mg + 60 mg + 1540 mg / Sobre (4,5 g)
N02BA01	ÁCIDO ACETIL SALICÍLICO + BICARBONATO DE SODIO + ÁCIDO CÍTRICO ANHÍDRO	TABLETA EFERVESCENTE	324 mg + 1,976 g + 1 g
N02BA01	ÁCIDO ACETIL SALICÍLICO + BICARBONATO DE SODIO + ÁCIDO CÍTRICO ANHÍDRO	TABLETA EFERVESCENTE	325 mg + 1700 mg + 1000 mg




**19.4.0.0.N70** Se acepta la asociación de un analgésico no narcótico con un antiespasmódico.

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
	ACETAMINOFEN + N-BUTILBROMURO DE HOSICINA	TABLETA	325 mg + 10 mg
N02BS02	DIPRONA SÓLICA + N-BUTILBROMURO DE HOSICINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	2,5 g + 20 mg / 5 mL
N02BS02	DIPRONA + N-BUTILBROMURO DE HOSICINA	TABLETA RECUBIERTA	300 mg + 10 mg
N02BS02	DIPRONA + N-BUTILBROMURO DE HOSICINA	SOLUCIÓN ORAL	333,33 mg + 4,44 mg / mL
N02BS02	DIPRONA + METILBROMURO DE HOMATROPINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	1,0 g + 5,0 mg / Ampolla (5 mL)
N02BS02	DIPRONA + METILBROMURO DE HOMATROPINA	SOLUCIÓN ORAL	350 mg + 10 mg / mL
N02BS02	DIPRONA + ISOMETHEPTENO HÍDRATO + CAFENA ANHÍDRA	TABLETA	300 mg + 10 mg + 20 mg
N02BS02	DIPRONA + PROPIONATO CLORHIDRATO	TABLETA RECUBIERTA	300 mg + 5 mg
N02BE02	DIPRONA + N-BUTILBROMURO DE HOSICINA	TABLETA RECUBIERTA	200 mg + 10 mg
M01AE01	IBUPROFENO + N-BUTILBROMURO DE HOSICINA	TABLETA RECUBIERTA	400 mg + 20 mg
M01AE01	IBUPROFENO + PAROETEVINA CLORHIDRATO	TABLETA	400 mg + 5 mg
M01AE01	IBUPROFENO + PAROETEVINA CLORHIDRATO	CAPSULA DURA	200 mg + 5 mg
M01AE02	IBUPROFENO + HOSICINA N-BUTILBROMURO	CAPSULA BLANDA	250 mg + 20 mg

**19.4.0.0.N80** Se acepta para uso tópico con la indicación de analgésico para dolores de neuropatías postherpéticas y diabéticas.

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
N01BD04	CAPSAICINA	CREMA	0,0002%
N01BD04	CAPSAICINA	CREMA	0,0005%
N01BD04	CAPSAICINA	PARCHE CUTÁNEO	175 mg
N01BD04	LIDOCAINA	PARCHE	700 mg (0,45%) / Parche

**19.4.0.0.N90** No se aceptan las asociaciones de analgésicos con vitaminas, antiinflamatorios, enzimas proteolíticas antimicrobianas, tranquilizantes, sedantes-hipnóticos, ansiolíticos, barbitúricos, estimulantes cerebrales (a excepción de la cafeína), antitúberculosis, por no haber flexibilidad en la dosis o incrementar la toxicidad y/o carecer de ventajas terapéuticas.

		<b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b> <b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>			
<b>FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia</b>		<b>PUBLICACIÓN</b>		<b>FECHA PUBLICACIÓN</b>	
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema Nervioso		MARZO 2024	
Actualizado					

**19.5 ANESTÉSICOS GENERALES**

19.5.0.0.N10 Se asocian

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
N01AB07	ISOFLURANO	LÍQUIDO PARA INHALAR	100%
N01AB04	ENFLURANO	LÍQUIDO PARA INHALAR	100%
N01AB01	HALOTANO	LÍQUIDO PARA INHALAR	100%
N01AB06	ISOFLURANO	LÍQUIDO PARA INHALAR	100%
N01AX03	KETAMINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A KETAMINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg / mL
N01AX03	KETAMINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A KETAMINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	200 mg / 20 mL
N01AX03	KETAMINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A KETAMINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	500 mg / Ampolla 10 mL
N01AX18	ÓXIDO NITRICO	GAZ	50%
N01AX10	PROPOFOL	EMULSIÓN INYECTABLE	10 mg / 1 mL (ampolla 20 mL - 10 mL)
N01AX10	PROPOFOL	EMULSIÓN INYECTABLE	1% - 0.2 g / 1ml (20 mL)
N01AX10	PROPOFOL	EMULSIÓN INYECTABLE	2%
N01AB08	SEVOFLURANO	LÍQUIDO PARA INHALACIÓN	100%
N01AF03	TIOPENTAL SODICO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1 g / 1ml
N01AF03	TIOPENTAL SODICO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	0.5 g / 1ml

19.5.0.0.N20 Se asocia la asociación de cantidad más frecuente.

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
N01AH01	FENTANILIO CITRATO EQUIVALENTE FENTANILIO + DROPERIDOL	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,05 mg + 2,5 mg / mL - 0,5 mg + 25 mg / Ampolla (10 mL)

**16.6 ANESTÉSICOS LOCALES**

**16.6.0.0.N10**

Se aceptan

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
N01BB58	ARTICAÑA CLORHIDRATO + EPINEFRINA BITARTRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	40mg + 0,01 mg / 1 mL
N01BB01	BUPIVACANA CLORHIDRATO MONOHIDRATO EQUIVALENTE BUPIVACANA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	40mg + 0,005 mg / 1 mL
N01BB01	BUPIVACANA CLORHIDRATO MONOHIDRATO EQUIVALENTE BUPIVACANA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,25% - 2,5 mg / mL
N01BB01	BUPIVACANA CLORHIDRATO MONOHIDRATO EQUIVALENTE BUPIVACANA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,5% - 5 mg / mL
N01BB01	BUPIVACANA CLORHIDRATO MONOHIDRATO EQUIVALENTE BUPIVACANA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,75% - 7,5 mg / mL
N01BB10	LEVOBUPIVACANA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	2,5 mg / mL
N01BB10	LEVOBUPIVACANA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	5 mg / mL
N01BB10	LEVOBUPIVACANA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	7,5 mg / mL
N01BB02	LIDOCAINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	200 mg / Ampolla
N01BB02	LIDOCAINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,4% - 4 mg / mL
N01BB02	LIDOCAINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,5% - 5 mg / mL
N01BB02	LIDOCAINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	1% - 10 mg / mL
N01BB02	LIDOCAINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 mg / mL (Bazo Vial 20 mL y 50 mL)
N01BB02	LIDOCAINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	20 mg / mL
N01BB02	LIDOCAINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	5% - 50 mg / mL
N01BB02	LIDOCAINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	250 mg / 50 mL
N01BB02	LIDOCAINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	36 mg / (1,8 mg / ampolla)
N01BB03	MEPIVACANA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	1% - 10 mg / mL
N01BB03	MEPIVACANA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	2% - 20 mg / mL
N01BB03	MEPIVACANA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	3% - 30 mg / mL
N01BB04	PROCAINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN ESTÉRIL	20 mg / mL
N01BB04	PROCAINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	4% - 40 mg / 1 mL - 12 mg / 1,8 mL
N01BA02	PROCAINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	37,8 mg / 1,8 mL
N01BA02	PROCAINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	20 mg / mL
N01BA02	PROCAINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	1% - 10 mg / mL

**16.6.0.0.N20**

Se aceptan las siguientes asociaciones

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
N01BB58	ARTICAÑA CLORHIDRATO + EPINEFRINA BITARTRATO EQUIVALENTE A EPINEFRINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	40 mg + 0,005 mg / mL
N01BB58	ARTICAÑA CLORHIDRATO + EPINEFRINA BITARTRATO EQUIVALENTE A EPINEFRINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	40 mg + 0,01 mg / mL
N01BB02	BENZOCAINA + TETRACAINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN TÓPICA	18 g + 2 g / 100 g
N01BB02	BUPIVACANA CLORHIDRATO ANHIDRA + DEXTROSA MONOHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	5mg/mL + 80mg/mL
N01BB51	BUPIVACANA (L) CLORHIDRATO ANHIDRA + GLUCOSA ANHIDRA	SOLUCIÓN INYECTABLE	7,5 mg + 72,7 mg / mL
N01BB51	BUPIVACANA CLORHIDRATO + GLUCOSA	SOLUCIÓN INYECTABLE	5mg/mL + 80mg/mL
N01BB51	BUPIVACANA LEVOGIRO CLORHIDRATO ANHIDRA + EPINEFRINA BITARTRATO (0,1 µg) EQUIVALENTE A EPINEFRINA BASE	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,75% + 5 µg / mL
N01BB51	BUPIVACANA CLORHIDRATO + EPINEFRINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	5 mg + 5 µg / mL
N01BB51	BUPIVACANA CLORHIDRATO + EPINEFRINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	7,5 mg + 7,5 µg / mL
N01BB51	BUPIVACANA CLORHIDRATO + EPINEFRINA BITARTRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	500 mg + 0,5 mg / 100 mL
N01BB51	L-BUPIVACANA CLORHIDRATO ANHIDRA + EPINEFRINA BITARTRATO EQUIVALENTE A EPINEFRINA BASE	SOLUCIÓN INYECTABLE	75 mg + 50 µg / 10 mL
N01BB52	LIDOCAINA CLORHIDRATO + EPINEFRINA BASE	SOLUCIÓN INYECTABLE	20 mg + 0,02 mg / mL
N01BB52	LIDOCAINA CLORHIDRATO + EPINEFRINA BASE	SOLUCIÓN INYECTABLE	20 mg + 0,02 mg / mL
N01BB52	LIDOCAINA CLORHIDRATO + EPINEFRINA BASE	SOLUCIÓN INYECTABLE	200 mg + 0,02 mg / mL
N01BB52	LIDOCAINA CLORHIDRATO + ADRENALINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	38 mg + 27,5 µg / 1,8 mL
N01BB52	LIDOCAINA CLORHIDRATO + ADRENALINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	38 mg + 18 µg / 1,8 mL (cubiertos)
N01BB52	LIDOCAINA CLORHIDRATO + DEXTROSA	SOLUCIÓN INYECTABLE	5% + 7,5%
N01BB52	LIDOCAINA CLORHIDRATO + EPINEFRINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 mg + 5 µg / mL
N01BB52	LIDOCAINA CLORHIDRATO + EPINEFRINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg + 50 µg / Ampolla (10 mL)
N01BB52	LIDOCAINA CLORHIDRATO + EPINEFRINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	20 mg + 5 µg / mL
N01BB52	LIDOCAINA CLORHIDRATO + EPINEFRINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	200 mg + 50 µg / Ampolla (10 mL)
N01BB52	LIDOCAINA CLORHIDRATO + L-ADRENALINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	38 mg + 0,18 mg / mL
N01BB53	MEPIVACANA CLORHIDRATO + ADRENALINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	2 g + 0,001 g / 100 mL
N01BB53	MEPIVACANA CLORHIDRATO + ADRENALINA (MEPIVACANA CLORHIDRATO 2% CON ADRENALINA 1:100.000)	SOLUCIÓN INYECTABLE	36 mg + 18 µg / 1,8 mL
N01BB53	MEPIVACANA CLORHIDRATO + ADRENALINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	37 mg + 22 µg / 1,8 mL
N01BB53	MEPIVACANA CLORHIDRATO + EPINEFRINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	30 mg + 0,01 mg / mL
N01BB53	MEPIVACANA CLORHIDRATO + EPINEFRINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	38 mg + 27,5 µg / 1,8 mL
N01BB54	PROCAINA CLORHIDRATO + FELIPRESINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	38 mg + 0,088 g / mL
N01BB54	PROCAINA CLORHIDRATO + FELIPRESINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	30 mg + 0,54 µg / 1,8 mL
N01BB54	PROCAINA CLORHIDRATO + FELIPRESINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	54 mg + 0,054 g / 1,8 mL

**16.6.0.0.N30**

No se aceptan los anestésicos locales con norepinefrina por cuanto el balance riesgo-beneficio es desfavorable para esta asociación.

No se aceptan anestésicos locales y/o sus metabolitos, sales o asociados a otros fármacos con indicaciones de rejuvenecimiento, recuperación de la memoria, revitalizadores para trastornos degenerativos orgánicos o similares, por no existir evidencia de estos efectos farmacológicos.

**16.6.0.0.N40**

No se aceptan anestésicos locales por vía oral, solos o asociados a antídotos, porque pueden producir enmascaramiento de la sintomatología gastrointestinal.

**16.6.0.0.N50**

Se aceptan

**16.7 ANTAGONISTAS DE LOS NARCÓTICOS**

**16.7.0.0.N10**




Se aceptan

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
A06AF03	NALOXONOL OXALATO EQUIVALENTE A NALOXONOL	TABLETA RECUBIERTA	10 mg
A06AF03	NALOXONOL OXALATO EQUIVALENTE A NALOXONOL	TABLETA RECUBIERTA	20 mg
US04B15	NALOXONA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,4 mg / 1 mL (Ampolli)
N07BB04	NALTREXONA CLORHIDRATO	CÁPSULA DURA	25 mg
N07BB04	NALTREXONA CLORHIDRATO	CÁPSULA DURA	50 mg
N07BB04	NALTREXONA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN ORAL	2,5 mg / mL
N07BB04	NALTREXONA CLORHIDRATO	TABLETA	50 mg

**16.7.0.0.N20**

Se acepta la asociación de buprenorfina + naloxona para el tratamiento de sustitución de la dependencia de opioides

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
N07BC51	BUPRENORFINA CLORHIDRATO + NALOXONA CLORHIDRATO DIHIDRATO	PELÍCULA SUBLINGUAL	2,16 mg equivalente a 2 mg de buprenorfina + 0,61 mg equivalente a 0,5 mg de naloxona
N07BC51	BUPRENORFINA CLORHIDRATO + NALOXONA CLORHIDRATO DIHIDRATO	PELÍCULA SUBLINGUAL	4,32 mg equivalente a 4 mg de buprenorfina + 1,22 mg equivalente a 1 mg de naloxona
N07BC51	BUPRENORFINA CLORHIDRATO + NALOXONA CLORHIDRATO DIHIDRATO	PELÍCULA SUBLINGUAL	8,64 mg equivalente a 8 mg de buprenorfina + 2,44 mg equivalente a 2 mg de naloxona
N07BC51	BUPRENORFINA CLORHIDRATO + NALOXONA CLORHIDRATO DIHIDRATO	PELÍCULA SUBLINGUAL	12,96 mg equivalente a 12 mg de buprenorfina + 3,66 mg equivalente a 3 mg de naloxona

 <b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b> <b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		 La salud es un deber  Nacional	
<b>FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia</b>		<b>PUBLICACION</b>	<b>FECHA PUBLICACION</b>
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema Nervioso	MARZO 2024

**19.8 ANTICINETOSÍCOS**



Se aceptan

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
N07CA01	BETAHISTINA CLORHIDRATO (DICIORHIDRATO)	SOLUCION ORAL (SIFIS)	2,5 mg/mL
N07CA01	BETAHISTINA CLORHIDRATO (DICIORHIDRATO)	TABLETA	8 mg
N07CA01	BETAHISTINA CLORHIDRATO (DICIORHIDRATO)	TABLETA	16 mg
N07CA01	BETAHISTINA CLORHIDRATO (DICIORHIDRATO)	TABLETA	24 mg
N07CA01	BETAHISTINA DICIORHIDRATO	TABLETA ORODISPERSABLE	24 mg
	DIMENDRINATO	TABLETA	50 mg
	DIMENDRINATO	TABLETA MASTICABLE	50 mg

**19.9 ANTIEMULSIVANTES**

Se aceptan

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
	BRIVARACETAM	COMPRIMIDO RECUBIERTO	10mg
	BRIVARACETAM	COMPRIMIDO RECUBIERTO	20mg
	BRIVARACETAM	COMPRIMIDO RECUBIERTO	50mg
	BRIVARACETAM	COMPRIMIDO RECUBIERTO	100mg
N03AX24	CANNABIDIOL (CRISTALES PUROS 98%)	SOLUCION ORAL	100mg/mL
N03AX24	CANNABIDIOL	CAPSULA BLANDA	50 mg
N03AX24	CANNABIDIOL	CAPSULA BLANDA	100 mg
N03AX24	CANNABIDIOL	CAPSULA BLANDA	200 mg
N03AF01	CARBAMAZEPINA	CAPSULA QUE CONTIENE GRANULOS DE LIBERACION PROLONGADA	200 mg
N03AF01	CARBAMAZEPINA	SUSPENSION ORAL	100 mg / 5 mL (2%)
N03AF01	CARBAMAZEPINA	TABLETA	200 mg
N03AF01	CARBAMAZEPINA	TABLETA	400 mg
N03AF01	CARBAMAZEPINA	TABLETA CON CLUBERTA ENTERICA	200 mg
N03AF01	CARBAMAZEPINA	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	200 mg
N03AF01	CARBAMAZEPINA	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	400 mg
N03BA01	CLOZAPAM	TABLETA	10 mg
N03BA01	CLOZAPAM	TABLETA	25 mg
N03BA01	CLOZAPAM	SUSPENSION ORAL	2,5 mg/mL
N03AE01	CLONAZEPAM	SOLUCION ORAL	2,5 mg/mL
N03AE01	CLONAZEPAM	TABLETA	0,5 mg
N03AE01	CLONAZEPAM	TABLETA	2 mg
N03AE01	CLONAZEPAM	TABLETA SUBLINGUAL	0,25 mg
N03AE01	CLONAZEPAM	SOLUCION INYECTABLE	1 mg / Ampolla (1 mL)
N03BA01	CLONAZEPAM	CAPSULA BLANDA	1 mg / Ampolla (2 mL)
N03BA01	CLONAZEPAM	SOLUCION INYECTABLE	10 mg / Ampolla (2 mL)
N03BA01	CLONAZEPAM	TABLETA	10 mg
N03BA01	CLONAZEPAM	TABLETA	5 mg
	DIVALPROATO DE SODIO EQUIVALENTE A ACIDO VALPROICO	TABLETAS DE LIBERACION CONTROLADA	250mg
N03AD01	ETOSULIMIDA	CAPSULA	250 mg
N03AD01	ETOSULIMIDA	JARABE	250 mg / 5 mL (5%)
N03AB01	FENTONIA	SUSPENSION ORAL	250 mg / 100 mL
N03AB02	FENTONIA	SUSPENSION ORAL	25 mg/mL
N03AB02	FENTONIA SODICA	CAPSULA DURA	100 mg
N03AB02	FENTONIA SODICA	CAPSULA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg
N03AB02	FENTONIA SODICA	SOLUCION INYECTABLE	50 mg / 1 mL
N03AB02	FENTONIA SODICA	SOLUCION INYECTABLE	100 mg / Ampolla (2 mL)
N03AB02	FENTONIA SODICA	SOLUCION INYECTABLE	250 mg / Ampolla (5 mL)
N03AB02	FENTONIA SODICA	TABLETA	400 mg
N03AA02	FENOBARBITAL	SOLUCION INYECTABLE	0,4% (4 mg / 100 mL)
N03AA02	FENOBARBITAL	TABLETA	100 mg
N03AA02	FENOBARBITAL	TABLETA	10 mg
N03AA02	FENOBARBITAL	TABLETA	50 mg
N03AA02	FENOBARBITAL SODICO	SOLUCION INYECTABLE	0,20% / 200 mg / Ampolla (1 mL)
N03AA02	FENOBARBITAL SODICO	SOLUCION INYECTABLE	4% / 40 mg / 100 mL
N07CA03	FLUNARIZINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A FLUNARIZINA	CAPSULA DURA	10 mg
N07CA03	FLUNARIZINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A FLUNARIZINA	CAPSULA DURA	5 mg
N07CA03	FLUNARIZINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A FLUNARIZINA	TABLETA	10 mg
N07CA03	FLUNARIZINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A FLUNARIZINA	TABLETA	5 mg
N03AX12	GALEPERENTINA	CAPSULA DURA	100 mg
N03AX12	GALEPERENTINA	CAPSULA DURA	300 mg
N03AX12	GALEPERENTINA	CAPSULA DURA	400 mg
N03AX12	GALEPERENTINA	TABLETA RECUBIERTA	400 mg
N03AX12	GALEPERENTINA	TABLETA RECUBIERTA	800 mg
N03AX18	LACOSAMIDA	JARABE	15 mg / mL
N03AX18	LACOSAMIDA	SOLUCION PARA INFUSION	10 mg / mL / 200 mg / 100 mL (20 mg)
N03AX18	LACOSAMIDA	TABLETA RECUBIERTA	50 mg
N03AX18	LACOSAMIDA	TABLETA RECUBIERTA	100 mg
N03AX18	LACOSAMIDA	TABLETA RECUBIERTA	150 mg
N03AX18	LACOSAMIDA	TABLETA RECUBIERTA	200 mg
N03AX09	LAMOTRIGINA	TABLETA DISPERSABLE	2 mg
N03AX09	LAMOTRIGINA	TABLETA DISPERSABLE	5 mg
N03AX09	LAMOTRIGINA	TABLETA DISPERSABLE	25 mg
N03AX09	LAMOTRIGINA	TABLETA DISPERSABLE	50 mg
N03AX09	LAMOTRIGINA	TABLETA DISPERSABLE	100 mg
N03AX09	LAMOTRIGINA	TABLETA DISPERSABLE Y MASTICABLE	25 mg
N03AX09	LAMOTRIGINA	TABLETA DISPERSABLE Y MASTICABLE	50 mg
N03AX09	LAMOTRIGINA	TABLETA DISPERSABLE Y MASTICABLE	100 mg
N03AX09	LAMOTRIGINA	TABLETA DISPERSABLE Y MASTICABLE	200 mg
N03AX09	LAMOTRIGINA	TABLETA	25 mg
N03AX09	LAMOTRIGINA	TABLETA	50 mg
N03AX09	LAMOTRIGINA	TABLETA	100 mg
N03AX09	LAMOTRIGINA	TABLETA	200 mg
N03AX09	LAMOTRIGINA	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	25 mg
N03AX09	LAMOTRIGINA	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	50 mg
N03AX09	LAMOTRIGINA	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg
N03AX09	LAMOTRIGINA	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	200 mg
N03AX09	LAMOTRIGINA	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	300 mg
N03AX09	LAMOTRIGINA	TABLETA DISPERSABLE	200
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA	250 mg
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA	600 mg
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA	1000 mg
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA CLUBERTA	800 mg
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA CLUBERTA	1000 mg
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	500mg
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100mg
N03AX14	LEVETIRACETAM	SOLUCION ORAL	100 mg / mL
N03AX14	LEVETIRACETAM	SOLUCION PARA INFUSION	100 mg / mL / 500 mg / 50 mL (5 mg / 100 mL)
	MAGNESIO SULFATO	SOLUCION INYECTABLE	0,1
	MAGNESIO SULFATO	SOLUCION INYECTABLE	0,2
	MAGNESIO SULFATO	SOLUCION INYECTABLE	0,5
N03AF02	OXCARBAZEPINA	SUSPENSION ORAL	5% / 50 mg / mL
N03AF02	OXCARBAZEPINA	TABLETA	150 mg
N03AF02	OXCARBAZEPINA	TABLETA	300 mg
N03AF02	OXCARBAZEPINA	TABLETA	600 mg
N03AZ21	PERAMPANEL	TABLETA RECUBIERTA	2 mg
N03AZ21	PERAMPANEL	TABLETA RECUBIERTA	4 mg
N03AZ21	PERAMPANEL	TABLETA RECUBIERTA	6 mg
N03AZ21	PERAMPANEL	TABLETA RECUBIERTA	12 mg
N03AZ21	PERAMPANEL	TABLETA	12 mg
N03AX16	PREGABALINA	CAPSULA DURA	25 mg
N03AX16	PREGABALINA	CAPSULA DURA	50 mg
N03AX16	PREGABALINA	CAPSULA DURA	75 mg
N03AX16	PREGABALINA	CAPSULA DURA	150 mg
N03AX16	PREGABALINA	CAPSULA DURA	300 mg
N03AX16	PREGABALINA	TABLETA	75 mg
N03AX16	PREGABALINA	TABLETA	150 mg
N03AX16	PREGABALINA	TABLETA	300 mg
N03AX16	PREGABALINA	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	150 mg
N03AX16	PREGABALINA	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	300 mg
N03AX16	PREGABALINA	SOLUCION ORAL	20 mg / mL
N03AX03	PRIMIDONA	TABLETA	250 mg
N03AX21	RETIGABINA	TABLETA	50 mg
N03AX21	RETIGABINA	TABLETA	100 mg
N03AX21	RETIGABINA	TABLETA	200 mg
N03AX21	RETIGABINA	TABLETA	300 mg
N03AX21	RETIGABINA	TABLETA	400 mg
	RUFINAMIDA	TABLETA RECUBIERTA	200 mg
	RUFINAMIDA	TABLETA RECUBIERTA	400 mg
N03AD08	TAGABINA CLORHIDRATO	TABLETA	12 mg
N03AD08	TAGABINA CLORHIDRATO	TABLETA	16 mg
N03AX11	TOPIRAMATO	TABLETA	25 mg
N03AX11	TOPIRAMATO	TABLETA	50 mg
N03AX11	TOPIRAMATO	TABLETA	100 mg
N03AX11	TOPIRAMATO	TABLETA	200 mg
N03AX11	TOPIRAMATO	TABLETA	400 mg
N03AX11	TOPIRAMATO	CAPSULA	15 mg
N03AX11	TOPIRAMATO	CAPSULA	25 mg
N03AX11	TOPIRAMATO	CAPSULA	50 mg
N03AG01	VALPROICO ACIDO	CAPSULA CON GRANULOS RECUBIERTOS	150 mg
N03AG01	VALPROICO ACIDO	CAPSULA DURA	250 mg
N03AG01	VALPROICO ACIDO	CAPSULA BLANDA	500 mg
N03AG01	VALPROICO ACIDO	JARABE	5% (250 mg / 5 mL)
N03AG01	VALPROICO ACIDO	SOLUCION INYECTABLE	500 mg / 5 mL
N03AG01	VALPROICO ACIDO	SOLUCION ORAL	100 mg / mL
N03AG01	VALPROICO ACIDO	SOLUCION ORAL	200 mg / mL
N03AG01	VALPROICO ACIDO	SOLUCION ORAL	37,5 mg / 100 mL
N03AG01	VALPROICO ACIDO	SUSPENSION ORAL	100 mg / 5 mL
N03AG01	VALPROICO ACIDO	TABLETA RECUBIERTA	187,4 mg
N03AG01	VALPROICO ACIDO	TABLETA	500 mg
N03AG01	VALPROICO ACIDO	TABLETA	500 mg
N03AG01	VALPROICO ACIDO	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	250 mg
N03AG01	VALPROICO ACIDO	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	500 mg
N03AG01	VALPROICO ACIDO	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	500 mg
N03AG01	VALPROICO ACIDO	TABLETA DE LIBERACION RETARDADA	250 mg
N03AG01	VALPROICO ACIDO Y SUS SALES DE SODIO Y MAGNESIO	GRANULADO	300 mg / Sobra
N03AG01	VALPROICO ACIDO Y SUS SALES DE SODIO Y MAGNESIO	TABLETA	200 mg
N03AG01	VALPROICO ACIDO Y SUS SALES DE SODIO Y MAGNESIO	TABLETA	400 mg
N03AG01	VALPROICATO DE SODIO	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	500 mg
N03AG01	VALPROICATO DE SODIO EQUIVALENTE A ACIDO VALPROICO	JARABE	5 g / 100 mL
N03AG01	VALPROICATO DE SODIO	GRANULADO PARA SOLUCION ORAL	200 mg / Sobra
N03AG01	VALPROICATO DE SODIO	GRANULADO PARA SOLUCION ORAL	400 mg / Sobra
N03AG04	VIGABATRINA	TABLETA	500 mg
N03AG04	VIGABATRINA	POLVO PARA SOLUCION ORAL	500 mg

 <b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b> <b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		 <b>La salud es un bien común</b>
<b>FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia</b>		<b>PUBLICACION</b>
<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		<b>FECHA PUBLICACION</b>
<b>Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema Nervioso</b>		<b>MARZO 2024</b>
<b>Actualizado</b>		

Divalproato de sodio o valproato de sodio equivalente a ácido valproico

19.0.0.N20 No se aceptan los bromuros, por estar verapamismo sustituidos.

19.0.0.N30 No se aceptan las asociaciones de anticonvulsivantes entre sí, porque no hay flexibilidad al ajustar la dosis

19.0.0.N40 No se aceptan asociaciones de anticonvulsivantes con otros fármacos por no haber justificación farmacológica.

19.10.0.N10 Se aceptan

ATR	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
N6AX22	ACOMETATINA	TABLETA RECUBIERTA	25 mg
N6AA09	AMITRIPTILINA CLORHIDRATO	SOLUCION ORAL	10 mg/mL
N6AA09	AMITRIPTILINA CLORHIDRATO	JARABE	200 mg / 100 mL
N6AA09	AMITRIPTILINA CLORHIDRATO	TABLETA	10 mg
N6AA09	AMITRIPTILINA CLORHIDRATO	TABLETA	25 mg
N6AA12	BUPROPION CLORHIDRATO	TABLETA	150 mg
N6AA12	BUPROPION CLORHIDRATO	TABLETA	100 mg
N6AA12	BUPROPION CLORHIDRATO	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	300 mg
N6AA15	BUPROPION CLORHIDRATO EQUIVALENTE A BUPROPION	TABLETA	25 mg
N6AA15	BUPROPION CLORHIDRATO EQUIVALENTE A BUPROPION	TABLETA	50 mg
N6AB04	CITALOPRAM BROMURO EQUIVALENTE A CITALOPRAM	TABLETA	20 mg
N6AB05	CITALOPRAM BROMURO EQUIVALENTE A CITALOPRAM	TABLETA	40 mg
N6AA04	CLOMPRAFAMA CLORHIDRATO	TABLETA	25 mg
N6AA04	CLOMPRAFAMA CLORHIDRATO	TABLETA RECUBIERTA DE LIBERACION PROLONGADA	75 mg
N6AA04	CLOMPRAFAMA CLORHIDRATO	GRASA	25 mg
N6AX23	DESVENAFAXINA SUCINATO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A DESVENAFAXINA	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	50 mg
N6AX23	DESVENAFAXINA SUCINATO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A DESVENAFAXINA	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg
N6AA12	DOXEFINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A DOXEFINA	TABLETA	50 mg
N6AA12	DOXEFINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A DOXEFINA	SOLUCION ORAL	1 g / 100 mL
N6AX21	DULOXETINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE DULOXETINA	CÁPSULA CON GRANULOS CON RECUBRIMIENTO ENTERICO	30 mg
N6AX21	DULOXETINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE DULOXETINA	CÁPSULA CON GRANULOS CON RECUBRIMIENTO ENTERICO	60 mg
N6AX21	DULOXETINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE DULOXETINA	CÁPSULAS DE LIBERACION RETARDADA	30 mg
N6AX21	DULOXETINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE DULOXETINA	CÁPSULAS DE LIBERACION RETARDADA	60 mg
N6AX21	DULOXETINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE DULOXETINA	TABLETA GASTRORESISTENTE	20 mg
N6AX21	DULOXETINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE DULOXETINA	TABLETA GASTRORESISTENTE	40 mg
N6AB04	ESITALOPRAM OVALATO EQUIVALENTE A ESITALOPRAM	SOLUCION ORAL	1 mg/mL
N6AB10	ESITALOPRAM	SOLUCION ORAL	10 mg/mL
N6AB10	ESITALOPRAM	SOLUCION ORAL	20 mg/mL
N6AB10	ESITALOPRAM OVALATO EQUIVALENTE A ESITALOPRAM	TABLETA	10 mg
N6AB10	ESITALOPRAM OVALATO EQUIVALENTE A ESITALOPRAM	TABLETA RECUBIERTA	15 mg
N6AB10	ESITALOPRAM OVALATO EQUIVALENTE A ESITALOPRAM	TABLETA	20 mg
N6AB10	ESITALOPRAM OVALATO EQUIVALENTE A ESITALOPRAM	TABLETA ORODISPERSIBLE	20 mg
N6AB10	ESITALOPRAM OVALATO EQUIVALENTE A ESITALOPRAM	TABLETA ORODISPERSIBLE	40 mg
N6AX20	ESITALOPRAM OVALATO EQUIVALENTE A ESITALOPRAM	TABLETA	15 mg
N6AB03	FLUOXETINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A FLUOXETINA	CÁPSULA DURA	10 mg
N6AB03	FLUOXETINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A FLUOXETINA	CÁPSULA DURA	20 mg
N6AB03	FLUOXETINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A FLUOXETINA	CÁPSULA DURA	60 mg
N6AB03	FLUOXETINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A FLUOXETINA	JARABE	400mg/100mL
N6AB03	FLUOXETINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A FLUOXETINA	SOLUCION ORAL	400mg/100mL
N6AB03	FLUOXETINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A FLUOXETINA	TABLETA	20 mg
N6AB08	FLUVOXAMINA MALEATO	TABLETA	100 mg
N6AB08	FLUVOXAMINA MALEATO	TABLETA	50 mg
N6AA02	IMIPRAMINA CLORHIDRATO	TABLETA	10 mg
N6AA02	IMIPRAMINA CLORHIDRATO	TABLETA	25 mg
N6AA02	IMIPRAMINA CLORHIDRATO	TABLETA	75 mg
N6AA02	IMIPRAMINA CLORHIDRATO	TABLETA RECUBIERTA	10 mg
N6AA02	IMIPRAMINA CLORHIDRATO	TABLETA RECUBIERTA	25 mg
N6AA21	MAPROTILINA CLORHIDRATO	TABLETA	25 mg
N6AA21	MAPROTILINA CLORHIDRATO	TABLETA	75 mg
N6AX11	MIRTAZAPINA	TABLETA BUCODISPERSIBLE	15 mg
N6AX11	MIRTAZAPINA	TABLETA BUCODISPERSIBLE	30 mg
N6AX11	MIRTAZAPINA	TABLETA BUCODISPERSIBLE	45 mg
N6AX11	MIRTAZAPINA	TABLETA	45 mg
N6AX11	MIRTAZAPINA	TABLETA	60 mg
N6AD02	MOCLOBEMIDA	TABLETA	100 mg
N6AD02	MOCLOBEMIDA	TABLETA	300 mg
N6AX08	NEFAZODONA CLORHIDRATO	TABLETA	50 mg
N6AX08	NEFAZODONA CLORHIDRATO	TABLETA	100 mg
N6AX08	NEFAZODONA CLORHIDRATO	TABLETA	200 mg
N6AB05	PAROXETINA CLORHIDRATO HEMIDRATO EQUIVALENTE A PAROXETINA	CÁPSULA BLANDA	20 mg
N6AB05	PAROXETINA CLORHIDRATO HEMIDRATO EQUIVALENTE A PAROXETINA	CÁPSULA BLANDA	30 mg
N6AB05	PAROXETINA CLORHIDRATO HEMIDRATO EQUIVALENTE A PAROXETINA	SUSPENSION ORAL	200 mg / 100 mL
N6AB05	PAROXETINA CLORHIDRATO HEMIDRATO EQUIVALENTE A PAROXETINA	TABLETA	20 mg
N6AB05	PAROXETINA CLORHIDRATO HEMIDRATO EQUIVALENTE A PAROXETINA	TABLETA	25 mg
N6AB05	PAROXETINA CLORHIDRATO HEMIDRATO EQUIVALENTE A PAROXETINA	TABLETA	30 mg
N6AB05	PAROXETINA CLORHIDRATO HEMIDRATO EQUIVALENTE A PAROXETINA	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	12.5 mg
N6AB05	PAROXETINA CLORHIDRATO HEMIDRATO EQUIVALENTE A PAROXETINA	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	25 mg
N6AX18	REBOXETINA METANSULFATO EQUIVALENTE REBOXETINA	TABLETA	4 mg
N6AB09	SERTRALINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A SERTRALINA	CÁPSULA DURA	100 mg
N6AB09	SERTRALINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A SERTRALINA	CÁPSULA BLANDA	50 mg
N6AB09	SERTRALINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A SERTRALINA	TABLETA	100 mg
N6AB09	SERTRALINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A SERTRALINA	TABLETA	10 mg
N6AB09	SERTRALINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A SERTRALINA	TABLETA RECUBIERTA	50 mg
N6AB09	SERTRALINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A SERTRALINA	TABLETA RECUBIERTA	50 mg
N6AB09	SERTRALINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A SERTRALINA	TABLETA RECUBIERTA	25 mg
N6AB09	SERTRALINA	SOLUCION ORAL	20 mg/mL
N6AF04	TRANSCIPROFOMA SULFATO	TABLETA	25 mg
N6AX05	TRAZODONA CLORHIDRATO	SOLUCION INYECTABLE	50 mg / 5 mL
N6AX05	TRAZODONA CLORHIDRATO	TABLETA	50 mg
N6AX05	TRAZODONA CLORHIDRATO	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	150 mg
N6AX05	TRAZODONA CLORHIDRATO	TABLETA	100 mg
N6AX05	TRAZODONA CLORHIDRATO	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	150 mg
N6AA06	TRAMPRAFAMA MALEATO EQUIVALENTE A TRAMPRAFAMA	TABLETA	100 mg
N6AX16	VENLAFAXINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A VENLAFAXINA	CÁPSULA CON MICROGRANULOS DE LIBERACION PROLONGADA	37.5 mg
N6AX16	VENLAFAXINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A VENLAFAXINA	CÁPSULA CON MICROGRANULOS DE LIBERACION PROLONGADA	75 mg
N6AX16	VENLAFAXINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A VENLAFAXINA	CÁPSULA CON MICROGRANULOS DE LIBERACION PROLONGADA	150 mg
N6AX16	VENLAFAXINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A VENLAFAXINA	TABLETA	37.5 mg
N6AX16	VENLAFAXINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A VENLAFAXINA	TABLETA	50 mg
N6AX16	VENLAFAXINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A VENLAFAXINA	TABLETA	75 mg
N6AX16	VENLAFAXINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A VENLAFAXINA	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	37.5 mg
N6AX16	VENLAFAXINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A VENLAFAXINA	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	50 mg
N6AX16	VENLAFAXINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A VENLAFAXINA	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	75 mg
N6AX16	VENLAFAXINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A VENLAFAXINA	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	150 mg
N6AX26	VORTIOXETINA BROMURO EQUIVALENTE VORTIOXETINA	COMPRIIMO RECUBIERTO	5 mg
N6AX26	VORTIOXETINA BROMURO EQUIVALENTE VORTIOXETINA	COMPRIIMO RECUBIERTO	10 mg
N6AX26	VORTIOXETINA BROMURO EQUIVALENTE VORTIOXETINA	COMPRIIMO RECUBIERTO	15 mg
N6AX26	VORTIOXETINA BROMURO EQUIVALENTE VORTIOXETINA	COMPRIIMO RECUBIERTO	20 mg

**19.10.0.0.ND** Se aceptan las asociaciones de un antidepresivo tróxico y un neuroléptico:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
N06AD01	FLUFENAZINA CLORHIDRATO + AMITRIPTILINA	TABLETA	0,5 mg + 50 mg
N06AB03	PERFENAZINA + AMITRIPTILINA CLORHIDRATO	TABLETA CLUBERTA	4 mg + 10 mg
N06AB03	PERFENAZINA + AMITRIPTILINA CLORHIDRATO	TABLETA	2 mg + 25 mg
N06AD09	TRIFLUOPERAZINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A TRIFLUOPERAZINA + AMITRIPTILINA CLORHIDRATO	TABLETA	0,5 mg + 5 mg

**19.10.0.0.ND** No se aceptan las asociaciones de antidepresivos entre sí, debido al incremento de efectos tóxicos.

**19.10.0.0.ND** No se aceptan asociaciones de estimulantes del S.N.C. o antidepresivos con:

- \* Anestésicos, por no existir fiabilidad en la dosis, incrementar la toxicidad y causar de ventaja terapéutica.
- \* Hormonas, por no constituir ventajas terapéuticas ni tener justificación farmacológica.
- \* Laxantes, por causar de ventaja terapéutica y justificación farmacológica.

**19.11 ANTIAGREGECOS**

**19.11.0.0.ND** Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
N02CA01	DIIHIDROERGOTAMINA MESILATO	CÁPSULA BLANCA	3 mg
N02CX05	DIMETOTIAZINA METANOSULFONATO EQUIVALENTE A DIMETOTIAZINA BASE	TABLETA	20 mg
N02CC06	ELETRIPATAN HIDROCLORURO	TABLETA	40 mg
N02CC06	ELETRIPATAN HIDROCLORURO	TABLETA	80 mg
N02CC06	ELETRIPATAN HIDROCLORURO EQUIVALENTE A ELETRIPATAN	TABLETA RECLUBERTA	20 mg
N02CC07	ERENIBAB	SOLUCION PARA INYECCION	20 mg / 1 mL
N02CC07	ERENIBAB	SOLUCION PARA INYECCION	140 mg / 1 mL
N07CA03	FLUNARIZINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A FLUNARIZINA	CÁPSULA DURA	10 mg
N07CA03	FLUNARIZINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A FLUNARIZINA	CÁPSULA DURA	5 mg
N07CA03	FLUNARIZINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A FLUNARIZINA	TABLETA	10 mg
N07CA03	FLUNARIZINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A FLUNARIZINA	TABLETA	5 mg
N02CB08	GALICANZUMAB	SOLUCION INYECTABLE	120 mg / 1 mL
C07AB02	METOPROLOL TARTRATO	TABLETA RECLUBERTA	100 mg
C07AB02	METOPROLOL TARTRATO	TABLETA RECLUBERTA	50 mg
C07AB02	METOPROLOL TARTRATO	TABLETA	100 mg
C07AB02	METOPROLOL TARTRATO	TABLETA	50 mg
C07AB02	METOPROLOL SUCCINATO EQUIVALENTE A METOPROLOL TARTRATO	TABLETA DE LIBERACION CONTROLADA	25 mg
C07AB02	METOPROLOL SUCCINATO EQUIVALENTE A METOPROLOL TARTRATO	TABLETA DE LIBERACION CONTROLADA	50 mg
C07AB02	METOPROLOL SUCCINATO EQUIVALENTE A METOPROLOL TARTRATO	TABLETA DE LIBERACION CONTROLADA	100 mg
C07AB02	METOPROLOL SUCCINATO EQUIVALENTE A METOPROLOL TARTRATO	TABLETA DE LIBERACION CONTROLADA	200 mg
N02CC02	CLORHIDRATO DE NARATRIPTAN EQUIVALENTE A NARATRIPTAN	TABLETA RECLUBERTA	2,5 mg
N02CC01	HIDROGENOMALATO DE PIZOTIFENO EQUIVALENTE A PIZOTIFENO	TABLETA RECLUBERTA	0,5 mg
C07AA05	PROPRANOLOL CLORHIDRATO	TABLETA	40 mg
C07AA05	PROPRANOLOL CLORHIDRATO	TABLETA	80 mg
N02CC04	RIZATRIPTAN BENCATO EQUIVALENTE A RIZATRIPTAN	TABLETA ORAL DE DISOLUCION INSTANTANEA	10 mg
N02CC01	SUMATRIPTAN SUCCINATO EQUIVALENTE A SUMATRIPTAN	SOLUCION PARA INHALACION NASAL	10 mg / 0,1 mL
N02CC01	SUMATRIPTAN SUCCINATO EQUIVALENTE A SUMATRIPTAN	SOLUCION PARA INHALACION NASAL	20 mg / 0,1 mL
N02CC01	SUMATRIPTAN SUCCINATO EQUIVALENTE A SUMATRIPTAN	SOLUCION INYECTABLE	6 mg / Jeringa premedida (0,5 mL)
N02CC01	SUMATRIPTAN SUCCINATO EQUIVALENTE A SUMATRIPTAN	SOLUCION ORAL	112 mg / mL
N02CC01	SUMATRIPTAN SUCCINATO EQUIVALENTE A SUMATRIPTAN	SOLUCION ORAL	80 mg / 1 mL
N02CC01	SUMATRIPTAN SUCCINATO EQUIVALENTE A SUMATRIPTAN	TABLETA	60 mg
N02CC01	SUMATRIPTAN SUCCINATO EQUIVALENTE A SUMATRIPTAN	TABLETA	100 mg
N02CC03	ZOLMITRIPTANO	SOLUCION NASAL - SPRAY	5 mg / 0,5 mL
N02CC03	ZOLMITRIPTANO	TABLETA	2,5 mg
N02CC03	ZOLMITRIPTANO	TABLETA	5 mg

**19.11.0.0.ND** Se aceptan las siguientes asociaciones:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
N02CA01	DIIHIDROERGOTAMINA MESILATO + CAFEINA	SOLUCION NASAL	4 mg + 10 mg / mL
N02CA01	DIIHIDROERGOTAMINA METANOSULFONATO + ACETAMINOFEN + CAFEINA ANHIDRA	GRASA	1 mg + 450 mg + 40 mg
N02BB02	DIPYRONA + SOMETEFENO CLORHIDRATO + CAFEINA	SOLUCION ORAL	1500 mg + 50 mg + 30 mg / mL
N02CA02	ERGOTAMINA TARTRATO + CAFEINA	CÁPSULA	1 mg + 100 mg
N02CA02	ERGOTAMINA TARTRATO + CAFEINA	TABLETA	1 mg + 100 mg
N02CA02	ERGOTAMINA TARTRATO + LISINA CLONXINATO	TABLETA	1 mg + 125 mg
N02CA02	ERGOTAMINA TARTRATO + CAFEINA CITRATO + CLORHIDRATO DE DIFENHIDRAMINA	CÁPSULA	1 mg + 100 mg + 25 mg
N02CA02	ERGOTAMINA TARTRATO + ÁCIDO ACETIL SALICILICO + CAFEINA ANHIDRA	TABLETA	1,1 mg + 400 mg + 50 mg
N02CA02	ERGOTAMINA TARTRATO + CAFEINA + CLORFENIRAMINA MALEATO + ACETAMINOFEN	TABLETA RECLUBERTA	1 mg + 100 mg + 1 mg + 400 mg
N02CC01	SUMATRIPTAN + NAPROXENO SODICO	TABLETA	85 mg + 500 mg

**19.11.0.0.ND** Se unifica con la norma 19.11.0.0.ND.

**19.11.0.0.ND** No se aceptan las asociaciones de antiagregados entre sí con vitaminas y/o minerales, por no ofrecer ventajas terapéuticas.

**19.11.0.0.ND** No se aceptan asociaciones de antiagregados con betabloqueos, sedantes hipnóticos y ansiolíticos porque no hay fiabilidad en la dosis.

**19.12.0.0.ND** Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
N03AF01	CARBAMAZEPINA	CÁPSULA CON GRÁNULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA	200 mg
N03AF01	CARBAMAZEPINA	SUSPENSIÓN ORAL	100 mg / 5 mL (2%)
N03AF01	CARBAMAZEPINA	TABLETA	200 mg
N03AF01	CARBAMAZEPINA	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	400 mg
N03AN01	LITIO CARBONATO	CÁPSULA DURA	300 mg
N03AN01	LITIO CARBONATO	TABLETA	300 mg
N03AN01	LITIO CARBONATO	TABLETA DE LIBERACIÓN MODIFICADA	450 mg

**19.13 ANTI PARASITARIOS**

19.13.0.0.N19

Se aceptan

ATC	BRONCOPROTECTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
N4BB01	AMANTADINA SULFATO	CÁPSULA DURA	100 mg
N4BB01	AMANTADINA CLORHIDRATO	CÁPSULA DURA	100 mg
N4BB01	AMANTADINA SULFATO	TABLETA	100 mg
N4BB01	AMANTADINA SULFATO	TABLETA	150 mg
N4BB01	AMANTADINA SULFATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	200 mg / 500 mL
N4BB07	APOMORFINA CLORHIDRATO HEMIHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / 20 mL
N4BB07	APOMORFINA CLORHIDRATO HEMIHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	30 mg / 3 mL
N4AA02	BIPERIDENO CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	5 mg / Ampolla (1 mL)
N4AA02	BIPERIDENO CLORHIDRATO	TABLETA	2 mg
N4AA02	BIPERIDENO CLORHIDRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	4 mg
N4BB01	BRONCOCRIPFINA MESILATO EQUIVALENTE BRONCOCRIPFINA	TABLETA	2.5 mg
N4BB01	BRONCOCRIPFINA MESILATO EQUIVALENTE BRONCOCRIPFINA	CÁPSULA DURA	5 mg
N4BB02	ENTACAPONA	TABLETA	200 mg
N4BB02	PERGOLIDE MESILATO EQUIVALENTE A PERGOLIDE	TABLETA	0.05 mg
N4BB02	PERGOLIDE MESILATO EQUIVALENTE A PERGOLIDE	TABLETA	0.25 mg
N4BB02	PERGOLIDE MESILATO EQUIVALENTE A PERGOLIDE	TABLETA	1 mg
N4BB05	PRAMPFXOL DICHLORHIDRATO MONOHIDRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	0.375 mg
N4BB05	PRAMPFXOL DICHLORHIDRATO MONOHIDRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	0.75 mg
N4BB05	PRAMPFXOL DICHLORHIDRATO MONOHIDRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	1.5 mg
N4BB05	PRAMPFXOL DICHLORHIDRATO MONOHIDRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	3 mg
N4BB05	PRAMPFXOL DICHLORHIDRATO MONOHIDRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	4.5 mg
N4BB05	PRAMPFXOL DICHLORHIDRATO MONOHIDRATO	TABLETA	0.125 mg
N4BB05	PRAMPFXOL DICHLORHIDRATO MONOHIDRATO	TABLETA	0.250 mg

DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS

FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACIÓN	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema Nervioso	MARZO 2024
<b>Actualizados</b>			
NHBC05	PRAMIPEXOL DICLORHIDRATO MONOHIDRATO	TABLETA	1.0 mg
NHBC05	PRAMIPEXOL DICLORHIDRATO MONOHIDRATO	TABLETA	1.5 mg
NHBC02	RASAGILINA MESILATO EQUIVALENTE A RASAGILINA	TABLETA	0.5 mg
NHBC02	RASAGILINA MESILATO EQUIVALENTE A RASAGILINA	TABLETA	1 mg
NHBC04	ROPINIROL CLORHIDRATO EQUIVALENTE A ROPINIROL	TABLETA	0.25 mg
NHBC04	ROPINIROL CLORHIDRATO EQUIVALENTE A ROPINIROL	TABLETA	1 mg
NHBC09	ROTIPTINA	PARCHE TRANSDÉRMICO	4.6 mg (libera 2 mg en 24 horas)
NHBC09	ROTIPTINA	PARCHE TRANSDÉRMICO	9 mg (libera 4 mg en 24 horas)
NHBC09	ROTIPTINA	PARCHE TRANSDÉRMICO	13.5 mg (libera 6 mg en 24 horas)
NHBC09	ROTIPTINA	PARCHE TRANSDÉRMICO	18 mg (libera 8 mg en 24 horas)
	SAFINAMIDA METANSULFONATO EQUIVALENTE A SAFINAMIDA	TABLETA RECUBIERTA CON PELÍCULA	50mg
	SAFINAMIDA METANSULFONATO EQUIVALENTE A SAFINAMIDA	TABLETA RECUBIERTA CON PELÍCULA	100mg
NHBD01	SELEGILINA CLORHIDRATO	CÁPSULA BLANCA	5 mg
NHBD01	SELEGILINA CLORHIDRATO	TABLETA	5 mg
NDA001	TRISOPROTERENOLO CLORHIDRATO	TABLETA	2 mg

19.13.0.0.ND Se aceptan las siguientes asociaciones

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
NHBA02	LEVODOPA + CARBIDOPA	TABLETA	250 mg + 25 mg
NHBA02	LEVODOPA + CARBIDOPA	TABLETA	100 mg + 25 mg
NHBA02	LEVODOPA + CARBIDOPA MONOHIDRATO	GEL INTESTINAL	2 g + 0.5 g / 100 mL
NHBA02	LEVODOPA + BENZERAZOL	TABLETA	200 mg + 50 mg
NHBA03	LEVODOPA + ENTACAPONA + CARBIDOPA	TABLETA CUBIERTA CON PELÍCULA	50 mg + 200 mg + 17.5 mg
NHBA03	LEVODOPA + ENTACAPONA + CARBIDOPA	TABLETA CUBIERTA CON PELÍCULA	75 mg + 200 mg + 18.75 mg
NHBA03	LEVODOPA + ENTACAPONA + CARBIDOPA	TABLETA CUBIERTA CON PELÍCULA	100 mg + 200 mg + 15.25 mg
NHBA03	LEVODOPA + ENTACAPONA + CARBIDOPA	TABLETA CUBIERTA CON PELÍCULA	100 mg + 200 mg + 25 mg
NHBA03	LEVODOPA + ENTACAPONA + CARBIDOPA	TABLETA CUBIERTA CON PELÍCULA	100 mg + 200 mg + 50 mg
NHBA03	LEVODOPA + ENTACAPONA + CARBIDOPA	TABLETA CUBIERTA CON PELÍCULA	150 mg + 200 mg + 37.5 mg

19.14.0.0.ND Se aceptan

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
NHBA07	ARMODAFINILO	TABLETA	200 mg
NHBA07	ARMODAFINILO	TABLETA	150 mg
NHBA07	ARMODAFINILO	TABLETA	50 mg
NHBA12	LISDEVANFETAMINA MESILATO	CÁPSULA	50 mg
NHBA12	LISDEVANFETAMINA MESILATO	CÁPSULA	70 mg
NHBA12	LISDEVANFETAMINA MESILATO	CÁPSULA DE GELATINA	50mg
	LISDEVANFETAMINA DIMESILATO	CÁPSULA DE GELATINA	50mg
	LISDEVANFETAMINA DIMESILATO	CÁPSULA DE GELATINA	70mg
	LISDEVANFETAMINA DIMESILATO	CÁPSULA DE GELATINA	50mg
	LISDEVANFETAMINA DIMESILATO	CÁPSULA DE GELATINA	60mg
NHBA04	METILFENIDATO CLORHIDRATO	CÁPSULA DURA CON MICROGRANULOS DE LIBERACION PROLONGADA	20 mg
NHBA04	METILFENIDATO CLORHIDRATO	CÁPSULA DURA CON MICROGRANULOS DE LIBERACION PROLONGADA	30 mg
NHBA04	METILFENIDATO CLORHIDRATO	CÁPSULA DURA CON MICROGRANULOS DE LIBERACION PROLONGADA	40 mg
NHBA04	METILFENIDATO CLORHIDRATO	TABLETA	10 mg
NHBA04	METILFENIDATO CLORHIDRATO	TABLETA	20 mg
NHBA04	METILFENIDATO CLORHIDRATO	TABLETA DE LIBERACION SOSTENIDA	20 mg
NHBA04	METILFENIDATO CLORHIDRATO	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	18 mg
NHBA04	METILFENIDATO CLORHIDRATO	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	27 mg
NHBA04	METILFENIDATO CLORHIDRATO	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	50 mg
NHBA04	METILFENIDATO CLORHIDRATO	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	54 mg
NHBA07	MODAFINIL	TABLETA	100 mg
NHBA07	MODAFINIL	TABLETA	200 mg
NHBA07	MODAFINIL	CÁPSULA BLANCA	100 mg
NHBA07	MODAFINIL	CÁPSULA BLANCA	200 mg





FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACIÓN		FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema Nervioso		MARZO 2024
		Actualizado		
NS5AX11	ZOTEPINA	TABLETA		25 mg
NS5AE04	ZIPRASIDONA CLORHIDRATO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A ZIPRASIDONA	CAPSULA DURA		20 mg
NS5AE04	ZIPRASIDONA CLORHIDRATO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A ZIPRASIDONA	CAPSULA DURA		40 mg
NS5AE04	ZIPRASIDONA CLORHIDRATO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A ZIPRASIDONA	CAPSULA DURA		60 mg
NS5AE04	ZIPRASIDONA CLORHIDRATO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A ZIPRASIDONA	CAPSULA DURA		80 mg
NS5AF06	ZUCLOPENTIXOL DECANATO	SOLUCIÓN INYECTABLE		200 mg / Ampolla
NS5AF06	ZUCLOPENTIXOL DECANATO	SOLUCIÓN INYECTABLE		500 mg / Ampolla (1 mL)
NS5FP06	ZUCLOPENTIXOL ACETATO	SOLUCIÓN INYECTABLE		50 mg / Ampolla (1 mL)
NS5FP06	ZUCLOPENTIXOL CLORHIDRATO	TABLETA		10 mg
NS5FP06	ZUCLOPENTIXOL CLORHIDRATO	TABLETA		25 mg
NS5FP06	ZUCLOPENTIXOL CLORHIDRATO	SOLUCIÓN ORAL		20 mg / mL

LEVOMEPROLAMINA CLORHIDRATO O MALEATO EQUIVALENTE A LEVOMEPROLAMINA

19.16.0.0.N20 No se aceptan asociaciones de neurolepticos entre si, ni con otros farmacos, excepto con los aceptados en la norma 19.10.0.0.N20, por cuanto los neurolepticos requieren manejo individual y su asociación no permite flexibilidad en la dosificación.

19.16.0.0.N20 Para todos los productos que contengan como principio activo antipsicóticos debe incluir la frase "Existe un aumento del riesgo de mortalidad en pacientes de la tercera edad con psicosis relacionada a demencia" en las referencias del producto, la cual debe aparecer en el etiquetado del mismo. (acta 16 de 2014 número 34.1)

19.17 SEDANTES-HIPNÓTICOS Y ANSOLÚTICOS

19.17.1 Sedantes-Hipnóticos

19.17.1.0.N10 Se aceptan

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	FARMACODINAMIA
NS5CD09	BROTILOLAM	TABLETA	0.25 mg
NS5CD01	CLORAL HIDRATO	CAPSULA	250 mg
NS5CD01	CLORAL HIDRATO	CAPSULA	500 mg
NS5CD01	CLORAL HIDRATO	JARABE	10%
NS5CD01	CLORAL HIDRATO	SUPUESTORIO	143.3 mg / 5 mL
NS5CD01	CLORAL HIDRATO	SUPUESTORIO	35 mg
NS5CD01	CLORAL HIDRATO	SUPUESTORIO	500 mg
NS5CD01	CLORAL HIDRATO	SUPUESTORIO	650 mg
NS5CM18	DEXMEDETOMINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A DEXMEDETOMINA BASE	SOLUCIÓN INYECTABLE	200 mcg / 50 mL
NS5CM18	DEXMEDETOMINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A DEXMEDETOMINA BASE	SOLUCIÓN INYECTABLE	400 mcg / 100 mL
NS5CM18	DEXMEDETOMINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A DEXMEDETOMINA BASE	SOLUCIÓN INYECTABLE	8 mcg/mL
NS5CM18	DEXMEDETOMINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A DEXMEDETOMINA BASE	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 µg / mL
NS5CM18	DEXMEDETOMINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A DEXMEDETOMINA BASE	SOLUCIÓN INYECTABLE	1000 µg / Vial (100 mL)
NS5CM18	DEXMEDETOMINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A DEXMEDETOMINA BASE	SOLUCIÓN INYECTABLE	4 µg / mL
NS5BA01	DAZEPAM	CAPSULA DURA	10 mg
NS5BA01	DAZEPAM	CAPSULA DURA	5 mg
NS5BA01	DAZEPAM	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 mg / Ampolla (2 mL)
NS5BA01	DAZEPAM	TABLETA	10 mg
NS5BA01	DAZEPAM	TABLETA	5 mg
NS5CD04	ESTAZOLAM	TABLETA	1 mg
NS5CD04	ESTAZOLAM	TABLETA	2 mg
NS5CF04	ESZOPICLONA	CAPSULA Blanda	1 mg
NS5CF04	ESZOPICLONA	CAPSULA Blanda	2 mg
NS5CF04	ESZOPICLONA	CAPSULA Blanda	3 mg
NS5CF04	ESZOPICLONA	TABLETA RECUBIERTA	1 mg
NS5CF04	ESZOPICLONA	TABLETA RECUBIERTA	2 mg
NS5CF04	ESZOPICLONA	TABLETA RECUBIERTA	3 mg
NS1AX07	ETOMIDATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	2 mg/mL
NS1AX07	ETOMIDATO	EMULSIÓN INYECTABLE	20 mg / Ampolla (10 mL)
NS5CD03	FLURAZEPAM	TABLETA	1 mg
NS5CD06	LORMEZEPAM	SOLUCIÓN INYECTABLE Y PARA PERFUSION	2 mg/10mL
NS5CD06	LORMEZEPAM	TABLETA	0.5 mg
NS5CD06	LORMEZEPAM	TABLETA	1 mg
NS5BA03	MEGAZEPAM	CAPSULA DURA	10 mg
NS5BA03	MEGAZEPAM	CAPSULA DURA	5 mg
NS5BA03	MEGAZEPAM	TABLETA	10 mg
NS5CH01	MELATONINA	TABLETA	3 mg
NS5CH01	MELATONINA	CAPSULA Blanda	3 mg
NS5CH01	MELATONINA	CAPSULA DURA	3mg
NS5CH01	MELATONINA	TABLETA	1 mg
NS5CD08	MELATONINA	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	3 mg
NS5CD08	MIDAZOLAM	SOLUCIÓN INYECTABLE	15 mg/10 mL
NS5CD08	MIDAZOLAM CLORHIDRATO EQUIVALENTE A MIDAZOLAM	SOLUCIÓN INYECTABLE	15 mg / Ampolla (3 mL)
NS5CD08	MIDAZOLAM CLORHIDRATO EQUIVALENTE A MIDAZOLAM	SOLUCIÓN INYECTABLE	7.5 mg / mL
NS5CD08	MIDAZOLAM CLORHIDRATO EQUIVALENTE A MIDAZOLAM	SOLUCIÓN INYECTABLE	5 mg / Ampolla (1 mL)
NS5CD08	MIDAZOLAM CLORHIDRATO EQUIVALENTE A MIDAZOLAM	SOLUCIÓN INYECTABLE	1 mg / mL Vial
NS5CD08	MIDAZOLAM CLORHIDRATO EQUIVALENTE A MIDAZOLAM	SOLUCIÓN INYECTABLE	5 mg / Ampolla (5 mL)
NS5CD08	MIDAZOLAM CLORHIDRATO EQUIVALENTE A MIDAZOLAM	SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg / Ampolla (10 mL)
NS5CD08	MIDAZOLAM CLORHIDRATO EQUIVALENTE A MIDAZOLAM	SOLUCIÓN ORAL	0.2 mg / 100 mL
NS5CD08	MIDAZOLAM MALEATO EQUIVALENTE A MIDAZOLAM	TABLETA	7.5 mg
NS5CD08	MIDAZOLAM MALEATO EQUIVALENTE A MIDAZOLAM	TABLETA	5 mg
NS5CA01	PEROSABRINOL	SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg/10 mL
NS5CD05	SILOREXANT	TABLETA RECUBIERTA	10 mg
NS5CD05	SILOREXANT	TABLETA RECUBIERTA	15 mg
NS5CD05	SILOREXANT	TABLETA RECUBIERTA	20 mg
NS5CF03	TRAZOLAM	TABLETA	0.25 mg
NS5CF03	ZALEPLON	CAPSULA DURA	10 mg
NS5CF03	ZALEPLON	CAPSULA DURA	5 mg
NS5CF02	ZOLPIDEM HEMITARTRATO	TABLETA	5 mg
NS5CF02	ZOLPIDEM HEMITARTRATO	TABLETA	10 mg
NS5CF02	ZOLPIDEM TARTRATO	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	6.25 mg
NS5CF02	ZOLPIDEM TARTRATO	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	12.5 mg
NS5CF01	ZOPICLONA	TABLETA	7.5 mg

**19.17.2 Anestésicos**

**19.17.2.0.N10**

Se aceptan

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
N05BA12	ALPRAZOLAM	SOLUCIÓN ORAL	0.75 mg/mL
N05BA12	ALPRAZOLAM	SOLUCIÓN ORAL	1 mg/mL
N05BA12	ALPRAZOLAM	TABLETA	0.125 mg
N05BA12	ALPRAZOLAM	TABLETA	0.25 mg
N05BA12	ALPRAZOLAM	TABLETA	0.5 mg
N05BA12	ALPRAZOLAM	TABLETA	1 mg
N05BA12	ALPRAZOLAM	TABLETA	2 mg
N05BA12	ALPRAZOLAM	TABLETA SUBLINGUAL	0.5 mg
N05BA08	BROMAZEPAM	CÁPSULA DE LIBERACIÓN PULVERULENTA	0.5 mg
N05BA08	BROMAZEPAM	TABLETA	1.5 mg
N05BA08	BROMAZEPAM	TABLETA	3 mg
N05BA08	BROMAZEPAM	TABLETA	6 mg
N05BE01	SUSPIRONA CLORHIDRATO	TABLETA	5 mg
N05BE01	SUSPIRONA CLORHIDRATO	TABLETA	10 mg
N05BE01	SUSPIRONA CLORHIDRATO	TABLETA	20 mg
N05BE01	SUSPIRONA CLORHIDRATO	CÁPSULA DURA	5 mg
N05BA09	CLONAZAM	TABLETA	10 mg
N05BA09	CLONAZAM	TABLETA	20 mg
N05CC01	CLONAL HEDRATO	CÁPSULA DURA	200 mg
N05CC01	CLONAL HEDRATO	CÁPSULA DURA	500 mg
N05CC01	CLONAL HEDRATO	SUPOSITORIO	305 mg
N05CC01	CLONAL HEDRATO	SUPOSITORIO	600 mg
N05CC01	CLONAL HEDRATO	SUPOSITORIO	650 mg
N05CC01	CLONAL HEDRATO	JARABE	10 g / 100 mg (100 mg / mL)
N05BA06	CLONAZEPATO SUPERABSO	CÁPSULA DURA	10 mg
N05BA22	CLONAZOLAM	TABLETA	1 mg
N05BA22	CLONAZOLAM	TABLETA	2 mg
N05BA22	CLONAZOLAM	TABLETA	4 mg
N05BA01	DIASEPAM	CÁPSULA BLANCA	10 mg
N05BA01	DIASEPAM	CÁPSULA BLANCA	5 mg
N05BA01	DIASEPAM	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 mg / Ampolla (2 mL)
N05BA01	DIASEPAM	TABLETA	10 mg
N05BA01	DIASEPAM	TABLETA	5 mg
N05BX03	ETIOXINE CLORHIDRATO	TABLETA	50 mg
N05BA18	LORAZEPATO DE ETILIO	TABLETA	2 mg
N05BA06	LORAZEPAM	TABLETA	1 mg
N05BA06	LORAZEPAM	TABLETA	2 mg
N05BA06	MEZAZOLAM	TABLETA	4 mg

**19.17.2.0.N20**

Se acepta el fumanteo con la indicación de antagonista benzodiazepínico. Ver Toxicología Norma 20.0.0.0.N10.

**19.17.2.0.N30**

No se aceptan asociaciones de hipnóticos-sedantes o analgésicos entre sí, por no presentar ventajas farmacológicas, con la posibilidad de incrementar efectos tóxicos.

**19.17.2.0.N40**

No se aceptan asociaciones de hipnóticos-sedantes o analgésicos con antihistamínicos, por el riesgo de incrementar efectos indeseables.

**19.17.2.0.N50**

No se aceptan asociaciones de sedantes-hipnóticos o analgésicos con antimicrobianos, por carecer de justificación farmacológica.

**19.17.2.0.N60**

No se aceptan asociaciones de sedantes-hipnóticos o analgésicos con antiinflamatorios, por no existir justificación farmacológica.

**19.17.2.0.N70**

No se aceptan asociaciones de sedantes-hipnóticos o analgésicos con enzimas digestivas, por carecer de justificación farmacológica.

**19.17.2.0.N80**



No se aceptan asociaciones de sedantes-hipnóticos o analgésicos con hormonas y análogos y similares, porque no hay justificación farmacológica ni terapéutica.

**19.17.2.0.N90**

No se aceptan asociaciones de sedantes-hipnóticos o analgésicos, con:

- \* Antianginosos, porque no hay evidencia de que dicha asociación sea más efectiva que los fármacos individuales y por la imposibilidad de manejar adecuadamente las dosis individuales.
- \* Analgésicos, por no existir flexibilidad en la dosis, incrementar la toxicidad y por carecer de ventajas terapéuticas.
- \* Antijacuosos, antiparkinsones y broncodilatadores, por la dificultad de manejar adecuadamente la dosificación individual.
- \* Antiespasmodicos, porque estas asociaciones no son terapéuticamente útiles, no permiten flexibilidad en la dosis y pueden ocasionar respuestas indeseables y enmascarar síntomas significativos.



		<b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b> <b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		
<b>FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia</b>		<b>PUBLICACIÓN</b>		<b>FECHA PUBLICACIÓN</b>
<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		<b>Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema Nervioso</b>		<b>MARZO 2024</b>
<b>Actualizado</b>				

**19.18.0.0.N10** Se acepta como coadyuvante para la ayanulación precoz

ATO	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
G4BEX14	DAPOVETINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE DAPOVETINA	TABLETA	60 mg
G4BEX14	DAPOVETINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE DAPOVETINA	TABLETA	60 mg

**19.18.0.0.N20** Se acepta en pacientes adultos, para la visualización de los tejidos melánicos durante la cirugía del gloma maligno (de grados III y IV de la OMS)



ATO	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
L01AD04	ÁCIDO 2-AMINAEVULINOL CLORHIDRATO	SOLUCIÓN ORAL	30 mg / mL

**19.18.0.0.N30** Se acepta en el tratamiento de los síntomas de la sequedad de boca y de la sequedad ocular en pacientes con el síndrome de Sjögren o en el alivio de los síntomas de hipofunción de las glándulas salivales en pacientes con neoplasia gástrica, post-irradiación en cáncer de cabeza y cuello.

ATO	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
N07AX01	PILOCARPINA CLORHIDRATO	TABLETA CUBIERTAS	5 mg
N07AX01	PILOCARPINA CLORHIDRATO	TABLETA CUBIERTAS	7.5 mg

**19.18.0.0.N40** Se acepta para el tratamiento sintomático de trastornos vesicales

ATO	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
N07AB02	BETANECOL	TABLETA	25 mg
G4BD09	CLORIDO DE TRISPIO	COMPRESIDO RECUBIERTO	15 mg
G4BD10	DARIFENACINA BROMHIDRATO EQUIVALENTE DARIFENACINA	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	7.5 mg
G4BD10	DARIFENACINA BROMHIDRATO EQUIVALENTE DARIFENACINA	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	15 mg
	MIRABEGRON	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	25 mg
	MIRABEGRON	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	50 mg
G4BD04	OXIBUTININA CLORURO	JARABE	5 mg / 5 mL
G4BD04	OXIBUTININA CLORURO	TABLETA	100 mg / 100 mL
G4BD04	OXIBUTININA CLORURO	TABLETA	5 mg
G4BD04	OXIBUTININA CLORURO	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	5 mg
G4BD04	OXIBUTININA CLORURO	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	10 mg
G4BD04	OXIBUTININA CLORURO	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	15 mg
G4BD08	SOLIFENACINA SUCCINATO	TABLETA RECUBIERTA	5 mg
G4BD08	SOLIFENACINA SUCCINATO	TABLETA RECUBIERTA	10 mg
N07AX06	TETRAZENACINA	TABLETA RECUBIERTA CON PELÍCULA	25 mg
G4BD07	TOL TERIDINA L-TARTRATO	CÁPSULA DE LIBERACION PROLONGADA	2 mg
G4BD07	TOL TERIDINA L-TARTRATO	CÁPSULA DE LIBERACION PROLONGADA	4 mg
G4BD07	TOL TERIDINA L-TARTRATO	TABLETA	1 mg
G4BD07	TOL TERIDINA L-TARTRATO	TABLETA	2 mg
G4BD09	TRISPIO CLORURO	TABLETA RECUBIERTA	30 mg

		<b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b> <b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		
<b>FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia</b>		<b>PUBLICACION</b>		<b>FECHA PUBLICACION</b>
<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		<b>Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema Nervioso</b>		<b>MARZO 2024</b>
<b>Actualizado</b>				

**19.18.0.0.N150** Se aceptan las siguientes toxinas botulínicas tipo A

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
M03AX01	COMPLEJO DE HEMAGLUTININA DE TOXINA TIPO A DE <i>Clostridium botulinum</i>	POLVO LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN RECONSTITUIR A INYECTABLE	300 UI / Vial
M03AX01	TOXINA BOTULÍNICA TIPO A DE <i>Clostridium botulinum</i>	POLVO ESTÉRIL PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	50 UI / Vial
M03AX01	TOXINA DE CLOSTRIDIUM BOTULINUM TIPO A (CEFA HALL)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	50 UI / Vial
M03AX01	TOXINA BOTULÍNICA TIPO A PURIFICADA DE <i>Clostridium Botulinum</i> ; CEFA HALL	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	100UI vial
M03AX01	TOXINA BOTULÍNICA TIPO A DE <i>Clostridium botulinum</i>	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	50 UI / Vial
M03AX01	TOXINA BOTULÍNICA TIPO A DE <i>Clostridium botulinum</i>	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	100 UI / Vial
M03AX01	TOXINA BOTULÍNICA TIPO A DE <i>Clostridium botulinum</i>	POLVO LIOFILIZADO	100 UI / Vial
M03AX01	COMPLEJO DE HEMAGLUTININA DE TOXINA TIPO A DE <i>Clostridium botulinum</i>	POLVO LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	500 UI / Vial
M03AX02	COMPLEJO DE TOXINA TIPO A DE <i>Clostridium botulinum</i>	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	200 UI/vial

**19.18.0.0.N160** Se acepta únicamente con la indicación para el tratamiento de la polineuropatía de la amibodosis mediada por *transferrina* hereditaria en adultos en estado 1 o 2 documentada por genotipificación y biopsia de tejido, que no hayan sido sometidos a trasplante hepático

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
N07XX15	INDTERSEN	SOLUCIÓN INYECTABLE	200mg / mL

**19.18.0.0.N170** Se acepta el Satralizumab para el tratamiento de los trastornos del espectro de la neuromielitis óptica

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
L04AC19	SATRILIZUMAB	SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN SUBCUTÁNEA	120mg/ml

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Toxicología	MARZO 2024
	Actualizado	

## 20. TOXICOLOGÍA

20.0.0.0.N10 Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
N07BB03	ACAMPROSATO	TABLETA RECUBIERTA	333 mg
V03AB16	ALCOHOL ETÍLICO	SOLUCIÓN INYECTABLE	96%/ Ampolla
V03AB16	ALCOHOL ETÍLICO	SOLUCIÓN INYECTABLE	99,9%/ Ampolla
V03AB22	AMILO NITRITO	SOLUCIÓN PARA INHALACION	100%
A11GA01	ASCÓRBICO ÁCIDO	SOLUCIÓN INYECTABLE	500 mg / Ampolla (5 mL)
A03BA01	ATROPINA SULFATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	1 mg / Ampolla (1 mL)
	AZUL DE METILENO	SOLUCIÓN INYECTABLE	1% (10 mg / mL) - 50mg / Ampolla (5 mL)
B05BB01	BICARBONATO DE SODIO + CLORURO DE SODIO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	627 g + 224 g / Bolsa
A07BA01	CARBON ACTIVADO	CÁPSULA DURA	300 mg
A07BA01	CARBON ACTIVADO	SUSPENSIÓN ORAL	20 g / 100 mL
A07BA01	CARBON ACTIVADO	TABLETA	500 mg
A07BA01	CARBÓN ACTIVADO	POLVO	50 g /frasco
C02AC01	CLONIDINA CLORHIDRATO	TABLETA	100 µg
C02AC01	CLONIDINA CLORHIDRATO	TABLETA	150 µg
	CLORHIDRATO DE METADONA	SOLUCIÓN ORAL	10mg/mL
V03AC01	DEFEROXAMINA METANOSULFONATO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	500 mg / Vial
V03AB09	DIMERCAPROL	SOLUCIÓN OLEOSA INYECTABLE	100 mg / mL - (300 mg / Vial (3 mL))
N07BB01	DISULFIRAM (ETHYLDITHIOURAME)	TABLETA	500 mg
R07AB01	DOXAPRAM CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	20mg / 1 mL
V03AB03	EDETATO DE SODIO Y CALCIO	SOLUCIÓN INYECTABLE	20%
V03AB03	EDTA (ÁCIDO ETILENDIAMINOTETRAACÉTICO)	SOLUCIÓN INYECTABLE	20%
V03AB03	EDTA (ÁCIDO ETILENDIAMINOTETRAACÉTICO)	SOLUCIÓN INYECTABLE	1% -
V03AB36	FENTOLAMINA MESILATO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	5 mg / Vial
V03AB36	FENTOLAMINA MESILATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	5 mg / Vial
V03AB19 -	FISOSTIGMINA SALICILATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	1 mg / Ampollas (1 mL)
V03AB19	FISOSTIGMINA SALICILATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	2 mg / Ampolla (5 mL)
V03AB25	FLUMAZENILO	SOLUCIÓN INYECTABLE	1 mg / Ampolla (10 mL)
V03AB25	FLUMAZENILO	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,5 mg / Ampolla (5 mL)
V03AB25	FLUMAZENILO	SOLUCIÓN INYECTABLE	1 mg / 5 mL
V03AF03	FOLINATO DE CALCIO EQUIVALENTE A ÁCIDO FOLINICO	SOLUCIÓN INYECTABLE	30 mg / Ampolla (3 mL)
V03AF03	FOLINATO DE CALCIO EQUIVALENTE A ÁCIDO FOLINICO	SOLUCIÓN INYECTABLE	300 mg / Vial (30 mL)
V03AF03	FOLINATO DE CALCIO EQUIVALENTE A ÁCIDO FOLINICO	TABLETA	5 mg
V03AF03	FOLINATO DE CALCIO EQUIVALENTE A ÁCIDO FOLINICO	CÁPSULA DURA	15 mg
V03AF03	FOLINATO DE CALCIO EQUIVALENTE A ÁCIDO FOLINICO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	350 mg / Vial
V03AF03	FOLINATO DE CALCIO (LEUCOVORINA) EQUIVALENTE A ÁCIDO FOLINICO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg / Vial
V03AF03	FOLINATO DE CALCIO EQUIVALENTE A ÁCIDO FOLINICO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	200 mg / Vial
V03AF03	FOLINATO DE CALCIO EQUIVALENTE A ÁCIDO FOLINICO	SOLUCIÓN INYECTABLE	3 mg / mL
V03AF03	FOLINATO DE CALCIO EQUIVALENTE A ÁCIDO FOLINICO	SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg / 5 mL
V03AF03	FOLINATO DE CALCIO EQUIVALENTE A ÁCIDO FOLINICO	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 mg / mL
V03AF03	FOLINATO DE CALCIO EQUIVALENTE A ÁCIDO FOLINICO	SOLUCIÓN INYECTABLE	15 mg / 5 mL
V03AF03	FOLINATO DE CALCIO EQUIVALENTE A ÁCIDO FOLINICO	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,025 g / 10 mL
V03AF03	FOLINATO DE CALCIO EQUIVALENTE A ÁCIDO FOLINICO	SOLUCIÓN INYECTABLE	5 mg / mL
V03AF03	FOLINATO DE CALCIO EQUIVALENTE A ÁCIDO FOLINICO	SOLUCIÓN INYECTABLE PARA INFUSION	100 mg / 10 mL
V03AF03	FOLINATO DE CALCIO EQUIVALENTE A ÁCIDO FOLINICO	SOLUCIÓN INYECTABLE PARA INFUSION	200 mg / 20 mL
V03AF03	FOLINATO DE CALCIO EQUIVALENTE A ÁCIDO FOLINICO	TABLETA	15 mg
V03AB34	FOMEPIZOL	SOLUCIÓN INYECTABLE	1,5 g / 1,5 mL
A12AA03	GLUCONATO CALCICO	GEL MAGISTRAL	2,50%
A12AA03	GLUCONATO CALCICO MONOHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	10% - (1 g / Ampolla (10 mL))

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Toxicología	MARZO 2024
		Actualizado	
A12AA03	GLUCONATO DE CALCIO	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,94 g / 100 mL
A12AA03	GLUCONATO DE CALCIO	SOLUCIÓN INYECTABLE	9,5 g / 100 mL
V03AB24	INMUNOGLOBULINA ANTIDIGOXINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	80 mg / Vial
V03AB24	INMUNOGLOBULINA ANTIDIGOXINA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	38 mg / Vial
B05BC01	MANITOL	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	250 mg / Vial
B05BC01	MANITOL	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg / Vial
N07BC02	METADONA CLORHIDRATO	TABLETA	10 mg
N07BC02	METADONA CLORHIDRATO	TABLETA DISPERSABLE	40 mg
N07BC02	METADONA CLORHIDRATO	TABLETA	5 mg
V03AB23	N-ACETILCISTEINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	300 mg / mL
V03AB23	N-ACETILCISTEINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	300 mg / 3 mL
V03AB02	NALORFINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	5 mg / Ampolla
V03AB02	NALORFINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 mg / Ampolla
V03AB15	NALOXONA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,4 mg / 1 mL
N07AA01	NEOSTIGMINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,5 mg / mL
N07BA01	NICOTINA	GOMA DE MASCAR	2 mg
N07BA01	NICOTINA	GOMA DE MASCAR	4 mg
N07BA01	NICOTINA	PARCHE	0,83 mg / cm <sup>2</sup>
N07BA01	NICOTINA	PARCHE	36 mg / cm <sup>2</sup>
N07BA01	NICOTINA	PARCHE TRANSDÉRMICO	78 mg / 15 cm <sup>2</sup>
N07BA01	NICOTINA	PARCHE TRANSDÉRMICO	114 mg / 22 cm <sup>2</sup> (libera 2 mg cada 24 horas)
N07BA01	NICOTINA	PARCHE TRANSDÉRMICO	39,37 mg de nicotina con una liberación nominal de 25 mg / 16 horas
N07BA01	NICOTINA	PARCHE TRANSDÉRMICO	23,62 mg de nicotina con una liberación nominal de 15 mg / 16 horas
N07BA01	NICOTINA	PARCHE TRANSDÉRMICO	15,75 mg de nicotina con una liberación nominal de 10 mg / 16 horas
N07BA01	NICOTINA POLACRILEX EQUIVALENTE A NICOTINA	TABLETA (PARA DISOLVER EN LA BOCA)	2 mg
N07BA01	NICOTINA POLACRILEX EQUIVALENTE A NICOTINA	TABLETA (PARA DISOLVER EN LA BOCA)	4 mg
V03AB08	SODIO NITRITO	SOLUCIÓN INYECTABLE	3%
V03AB13	OBIDOXIMA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	25%
M01CC01	PENICILAMINA	CÁPSULA	250 mg
M01CC01	PENICILAMINA	TABLETA	250 mg
A01AB02	PEROXIDO DE HIDROGENO	SOLUCIÓN	0,10%
V03AB18	POTASIO PERMANGANATO	SOLUCIÓN TÓPICA	0,01%
V03AB04	PRALIDOXIMA	POLVO ESTERIL PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	2%
V03AB04	PRALIDOXIMA	SOLUCIÓN INYECTABLE	5%
V03AB14	PROTAMINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	36 mg
V03AB14	PROTAMINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	5000 UI / 5 mL
V03AB26	S-ADENOSIL-L-METIONINA (ADEMETIONINA)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / Vial
V03AB26	S-ADENOSIL-L-METIONINA (ADEMETIONINA)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	400 mg / Vial
V03AB26	S-ADENOSIL-L-METIONINA (ADEMETIONINA)	TABLETA	200 mg
V03AB26	S-ADENOSIL-L-METIONINA (ADEMETIONINA)	TABLETA	400 mg
V03AB06	SODIO HIPOSULFITO (TIOSULFATO DE SODIO)	SOLUCIÓN INYECTABLE	2,5 g / 10 mL
V03AB06	SODIO HIPOSULFITO (TIOSULFATO DE SODIO)	SOLUCIÓN INYECTABLE	5 g / 10 mL
V03AB06	TIOSULFATO DE SODIO	SOLUCIÓN INYECTABLE	40mg / mL
	SUCCIMER	CÁPSULA	200 mg
	SUCCIMER	TABLETA	100 mg
	TIERRA DE FULLER	SOLUCIÓN	30%
V03AB06	TIOSULFATO DE SODIO (HIPOSULFITO DE SODIO)	SOLUCIÓN INYECTABLE	200mg/ mL
V03AB06	TIOSULFATO DE SODIO (HIPOSULFITO DE SODIO)	SOLUCIÓN INYECTABLE	2,5 g / 10 mL
V03AB06	TIOSULFATO DE SODIO (HIPOSULFITO DE SODIO)	SOLUCIÓN INYECTABLE	5 g / 10 mL
	TRIENTINA CLORHIDRATO	CÁPSULA	250 mg
A16AX12	TRIENTINA TETRACLORHIDRATO	TABLETA RECUBIERTA CON PELÍCULA	150 mg



FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Toxicología	MARZO 2024
		Actualizado	
N07BA03	VARENICLINA	TABLETA RECUBIERTA	0,5 mg
N07BA03	VARENICLINA	TABLETA RECUBIERTA	1,0 mg
B02BA01	VITAMINA K1	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 mg / mL
B02BA01	VITAMINA K1	SOLUCIÓN INYECTABLE	2 mg / mL

**20.0.0.0.N20**

No se acepta el antídoto universal (carbón más tanino más óxido de magnesio) por el potencial tóxico de algunos de sus componentes.

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Vitaminas y otros nutrientes	<b>MARZO 2024</b>
	<b>Actualizado</b>	

## 21. VITAMINAS Y OTROS NUTRIENTES

### 21.1 VITAMINAS

#### 21.1.0.0.N10

Se aceptan:

Ácido fólico	Ácido Pteroilglutámico solo y en combinación
Ácido pantoténico	D-pantotenato de calcio, D-pantenol y pantotenato de sodio
Betacaroteno	
Biotina	
Niacina	Ácido nicotínico, nicotinamida y ascorbato de niacinamida
Vitamina A	Retinol, palmitato de retinilo y acetato de retinilo.
Vitamina B1	Tiamina, clorhidrato de tiamina, mononitrato de tiamina, cloruro de monofosfortiamina y Sulbutiamina
Vitamina B2	Riboflavina y riboflavina-5-fosfato sódico.
Vitamina B6	Piridoxina clorhidrato-piridoxina-5-fosfato sódico
Vitamina B12	Cianocobalamina, hidroxocobalamina e hidroxocobalamina acetato.
Vitamina C	Ácido ascórbico, ácido L-ascórbico, L- ascorbato de sodio y L-ascorbato de calcio.
Vitamina D	Vitamina D2 (Ergocalciferol), Vitamina D3 (Colecalciferol)
Vitamina E	DL-Alfatocoferol acetato, DL-alfatocoferol, D-alfatocoferol, D-alfatocoferilo acetato, succinato ácido de D-alfa tocoferilo)
Vitamina K	Fitomenadiona

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
	BENFOTIAMINA	TABLETAS RECUBIERTAS	150mg
	BENFOTIAMINA	TABLETAS RECUBIERTAS	300mg
	SULBUTIAMINA	TABLETA RECUBIERTA	200 mg
	Vitamina D3 (Colecalciferol)	Solución Oral	100000 UI/mL

### 21.2 MINERALES Y OLIGOELEMENTOS

#### 21.2.1. Minerales

##### 21.2.1.0.N10.

Se aceptan

MINERAL	SALES APROBADAS
CALCIO	Acetato, Fosfato, Carbonato, Caseinato, Citrato, Cloruro, Glicerofosfato, Lactobionato, Lactogluconato, Lactato pentahidratado y limestone pantotenato.
FOSFORO	Fosfato dicalcico y fosfato de magnesio
HIERRO	Citrato de hierro amoniacal, Fumarato ferroso, Gluconato ferroso, ferroso lactas dihidricus y sulfato ferroso
MAGNESIO	Cloruro, fosfato, oxido y sulfato
POTASIO	cloruro y yoduro
SODIO	cloruro
YODO	yoduro de potasio

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
	GLICEROFOSFATO SÓDICO PENTAHIDRATADO EQUIVALENTE A GLICEROFOSFATO ANHIDRO	SOLUCIÓN INYECTABLE	216 mg/mL

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>	<b>Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Vitaminas y otros nutrientes</b>	<b>MARZO 2024</b>
	<b>Actualizado</b>	

### 21.2.2. Oligoelementos

**21.2.2.0.N10** Se aceptan

Cobre	Sulfato de cobre- óxido de cobre- gluconato de cobre- cloruro de cobre
Cromo	Cloruro de cromo – picolinato de cromo –levadura de cromo
Flúor	Fluoruro de sodio
Manganeso	Gluconato de manganeso- cloruro de manganeso- sulfato de manganeso
Molibdeno	Molibdato de sodio- levadura de molibdeno
Selenio	Selenito de sodio- levadura de selenio- quelato de selenio- ácido selenioso, selenato de potasio-L(+) selenio metionina
Zinc	Gluconato de zinc- sulfato de zinc-cloruro de zinc-citrato de zinc-óxido de zinc-sulfato de zinc monohidratado
Boro	Borato de sodio-Citrato de boro
Estaño	
Níquel	Sulfato de níquel
Silicio	Dióxido de silicio
Vanadio	Vanadato de sodio

**21.2.3.0.N10** Elementos traza para nutrición parenteral, se aceptan:

Cobre	Cloruro de Cobre dihidrato, Sulfato de Cobre pentahidratado
Cromo	Cloruro de Cromo hexahidratado
Magnesio	Cloruro de Magnesio tetrahidratado
Manganeso	Sulfato de Manganeso monohidratado
Selenio	Ácido Selenioso
Yodo	Yoduro de Potasio
Zinc	Cloruro de zinc, Sulfato de Zinc

Se aceptarán los ingredientes establecidos por las siguiente entidades de referencia: Food and Drugs Administration (FDA); Codex Alimentarius; European Food Safety Authority(EFSA), Instituto Colombiano de Bienestar Familiar (ICBF) y, sus respectivas actualizaciones.

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
	COLORURO DE ZINC EQUIVALENTE A ZINC ELEMENTAL + CLORURO DE COBRE DIHIDRATO EQUIVALENTE A COBRE ELEMENTAL + CLORURO DE MANGANESO TETRAHIDRATADO EQUIVALENTE A MANGANESO + SELENITO DE SODIO PENTAHIDRATADO EQUIVALENTE A SELENIO ELEMENTAL + FLUORURO DE SODIO EQUIVALENTE A FLÚOR ELEMENTAL + YODURO DE POTASIO EQUIVALENTE A YODURO ELEMENTAL	SOLUCIÓN CONCENTRADA PARA INFUSIÓN	(250mcg + 20mcg + 1mcg + 2mcg + 57mcg + 1mcg)/mL
	GLUCONATO DE ZINC EQUIVALENTE A ZINC + GLUCONATO DE COBRE EQUIVALENTE A COBRE + GLUCONATO DE MANGANESO EQUIVALENTE A MANGANESO + FLUORURO DE SODIO EQUIVALENTE A FLUOR + YODURO DE POTASIO EQUIVALENTE A YODO + SELENITO DE SODIO EQUIVALENTE A SELENIO + MOLIBDATO DE SODIO EQUIVALENTE A MOLIBDENO + CLORURO DE CROMO EQUIVALENTE A CROMO + GLUCONATO FERROSO EQUIVALENTE A HIERRO	SOLUCIÓN CONCENTRADA PARA INFUSIÓN	(10000 µg + 300 µg + 55 µg + 950 µg +130 µg +70 µg + 20 µg + 10 µg +1000 µg)/10mL
	GLUCONATO DE ZINC EQUIVALENTE A ZINC + GLUCONATO DE COBRE EQUIVALENTE A COBRE + GLUCONATO DE MANGANESO EQUIVALENTE A MANGANESO + YODURO DE POTASIO EQUIVALENTE A YODO + SELENITO DE SODIO EQUIVALENTE A SELENIO	SOLUCIÓN CONCENTRADA PARA INFUSIÓN	1000 µg + 200 µg + 5 µg + 10 µg +20 µg

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>	<b>Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Vitaminas y otros nutrientes</b>	<b>MARZO 2024</b>
	<b>Actualizado</b>	

### 21.3 Requerimientos

21.3.0.0.N10 Se relacionan a continuación los valores de referencia diarios y niveles maximos de consumo tolerables que se consideran suplementos dietarios

<b>VALORES DE REFERENCIA DIARIOS Y NIVELES MÁXIMOS DE CONSUMO TOLERABLE DE VITAMINAS, MINERALES Y OLIGOELEMENTOS PARA SUPLEMENTOS DIETARIOS</b>			
Nutriente	Unidad de medida	Valores de referencia diarios (VRD)	Niveles Máximo de Consumo Tolerable (UL)
		Niños mayores de 4 años y Adultos	Adultos
Vitamina A	mcg / UI	1500/ 5000	3000 / 10000 <sup>1</sup>
b-caroteno	mg	N.E	7 <sup>2</sup>
Vitamina D	mcg / UI	10/400	50 / 2000
Vitamina E	mg / UI	20/30	1000 / 1500
Vitamina K	mcg	80	1000 <sup>3</sup>
Vitamina C/ Acido ascórbico	mg	60	1000
Vitamina B1/ Tiamina	mg	1,5	100 <sup>4</sup>
Vitamina B2/ Riboflavina	mg	1,7	40
Niacina / Acido nicotínico	mg	20	35
Vitamina B6 / Piridoxina	mg	2	100
Ácido fólico / Folicín / folato	mcg	400	1000
Vitamina B12 / Cobalamina	mcg	6	2000 <sup>5</sup>
Biotina	mcg	300	900
Acido pantoténico	mg	10	200
Boro	mg	N.E	6
Calcio	mg	1000	1500 <sup>6</sup>
Cobre	mg	2	10
Cromo	mcg	120	1000
Flúor	mg	3	10
Fósforo	mg	1000	250 <sup>7</sup>
Hierro	mg	18	45
Magnesio	mg	400	350 <sup>7</sup>
Manganeso	mg	2	11
Molibdeno	mcg	75	2000
Níquel	mg	N.E	0,72
Potasio	mg	3500	3700 <sup>8</sup>
Selenio	mcg	70	400
Silicio	mg	N.E	700
Sodio	mg	1500	2300
Vanadio	mg	N.E	0,05
Yodo	mcg	150	1100
Zinc	mg	15	40

*Anexo 1 del Decreto 3863 de 2008*

#### Advertencias para incluir en los rótulos o etiquetas de los Suplementos Dietarios

<sup>1</sup> Mujeres en estado de embarazo, no consumir suplementos dietarios que contienen Vitamina A, excepto con prescripción médica. Nivel de ingesta maximo para personas con dieta alta en retinol, con problemas de metabolismo de calcio o enfermedades de los huesos

<sup>2</sup> Personas con alta ingesta de alcohol, en contacto con asbestos o fumadores no deben consumir suplementos dietarios que contengan beta caroteno

<sup>3</sup> Para suplementos dietarios con vitamina K. Los pacientes anticoagulados no pueden consumir suplementos dietarios con vitamina k

<sup>4</sup> Aunque no conozcan los efectos adversos de la ingesta exagerada de tiamina no significa que estos no se presenten por lo tanto la ingesta debe ser extremadamente cuidadosa

<sup>5</sup> La absorción de la Vitamina B12, es limitada por lo tanto ingerir altas cantidades no representa ningún beneficio.

<sup>6</sup> Consumo superior a 1600 mg de calcio pueden ocasionar cálculos renales, hipercalcemia, síndrome lácteo- alcalino e insuficiencia renal

<sup>7</sup> Los UI del fósforo y el magnesio aplica solo para consumos a partir de suplementos dietarios.

<sup>8</sup> Ingesta de suplementos dietarios de potasio de 3700 mg /día pueden producir erosiones a nivel gastrointestinal. Niños, ancianos y pacientes con condiciones como: Hiperkalemia pre-existente, enfermedad renal, acidosis, deficiencia de insulina o intoxicación por digitalis no deben tomar suplementos dietarios con potasio sin prescripción médica.

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Vitaminas y otros nutrientes	<b>MARZO 2024</b>
	<b>Actualizado</b>	

## 21.4 DEFINICIONES

### 21.4.1 Suplemento dietético

**21.4.1.0.N10** Se entiende por suplemento dietético el producto constituido por un nutriente o asociación de nutrientes destinados a suministrar elementos esenciales que resultan pobremente incorporados en la dieta usual, tales como vitaminas, minerales y oligoelementos, proteínas y aminoácidos.

**21.4.1.0.N20** Los suplementos dietéticos y multivitaminicos se consideran suplementos dietarios conforme a lo indicado en el Decreto 3249 de 2006 artículo 3, exceptuando:

Los suplementos dietéticos que contengan las vitaminas A y D para el grupo de embarazadas. Se registraran como medicamentos con fórmula médica.

**21.4.1.0.N30** Se aceptan como suplementos dietéticos especiales para trastornos metabólicos:

Enfermedad	Tratamiento
Acidemia isovalérica y desordenes del metabolismo de la leucina	Dieta libre de leucina
Acidemia propiónica y metilmalónica	Dieta libre de isoleucina, metionina, treonina y valina
Acidemias orgánicas	L- carnitina
Aciduria glutarica tipo I	Dieta libre de lisina y triptófano
Cistinosis	Cisteamina
Desordenes del ciclo de la urea	Dieta libre de aminoácidos no esenciales
Desordenes del ciclo de la urea	Fenilacetato, fenilbutirato y benzoato de sodio
Fenilcetonuria	Dieta libre de fenilalanina
Galactosemia	Dieta baja en galactosa
Homocistinuria	Dieta libre de metionina
Orina con olor a jarabe de arce	Dieta libre de aminoácidos ramificados
Tirosinemia tipo I,II y III	Dieta libre de fenilalanina y tirosina
	Dieta libre de glicina
Síndrome de West refractario	Dieta cetogénica

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN
A16AA03	L-Glutamina	POLVO PARA RECONSTITUIR	5g/100mL
	3-METIL-2-OXO-VALERATO CÁLCICO (A-CETOANÁLOGO DE ISOLEUCINA) + 4-METIL-2-OXO-VALERATO CÁLCICO (A-CETOANÁLOGO DE LEUCINA) + 2-OXO-3-FENILPROPIONATO CÁLCICO (A-CETOANÁLOGO DE FENILALANINA) + 3-METIL-2-OXO-BUTIRATO CÁLCICO (A-CETOANÁLOGO DE VALINA) + DL-2-HIDROXI-4-(METILTIO) BUTIRATO CÁLCICO (A-HIDROXIANÁLOGO DE METIONINA) + L-LISINA MONOACETATO + L-TREONINA + L-TRIPTÓFANO + L-HISTIDINA + L-TIROSINA	TABLETA RECUBIERTA	67mg + 101 mg + 68 mg + 86 mg + 59 mg + 105 mg + 53 mg + 23 mg +38 mg + 30 mg

### 21.4.2 Preparados vitamínicos

**21.4.2.1.N10** Se aceptan como únicos principios activos las siguientes vitaminas y sus concentraciones únicamente para enfermedades relacionadas con su deficiencia:

PRINCIPIO ACTIVO	DE	A
Ácido fólico	200mcg	1000 mcg
Betacaroteno	6mg	15 mg
Niacina	25mg	250 mg
Vitamina A	5000 UI	50000 UI
Vitamina B1 (Tiamina)	25mg	200 mg
COCARBOXILASA (es una forma de Tiamina)		0,04 g / mL
Vitamina B2 (Riboflavina)	5mg	10 mg
Vitamina B6 (Piridoxina clorhidrato)	5mg	100 mg
Vitamina B12 (parenteral)	30mcg	400 mcg
Vitamina C	100mg	1000 mg
Vitamina D3	400 UI	2000 UI
Vitamina E	200 UI	2000 UI

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
A11CC04	VITAMINA D3	SOLUCIÓN ORAL	CADA mL CONTIENE 5600 UI
	TIAMINA MONONITRATO	CAPSULA	300 mg
	ÁCIDO ASCÓRBICO	POLVO EFERVESCENTE	1g
	VITAMINA C (ÁCIDO ASCÓRBICO + ASCORBATO DE SODIO EQUIVALENTES A VITAMINA C)	TABLETA MASTICABLE	100mg
	VITAMINA C	TABLETA MASTICABLE	500mg
	VITAMINA C	CAPSULA DURA	500mg

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Vitaminas y otros nutrientes	MARZO 2024
		Actualizado	
	ÁCIDO ASCÓRBICO (VITAMINA C)	POLVO ORAL	500mg/sobre
	ASCORBATO DE SODIO EQUIVALENTE A ÁCIDO ASCÓRBICO	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg/mL *viales de 5 y 10 mL.
	(ÁCIDO ASCÓRBICO + ASCORBATO DE SODIO) EQUIVALENTE A ÁCIDO ASCÓRBICO	TABLETA MASTICABLE	500mg (218 mg + 317 mg)
	ÁCIDO ASCÓRBICO	TABLETA EFERVESCENTE	1000mg
A11HA02	PIRIDOXINA CLORHIDRATO	TABLETA	50 mg

#### 21.4.2.2 Suplementos Multivitamínicos

21.4.2.2.N10 Se retira la norma.

Los suplementos vitamínicos y multivitamínicos que tienen forma farmacéutica inyectable se consideran medicamentos y se expenderán con fórmula médica.

21.4.2.2.N20

#### 21.4.2.3 Preparados vitamínicos y/o minerales terapéuticos

21.4.2.3.N10 Se consideran preparados vitamínicos y/o minerales terapéuticos aquellos cuyos niveles sean superiores a los descritos en el anexo 1 del decreto 3863 de 2008. Estos preparados deben presentar justificación ante la Comisión Revisora sala especializada de medicamentos y se expenderán con fórmula médica. Estos productos pueden contener:

- \* Varias vitaminas
- \* Vitaminas más provitaminas
- \* Vitaminas más minerales
- \* Vitaminas más minerales más oligoelementos

Acta No. 34 de 2018 SEM numeral 3.3.13.

Aquellos que no superen los límites permitidos deben ser considerados suplementos alimenticios, no reivindicar ninguna indicación terapéutica, al no ser medicamentos no deben estar en los medicamentos OTC.

Aquellos que superen los límites establecidos para alguno de sus componentes podrán reformularse para no superar dichos límites, en este caso serán considerados suplementos alimenticios, no reivindicar ninguna indicación terapéutica, al no ser medicamentos no deben estar en los medicamentos OTC.

Aquellos que sobrepasen los límites establecidos y deseen mantenerse en la condición de medicamento, deberán justificar el exceso de concentración para alguno(s) de sus componente(s) y presentar evidencia científica suficiente de la utilidad terapéutica de la asociación en las concentraciones y formulación solicitada, para condiciones específicas de salud y así podrán mantener la condición de medicamento. De lo contrario deberán reformularse para ser suplemento alimenticio.

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN
A11JC	VITAMINA A PALMITATO + DL-ALFATOCOFEROL ACETATO (VITAMINA E)	CÁPSULA BLANDA	50000 UI + 150 UI
	VITAMINA A PALMITATO EQUIVALENTE A VITAMINA A + TIAMINA MONONITRATO (VITAMINA B1) + RIBOFLAVINA (VITAMINA B2) + PIRIDOXINA CLORHIDRATO (VITAMINA B6) + VITAMINA B12 (CIANOCOBALAMINA) + ASCORBATO DE SODIO EQUIVALENTE A ÁCIDO ASCÓRBICO + VITAMINA D EQUIVALENTE A VITAMINA D3 + NICOTINAMIDA + ÁCIDO FÓLICO + CARBONATO DE CALCIO HEAVY (40% CA) EQUIVALENTE A CALCIO + FUMARATO FERROSO EQUIVALENTE A HIERRO + ÓXIDO DE ZINC (80.35% ZN) EQUIVALENTE A ZINC + DL-ALFATOCOFERIL ACETATO EQUIVALENTE A VITAMINA E + ÁCIDO DOCOSAHEXAENOICO EQUIVALENTE A DHA.	CÁPSULA BLANDA DE GELATINA CON CUBIERTA ENTÉRICA	2664 UI + 3mg + 3.4mg + 4.0mg + 2.2µg + 70mg + 400UI + 17mg + 600µg + 125mg + 30mg + 15mg + 10UI + 150MG

21.4.2.3.N20 Los preparados con vitaminas, minerales, oligoelementos, proteínas o aminoácidos y lípidos que se incluyan para nutrición parenteral se expedirán con fórmula médica. Estos compuestos deben contener las vitaminas, minerales y oligoelementos establecidos en las presentes normas; adicionalmente podrán contener lípidos, aminoácidos, carbohidratos y/o electrolitos según las necesidades generadas por la patología específica.

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Vitaminas y otros nutrientes	MARZO 2024
		Actualizado	
ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN
B05XB02	N-(2)-L-ALANIL-L-GLUTAMINA, EQUIVALENTE A L-ALANINA + L-GLUTAMINA	Solución inyectable	0.2 g ( equivalente 0,082g) + 0.1346 g
	lisina (como acetato de lisina) + fenilalanina + valina + isoleucina + metionina + treonina + triptofano + alanina + arginina + glicina + histidina + prolina + ácido glutámico + serina + ácido aspártico + tirosina	Solución Inyectable	1,18mg + 1,04mg + 960mg + 749mg + 749mg + 749mg + 250mg + 2,17mg + 1,47mg + 1,04g + 894mg + 894mg + 749mg + 592mg + 434mg + 39mg/100mL
	<p>1) <i>compartimento de aminoácidos:</i> Alanina + Arginina + Acido Aspártico + Cisteína + Acido glutámico + Glicina + Histidina + Isoleucina + Leucina + Monohidrato de lisina equivalente a Lisina + Metionina + Clorhidrato de ornitina equivalente a Ornitina + Fenilalanina + Prolina + Serina + Taurina + Treonina + Triptófano + Tirosina + Valina + Acetato de potasio + Cloruro de calcio dihidrato + Acetato de magnesio tetrahidrato + Glicerofosfato de sodio hidratado</p> <p>2) <i>Compartimento de glucosa:</i> Monohidrato de glucosa equivalente a de glucosa anhidra +</p> <p>3) <i>Compartimento de lípidos:</i> Aceite de oliva refinado (aproximadamente 80%) + Aceite de soya refinado (aproximadamente 20%)</p>	Emulsión para perfusión intravenosa	<p>1) <i>Compartimento de aminoácidos:</i> (0,75 g + 0,78 + 0,56 g + 0,18 g + 0,93 g + 0,37 g + 0,35 g + 0,62 g + 0,93 g + 1,03 g + 0,22 g + 0,23 g + 0,39 g + 0,28 g + 0,37 g + 0,06 g + 0,35 g + 0,19 g + 0,07 g + 0,71 g + 0,61 g + 0,55 g + 0,10 g + 0,98 g)/160mL</p> <p>2) <i>Compartimento de glucosa:</i> 40,00 g/80mL</p> <p>3) <i>Compartimento de lípidos:</i> 7,5 g/ 60mL</p>
	<p>1) Compartimento uno: Aceite de oliva refinado + Aceite de soya refinado</p> <p>2) Compartimento dos: Alanina + Arginina + Acido Aspártico + Acido glutámico+ Glicina+ Histidina + Isoleucina + Leucina+ + Lisina(equivalente a Lisina Acetato) + Metionina + Fenilalanina + Prolina + Serina + Treonina + Triptófano + Tirosina + Valina + Acetato de Sodio Trihidrato + Glicerofosfato sódico hidratado + Cloruro de Potásico + Cloruro magnésico hexahidrato</p> <p>3) Compartimento tres : Cloruro Cálcico dihidrato + glucosa ( equivalente a de glucosa monohidrata)</p>	Emulsión para perfusión intravenosa	<p>Cada mL de producto una vez mezclado el contenido de los tres compartimientos contiene:</p> <p>1) 35 mg</p> <p>2) 10,99 mg + 7,44 mg + 2,20 mg + 3,79 mg + 5,26 mg + 4,53 mg + 3,79 mg + 5,26 mg + 5,97 mg ( 8,43mg ) + 3,79 mg + 5, 26 mg + 4,53 mg + 3,00 mg + 3,79 mg + 1,26 mg + 0,20 mg + 4,86 mg + 1,50 mg + 3,67 mg + 2,24 mg + 0,81 mg .</p> <p>3) 0,52 mg + 73,33 mg (80,67 mg) .</p>
	ISOLEUCINA + LEUCINA + LISINA MONOHIDRATO EQUIVALENTE A LISINA + METIONINA + FENILALANINA + TREONINA + TRIPTÓFANO + VALINA + ARGININA + HISTIDINA + ALANINA + GLICINA + ÁCIDO ASPÁRTICO + ÁCIDO GLUTÁMICO + PROLINA + SERINA + TIROSINA + ACETILCISTEÍNA EQUIVALENTE A CISTEÍNA.	SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	Cada mL de solución contiene: 5,85mg + 11,4mg + 8,93mg equivalente a 7,95mg + 5,7mg + 5,7mg + 5,4mg + 2,1mg + 7,2mg + 16,05mg + 5,25mg + 22,35mg + 19,2mg + 7,95mg + 16,2mg + 7,35mg + 3mg + 0,5mg + 0,5 mg equivalente a 0.37 mg.

FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACIÓN	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Vitaminas y otros nutrientes	MARZO 2024
	Actualizado	

**21.4.2.3.N30** Las preparaciones vitamínicas y/o minerales terapéuticas con indicación para uso prenatal tendrán iguales concentraciones que para adultos y deberán adicionarse obligatoriamente con hierro y ácido fólico.

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN
	B1 (TIAMINA MONONITRATO) + VITAMINA B2 (RIBOFLAVINA) + NICOTINAMIDA + VITAMINA B6 (PIRIDOXINA CLORHIDRATO) + ÁCIDO FÓLICO + VITAMINA B12 (CIANOCOBALAMINA) + HIERRO (COMO FUMARATO FERROSO) + ZINC (COMO ÓXIDO DE ZINC) + CALCIO (COMO CARBONATO DE CALCIO) + VITAMINA E (DL-ALFA TOCOFEROL ACETATO)	CAPSULA BLANDA	3.0 mg + 3.40 mg + 17.0 mg + 4.0 mg + 0.60 mg + 2.20 mcg + 91.27 mg + 18.67 mg + 311.95 mg + 10.0 mg

**21.4.2.3.N40** No se aceptan:

\* La biotina y el ácido pantoténico y sus derivados como único principio activo, porque en las situaciones en que están indicados se requiere su administración en un preparado multivitamínico.

\* La Levadura de cerveza como fuente de vitaminas cuando no acredita su contenido

\* Las vitaminas P, U, F y B15 porque no está comprobada su utilidad terapéutica.



FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Vitaminas y otros nutrientes	MARZO 2024
	Actualizado	

**21.4.2.3.N50** Se aceptan las siguientes asociaciones:

- \* Ácido fólico más sal de hierro (ver Norma 17.2.0.0.N30)
- \* Ácido fólico más sal de hierro más vitamina C (ver Norma 17.2.0.0.N50)
- \* Vitamina B6 más isoniazida (ver Norma 4.1.1.4.N20)
- \* Vitamina C más sal de hierro (ver Norma 17.2.0.0.N10)
- \* Vitamina D más calcio (ver Norma 8.2.6.0.N20)
- \* Vitamina D más calcio más magnesio (ver Norma 8.2.6.0.N20)
- \* Vitamina D más calcio más isoflavona de soya (ver Norma 8.2.6.0.N20)
- \* Vitamina D más calcio más magnesio más isoflavona de soya (ver Norma 8.2.6.0.N20)

**21.4.2.3.N60** Se aceptan las siguientes asociaciones:

- \* Vitaminas B1, B6 y/o B12 para administración parenteral con la indicación de antineurítico.
- \* Vitamina B1 y B6 para administración oral en neuropatías secundarias a deficiencias de dichas vitaminas.

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN
	TIAMINA MONONITRATO + PIRIDOXINA CLORHIDRATO	TABLETA RECUBIERTA	100mg+ 150 mg
	Tiamina clorhidrato + Piridoxina clorhidrato + Cianocobalamina	Solución Inyectable	100 mg + 100 mg + 10 mg /3mL

**21.4.2.3.N70** Se acepta como Complejo B únicamente la siguiente asociación de vitaminas: B1, B2, B6, ácido nicotínico o nicotinamida.

**21.4.2.3.N80** No se aceptan asociaciones de vitaminas con depresores del S.N.C. bilis, ácidos biliares y sus sales, antihemorroidales, antilépémicos, colagogos y coleréticos, laxantes y catárticos, antihistaminicos, expectorantes o mucolíticos, antimicrobianos, analgésicos, progestágenos, medicación sintomática al resfriado común y de vérices por no existir justificación farmacológica.

**21.4.2.3.N90** No se aceptan:

- \* Vitaminas con productos oftálmicos ni con antihaquecosos por no existir justificación terapéutica.
- \* Vitaminas con antidiarreicos, andrógenos, estrógenos, progestágenos, sales de flúor, relajantes musculares y productos biológicos por no existir justificación farmacológica
- \* Vitamina B1 o B6 con antiinflamatorios por no existir justificación farmacológica.
- Vitamina C con antitusígenos por no existir justificación farmacológica ni para el tratamiento o profilaxis del resfriado común.
- \* Complejo B con desensibilizantes por carecer de sinergismo terapéutico.
- \* Enzimas más vitaminas y aminoácidos
- \* Vitaminas con fosfolípidos
- \* Vitaminas con productos vegetales y enzimas,
- \* Minerales con productos vegetales,
- \* Vitaminas con productos vegetales
- \* Aminoácidos asociados con productos vegetales, sales de sodio y potasio y complejo ácido glicoamino.
- \* Productos naturales, vitaminas y oligoelementos, por carecer de justificación farmacológica y terapéutica
- \* Vitaminas C, E y Betacaroteno como antioxidantes

## 21.5 OTROS

**21.5.0.0.N10** Los alimentos enriquecidos o complementos dietéticos cumplirán con lo establecido en las resoluciones Nos. 11488 del 22 de agosto de 1984 y 17855 del 27 de noviembre de 1984 o las que la modifiquen, sustituyan o complementen. Se retira



**21.5.0.0.N20** Las leches para lactantes se consideran alimentos y cumplirán los requisitos exigidos en la resolución No. 11488 del 22 de agosto de 1984 - se retira

**21.5.0.0.N30** Los alimentos o bebidas de uso dietético son aquellos que se diferencian de los de consumo general por su composición y/o sus modificaciones físicas, químicas, biológicas u otras resultantes de su elaboración y destinadas a satisfacer las necesidades de nutrición de las personas cuyos procesos normales de asimilación o de metabolismo están alterados o en aquellas que deseen lograr un efecto particular mediante un consumo controlado de alimentos.

**21.5.0.0.N40** Se consideran medicamentos los alimentos que contengan o se les haya incorporado sustancias no nutrientes que posean una acción terapéutica, así como aquellos que en virtud de su composición especial en principios alimenticios se administren con finalidad terapéutica o se anuncien con propiedades medicinales.

Se consideran alimentos los contemplados en la parte IV de la resolución No. 11488 de agosto 22 de 1984.

**21.5.0.0.N50** Son medicamentos los preparados alimenticios que se administren para adelgazar o perder peso corporal.

		<b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b> <b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>	
<b>FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia</b>	<b>PUBLICACION</b>	<b>FECHA PUBLICACIÓN</b>	
<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>	<b>Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Principios activos ventajosamente sustituidos</b> <b>Actualizado</b>	<b>MARZO 2024</b>	

## 22. LISTADO DE PRINCIPIOS ACTIVOS VENTAJOSAMENTE SUSTITUIDOS.

**22.2.0.0.N10** No se aceptan los siguientes principios activos de utilidad terapéutica no comprobada, de poca eficacia terapéutica, tóxicos y/o ventajosamente sustituidos.

### A

<p>Aceite de chalmogra y derivados</p> <p>Aceite de sándalo</p> <p>Acetarzona como antiamebiano</p> <p>Acetato de plomo en tintes para el cabello</p> <p>Acetato fenilmercuríco</p> <p>Ácido agárico y derivados</p> <p>Ácido fenil cinconínico (cincofeno)</p> <p>Ácido gálico</p> <p>Acido lisérgico dietilamina (L.S.D.)</p> <p>Ácidos nucleicos y sales derivadas</p> <p>Ácido pantoténico y sus derivadas, cuando se administran solos, como único principio activo.</p> <p>Ácido tánico como astringente</p> <p>Ácido tienílico</p> <p>Acónito</p> <p>Adenina</p> <p>Adrenalona</p> <p>Alcanfor oral y parenteral</p> <p>Alkavervir</p> <p>Amapola</p>	<p>Ammi visnaga</p> <p>Aminofenazona por vía sistémica</p> <p>Amobarbital</p> <p>Analépticos como hipertensores, estimulantes o tónicos cardíacos</p> <p>Andrógenos como anabólicos</p> <p>Anémoma</p> <p>Antibióticos tópicos para uso bucofaríngeo</p> <p>Antídoto universal (carbón activado + ácido tánico + óxido de magnesio)</p> <p>Antihistamínicos como estimulantes del apetito</p> <p>Arbórea cándida (borracheros)</p> <p>Arecolina</p> <p>Arginina</p> <p>Aristololojia</p> <p>Arnica bogotana <i>senecio spp.</i> Por vía sistémica</p> <p>Arsénico sus sales y derivados excepto el trióxido de arsénico (antineoplásicos)</p> <p>Asafetida</p> <p>Ascaridol</p> <p>Aspidium</p> <p>Avenca</p> <p>Astemizol</p> <p>Azufre precipitado como laxante</p> <p>Azul de metileno tópico</p>
--	--

### B

<p>Benzoato de sodio como expectorante</p> <p>Benzonaftol</p> <p>Berberina</p> <p>Betanaftol uso sistémico</p> <p>Betel</p> <p>Betula</p> <p>Bicloruro de mercurio</p> <p>Biotina (como único principio activo)</p> <p>Bismuto subnitrate</p> <p>Bismuto y sus sales como medicación tópica bucal</p> <p>Bisulfuro de carbono</p> <p>Butazona</p>	<p>Bitartrato de potasio</p> <p>Biyoduro de mercurio</p> <p>Borracheros (<i>Brogmancia Sanguínea arbórea cándida</i>, etc.)</p> <p>Brogmancia sanguínea (Borracheros)</p> <p>Bromelina como antiinflamatorio</p> <p>Bromisoval</p> <p>Bromocolina</p> <p>Bromoformo</p> <p>Bromuros</p> <p>Buchu</p> <p>Butabarbital</p>
---	--

### C

<p>Cantaridas</p> <p>Cápsico uso sistémico</p> <p>Caramifeno</p> <p>Carbasona</p> <p>Carbutamida</p> <p>Carmina</p> <p>Catecu</p> <p>Catequinas</p> <p>Cefaloglicina</p> <p>Cefaloridina</p> <p>Cefapirina</p> <p>Cefazedona</p> <p>Centrofenoxina</p> <p>Cianuros</p> <p>Ciclacilina</p>	<p>Clormezanona con relajante muscular</p> <p>Clorofila</p> <p>Cloroformo</p> <p>Cloroquina como analgésico</p> <p>Cloruro férrico</p> <p>Coagulasa del veneno de Bothrops</p> <p>Coca (Hojas y extracto)</p> <p>Cocaína</p> <p>Cocillana</p> <p>Cola de caballo (<i>Equisetum arvense</i>)</p> <p>Colesterol</p> <p>Colina</p> <p>Colombo</p> <p>Colorantes de la anilina</p> <p>Concentrado de cerebro</p>
---	--

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Principios activos ventajosamente sustituidos Actualizado	MARZO 2024

Ciclamatos, no se aceptan como edulcorantes debido a su potencialidad tóxica.

Copaiba

Cicuta

Cornuculo de centeno, sus alcaloides y derivados como antihipertensivos y como vasopresores

Cimanina

Cortisona

Cimicifuga rasemosa

Corynanthe pachicera

Cinamatos

Corynanthe yohimbre

Cincoañina (dibucaína)

Crategus

Cinconidina

Creosota oral o parenteral

Cinconina

Crisoidina

Citrato de litio

Cromoacetato de magnesio

Clioquinol (yodoclorohidroxiquinoleína) uso sistémico

Croton aceite

Cloralosa

Cubebas

Clorfentermina

Cuerpo lúteo

Clorhidroxiquinolina

Clorofluorocarbonados (resolución 031 de 2008 - acta 17 de 2009)

## D

D-anfetamina

Digital (*Digitalis purpúrea* y *dilanata*)

Daturas (*Datura stramonium*)

Digitalis purpúrea y dilanata (Digital)

Datura Stramonium (daturas)

Dihidroestreptomina

D.D.T.

Dilevalol

Diamtazol

Dimetil amino etanol (Deanol)

Diclorosalicilanilida

Dinitrofenol

Dicumarol

Dionina

Dietiestibestrol como anticonceptivo

Dipa (Dicloro etanoato de Disopropil amonio)

Difenoxilato en menores de diez años y ancianos

Ditiazanina

Difetarsona

Drosera

## E

Ectovacunas

Estricnina y sus sales

Efalizumab (acta 06 de 2009)

Efedrina como antiespasmódico

Estrógenos como coagulantes o hemostáticos

Efedrina como broncodilatador (acta 16 de 2007)

Efedrina uso tópico nasal

Estrona como único principio activo

Eléboro verde

Etamivan

Epicilina

Etclorvinol

Equinamicina

Éter uso sistémico

Ergocriptina

Etilbiscumacetato

Ergocristina

Euphorbia orbiculata

Ergotina (extracto de ergot)

Expectorantes inyectables

Ergotoxina

Extracto cardio renal

Eritromicina oftalmológica

Extracto de cartílago

Erquisetum arvense (cola de caballo)

Extracto de corteza suprarrenal

Escamonea

Extracto de hipófisis

Escaramujo

Extracto de páncreas

Escila

Extracto de pituitaria

Esparteína

Extracto de próstata

Espino

Extracto de pulmón

Espirito de nitro dulce

Extracto de riñón

Espojilla (Lufa o perculata)

Extracto de testículo desecado

Estigmas de maíz

Extracto esplénico

Estiramato

Extracto hepático

Estreptomina uso oral

Extracto o lisado de glóbulos rojos

Estreptoquinasa como antiinflamatorio

Extracto ovárico

## F

Factor intrínseco

Fentolamina (como antihipertensor)

Fenacetina

Formiato de sodio

Fenaglicodol

Formiato de tetrametilamonio

Fenclofenaco

Fosfoetilamina

Fenetilina

Fósforo

Fenilbutazona

Fósforo de zinc

Fenilefrina como broncodilatador

Fracción no saponificable del hígado de mamíferos

Fenilpropanolamina

Ftalilsulfatiazol

Fenoltaleína por potencial cancerígeno

Fucus vesiculosus

Fenoverina (acta 43de 2009)

Fenoxilato en menores de diez años

## G

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Principios activos ventajosamente sustituidos	MARZO 2024
	Actualizado	
Galamina Gelsemium		Glutiación Glutetimida
Genista scoparia (retama)		Gomenol (aceite de niauli) oral y parenteral
Glicerofosfatos Glicobiarsol		Guassatanga (casería silvestre) Guaraná
<b>H</b>		
Haba de calabar Hematoporfirina		Hierro en forma de subsulfato Hipofosfitos
Hemoglobina		Hiposulfito de magnesio (como antialérgico)
Heparinoide pancreático como regulador del metabolismo lipídico		Hordenina
Heroína		Hormonas como medicación contra vrices
Hesperidina		Hormonas esteroides como hipolipemiantes
Hetacilina		Hormonas tiroideas para bajar el peso corporal
Hexilresorcinol Hidroxiquinolina		Hydrastis
<b>I</b>		
Indandiona y sus derivados Inhibidores de la MAO como antihipertensores Ipeca y sus preparados excepto el jarabe oficial		Isoproterenol Isoxicam
<b>J</b>		
Jalapa		Jaborandi
<b>K</b>		
Karaya Kerosene Khelina		Kola Kouso
<b>L</b>		
Laminarias Latamoxef (moxalatom)		Lípidos de cerebro bovino Lipoides del S.N.C.
Laurel cerezo Leche de higuérón		Lisozima Lobelia
Lecitina colina de Soya (35% de fosfatidil colina)		Loperamida en menores de diez años y en ancianos
Lecitina uso oral Lespedaza capitata Levorfanol		Luffa Operculata (esponjilla) Lycium
<b>M</b>		
Mandrágora Marrubium vulgare Mecamilamina como antihipertensivo Meclocualona Médula espinal Médula ósea Mefenesina Mefentoína Mentol uso sistémico Meprobamato Meralurida Mercurio amarillo óxido Metaciclina		Metacualona Metampicilina Metanol Metenammina hipurato Metenammina mandelato Metilarsenilato de sodio Metilpentinol Metionina Metiprilón Metosuximida Mucosa intestinal Muérdago
<b>N</b>		
Nafazolina para uso nasal y oral Nafcilina Naranjas amargas (esencia) Niketamida Niquel coloidal Nitrato fenilmercurico para uso cutáneo		Nitrobenzeno Nitrofuranos en infecciones bucofaríngeas Novobiocina Nucleótidos de órganos de animales Nuez vómica
<b>O</b>		
Oleoresina de aspidium Orfenadrina		Ortosifén Ovolecitina

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Principios activos ventajosamente sustituidos	MARZO 2024
	Actualizado	

Ornitidina

Oxibutazona

**P**

Paico  
Pamoato de pirvinio  
Pantotenílico alcohol como regenerador epitelial  
Paraldehido  
Pargilina  
Pelleterina  
Penicilinas uso tópico  
Pentetrazol  
Pentobarbital sódico  
Pentolinio

Pipratecol  
Pirampicilina  
Piretrinas uso sistémico  
Pirogalol  
Piscidia  
Plasma marino  
Pregnenolona  
Pretcamida  
Primula  
Principio antitóxico del hígado

Peptonato de magnesio

Procaína (con indicación diferente a anestésico local inyectable)

Peritoneo  
Pinguícula vulgaris  
Pipacetato

Proctolol  
Propionato compuesto  
Propoxifeno (acta 2 de 2011)

**Q**

Quenopodio  
Quinina como oxiótico

**R**

Ratania  
Raubasina  
Relimina  
rimonabant (acta 27 de 2008)

Retama (genista scoparia)  
Rolitetraciclina  
Rosiglitazona (acta 16 de 2007)

**S**

Sacharomyces glicolítico  
Salicilamida como analgésico

Suero activador del sistema endotelial (suero reticular citotóxico, suero de bagomolets)

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Principios activos ventajosamente sustituidos	MARZO 2024
	Actualizado	

Salicilato de litio

Salol

Sándalo aceite

Sanguijuelas

Santonina

Saponina

Serpentaria

Sitosteroles

Succinilsulfatiazol

Suero hematopoyético

Sulfadiazina uso tópico, excepto la de plata

Sulfafenazol

Sulfaguanidina

Sulfapiridina

Sulfatiazol

Sulfisomidina

Sulfonamidas vaginales tópicos

Sulodictil

Sultiamo

**T**

Tabernanthe y sus alcaloides

Tanaria

Tanatos

Tártaro emético (tartrato de antimonio y potasio)

Tartrato de antimonio y sodio como emético y/o expectorante

Teología (Euphorbia orbiculata)

Tetraciclina uso tópico y uso pediátrico o preparados que puedan tener eventual uso pediátrico

Tetracloroetileno

Tetracloruro de carbono

Thymus (tomillo)

Tierra calcárea (Silicato pirogenato)

Tilidina

Tiloxapol

Timoglobulina

Tioarsenitos

Tiosulfato de sodio como antimicótico

Tolazolina

Trementina uso sistémico

Triacetil oleandomicina

Tritionato

Troglitazona

Tromboplastina

Turbit vegetal

**U**

Undecilénico ácido y sus sales como antimicótico vaginal

**V**

Veneno de abejas

Veneno de Lachesis muta

Veratrum, alcaloides y derivados

Viburnum

Vitaminas B15, F, P y U

Vitaminas como hipolipemiantes (excepto ácido nicotínico)

Vitaminas como medicación contra várice

**Y**

Yodoclorohidroquinoleína (clioquinol) uso sistémico

Yodoformo uso local

Yodohidohidroquinoleína

Yoduros para tratamiento tópico de la catarata

Yoduro de potasio como expectorante

Yohimbina

**Z**

Zakozolamina y Zarzaparrilla (*Smilax officinalis*)

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Asociaciones no aceptadas	MARZO 2024
	Actualizado	

ANEXO 1

ASOCIACIONES NO ACEPTADAS

Porque reúnen una o más de las siguientes situaciones:

- \* Aumenta el riesgo de toxicidad.
- \* Carece de sinergismo terapéutico.
- \* Enmascara peligrosamente efectos colaterales y/o secundarios
- \* Enmascara signos y síntomas significativos.
- \* Es inadecuada la vía de administración.
- \* Está ventajosamente sustituido.
- \* Falta flexibilidad en la dosis.
- \* Incrementa efectos indeseables.
- \* Incrementa la capacidad sensibilizante.
- \* No constituye ventaja terapéutica.
- \* No existe justificación farmacológica.
- \* Ocasiona fácilmente fenómenos de resistencia bacteriana.
- \* Presenta algunos sinergismos aparentes e innecesarios.
- \* Presenta incompatibilidad farmacológica.
- \* Requiere posología individual.
- \* Requiere selección o manejo individual.
- \* No está comprobada su utilidad.
  - Analépticos entre sí y con otros fármacos.
  - Analgésicos con antimicrobianos, antitusígenos, barbitúricos, estimulantes del S.N.C. (excepto cafeína), expectorantes, enzimas proteolíticas,
  - Andrógenos entre sí y con antianémicos, depresores y estimulantes del S.N.C., estrógenos, medicación sintomática de várices, minerales,
  - Anestésicos de superficie con antimicrobianos excepto sales de amonio cuaternario.
  - Anestésicos locales con norepinefrina o con antiácidos por vía oral.
  - Anorexiantes entre sí y con otros fármacos.
  - Ansiolíticos. Ver sedantes-hipnóticos.
  - Antiácidos con anestésicos locales, antieméticos, laxantes, neurolépticos, sales de bismuto con excepción del subcitrato, sedante-hipnóticos y ansiolíticos.
  - 
  - Antiambianos entre sí cuando no hay flexibilidad en la dosis y con antidiarreicos, antiespasmódicos, antimicrobianos, laxantes y sulfonamidas.
  - Antianémicos con arsenicales, colagogos y coleréticos, estrictina, hematóporfirinas, hormonas, minerales diferentes al hierro, mucoproteosa y suplementos dietéticos.
  - Antianginosos entre sí y con otros fármacos.
  - Antiarrítmicos entre sí y con otros fármacos.

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Asociaciones no aceptadas	MARZO 2024
	Actualizado	

- Antibióticos con sulfonamidas.
- Antibióticos tópicos con vasoconstrictores nasales y con antiparasitarios para uso vaginal.
- Anticoagulantes entre sí y con otros fármacos.
- Anticolinérgicos con relajantes musculares de acción central. Anticonvulsivantes entre si y con otros fármacos.
- Antidepresivos entre sí, con analgésicos, hormonas y laxantes.
- 
- Antidiarreicos con antiambianos, antifatulentos, antihistamínicos, ansiolíticos, antimicrobianos, electrolitos, sedantes-hipnóticos y vitaminas.
- Antieméticos con antiácidos, sales biliares, antifatulentos, electrolitos y enzimas digestivas.
- Antiespasmódicos con antiambianos, antihistamínicos, enzimas digestivas, sedantes hipnóticos o ansiolíticos.
- Antifatulentos con antidiarreicos.
- Antígenos con antimicrobianos.
- Antigotosos entre sí y con otros fármacos.
- Anti H2 (enfermedad ácido péptica) entre sí y con otros fármacos.
- Antihelmínticos entre sí excepto pirantel más oxantel, tensioactivos y otros fármacos.
- Antihipertensores con sedantes-hipnóticos o ansiolíticos.
- Antihistamínicos entre sí y con analépticos, antidiarreicos, antihelmínticos, antiespasmódicos, antimicrobianos, antisépticos bucofaringeos, bils de buey y sales biliares, corticosteroides sistémicos, descongestionantes nasales más antitusígenos, expectorantes, enzimas digestivas, mucolíticos, sedantes hipnóticos, ansiolíticos y vitaminas.
- Antiinflamatorios con corticosteroides, salicilatos, sedantes-hipnóticos, ansiolíticos o vitaminas.
- Antijaquecosos entre sí y con barbitúricos, sedantes-hipnóticos, ansiolíticos, vitaminas y minerales.
- Antimicrobianos con analgésicos, anestésicos locales tópicos, antiambianos, vacunas (Antígenos), antidiarreicos, antitusígenos, expectorantes, corticosteroides, antihistamínicos, gamaglobulinas, enzimas proteolíticas orales y parenterales, imidazoles, medicación del resfriado común, sedantes-hipnóticos, ansiolíticos sulfonamidas y vitaminas.
- Antiparasitarios entre sí y con otros fármacos.
- Antisépticos bucofaringeos con antihistamínicos.
- Antisépticos urinarios entre sí y con otros fármacos.
- Antiserotóninicos con medicación para el resfriado común.
- Antitusígenos entre sí y con antimicrobianos, vitamina C, expectorantes más analgésicos y descongestionante nasal más antihistamínico.
- Barbitúricos con analgésicos y antijaquecosos.
- Bils de buey y sales biliares con antiespasmódicos, antieméticos, sedantes-hipnóticos y ansiolíticos.
- Broncodilatadores de igual mecanismo de acción entre sí y con analépticos, procaína, sedantes-hipnóticos y ansiolíticos, tripsina y quimotripsina en productos para el asma bronquial.
- Coleréticos y colagogos con antianémicos o vitaminas.
- Coagulantes entre sí y con otros fármacos.
- Corticosteroides sistémicos entre sí y con otros fármacos.
- Depresores del S.N.C. con andrógenos, estrógenos y progestágenos.
- Descongestionante nasal más antitusígeno con antihistamínicos.
- Diuréticos con sales de potasio en preparaciones orales.
- Electrolitos orales con antidiarreicos o antiemético.
- Electrolitos parenterales con antieméticos.
- Enzimas digestivas con antiespasmódicos, antihistamínicos, sedantes hipnóticos o ansiolíticos.
- Enzimas proteolíticas con analgésicos o antimicrobianos.
- Estimulantes del S.N.C. excepto cafeína con analgésico, andrógenos, estrógenos, progestágenos o laxantes.
- Estrógenos más progestágenos para el diagnóstico precoz del embarazo.
- Estrógenos con vitaminas, andrógenos, antianémicos, depresores y estimulantes del S.N.C. medicación sintomática de várices, vasodilatadores y minerales.
- Expectorantes o mucolíticos con analgésicos, antihistamínicos, antimicrobianos, estimulantes del S.N.C. o vitaminas.

no se permite la asociación de extractos naturales con principios activos sintéticos (acta 38 de 2009)



FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Asociaciones no aceptadas Actualizado	MARZO 2024


- Gamaglobulinas con antimicrobianos.
- Hematoporfirinas con antianémicos.
- Hipolipemiantes con otros fármacos.
- Hipoglicemiantes con otros fármacos.
- Hormonas con antianémicos, estimulantes del S.N.C., sedantes-hipnóticos o ansiolíticos.
- Nitroimidazoles con antimicrobianos.
- Inotrópicos entre sí y con otros fármacos.
- Laxantes con antiácidos, antiambianos, antedepresores, estimulantes del S.N.C. y vitaminas.
- Medicación sintomática del resfriado común con antimicrobianos, antiserotónicos y vitaminas.
- Medicación sintomática de várices con andrógenos, estrógenos, progestágenos y vitaminas.
- Minerales con antianémicos excepto hierro, antijaquecosos, estrógenos y progestágenos.
- Mucolíticos y expectorantes con analgésicos, AINES, antihistamínicos, antimicrobianos, descongestionantes nasales, estimulantes del S.N.C. y vitaminas.
- Neurolépticos entre sí y con otros fármacos excepto antidepresivos tricíclicos.
- Penicilina benzatínica con otras penicilinas.
- Productos biológicos con antibióticos como preservativo excepto en productos virales.
- Progestágeno más estrógeno para diagnóstico precoz del embarazo.
- Progestágenos con antianémicos, andrógenos, depresores y estimulantes del S.N.C., medicación sintomática de várices, minerales, proteínas, vasodilatadores y vitaminas.
- Proteínas con andrógenos y progestágenos.
- Relajantes musculares entre sí.
- Relajantes musculares de acción central con anticolinérgicos y vitaminas.
- Relajantes uterinos entre sí y con otros fármacos.
- Sales de potasio orales con asociaciones de diuréticos.
- Salicilatos con AINES.
- Sedantes-hipnóticos o ansiolíticos entre sí y con anfetaminas y similares, analgésicos no narcóticos, antianginosos, antidiarreicos, antiespasmódicos, antihistamínicos antihipertensores, antiinflamatorios, antijaquecosos, antimicrobianos, broncodilatadores, enzimas digestivas, hormonas y vitaminas.
- Sulfonamidas con antibióticos y antiambianos.
- Tensioactivos con antihelmínticos.
- Vacunas (antígenos) con antimicrobianos y vitaminas.
- Vasoconstrictores nasales con antibióticos.
- Vasopresores entre sí y con otros fármacos.
- Vitaminas con analépticos, analgésicos, andrógenos, anorexiantes, antianginosos, antiarrítmicos, anticoagulantes anticonsultivantes, antidiarreicos, antiH2, antihelmínticos, antiinflamatorios, antijaquecosos, antimicrobianos, antiparasitarios, antisépticos urinarios, laxantes, estrógenos expectorantes, flúor y sus sales, hipolipemiantes, hipoglicemiantes, hormonas, inotrópicos, medicación sintomática del resfriado común y de várices, mucolíticos, neurolépticos, relajantes musculares de acción central, relajantes uterinos, productos biológicos, productos oftálmicos, sedantes-hipnóticos, ansiolíticos y vasopresores.
- Zinc y Ácido Fólico

 <b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b> DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		 La salud es de todos Minsalud
<b>FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia</b>	<b>PUBLICACION</b>	<b>FECHA PUBLICACION</b>
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Indicaciones Inaceptables Actualizado	MARZO 2024

**ANEXO 2**

**INDICACIONES TERAPEUTICAS INACEPTABLES**

- Anabólico para los andrógenos.
- Antivaricoso para los anticoagulantes, vasodilatadores, hormonas y vitaminas.
- Antigripal o anticatarral
- Oxigenador cerebral.
- Coagulante o hemostático para los estrógenos.
- Estimulante cardiaco para los analépticos.
- Estimulante del apetito (orexígeno) para los antihistamínicos.
- Hepatoprotector o lipotrópico.
- Hipertensor para los analépticos.
- Reductores de peso corporal para las hormonas tiroideas.
- Antiartrítico o analgésico para los contrairritantes o rubefacientes.
- Tónicos cardíacos para los analépticos.
- Vasopresor para los analépticos.
- Rejuvenecedores, recuperadores de la memoria, revitalizadores para trastornos degenerativos orgánicos y similares para los anestésicos locales.
- Activador metabólico.
- Cansancio mental.
- Confortativo.
- Descompensación cerebral.
- Disminución del rendimiento intelectual.
- Desfallecimiento neuromuscular y mental.
- Energizante.
- Envejecimiento anormal.
- Estabilizador mental.
- Fatiga física e intelectual.
- Hipoxidosis metabólica.
- Inestabilidad del humor.
- Impulsor neurosíquico.
- Neuroenergético.
- Reconstituyente cerebral.
- Reanimador celular.
- Regulador nucleoproteico.
- Regulador de la neurobiosis.
- Regulador de la memoria.
- Regulador energético.
- Reanimador mental.
- Reconstituyente neurosíquico.
- Rendimiento escolar deficiente.
- Revitalizador.
- Revitalizador energético.
- Sinergista energético.
- Sinergista metabólico.
- Trastornos del aprendizaje.
- Trastornos del comportamiento social.
- Tónico energético.
- Tónico bioenergético.
- Tónico neurocerebral.

 <b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b> DIRECCIÓN DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS			 <b>GOBIERNO DEBOYACÁ</b> BOYACÁ
<b>FONDO SECURIDAD</b> - Seguridad y ética	<b>PUBLICACION</b> Retiramiento de consulta de Nuevas Farmacológicas - Anestésicos Regionales - Anestésicos	<b>FECHA PUBLICACION</b> MARZO 2024	
<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>			

**ANEXO 3**

**ANOTACIONES ESPECIALES SOBRE ALGUNOS FÁRMACOS**

**ÁCIDO METENÁMICO.**

En sus etiquetas, empaques y propaganda y literatura deberá aparecer la siguiente advertencia:  
 «El tratamiento no debe durar más de siete días».

**Ácido Valérico, Divalproato de Sodio y Valproato de Magnesio (Acta 53 de 2013)**  
 Los productos con principio activo Ácido Valérico, Divalproato de Sodio y Valproato de Magnesio, para incluir la siguiente información en contraindicaciones, precauciones y advertencias:

Está contraindicado para el manejo de la epilepsia distal de entorzo y la epilepsia (clasificación I). En el manejo del trastorno bipolar y la epilepsia distal de entorzo, se recomienda utilizar solamente el fármaco cuando que el medicamento es esencial para el control de la patología y donde otras alternativas terapéuticas son inefectivas o están contraindicadas (clasificación D).

Lo anterior, teniendo en cuenta la alerta de seguridad emitida por la FDA y los análisis realizados por el grupo de Farmacovigilancia de FARMIA.

**ALOPURINOL (ACTA 19 DE 2013)**

Algunos en el sentido que se incluye en contraindicaciones y advertencias:

- Se ha reportado una alta incidencia de toxicidad grave incluyendo síndrome de Lylel, síndrome de Stevens-Johnson y síndrome de hipersensibilidad a medicamentos (SHEM) que ocurre dos meses posteriores al inicio del medicamento.
- En caso de evidenciar reacciones de hipersensibilidad al medicamento se debe suspender su administración.
- Si la hipercerato es asintomática no amerita tratamiento medicamentoso.

**ALISKIRENO (ACTA 20 DE 2012)**

Los productos que contengan el principio activo Aliskireno con el fin de incluir en el ítem de las contraindicaciones de material de acondicionamiento, consulta e información para prescribir y administrar a los ya autorizados, se el registro sanitario. No se recomienda el uso de Aliskireno en combinación con medicamentos inhibidores de la enzima convertidora de la angiotensina (ECA) o con los antagonistas del receptor de angiotensina (ARA) en pacientes con diabetes mellitus y insuficiencia renal moderada a severa.

DIRECCIÓN DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		
FUNDOS SECCIONALES - Seguridad y eficacia	PUBLICACIONES	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Referencia de consulta de Normas Farmacológicas - <b>Advertencias Asociadas</b>	MARZO 2014

**ALPRAZOLAM (ACTA 25 DE 2013)**  
 El principio activo alprazolam, en el estado de incluir en Advertencias, la siguiente información: "Puede generar dependencia física y / o psicológica, y síndrome de abstinencia, luego de la interrupción abrupta de la primera dosis efectiva".

**Adrimoniña (ACTA 21 DE 2013)**  
 Adrimoniña en el estado de incluir en Advertencias: "Prolongación del intervalo QT y riesgo de arritmias potencialmente fatales".

**ANTITUSSIGENOS MAS EXPECTORANTES.**  
 En los etiquetos y empaques deberá aparecer la siguiente advertencia: **No debe emplearse en menores de dos años.**

**BELEBUMAB (Acta 19 de 2014)**  
 La neoplasia maligna progresiva (LPM). La LPM es una condición cerebral seria que amenaza la vida. La probabilidad de sobrevivir 12 meses sin recibir el tratamiento con medicamentos que debilitan el sistema inmune incluyendo Belebumab. Informar emuladoramente a su médico si tiene períodos de memoria, dificultad para pensar, hacer o controlar, pérdida de peso o profusa sudores".

Adicionalmente, la Sala considera que lo anterior se debe incluir como evento adverso serio en el Consentimiento Informado de todos los protocolos de investigación que incluyan Belebumab como molécula de investigación.

**BLIQUEADORES DE FACTOR DE NECROSIS TUMORAL ALFA (Acta 35 de 2013)**  
 Incluir en la información para el paciente y profesionales de la salud sobre el riesgo de infección por Legionella y Listeria.

- Aliméntese de información para pacientes.
- Los Biqueadores TNF puede disminuir la capacidad del sistema inmunológico para combatir infecciones.
- Los pacientes deben informar a su médico si está siendo tratado por una infección o si tienen infecciones que requieren.
- Los pacientes deben leer la Guía del Medicamento que acompaña a su receta para un Biqueador de TNF.
- Los pacientes deben comunicarse con su profesional de la salud si tienen síntomas o signos antes de sus Biqueadores de TNF.
- Los pacientes tratados con biqueadores de TNF están en mayor riesgo de desarrollar infecciones graves que pueden afectar múltiples órganos produciendo así una hospitalización e incluso la muerte.
- El riesgo de infección con los patógenos bacterianos Legionella y Listeria se debe incluir a las advertencias para toda la clase de los biqueadores del TNF.
- Los riesgos y los beneficios de los biqueadores TNF se deben considerar antes de iniciar el tratamiento en pacientes con infección crónica o recurrente y en pacientes con condiciones subyacentes que pueden predisponer a infecciones.
- Pacientes tratados de un ciclo de vida 7 los pacientes que tienen inmunosupresores concurrentes pueden estar en mayor riesgo de infección.
- Antes de iniciar los biqueadores de TNF y posteriormente durante el tratamiento, los pacientes deben ser evaluados para la tuberculosis activa y prueba de la infección latente.
- Los pacientes deben ser monitoreados para efectos adversos y síntomas de las infecciones graves mismas está tratando biqueadores TNF.
- La terapia empírica en larga debe ser considerada en pacientes con riesgo de infecciones fúngicas invasivas que desarrollan una enfermedad sistémica grave.
- Los profesionales sanitarios deben referir a los pacientes a leer la Guía del Medicamento que acompaña a su receta para un biqueador de TNF.



los medicamentos biqueadores del factor de necrosis tumoral (TNF) por sus siglas en inglés), también y/o medicamento con el propósito de actualizar en etiquetas, insertos e información para prescribir la información correspondiente con el riesgo de aparición de cáncer de forma hepato esplénica. (Acta 27 de 2011)

**CALCIPIRINA (ACTA 02 DE 2010)**  
 Toda la producción con principio activo Calcipirina, con el fin de ajustar su información farmacológica en la siguiente de presentaciones incluir en el desarrollo del producto:

- En pacientes con función renal normal, hipocalcemia crónica puede estar asociada con un aumento en la creatinina sérica. Si bien este nivel en suero, no representa un alto riesgo de pacientes, provea especial atención a aquellos factores que pueden conducir a hipocalcemia. La terapia siempre se debe iniciar con la dosis más baja posible y no debe ser aumentada sin un cuidadoso monitoreo del calcio sérico.
- Se recomienda incluir en las Precauciones del producto:
- No se debe administrar a pacientes con evidencia de toxicidad de la vitamina D.

**CARVEDILOL (ACTA 19 DE 2014)**  
 Se han reportado durante el tratamiento con Carvedilol, casos serios de reacciones adversas cutáneas graves tales como: fiebre, eritema, hinchazón y síndrome de Steven Johnson. El Carvedilol debe estar contraindicado permanentemente en pacientes que experimentan reacciones adversas cutáneas severas, posiblemente atribuibles al producto.

**CEFEPIMA (ACTA 05 DE 2013)**  
 Todos los medicamentos que contengan el principio activo Cefepime para que sean incluida la advertencia sobre el riesgo de "rhabdólisis no coronaria", especialmente en pacientes con deficiencia renal.

 <b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b> DIRECCIÓN DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		 <b>MINISTERIO DE SALUD</b> SECRETARÍA DE POLÍTICA PÚBLICA
<b>FONDO SECURIDAD</b> - Seguridad y ética	<b>PUBLICACIÓN</b> Referencia de consulta de Nuevas Farmacológicas - Análisis de Seguridad	<b>FECHA PUBLICACIÓN</b> MARZO 2014
<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		

**Clonazepam (ACTA 36 DE 2013)**

principio activo Clonazepam con el fin de ajustarse a: « Restringir la indicación del Clonazepam solamente como coadyuvante en el dolor neuropático de la clasificación secundaria en los casos en que los cambios en estado de ánimo están relacionados con el síndrome neuropático asociado».

«Dentro de las precauciones del producto incluir que la decisión de iniciar el tratamiento deberá adoptarla médicos con experiencia en el manejo de la neuropatía periférica, evaluando el beneficio a los tres meses y suspendiendo el tratamiento si no se observa un beneficio clínicamente relevante».

- Dentro de las precauciones del producto incluir que en los pacientes que utilicen medicamentos inhibidores potentes del CYP3A4 (CYP3A4) se aconseja reducir la dosis de Clonazepam a 40 mg dos veces al día.
- Dentro de las precauciones del producto incluir que si se utiliza el medicamento en pacientes con riesgo de hemo de sangrado por su efecto antiplaquetario, se debe realizar una rigurosa evaluación del tratamiento.
- Incluir como contraindicación los pacientes con angina inestable, o que han tenido infarto de miocardio o intervención coronaria en los últimos seis meses, o aquellos con antecedentes de laparotomía severa.

**OPROTERONA**

En las etiquetas, empaques, propaganda y literatura deberá decir la siguiente advertencia: «**Produce problemas de hepatotoxicidad por lo que se deben hacer pruebas de funcionamiento hepático (bilirrubina y transaminasas) heparicas a los 15, 30 y 90 días.** No se debe utilizar en las indicaciones aprobadas como medicamento de primera línea, sino como alternativo».

**OPROTERONA ACTA 56 DE 2013**

oprotenerona incluye más información en el sentido de incluir en la información al médico y al usuario en la referencia a los efectos adversos de tipo tromboticobélico y sus riesgos potencialmente letales, se como inhibitor sobre los endotelios vasculares para este medicamento son: «Tratamiento del síndrome de piernas pesadas o síndrome de piernas pesadas, endogénesis, severa previamente diagnosticada en la mujer. Síndrome de ovario poliquístico», y referir a plan de gestión de riesgo».

Aj mismo, se recomienda a farmacovigilancia hacer una revisión y actualización de datos sobre efectos adversos sobre oprotenerona y etnil estradiol (en asociación y por separado).

**Carbamazepina, Divpropato Sódico, Felbamato, Gabapentin, Lamotrigina, Levetiracetam, Oxcarbazepina, Pregabalin, Topiramato y Tiagabina, (ACTA 54 DE 2010)**

los productos que contengan los principios activos relacionados a continuación, con el fin de que incluyan en precauciones y advertencias las dosis de mantenimiento y carga, así como en las reportes farmacovigilación.

Carbamazepina, Divpropato Sódico, Felbamato, Gabapentin, Lamotrigina, Levetiracetam, Oxcarbazepina, Pregabalin, Topiramato y Tiagabina.

**Clasiprida**

De acuerdo con los últimos acontecimientos reportados a nivel internacional con el fármaco Clasiprida, la Comisión Nacional considero necesario recomendar:

1. Restringir su uso (indicaciones, duración de tratamiento y prescripción por especialista).
2. Restringir su distribución a entidades prestadoras de servicios de salud tales como a farmacias adscritas a EPS y IPS y ASES.
3. Actualizar a los pacientes (información a través de insertos dentro de la caja, insertos en los empaques donde se informe el uso bajo estricta receta médica y la advertencia al paciente sobre la recomendación de leer el inserto adjunto).
4. Actualización de la información para prescribir para los médicos.
5. El uso de medicamento requiere seguimiento y evaluación periódica clínica y electrocardiográfica.
6. Reportar cada 3 meses al menos resultados del programa de farmacovigilancia.

Las indicaciones serán:

Enfermedad por reflujo gastroesofágico (ERGE)

«Adeluz: Tratamiento agudo y de mantenimiento de ERGE, incluyendo esofagitis, en pacientes que no responden a modificaciones en su estilo de vida, nutrición y agentes reductores de ácido gástrico».

«Normato y rifina: Severa y persistente ERGE confirmada cuando las medidas dietéticas y posicionales han fallado».

«Formas severas de dispepsias en la mayoría gastrointestinales».

• Pseudoobstrucción intestinal crónica y gastroparésis documentada, en quienes han fallado otros agentes procinéticos u otros medicamentos.

**Clonazepam (acta 55 de 2011)**

Incluir en la información para el paciente y profesionales de la salud sobre el riesgo de Ritmo cardíaco Anómalo asociado al uso del medicamento cuando se utilice en dosis mayores de 40 mg por día.

- No debe de tomar clonazepam o cambiar la dosis sin consultar con un profesional de la salud. La retirada de clonazepam de repente puede causar efectos secundarios no deseados.
- Si usted está tomando una dosis de clonazepam superior a 40 mg por día, hable con su médico acerca de cambiar la dosis.

• Busque atención médica inmediata si experimenta un ritmo cardíaco irregular, falta de aliento, mareo o desmayo repentina cuando toma clonazepam.

• Si usted también toma clonazepam, los ritmos anormales pueden indicar un trastorno cardíaco (ECG) para controlar el ritmo cardíaco.

• Lea la Guía del Medicamento cuidadosamente y éticamente cualquier pregunta que tenga con su médico. Información para los profesionales de la salud.

• Para el Clonazepam se comprobó la relación entre el prolongación del intervalo QT y la dosis administrada. Clonazepam no debe ser prescrito a dosis superiores a 40 mg por día.

• Clonazepam no debe utilizarse en pacientes con síndrome congénito de QT largo.

• Los pacientes con insuficiencia cardíaca congestiva, insuficiencia, predisposición a hipotensión o hipotensión sintomática o a una enfermedad concomitante o cirugía, están en mayor riesgo de desarrollo Torsade de Pointes.

• La hipotensión e hipotensión deben corregirse antes de la administración de clonazepam. Los electrocardiogramas deben ser controlados cuidadosamente.

• Considere la posibilidad de electrocardiogramas más frecuentes (ECG) de seguimiento en pacientes con insuficiencia cardíaca congestiva, insuficiencia, o pacientes sobre los medicamentos concomitantes que prolongan el intervalo QT.

• 20 mg por día es la dosis máxima recomendada para pacientes con insuficiencia hepática, que son mayores de 60 años de edad, que son medicaciones por un CYP 3A4, o que están tomando concomitante clonidina (Figura 8), debido a que estos factores hacen que se eleven los niveles de Clonazepam en sangre, aumentando el riesgo de prolongación del intervalo QT y Torsade de Pointes.

• No se requiere ajuste de dosis para los pacientes con insuficiencia renal leve o moderada.

• Acompañar a los pacientes generales en contacto con un profesional médico de inmediato si presentan signos y síntomas de frecuencia cardíaca o ritmo anormal mientras está tomando clonazepam.

**Clonazepam (acta 2 de 2011)**

Incluir en etiquetas, empaques, insertos e información para prescribir la precaución acerca que induce conductas suicidas y el uso en embarazo en los productos que contengan el principio activo clonazepam

 <b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b> <small>DEPARTAMENTO DE ADMINISTRACIÓN DE LA SALUD PÚBLICA</small>		
FONDO SEGURIDAD Social - Seguros y Afores	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Revisión de consulta de Nueva Farmacológica - <b>Ampliación de Indicaciones de Clonazepam</b>	MARZO 2014

Clonazepam (acta 12 de 2011)

Todos los productos que contengan el principio activo clonazepam para que incluyan en las advertencias y precauciones (mensaje de acondicionamiento, inserto e información para prescribir) la interacción de clonazepam con los inhibidores de la bomba de protones.

**CLONAZEPAMOL Y DIAZEPANOL**

En los etiquetados, empaques y literatura deberá aparecer la siguiente advertencia: **“Puede producir anemia aplásica leve”**.

**CLOZAPINA**

En los etiquetados, empaques y literatura deberá aparecer la siguiente advertencia: **“La Clozapina puede producir agranulocitosis, por consiguiente requiere controles hematológicos periódicos. Medicamento de control especial frente a los efectos de la bomba de protones”**.

Todos los productos que contengan el principio activo clozapina para que incluyan en las advertencias y precauciones del mensaje de acondicionamiento, inserto e información para prescribir el riesgo de aparición de complicaciones graves y potencialmente mortales incluyendo la obstrucción intestinal, isquemia, y perforación por el uso de clozapina (acta 12 de 2011).

**DASIBATAM**

La información del producto con respecto a la contraindicación de su uso en pacientes con perfusión valvular cardíaca mecánica debido al riesgo de eventos tromboembólicos mayores. Así mismo debe precisar en la indicación aprobada a pacientes que no tengan protesis valvulares cardíacas mecánicas.

**Diazepam**

Incorporar una advertencia adicional sobre la hipertermia arterial pulmonar en los materiales de etiquetado del medicamento. En referencia a la advertencia de precaución dirigida a los profesionales de la salud y pacientes sobre la información de riesgo asociada al uso de Diazepam, el cual debe incluir la siguiente:

“Los pacientes deben ser evaluados para detectar signos y síntomas de la enfermedad pulmonar obstructiva crónica antes de iniciar cualquier tratamiento con Siroyn.”

“El diagnóstico de hipertermia arterial pulmonar no debe considerarse si no hay un diagnóstico alternativo.”

“Los pacientes que presenten síntomas sugestivos de hipertermia arterial pulmonar como disnea y fatiga después del inicio del tratamiento con Clonazepam deben ser evaluados para detectar una infección y el tratamiento debe individualizarse durante la evaluación, se debe monitorear del grado.”

“Se han observado muertes en los pacientes hemodinámicos y críticos en pacientes con hipertermia arterial pulmonar en el momento en que se suspendió el medicamento.”

“Diazepam se suspenderá inmediatamente si el diagnóstico de hipertermia arterial pulmonar se confirma.”

“En el caso de pacientes que deban informar al profesional de salud cualquier síntoma anormal que se presente durante la administración del medicamento. (acta 03 de 2011)”

**DEFERASIROX**

Información relacionada con delirio e insuficiencias renal y hepática e hemorragia gastrointestinal las cuales pueden ser fatales (acta 03 de 2010)

**Dexamet**

Incluir en las advertencias: **“Alto potencial de fracturas de fémur atípicas”**.

**DIPRONA Y COMPUESTOS PIRAZOLONICOS**

A raíz de las reportes sobre la Diprona y su toxicidad potencial y revisada la literatura internacional y debido a que no existe un programa de farmacovigilancia Nacional con fines de evitar el mal uso y abuso del medicamento y recomendar su prescripción, aplicación y seguimiento, la Comisión Médica considera necesario recomendar las recomendaciones sobre el uso racionalizado de este medicamento:

1. Uso: bajo receta, fórmula médica.

2. De segunda línea en casos de dolor o fiebre moderada o severa que no han cedido a otras alternativas farmacológicas (analgésicos no narcóticos) y no farmacológicas.

3. Distribuido en sitios que garanticen el no abuso ni mal uso del medicamento y que permita delimitar un argumento más racional.

4. Implementar un programa de farmacovigilancia permanente con reportes cada tres meses cuya responsabilidad sea de las laboratorios y distribuidores.

5. Su uso en pediatría estará bajo la responsabilidad del especialista acorde a las recomendaciones anteriores.

6. Restringir la forma parenteral a uso en instituciones prestadoras de servicios de salud tales como EPS, IPS Y ARS, para dolores postquirúrgicos, cáncer, quemaduras, mieloma múltiple agudo, colitis vesicales en las mismas condiciones del numeral 2. Cuanto su uso parenteral se prolongue por más de 7 días debe realizarse control con hemograma. Precaución especial por espasmos.



En los etiquetados y empaques deberá figurar la siguiente advertencia: **“Puede producir agranulocitosis a veces fatal”**.

En los etiquetados y empaques solo se deben incluir: La primera recomendación: Uso bajo receta fórmula médica (eso no implica tiempo visible ni retención de fórmula); y la quinta recomendación que se refiere a que su uso en pediatría está bajo la responsabilidad del especialista. Acta 02 de 2009

**DONZEPILO (ACTA 01 DE 2015)**

Incluir los productos que poseen principio activo donzeplol, con el fin de incluir en las Advertencias del producto lo siguiente:

“La ocurrencia de síndrome neurotóxico maligno (SNM), una condición potencialmente letal para la vida que se caracteriza por fiebre alta, rigidez muscular, inestabilidad hemodinámica, alteración de la conciencia y niveles de creatinina sérica elevados en plasma sanguíneo. No debe confundirse con síndrome de Guillain-Barré, en particular, en pacientes que reciben también antipsicóticos en forma concomitante. Los síntomas adversos pueden incluir rigidez muscular (músculos) e inestabilidad vital aguda. Si un paciente desarrolla signos y síntomas indicativos de SNM o se presenta con fiebre alta no justificada en manifestaciones clínicas adversas de SNM, deberá suspenderse el tratamiento con Donzeplol.”

 <b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b> DIRECCIÓN DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS			 GOBIERNO DEBOYACÁ BOYACÁ
<b>FONDO SECURIDAD Social</b> Seguridad y Atención	<b>PUBLICACIONES</b> Revisión de consulta de Normas Farmacológicas y Análogos Biosimilares	<b>FECHA PUBLICACIÓN</b> MARZO 2014	
<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>	<b>Asesoría</b>		

#### Donadores

- Responsabilidad al público actor o miembros de las entidades
- En segundo o tercer grado de bloqueo autoinmunitario, bloqueos completos de retina, bloqueos de retina, difusión del vidrio vítreo, efectos de contracción vítreo, o el síndrome del seno anterior (suspensión cuando se usa junto con un medicamento en fluorocarbono).
- Bloqueo >50 lentes por cristalino (sint)
- Fijación anular permanente con una duración FA 2 5 meses (o duración desconocida) y los efectos de resultados de los procedimientos de reabsorción vítreo.
- Los pacientes de los procedimientos de reabsorción vítreo.
- Historia de la insuficiencia cardíaca actual o diagnóstico reciente de insuficiencia cardíaca.
- Los pacientes con insuficiencia hepática y primera reabsorción por vía intravítrea de emulsiones.
- La administración conjunta con potenciadores del crecimiento PASO (CYP17-DAM, como metocromil, bromocriptina, octreotona, telotriptán, clonidina, rebifenidol y tiotropio).
- Medicamentos que inducen torcedos de postura (justas referencias) tales como fenciclidina, clonazepam, levodopa, los antipsicóticos típicos, levodopa y otros medicamentos tales como antiepilepticos, Clozapina y el antidiabético.
- QTc Basal intervalo > 500 milisegundos
- Insuficiencia hepática grave.
- Insuficiencia renal grave (claramento de creatinina <30ml)

#### ERITROMICINA ESTILOLATO.

En los etiquetes y empaques deberá aparecer la siguiente advertencia: **«Puede producir ictericia colestásica».**

#### ESCITALOPRAM (ACTA 1 DE 2015)

de acuerdo con publicaciones internacionales y recomendaciones de agencias similares como la del Reino Unido, el riesgo de toxicidad cardíaca (prolongación del intervalo QT), aplica para los principios activos escitalopram y citalopram.

Adicionalmente, la Sala hace extensiva a todos los productos con principio activo escitalopram el concepto emitido en el día 06 de 2011, numeral 3.3.3, con el fin de que se incluya lo siguiente en la información para el paciente y para el prescriptor:

- Escitalopram puede producir prolongación del intervalo QT y Torcedos de Postura.
- Escitalopram no debe utilizarse en pacientes con síndrome congénito de QT largo.
- Los pacientes con insuficiencia cardíaca congestiva, bradicardia, cardiopatía, o hipotensión o hipotensión debida a una enfermedad concomitante o drogas, están en mayor riesgo de desarrollar Torcedos de Postura.
- La hipotensión a hipertensión deben corregirse antes de la administración de escitalopram. Los alcoholistas deben ser controlados cuidadosamente.
- Corregir la cantidad de electrolitos (potasio y magnesio) en pacientes con insuficiencia cardíaca congestiva, bradicardia, o pacientes sobre los medicamentos concomitantes que prolongan el intervalo QT.

#### Estereofenil 37 de 2011 y acta 23 de 2011

incluye en etiquetas, insertos e información para prescribir las recomendaciones dadas por la MPRSA.

La MPRSA aconseja a los profesionales de la salud:

- Solo se debe usar en pacientes con estereofenil cuando no sepan alternativas viables.
- El uso de estereofenil debe ser durante el menor tiempo posible.
- Si tiene síntomas con tratamiento de estereofenil, cambíelos a una terapia alternativa adecuada tan pronto como sea posible.
- Evitar con frecuencia a los pacientes que tienen estereofenil para determinar la toxicidad mitocondrial, y suspender el tratamiento en su caso, si se evidencia toxicidad.
- Advertir a los pacientes de los posibles efectos adversos graves que puedan estar asociados con el uso a corto y largo plazo de la estereofenil, y la necesidad de reportar cualquier uno de estos reacciones a su médico.

#### ESDOPCLONA (ACTA 19 DE 2014)

Todos los productos con principio activo ESDOPCLONA, con el fin de agotar la información farmacológica en la siguiente:

1) Incluir en el Inserto de Advertencias:

Riesgo de depresión del sistema nervioso central. ESDOPCLONA puede causar un menor nivel de alerta mental, la fatiga posterior al consumo, deterioro de la coordinación motora. El riesgo aumenta con la dosis, los pacientes que consumen alcohol de 2 o más no deben conducir ni realizar actividades que requieren alerta mental completa durante la mañana después de su consumo.

2) Incluir en el Inserto de Farmacología:

- La dosis inicial recomendada es de 1 mg, antes de acostarse. Se puede aumentar la dosis, si está indicado clínicamente, hasta un máximo de 3 mg.
- En pacientes geriátricos la dosis no debe exceder 2 mg.
- En pacientes con insuficiencia hepática grave, o se encuentran tomando un inhibidor potente del CYP2A6 la dosis no debe exceder 1 mg.

#### Estrogénicos de Sodio (ACTA 10 DE 2015)

Estrogénicos de Sodio, en el inserto de incluir en precauciones y advertencias lo siguiente: "Se recomienda suspender un espacio de tiempo de 14 días entre la administración de Estrogénicos de Sodio y la Antitoxina B para reducir el riesgo de toxicidad. Adicionalmente, se deben corregir las desviaciones electrolíticas antes de iniciar el manejo con Antitoxina B".

#### Pingülen (Acta 14 de 2013)



Incluir en las contraindicaciones y advertencias lo siguiente: "Historia reciente de infarto de miocardio (dentro de los 6 meses), angina inestable, Accidente Cerebral Vascular, Falla cardíaca descompensada (Clase III / IV), Bloqueo Aurículoventricular, Prolongación del intervalo QT. Uso concomitante con antiarrítmicos clase IA, II". Y la necesidad de monitorización estrecha del paciente especialmente luego de la primera dosis o en pacientes que han interrumpido el tratamiento.

#### FLUORQUINOLONAS (ACTA 40 DE 2014)

Fluorquinolonas para que incluyan en sus Advertencias el riesgo de neuropatía periférica de acuerdo a la alerta emitida el 16 de agosto de 2013 por la FDA.

#### Inhibidores de la Bomba de protones

Ajugar las contraindicaciones, advertencias y precauciones en relación con el efecto adverso en cuestión (riesgo de generar coágulos luego de ingreso al sitio (tromboembolismo) en pacientes tratados con dicho tiempo durante períodos prolongados de tiempo), y revisar los efectos derivados de las interacciones con cardiopéptidos.

 <b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b> DIRECCIÓN DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		 <b>BOYACÁ</b> GOBIERNO DEPARTAMENTAL
<b>FONDO REGULADOR</b> - Seguridad y eficacia	<b>PUBLICACIÓN</b> Referencia de consulta de Normas Farmacológicas - Anestésicos locales	<b>FECHA PUBLICACIÓN</b> MARZO 2014
<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		

**Infliximab - acta 55 de 2011**

Advertencias y precauciones: D En los estudios clínicos, la administración concomitante de agentes bioactivos TNF y Rituximab se ha asociado con un aumento en el riesgo de infecciones. Por lo tanto, la combinación de Infliximab y Rituximab no se recomienda.  
 D El cultivo de virus reactivos biológicos, así como los cultivos de la enfermedad (FAE), se debe hacer cuidadoso al cambiar de una a otro medicamento biológico, ya que el sustrato de la actividad biológica, puede aumentar aún más el riesgo de infección.

**Contraindicaciones:**  
 Las infecciones de Infliximab han estado asociadas a reacciones de hipersensibilidad. Por lo tanto, el médico debe estar preparado para hacer frente a un shock anafiláctico debido a una reacción de hipersensibilidad. El infliximab no debe ser administrado a pacientes con hipersensibilidad conocida a las proteínas murinas.

**Inhibidores de la PDE-5 (acta 35 de 2013)**

Todos los productos que contengan como principio activo inhibidores de la PDE-5, con el fin de incluir explícitamente en las etiquetas el riesgo de presentar micropapila óptica secundaria anterior no isquémica.

**INTERFERÓN BETA (ACTA 82 DE 2015)**

Todos los productos con principio activo Interferón Beta (1a y 1b), con el fin de ajustar su información farmacológica en la siguiente: Se recomienda incluir en las Precauciones de los productos. En relación con la microangiopatía trombótica.

Vigilar la aparición de manifestaciones clínicas de MAT y, en tal caso, realizar pruebas de laboratorio para confirmar el nivel de plaquetas y la presencia de esquistocitos en sangre. CDH en suero, así como la función renal. En caso de un diagnóstico de MAT se recomienda suspender de inmediato el tratamiento con interferón beta e iniciar el tratamiento necesario, evitando llevar a cabo el siguiente planteamiento.

En relación con el síndrome nefrótico: Vigilar periódicamente la función renal y la aparición de signos o síntomas de SN, especialmente en pacientes con alto riesgo de enfermedad renal.  
 En caso de aparición de SN, se debe iniciar el tratamiento correspondiente y considerar la suspensión del tratamiento con interferón beta.

**Interferón BETA (ACTA 82 DE 2015)**

Todos los productos con principio activo Interferón Beta, con el fin de ajustar su información farmacológica en lo siguiente: Se recomienda incluir en las Advertencias de producto:  
 - Interferón deberá suspenderse si los síntomas de la angina de pecho no mejoran en un plazo de 3 meses.  
 Además, la recuperación deberá ser considerada si la presión arterial baja y no hay reducción clínicamente relevante en la frecuencia cardíaca en reposo dentro de los primeros 3 meses.  
 D El riesgo de desarrollo de leucopenia neutrofilar durante el tratamiento con Interferón Beta. En caso de aparición de leucopenia neutrofilar durante el tratamiento, se deberá recomendar detenidamente balance beneficio/riesgo de continuar el tratamiento con Interferón Beta.

Se recomienda incluir en las Contraindicaciones del producto:

D El uso concomitante de Interferón con varfarino o otros ACO con riesgo de sangrado.

Se recomienda incluir en la Farmacología del producto:



- La dosis inicial de Interferón no deberá superar los 5 mg dos veces al día y la dosis de mantenimiento no deberá superar los 7,5 mg dos veces al día.

**LITIO (ACTA 16 DE 2014)**

productos con principio activo litio, con el fin de incluir en el ítem de Advertencias y Precauciones las siguientes frases:

- El tratamiento con litio puede causar hipertensión que puede o no ir acompañada de hiperparatiroidismo.
- Se recomienda controlar los niveles sanguíneos de calcio antes de iniciar un tratamiento con litio, luego de seis meses de iniciado el tratamiento y nuevamente para un tratamiento de largo plazo. Si es necesario, considere la medición del nivel de paratiroides, para identificar o descartar hiperparatiroidismo.



 <b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b> DIRECCIÓN DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS			 MINISTERIO DE SALUD GOBIERNO DE CHILE
<b>FONDO REGULADOR</b> Seguridad y Eficacia	<b>PUBLICACIÓN</b> Revisión de consulta de Nueva Farmacología - Anestésicos Adultos	<b>FECHA PUBLICACIÓN</b> MARZO 2014	
<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>			

**ketonazol (Acta 48 de 2013)**

Para uso por vía oral, con el fin de ajustar sus prescripciones y advertencias a:

- Se debe usar ketonazol por vía oral, cuando los beneficios potenciales superen el riesgo, tal es el caso del tratamiento de caries necrosas que previene el dolor de las caries y no se tienen opciones alternativas terapéuticas o hasta los últimos.
- Es esencial que previamente se evalúe la función hepática, antes de iniciar tratamiento con ketonazol y se monitorice la función renal, para que se debe tener en cuenta lo siguiente:
  - a. Antes de iniciar el tratamiento oral de ketonazol se deben realizar pruebas de laboratorio iniciales de referencia, los cuales deben incluir: ACT (aspartatoaminotransferasa), AST (aspartatoaminotransferasa), bilirrubina total, lactato deshidrogenasa, y tiempos de coagulación (PT, PTT, INR).
  - b. Durante la toma de ketonazol, se debe controlar la ACT en suero semanalmente, si los valores de ACT aumentan a un nivel por encima del límite normal superior o 20% sobre el valor de referencia, o si el paciente tiene síntomas de función hepática anormal, se debe interrumpir el tratamiento con ketonazol y se debe iniciar una serie completa de pruebas hepáticas. Se deben repetir las pruebas hepáticas para asegurar la normalización de los valores.
  - c. Tener en cuenta que se ha reportado hepatotoxicidad con el retículo de ketonazol de uso oral.

**\* VETOROLAZO**

En las etiquetas, empaques, propaganda y literatura deberá aparecer la siguiente advertencia: «La duración del tratamiento a base de ketonazol se restringe así:

- Vía oral: No debe ser mayor a 5 días.
- Vía intratecal: No debe ser mayor a 2 días.
- Para personas mayores de 65 años: 60 mg/día como máximo.
- Para personas de edad avanzada: 45 mg/día como máximo.
- Para el Cef: El uso de este medicamento no debe prolongarse por más de siete días.

**\* MISOPROSTOL**

En las etiquetas y empaques deberá aparecer «No es de uso hospitalario». En la promoción al cuerpo médico deberá advertirse: «No debe usarse en embarazo, por sus efectos sobre el útero y por su potencialidad tóxica fetal».

En el acta 05 de 2013 y el fallo emitido el 15 de noviembre de 2012 por el Consejo de Estado, Sala de lo Contencioso Administrativo, la Sala Especializada de Medicamentos y Productos Biológicos de la Comisión Revisora indica los productos con principio activo misoprostol con el fin de que integren en sus etiquetas y empaques una información médica de acuerdo con lo establecido en el artículo 7º del Decreto 877 de 1999 / Acta 14 de 2013, artículo 2.1.1.1. En los hechos desahuciantes formados por diferentes representaciones de salud y el posible desahucio de medicamentos con el principio activo misoprostol, la Sala Especializada de Medicamentos y Productos Biológicos de la Comisión Revisora indica en actas que por no resolverse, el misoprostol no es un antipéptico. La recomposición anterior de la Sala de incluir el misoprostol en listado de control especial se dio con el fin de hacer el control del medicamento con el propósito de garantizar la calidad del medicamento en el uso del producto. Dado que no se ha logrado en forma satisfactoria, para por el contrario verse dificultando su comercialización para las instituciones autorizadas. En adelante todos los productos con principio activo misoprostol deberán de cumplir la clasificación de medicamento de control especial a medicamento tipo fórmula médica, para lo cual la Sala recomienda al Ministerio de Salud y Protección Social, como ente rector del SCSJ, fortalecer las políticas de educación e información sanitaria y realizar sobre sus canales masivos y los canales aplicativos, y a los actores del Sistema garantizar la atención integral de la mujer durante el embarazo, el parto y el puerperio, así como el seguimiento de los servicios de salud. Del mismo modo, recomienda a las autoridades competentes fortalecer los actores de inspección, vigilancia y control sanitario a dichos medicamentos.

**METILFENATO (ACTA 16 DE 2014)**

los productos con principio activo metilfenato, con el fin de incluir en el ítem de Advertencias la siguiente: «Metilfenato puede producir presiones arteriales prolongadas y débiles», pacientes quienes desarrollan esta enfermedad, deben consultar inmediatamente al médico».

**MICOFENOLATO DE MIFEFOLO Y MICOFENOLATO DE SODIO (ACTA 02 DE 2015)**

Toda la información con principio activo micofenolato de mifefolo y micofenolato de sodio, con el fin de ajustar su información farmacológica en la siguiente: 1. Incluir en el ítem de Advertencias: «Se han reportado casos de hipogammaglobulinemia asociada con infecciones recurrentes en pacientes que reciben micofenolato (mifefolo o sodio) en combinación con otros inmunosupresores. En algunos de los casos notificados, la infección del Mononúcleo (Moné) y sódica por otro inmunosupresor, del tipo A y la normalización de los niveles de IgG en suero. En caso de hipogammaglobulinemia sostenida clínicamente relevante, se deberá considerar la acción clínica más apropiada.»

2. Incluir en el ítem de Precauciones: «Se recomienda realizar la determinación de inmunoglobulinas séricas a aquellos pacientes en tratamiento con micofenolato (mifefolo o sodio) que desarrollen infecciones recurrentes.»

«Se recomienda realizar controles periódicos en pacientes que presenten síntomas respiratorios persistentes como los siguientes».

**MIRTAZAPINA (ACTA 19 DE 2014)**

han sido reportados casos de prolongación del intervalo QT, síncope pueral, inquietud vestibular, fibrilación ventricular y muerte súbita asociada al consumo de Mirtazapina. La información de los casos se produce con la administración del medicamento o en pacientes con otros factores de riesgo de prolongación del intervalo QT, incluyendo el uso concomitante de medicamentos que prolongan el intervalo QT.

\* Incluir en el ítem de Precauciones:

« Se debe tener precaución cuando se prescribe Mirtazapina en pacientes con enfermedad cardiovascular conocida o con antecedentes familiares de prolongación del intervalo QT, o en pacientes que concurren con otros medicamentos que prolongan el intervalo QT.»

	<b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b> DIRECCIÓN DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		
	FUNDOS SECCIONALES - Seguridad y eficacia	PUBLICACIONES	
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Normas Farmacológicas - <b>Asesorías Especializadas</b>	Actualizado	MARZO 2024

**Morlekani (ACTA 43 DE 2013)**

principio activo Morlekani con el fin de incluir en la información relacionada con las advertencias lo relacionado con: "Cambio de humor, agresividad, irritabilidad, alteraciones del sueño, depresión e ideas suicidas"

**Misobid (ACTA 36 DE 2013)**

principio activo Misobid con el fin de incluir en el prospecto y adherencia: "Usar con precaución en pacientes con factores de riesgo para alteraciones como diabetes mellitus y dislipidemia" a raíz de las alertas internacionales emitidas con respecto a la inducción de alteraciones con el medicamento.

**NOBLETISTONA Y MEDROSIPROGESTERONA.**

En las etiquetas, empaque y promoción deberá aparecer la siguiente advertencia: "Puede causar amenorreas prolongadas y/o sangrado intermenstrual severo."



**OMEPRAZOL (VER ACTA 50 DE 2011, ACTA 02 DE 2016)**

**Prasugrel (Acta 27 de 2011)**

Ajustar la información, en etiquetas inserto e información para prescribir, relacionado con el riesgo potencial de reacciones de hipersensibilidad graves incluyendo angioedema

**PENCILINA G CLIMBICIL.**

En la promoción al cuerpo médico deberá advertirse: "Esta forma de penicilina no previene reacciones a la misma."

 <b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b> DIRECCIÓN DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		 <b>BOYACÁ</b> GOBIERNO DEPARTAMENTAL
<b>FONDO ESPECIALIZADA - Seguridad y eficacia</b>	<b>PUBLICACION</b> Revisión de consulta de Nueva Farmacológica - <b>Asistencia Especializada</b> Actualizado	<b>FECHA PUBLICACION</b> MARZO 2014
<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		

**Ramelteo de Esteroide (ACTA 26 DE 2013)**

todos los productos que contengan el principio activo Ramelteo de Esteroide con el fin de incluir en el list de las contraindicaciones del material de acondicionamiento, inserto e información para prescribir: "Contraindicado en pacientes con tromboembolismo (TVE) venoso o con historia de TVE al cual se presenta quienes están sujetos a paracetamolización intravenosa". En el list de advertencias se debe incluir el riesgo de reacciones cutáneas alérgicas severas asociadas con el uso de estos medicamentos.

**SISTEMA RENINA-ANGIOTENSINA (ECA / ARAs) (ACTA 02 DE 2015)**

Principio activos que actúan sobre el sistema renina-angiotensina (SRA), con el fin de ajustar su información farmacológica en lo siguiente: Se recomienda incluir en las advertencias del producto:  
 No utilizar tiempo combinado con medicamentos que actúan sobre el SRA (ECA, ARAs o ARA-II), excepto en aquellos casos que se considere imprescindible. En estos casos, el tratamiento debe llevarse a cabo bajo la supervisión de un médico con experiencia en el tratamiento de este tipo de pacientes, vigilando estrechamente la función renal, el balance hidroelectrolítico y la tensión arterial.  
 Se recomienda incluir en las Contraindicaciones del producto:  
 La combinación de ARA-II con ECA o ARA-I en pacientes con insuficiencia renal moderada-grave o diabetes está contraindicada.  
 Se recomienda incluir en las Precauciones del producto:  
 No se recomienda el uso de la terapia combinada de ECA con ARA-I, en particular en pacientes con nefropatía diabética.

**TACRINA**

En las etiquetas y empaques deberá aparecer la leyenda: "Medicamento de uso delicado, su empleo requiere especial vigilancia médica y controles periódicos de la función hepática (Bilirrubinas y transaminasas) hechas a los 8, 15, 25 y 30 días".

**TALIDOMIDA**

En las etiquetas y empaques deberá figurar la siguiente advertencia: "La talidomida es teratogénica en humanos. No emplear en mujeres en época fértil."

ACTA 30 DE 2013 producto con principio activo talidomida con el fin de: + Incluir dentro de las advertencias del producto, el riesgo de presentación de reacciones hematológicas como leucopenia, neutropenia y síndrome mielodisplásico. Incluir explícitamente en la información de seguridad del producto la contraindicación de su uso en pacientes que con o se sospechen patologías hematológicas como leucopenia, neutropenia o síndrome mielodisplásico.

**TEMODOLOMA (Acta 19 de 2014)**

Los productos con principio activo temozolomida, con el fin de ajustar su información farmacológica en lo siguiente:  
 1. Incluir en el list de advertencias:  
 "Se han notificado casos de daño hepático, incluyendo insuficiencia hepática mortal, en pacientes tratados con Temozolomida".  
 2. Incluir en el list de Precauciones:  
 "Deben llevarse a cabo pruebas de función hepática:

- a. Antes y después de cada ciclo de tratamiento.
- b. Aparentemente 2 a 4 semanas después de la última dosis del Temozolomida.
- c. A la mitad del ciclo para los pacientes en un ciclo de tratamiento de 42 días."

**TELAPREVIR (ACTA 14 DE 2013)**

El principio activo telaprevir con el fin de que se incluya en la información suministrada en insertos, informaciones para prescribir y en las advertencias, lo siguiente:

- Tanto el medicamento (con el principio Telaprevir) como el Peginterferón Alfa y la Ribavirina deben ser suministrados inmediatamente en pacientes que presenten cualquiera de los síntomas (erupción o inflamación de los ojos, fiebre, reacciones, diarrea, dolor de cabeza en la boca, dolor local o hematológico) o rash severo que progresa, y que se debe brindar asistencia médica inmediata cuando se presenten estas reacciones.
- Cambiar la información de otros medicamentos que más tarde el paciente, que está asociado con reacciones graves en la piel.
- Responder a los profesionales de la salud que deben instruir a sus pacientes sobre las manifestaciones de reacciones dermatológicas graves.
- La incidencia de anemia es mayor a lo largo de la terapia y se debe monitorizar cuando se utiliza el medicamento (con el principio Telaprevir) con Peginterferón Alfa y Ribavirina, frente al tratamiento con solamente estos dos fármacos.

**TGECICLINA**

Todos los productos con principio activo tigeciclina, con el fin de incluir en el list de advertencias, la siguiente frase:  
 "TGECICLINA debe utilizarse sólo en aquellas situaciones en las que tratamientos alternativos no son adecuados."



**Tocloumab (Acta 53 de 2013)**

La información del producto en cuestión contiene las advertencias relacionadas con la aparición de infecciones oportunísticas tales como tuberculosis.

En su momento, se debe recomendar hacer a revisión de oficio a los productos con principio activo Tocloumab con el fin de incluir en sus Advertencias lo relacionado con las Reacciones epidermo mucocutáneas potencialmente fatales (Síndrome de Steven-Johnson) y necrólisis epidérmica tóxica.

**Trimestazina (ACTA 48 DE 2011)**

Existe riesgo en la aparición de signos y síntomas neurológicos durante el tratamiento con Trimestazina tales como parosismos, síndrome de piernas inquietas, temblores, inestabilidad al caminar.  
 Contraindicaciones en pacientes con enfermedad de Parkinson y en pacientes con insuficiencia renal severa.

 <b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b> DIRECCIÓN DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		 <b>MINISTERIO DE SALUD</b> INSTITUTO VENEZOLANO DE INVESTIGACIÓN Y CONTROL FARMACÉUTICO
<b>FUNCIÓN REGULADORA</b> - Seguimiento y atención	<b>PUBLICACION</b> Retiramiento de consulta de Nomenclatura Farmacológica - <b>Asistencia Especializada</b> Asistencia	<b>FECHA PUBLICACION</b> MARZO 2024
<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		

**Ustekinumab (ACTA 01 DE 2015)**

Todos los productos con principio activo Ustekinumab, con el fin de ajustar su información farmacológica en lo siguiente:

- Incluir en las Advertencias del producto:

En pacientes con psoriasis, se han notificado casos de dermatitis exfoliativa tras el tratamiento con Ustekinumab. Los pacientes con psoriasis en placa pueden desarrollar procesos autoinmunes, presentando síntomas que pueden no ser distinguibles clínicamente de la dermatitis exfoliativa, como parte del curso natural de su enfermedad. Como parte del seguimiento de la psoriasis del paciente, los médicos deben prestar atención a los síntomas de prurito autoinmune o dermatitis exfoliativa. Si se presentan estos síntomas, se debe interrumpir el tratamiento administrado. Se debe interrumpir el tratamiento con Ustekinumab si se sospecha de una reacción al fármaco.

- **VACUNA DE LA INFLUENZA**

La composición de la vacuna de la influenza depende de las cepas empleadas según el comportamiento epidemiológico del virus y las recomendaciones de la OMS para un período definido.

 <b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b> DIRECCIÓN DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		 <b>BOYACÁ</b> DEPARTAMENTO
<b>FONDO SEGURIDAD</b> - Seguridad y eficacia	<b>PUBLICACION</b> Retiramiento de consulta de Normas Farmacológicas - <b>Ampliación Resoluciones</b> <b>Adicionales</b>	<b>FECHA PUBLICACION</b> MARZO 2014
<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		

**ZIPRASIDONA (ACTA 03 DE 2014)**

Todos los productos con principio activo Ziprasidona, con el fin de incluir en el Item de Advertencias, lo siguiente:  
 De los síntomas la aparición del síndrome QTcST, incluso el medicamento, solo se observan por la presencia anormal y síntomas sistémicos con el uso de Ziprasidona, este evento es poco común. El síndrome QTcST consiste en una combinación de 1 o más de los siguientes síntomas: mareos (tanto como náusea o diarrea anormal), síncope, fatiga, infarto miocárdico y una o más complicaciones cardíacas tales como hipertrofia ventricular izquierda, miocardiopatía y pericarditis. El síndrome QTcST puede ser fatal. Se debe suspender el tratamiento con Ziprasidona si se sospecha de este síndrome.

**ACTA 03 GENERAL DEL 07 DE MARZO DE 2014** Normas farmacológicas de las formas farmacológicas tabletas, gránulos, solución inyectable y suspensión oral con equivalentes, siempre y cuando cumpla la metodología de liberación del o los principios activos contenidos en ellas y en las concentraciones previamente aprobadas. Adicionalmente la Sala considera que el perfil farmacológico de solución inyectable y suspensión inyectable es equivalente con las formas farmacológicas solución inyectable o suspensión inyectable, manteniendo la misma concentración.

**ACTUALIZACIÓN NORMAS FARMACOLÓGICAS**

¿Cuál parámetro sigue el INVIMA para realizar el retiro de un producto de las normas farmacológicas? Serán retirados de las normas farmacológicas aquellos principios activos que dejan de cumplir, un balance beneficio riesgo favorable, de acuerdo a la luz del estado del arte.

**SOLUCIONES PARA REMEDIACIÓN (Norma 10.6)**

Resolución de documentación allegada. La Sala Especializada de Medicamentos y Productos Biológicos de la Comisión Revisora ratifica el concepto emitido en el Acto No. 01 de 2005 numeral de las Salas Especializadas de Dispositivos Médicos y Productos Biológicos y Medicamentos y Productos Biológicos, al respecto de que las soluciones para defectos deben ser clasificadas como dispositivos médicos. Adicionalmente, la Sala recomienda tener a Presente de Oficio a los productos que corresponden a soluciones para defectos y que a la fecha se encuentran clasificados como medicamentos, con el fin de reclassificarlos como Dispositivos médicos.\*

\* Con base en el artículo 2 del Decreto 4725 de 2005, en el que se considera Dispositivo Médico Combinado, los dispositivos que forme parte un fármaco, un otro producto destinado a ser utilizado exclusivamente en este procedimiento. La solución principal tiene una acción farmacológica, está evaluada bajo las disposiciones del Decreto 877 de 1992, las normas que lo modifican, adicionan o sustituyen. La función principal es la de proporcionar al paciente, mediante el empleo de un dispositivo, el medicamento en el momento de aplicación y la liberación del medicamento. Es el caso de la ampolla perfectora, que la solución al paciente utilizada para hemodialisis es un dispositivo médico combinado, toda vez que la función principal de la de las membranas, hemodializadores, y la solución tiene una función farmacológica. Con base en la misma definición, en el caso de la solución personal, la solución es una acción farmacológica así la función principal, por lo tanto se considera un medicamento, y se sigue bajo las normas del Decreto 877 de 1992.\*

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Asociaciones para el resfriado común	MARZO 2024
	Actualizado	

ANEXO 4

ASOCIACIONES PARA EL RESFRIADO COMÚN

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
	AZATADINA MALEATO + DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO	JARABE	0,02g + 0,4g / 100mL
	CARBINOXAMINA MALEATO + FENILEFRINA CLORHIDRATO	CÁPSULAS CON MICROGRANULOS DE LIBERACIÓN SOSTENIDA	4mg + 20mg
	CARBINOXAMINA MALEATO + DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO	JARABE	40mg + 100 mg /100mL
	CETIRIZINA CLORHIDRATO + ACETAMINOFÉN	SOLUCIÓN ORAL	1mg + 100mg / mL
	CETIRIZINA CLORHIDRATO + FENILFEDRINA CLORHIDRATO + ACETAMINOFÉN	GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	5mg + 5mg + 500mg / Sobre
	CETIRIZINA CLORHIDRATO + FENILEFRINA CLORHIDRATO + ACETAMINOFÉN	CAPSULA DURA	10mg + 5mg + 500mg
	DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO + CLENBUTEROL CLORHIDRATO + CETIRIZINA CLORHIDRATO	JARABE	200mg + 0,1mg + 36mg / 100mL
	DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO + CLENBUTEROL CLORHIDRATO + CETIRIZINA CLORHIDRATO	JARABE	400 mg + 0,2mg + 36mg /100mL
	CETIRIZINA CLORHIDRATO + FENILEFRINA CLORHIDRATO + IBUPROFENO	JARABE	100 mg + 200 mg + 4000mg / 100mL
	CETIRIZINA DICLORHIDRATO + FENILEFRINA CLORHIDRATO + IBUPROFENO	SOLUCIÓN ORAL	2,5 mg + 2 mg + 40mg / mL

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Asociaciones para el resfriado común	MARZO 2024
		Actualizado	
	CETIRIZINA CLORHIDRATO + FENILEFRINA CLORHIDRATO + IBUPROFENO	CÁPSULAS CON MICRO GRÁNULOS DE LIBERACIÓN SOSTENIDA	5mg + 20mg + 200 mg
	CETIRIZINA CLORHIDRATO + FENILEFEDRINA CLORHIDRATO + ACETAMINOFÉN + CAFÉINA	TABLETA	5mg + 5mg + 500mg + 30mg
	CETIRIZINA CLORHIDRATO + FENILEFRINA CLORHIDRATO + ACETAMINOFÉN + CAFÉINA	CÁPSULA DURA	5mg + 10mg + 500mg + 30mg
	ACIDO ACETILSALICÍLICO + DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO + FENILEFRINA BITARTRATO + CLORFENIRAMINA MALEAT	TABLETA EFERVESCENTE	325mg + 10mg + 8mg + 2mg
	ACIDO ACETILSALICÍLICO + CLORFENIRAMINA MALEATO + FENILEFRINA BITARTRATO	TABLETA EFERVESCENTE	500mg + 2mg + 8mg
	ACETAMINOFÉN + CLORFENIRAMINA MALEATO + FENILEFRINA CLORHIDRATO + CAFÉINA	TABLETA	500mg + 2,7mg + 14mg + 40mg
	ACETAMINOFÉN + CLORFENIRAMINA MALEATO + FENILEFEDRINA CLORHIDRATO + CAFÉINA	CÁPSULA DURA	500 mg + 2mg + 5mg + 30 mg
	ACETAMINOFÉN + CLORFENIRAMINA MALEATO + FENILEFRINA CLORHIDRATO + CAFÉINA	GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	500mg + 2,0mg + 10mg + 20mg / Sobre
	CLORFENIRAMINA MALEATO + DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO	JARABE	20mg + 200mg /100 mL
	CLORFENIRAMINA MALEATO + DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO	JARABE	50mg + 200mg /100mL
	ACETAMINOFÉN + CLORFENIRAMINA MALEATO	GRANULADO PEDIÁTRICO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	250mg + 1mg / Sobre
	ACETAMINOFÉN + CLORFENIRAMINA MALEATO	CÁPSULA BLANDA	250mg + 1,5mg
	ACETAMINOFÉN + CLORFENIRAMINA MALEATO	TABLETA MASTICABLE	100mg + 1mg
	ACETAMINOFÉN + CLORFENIRAMINA MALEATO	TABLETA	500mg + 3 mg
	ACETAMINOFÉN + CLORFENIRAMINA MALEATO	SOLUCIÓN ORAL	100mg + 0,5 mg / mL
	ACETAMINOFÉN + CLORFENIRAMINA MALEATO	JARABE	2,50g + 0,020 g/ 100mL
	ACETAMINOFÉN + CLORFENIRAMINA MALEATO	GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	500mg + 3mg / Sobre

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Asociaciones para el resfriado común	MARZO 2024
		Actualizado	
	ACETAMINOFÉN + CLORFENIRAMINA MALEATO	SOLUCIÓN ORAL	100mg + 0,5mg / mL
	DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO + CLORFENIRAMINA MALEATO	JARABE	0,25 g + 0,02 g/ 100mL
	CLORFENIRAMINA MALEATO + TEOFILINA ANHIDRA	JARABE	40mg + 800 mg /100mL
	CLORFENIRAMINA MALEATO + DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO	JARABE	40mg + 150mg /100mL
	ACETAMINOFÉN + CLORFENIRAMINA MALEATO + FENILEFRINA CLORHIDRATO	TABLETA	500 mg + 2,5 mg + 10 mg
	ACETAMINOFÉN + CAFEÍNA + CLORFENIRAMINA MALEATO	GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	500mg + 5mg +2mg
	ACETAMINOFÉN + CAFEINA + CLORFENIRAMINA MALEATO	CÁPSULA BLANDA	250mg + 2,5mg + 1mg
	ACETAMINOFÉN + CLORFENIRAMINA MALEATO + CAFEÍNA ANHIDRA	GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	500mg + 2mg + 5mg / Sobre
	ACETAMINOFÉN + CLORFENIRAMINA MALEATO + FENILEFRINA CLORHIDRATO	JARABE	3g + 25mg + 50mg /100mL
	ACETIL SALICILATO DE ALUMINIO + FENILEFRINA CLORURO + CLORFENIRAMINA MALEATO	CÁPSULA DURA	225mg + 5mg + 4mg
	ACETAMINOFÉN + CLORFENIRAMINA MALEATO + FENILEFRINA CLORHIDRATO	GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	500mg + 2mg + 5mg / Sobre
	ACETAMINOFÉN + CLORFENIRAMINA MALEATO + FENILEFRINA CLORHIDRATO	TABLETA	500mg +2,0mg +5,0mg
	ACETAMINOFÉN + CLORFENIRAMINA MALEATO + FENILEFRINA CLORHIDRATO	TABLETA	500mg + 2,0mg + 10mg
	ACETAMINOFÉN + CLORFENIRAMINA MALEATO + FENILEFRINA CLORHIDRATO	JARABE	3g + 0,05 g + 0,1g/100 mL
	ACETAMINOFÉN + CLORFENIRAMINA MALEATO + CAFEINA	TABLETA	500mg +2 mg + 30mg
	ACETAMINOFÉN + CLORFENIRAMINA MALEATO + CAFEINA	GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	0,5g + 0,002g +0,005g/ Sobre
	ACETAMINOFÉN + CLORFENIRAMINA MALEATO + CAFEINA	GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	500mg + 2mg + 5mg / Sobre
	ACETAMINOFÉN + CLORFENIRAMINA MALEATO + CAFEÍNA	CÁPSULA DURA	325mg + 4mg + 32mg
	ACETAMINOFÉN + CLORFENIRAMINA MALEATO + FENILEFRINA CLORHIDRATO + CAFEINA	TABLETA	500mg + 2mg + 10mg + 30mg



FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Asociaciones para el resfriado común	MARZO 2024
		Actualizado	
	ACETAMINOFEN + CLORFENIRAMINA MALEATO + FENILEFRINA CLORHIDRATO + CAFEINA	JARABE	3g + 25mg + 50mg + 150mg /100mL
	ACETAMINOFEN + CLORFENIRAMINA MALEATO + FENILEFRINA CLORHIDRATO	TABLETA	500mg + 2,5mg + 10mg
	ACETAMINOFEN + CLORFENIRAMINA MALEATO + CAFEÍNA	TABLETA	500mg + 2mg + 10mg
	ACETAMINOFEN + CLORFENIRAMINA MALEATO + FENILEFRINA CLORHIDRATO	TABLETA	100mg + 0,25mg + 1,25mg
	DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO + CLORFENIRAMINA MALEATO + SALBUTAMOL SULFATO	JARABE	200mg + 40mg + 48 mg /100mL
	ACETAMINOFEN + CLORFENIRAMINA MALEATO + FENILEFRINA CLORHIDRATO	JARABE	3,0g + 0,025g +0,05 g/100mL
	ACETAMINOFÉN + CLORFENIRAMINA MALEATO + FENILEFRINA CLORHIDRATO + CAFEINA	TABLETA	500mg + 2mg + 10mg + 30mg
	ACIDO ACETILSALICILICO + CLORFENIRAMINA MALEATO + FENILEFRINA BITARTRATO	TABLETA EFERVESCENTE	324 mg + 2mg + 8mg
	ACETAMINOFEN + DEXTROCLORFENIRAMINA MALEATO (Aclaración: Dextroclorfeniramina equivale a dexclorfeniramina)	SOLUCIÓN ORAL	100mg + 0,5mg /100mL
	ACETAMINOFÉN + CLORFENIRAMINA CLORHIDRATO	GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	250mg + 1mg /100g
	DIFENHIDRAMINA CLORHIDRATO + ACETAMINOFÉN	TABLETA	25 mg + 500mg
	DIFENHIDRAMINA CLORHIDRATO + DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO	JARABE	0,250g +0,300g/100 mL
	TARTRATO DE ERGOTAMINA + CITRATO DE CAFEÍNA + DIFENHIDRAMINA CLORHIDRATO	CÁPSULAS	1,0mg + 100 mg +25 mg
	DOXILAMINA SUCCINATO + DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO	JARABE	0,06g + 0,1g/100 mL
	ÁCIDO ACETILSALICÍLICO + DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO + FENILEFRINA BITARTRATO + DOXILAMINA SUCCINATO	TABLETA EFERVESCENTE	500mg + 15mg +8mg + 6,25mg

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Asociaciones para el resfriado común	MARZO 2024
		Actualizado	
	FENILTOLOXAMINA POLISULFONATO EQUIVALENTE FENILTOLOXAMINA + CODEÍNA POLISULFONATO EQUIVALENTE A CODEÍNA BASE	SUSPENSIÓN ORAL	73,32mg + 222,22mg /100mL
	FENILTOLOXAMINA POLISULFONATO EQUIVALENTE FENILTOLOXAMINA + CODEÍNA POLISULFONATO EQUIVALENTE A CODEÍNA BASE	CÁPSULAS	10mg + 30mg
	HIDROXIZINA CLORHIDRATO + CAFEÍNA + ACETAMINOFÉN	TABLETA RECUBIERTA	5 mg + 30mg + 500 mg
	LORATADINA + TERBUTALINA SULFATO + NOSCAPINA CLORHIDRATO	JARABE	100mg +30mg + 50mg /100mL
	SALBUTAMOL SULFATO EQUIVALENTE A SALBUTAMOL BASE + LORATADINA + NOSCAPINA	JARABE	0,08g +0,2g + 0,1g /100mL
	SALBUTAMOL SULFATO EQUIVALENTE A SALBUTAMOL BASE + LORATADINA + NOSCAPINA	JARABE	0,04g + 0,1g + 0,05g /100mL
	DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO + OXOMEMAZINA	JARABE	0,20g + 0,033g /100mL
	PROMETAZINA CLORHIDRATO + DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO	JARABE	125mg + 150mg / 100mL

FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACIÓN	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Retirados de las Normas	MARZO 2024
	Actualizado	

ANEXO 5

PRINCIPIOS ACTIVOS RETIRADOS DE LAS NORMAS FARMACOLÓGICAS ACTUALES

Los productos que se enumeran a continuación se retiran de las presentes Normas Farmacológicas por las siguientes razones: tener el Registro Sanitario vencido, o no figuran aprobados en las actas de la Sala especializada de Medicamentos y Productos Biológicos de la Comisión Revisora y sin registro sanitario vigente, o no aparecen con Registro sanitario vigente en la base de datos de medicamentos del InVima, o fueron llamados a Revisión de Oficio y suspendida su comercialización.

1. AGENTES DE DIAGNOSTICO

1.1.

MEDIOS DE CONTRASTE

1.1.0.0.N10

Retirados

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
V08AD91	ACEITE YODIZADO	INYECTABLE	10 mL
V08AD91	ACEITE YODIZADO	INYECTABLE	20 mL
V08AD91	ACEITE YODIZADO	INYECTABLE	1 mL
V08AD91	ACEITE YODIZADO	INYECTABLE	5ml
V08BA02	BARIO SULFATO	POLVO PARA SUSPENSION ORAL	150 g
V08AC07	ICETAMICO ACIDO	TABLETA	0,5 g
V08AA02	IODAMIDA SODICA	INYECTABLE	0,88
V08AB09	IODIXANOL	SOLUCION INYECTABLE	320 mg / mL
V08AB09	IODIXANOL	SOLUCION INYECTABLE	270 mg / mL
V08AB05	IOPRAMIDA	SOLUCION INYECTABLE	0,8534
V08AB05	IOPRAMIDA	SOLUCION INYECTABLE	62,34%
V08AB05	IOPRAMIDA	SOLUCION INYECTABLE	49,87%
V08AC031	MEGLUMINA DEL IOGLUCAMICO ACIDO	INYECTABLE	0,17
V08AC031	MEGLUMINA DEL IOGLUCAMICO ACIDO	INYECTABLE	0,35
V08AA011	MEGLUMINA DIATRIZOATO	SOLUCION INYECTABLE	0,09
V08AA011	MEGLUMINA DIATRIZOATO	SOLUCION INYECTABLE	4,60%
V08AA011	MEGLUMINA DIATRIZOATO	SOLUCION INYECTABLE	0,3
V08AA011	MEGLUMINA DIATRIZOATO	SOLUCION INYECTABLE	0,66
V08AD041	YOFENDILATO ISOMERICO	INYECTABLE	0,305
V08AD041	YOFENDILATO ISOMERICO	INYECTABLE	0,26
V08AD041	YOFENDILATO ISOMERICO	INYECTABLE	0,65

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Retirados de las Normas	MARZO 2024
	Actualizado	

**1.2. PRUEBAS DIAGNÓSTICAS**

1.2.0.0.N20

Se retiran los siguientes agentes para diagnóstico:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
H01CB02	ACIDO GENTISICOLO + DIFIA DE OCROETIDO	INYECTABLE	2 mg + 10mg / 10 mL
M05BA06	ACIDO BIANORFONICO	SOLUCION INYECTABLE	1 mg / mL
V08DA913	ALBUMINA HUMANA (MACROAGREGADOS) + ALBUMINA HUMANA + SODIO CLORURO + ESTAÑO DICLORHIDRATO	INYECTABLE	(2 mg + 7 mg + 8,7mg + 0.2 mg)/15mL
V09EB011	AGREGADO DE ALBUMINA + ALBUMINA HUMANA + CLORURO ESTANOSO + CLORURO DE ESTAÑO (ESTANOSO Y ESTANICO) + CLORURO DE SODIO	INYECTABLE PARA RECONSTITUIR EN PETECNETATO DE SODIO Tc 99.	1 mg, 10mg mínimo 2.4mcg, 7mcg dhidrato máximo (como SrCl2.2H2O), 0,13mg, 10mg
V08DA912	ALBUMINA HUMANA (MACROAGREGADOS) + ALBUMINA HUMANA + SODIO CLORURO + ESTAÑO DICLORHIDRATO	INYECTABLE	2,5mg + 5 mg + 0.1 mg
V09EB012	ALBUMINA SERICA HUMANA AGREGADA + ALBUMINA SERICA HUMANA NORMAL + CLORURO ESTANOSO DIIHIDRATO	INYECTABLE	2,5mg + 5 mg + 0.1 mg
V04CA93	FENTOLAMINA MESLATO	TABLETA	40mg
S01JA011	FLUORESCENA SODICA	SOLUCION INYECTABLE	Fluoresceína sódica solución 100 mg / 100 mL
S01JA01	FLUORESCENA	SOLUCION	2,75mg / mL
S01JA01	FLUORESCENA	SOLUCION OFTALMICA	0,02
V04C03	HISTAMINA Y SUS SALES	INYECTABLE	1 mg / mL
V04C033	HISTAMINA Y SUS SALES	INYECTABLE	0.1 mg / mL
V09SA04	NANOCLOIDE DE ALBUMINA SERICA HUMANA	SOLUCION INYECTABLE (KIT MULTIDOSIS PARA RADIODIAGNOSTICO)	Cada Vial contiene nanocloide de albúmina sérica humana 1 mg.
V09CA01	PENTETICO (DTPA) ACIDO	SOLUCION INYECTABLE	20 mg / 10 mL
V04CX95	PRUEBA DIAGNOSTICA DE CHAGÁS (MACHADO GUERREIRO)		
V04CD01	METIRAPONA	TABLETA	250mg
V04CX96	Prueba DE LA LEISHMANINA (INTRADERMORREACCION DE MONTENEGRO)		

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Retirados de las Normas	MARZO 2024
	Actualizado	

**2. ANTIGOTOSOS Y URICOSURICOS**

2.0.0.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
M04AB02	SULFINPRAZONA	CAPSULA	200mg
M04AB02	SULFINPRAZONA	TABLETA	100mg

**3. ANTIHISTAMINICOS (Anti-H1)**

3.0.0.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
R06AX11	ASTEMIZOL	CAPSULA BLANDA	10mg
R06AX11	ASTEMIZOL	JARABE	1 mg / mL
R06AX11	ASTEMIZOL	SOLUCION ORAL	0.1g / 100 mL
R06AX11	ASTEMIZOL	SOLUCION ORAL	0.2g / 100 mL
R06AX11	ASTEMIZOL	TABLETA	10mg
R06AX11	ASTEMIZOL	TABLETA	20mg
R01AC03	AZELASTINA	TABLETA	1 mg
R06AB01	BROMFENRAMINA MALEATO EN ASOCIACION	CAPSULA BLANDA	4mg
R06AB01	BROMFENRAMINA MALEATO EN ASOCIACION	ELIXIR	4mg / 5mL
R06AB01	BROMFENRAMINA MALEATO EN ASOCIACION	GRAGEA	12 mg
R06AE07	CETIRIZINA	SOLUCION ORAL	10mg / mL
R06AE03	CICLIZINA	INYECTABLE	50mg
R06AE03	CICLIZINA	TABLETA	50mg
R06A04	CLEMASTINA	JARABE	1 mg / 5mL
R06A01	CLEMIZOL	GRAGEA	20mg
R06AB04	CLORFENIRAMINA CLORHIDRATO ASOCIACION	CAPSULA	2 mg
R06AB04	CLORFENIRAMINA CLORHIDRATO ASOCIACION	JARABE	0.25 mg / 5mL
R06AB04	CLORFENIRAMINA EN ASOCIACION	CAPSULA	4mg? 2 mg
R06A06	CLORFENOXAMINA CLORHIDRATO	INYECTABLE	20mg
R06A06	CLORFENOXAMINA CLORHIDRATO	JARABE	0.01
R06A06	CLORFENOXAMINA CLORHIDRATO	TABLETA	20mg
R06AB04	D-CLORFENIRAMINA	JARABE	10mg / 5mL
R06AB04	D-CLORFENIRAMINA	JARABE	20mg / 5mL
R06AB01	DMETINDENO MALEATO	GRAGEA	2.5mg
R06AE06	OXATOMIDA	TABLETA	30 mg
R06AX23	PIMETIXENO	SOLUCION ORAL	2 mg
R06AC01	TENILDAMINA CLORHIDRATO	TABLETA	15mg
R06AX12	TERFENADINA	CAPSULA	120mg
R06AX12	TERFENADINA	JARABE	30mg / 5mL
R06AX12	TERFENADINA	TABLETA	60 mg

FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACIÓN	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Retirados de las Normas	MARZO 2024
	Actualizado	

Se eliminó la norma 3.0.0.0.N20 En las etiquetas y empaques, propaganda y literatura dirigida al cuerpo médico de los productos a base de meclozina, buclizina y ciclizina, deberá aparecer la siguiente advertencia: «No debe usarse en embarazadas por sus efectos potencialmente teratogénicos».

3.0.0.0.N30

- Se aceptan las asociaciones de antihistamínicos con:
- \* Vasokonstrictor y/o un analgésico (uso sistémico)
  - \* Un antitusígeno
  - \* Un antiyaquecoso
  - \* Un broncodilatador y/o antitusígeno (ver respiratorio)

Se retiran de esta norma los productos que contienen Pseudoefedrina

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
	DES-LORATADINA + PSEUDOEFEDRINA	TABLETA DE LIBERACION SOSTENIDA	2,5 mg + 120 mg
	DES-LORATADINA + PSEUDOEFEDRINA	TABLETA DE LIBERACION SOSTENIDA	5 mg + 240 mg
	DES-LORATADINA + PSEUDOEFEDRINA CLORHIDRATO	CAPSULA	2,5 mg + 120 mg
	DES-LORATADINA + PSEUDOEFEDRINA CLORHIDRATO	JARABE	1,25 mg + 60 mg / 5 mL
	FEXOFENADINA CLORHIDRATO + PSEUDOEFEDRINA CLORHIDRATO	SUSPENSION ORAL	30 mg + 30 mg / 5 mL
	FEXOFENADINA CLORHIDRATO + PSEUDOEFEDRINA CLORHIDRATO	TABLETA	60 mg + 60 mg
	LEVOCETIRIZINA + PSEUDOEFEDRINA CLORHIDRATO	CAPSULA	2,5 mg + 120 mg
	LEVOCETIRIZINA + PSEUDOEFEDRINA CLORHIDRATO	CAPSULA	10 mg + 240 mg
	LORATADINA + PSEUDOEFEDRINA	TABLETA	5 mg + 120 mg

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Retirados de las Normas	MARZO 2024
	Actualizado	

4.1. ANTIMICROBIANOS

4.1.1. Antibacterianos

4.1.1.0. N10. Antibióticos

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
J01GB03	GENTAMICINA SULFATO EQUIVALENTE A GENTAMICINA	IMPLANTES	1,7 mg / IMPLANTE
J01GB03	GENTAMICINA SULFATO EQUIVALENTE A GENTAMICINA	IMPLANTES	130 mg / IMPLANTE
J01GB03	GENTAMICINA SULFATO EQUIVALENTE A GENTAMICINA	IMPLANTES	32,8 mg / IMPLANTE
J01FA13	DIRITROMICINA	TABLETA	250 mg
J01CA12	PIPERACILINA SODICA EQUIVALENTE A PIPERACILINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1 g / Vial
J01CA12	PIPERACILINA SODICA EQUIVALENTE A PIPERACILINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	2 g / Vial
J01CA12	PIPERACILINA SODICA EQUIVALENTE A PIPERACILINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	4 g / Vial
	TROFLOXACINA MESILATO	TABLETA	100 mg
	TROFLOXACINA MESILATO	TABLETA	200 mg

4.1.1.1.N60 Se retiran las siguientes asociaciones:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
J01CR051	PIPERACILINA + TAZOBACTAM	INYECTABLE	2,25g + 4,5g

4.1.1.3. Lepróticos

4.1.1.3.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
J01ED01	SULFAMETONINA	TABLETA	500mg
J01ED91	SULFADOXINA	TABLETA	500mg
J01ED04	SULFAMETOXIDIAZINA	TABLETA	500mg
J01ED05	SULFAMETOXIPRIDAZINA	TABLETA	500mg

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Retirados de las Normas	MARZO 2024
	Actualizado	

4.1.1.4. Tuberculostáticos

- 4.1.1.4.N20 Se retiran las siguientes asociaciones:  
 \*Isoniazida más isoniazida: Tabletas 150 + 300mg  
 \*Rifampicina más isoniazida: Cápsulas, Grageas 300 + 150mg, Tabletas 60 + 60mg  
 \*Estreptomina más isoniazida más piridoxina  
 \*Isoniazida más rifampicina más pirazinamida - Tabletas 30mg + 60mg + 150n

4.1.2. Antimicóticos

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
J02AX91	YODURO	JARABE	1.5% KI
J02AX91	YODURO	JARABE	2% KI

4.1.3. Antivirales

- 4.1.3.0.N30 Se retiran

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
J05AR03	EMTRICITABINA + TENFOVIR	TABLETA	200 mg + 136 mg
J05AR03	EMTRICITABINA + TENFOVIR	TABLETA	300 mg + 200 mg

4.2. ANTIPARASITARIOS

4.2.1. Antiamibianos

- 4.2.1.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
P01AC02	CLEFAMIDA	SUSPENSION	100mg / 5mL
P01AC02	CLEFAMIDA	TABLETA	250mg
P01AX09	DEHIDROEMETINA HIDROCLORURO	INYECCABLE	30-60mg
P01AX021	EMETINA CLORHIDRATO	INYECCABLE	20mg / 2 mL
P01AC03	ETOFAMIDA	JARABE	0,02
P01AB06	NIMORAZOL - NITRIMIDAZINA	TABLETA	250mg
P01AB06	NIMORAZOL - NITRIMIDAZINA	TABLETA	500mg

- 4.2.1.0.N20 Retirada. En la promoción al cuerpo médico de los productos a base de nitroimidazoles, deberá advertirse que dichas sustancias producen cáncer en animales de experimentación, por lo tanto se consideran potencialmente peligrosos en humanos. Conforme a lo indicado en el acá 01 de 2006.

4.2.2. Antihelmínticos

- 4.2.2.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
P02CE01	LEVAMISOL	TABLETA	30mg
P02CE01	LEVAMISOL	TABLETA	50mg
P02CC021	OXANTEL EMBONATO (PAMOATO)	SUSPENSION ORAL	5%
P02CC021	OXANTEL EMBONATO (PAMOATO)	TABLETA	100mg
P02CC021	OXANTEL EMBONATO (PAMOATO)	TABLETA	125mg
P02CC021	OXANTEL EMBONATO (PAMOATO)	TABLETA	250mg
P02CC011	PIRANTEL EMBONATO (PAMOATO)	SUSPENSION	0.147
P02CC011	PIRANTEL EMBONATO (PAMOATO)	SUSPENSION	0.05
P02CC011	PIRANTEL EMBONATO (PAMOATO)	TABLETA	125mg
P02CA02	TIABENDAZOL	SUSPENSION	10% (100mg / mL)
P02CA02	TIABENDAZOL	TABLETA	200mg
P02CA02	TIABENDAZOL	TABLETA	500mg



FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACIÓN	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Retirados de las Normas	MARZO 2024
	Actualizado	

#### 4.2.3. Antipalúdicos

4.2.3.0.N10

Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
P01BE02	ARTEMETERO	TABLETA	20mg
P01BA01	CLOROQUINA	JARABE	0,0083
P01BA01	CLOROQUINA	TABLETA	250mg
P01BC011	QUININA DICLORHIDRATO	INYECTABLE	300mg / 2 mL
P01BC011	QUININA DICLORHIDRATO	INYECTABLE	600mg / 2 mL
P01BC011	QUININA SULFATO	CAPSULA	200mg
P01BC011	QUININA SULFATO	CAPSULA	650mg
P01BX91	SULFADOXINA	TABLETA	500mg

4.2.3.0.N30

Retirada. Se acepta la asociación de Primetamina con Sulfadoxina

4.2.3.0.N40

Retirada. Se acepta la asociación de Atravaquona y Proguanil clorhidrato

4.2.3.0.N50

Retirada. Se acepta la asociación de Artesunato y Mefloquina

#### 4.2.4. Tricomonicidas

4.2.4.0.N10

Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
P01AB01	METRONIDAZOL	SUSPENSION ORAL	8 g / 100 mL equivalente a 250 mg / 5 mL
G01AX05	NIFURATEL	TABLETA	200mg
G01AX05	NIFURATEL	TABLETA	400mg
P01AB06	NIMORAZOL (INTRIMIDAZINA)	TABLETA	1g
P01AB02	TINDAZOL	SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN INTRAVENOSA	0.5 g / 100 mL

#### VIA PARENTERAL

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
G01AX34	LACTOBÁCIDO ACIDOFLU (TRATAMIENTO Y PROFILAXIS DE TRICOMONIASIS VAGINAL Y VAGINITIS INESPECÍFICA)	Vial	7000000000 U

#### 4.2.5. Medicamentos para Tratamiento de Toxoplasmosis

4.2.5.0.N10

Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
J01FA02	ESPRAMICINA	LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1.500.000 UI
P01AX05	PRIMETAMINA	SUSPENSION ORAL	25mg / 5mL

FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACIÓN	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Retirados de las Normas	MARZO 2024
	Actualizado	

4.2.6. Otros

4.2.6.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
	NITAZOXANIDA	SUSPENSIÓN	600 mg / mL
P01CA01	PENTAMIDINA ISETIONATO	INYECTABLE	200mg
P01C04	PENTAMIDINA ISETIONATO	SOLUCIÓN PARA INHALACIÓN	300mg
P01CA01	PENTAMIDINA ISETIONATO	SOLUCIÓN PARA NEBULIZACIÓN	5-10%

4.2.6.0.N40 Retirada. No se aceptan asociaciones de: Antihelmínticos con otros fármacos, mientras no exista justificación terapéutica

4.3. DESINFECTANTES PARA EL AGUA

4.3.0.0.N10 Se aceptan: se retira la norma porque fueron reclassificados como alimentos en el acta 20 de 2013

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
D08A1	HALOXOLINA (PANTOCIDE)	TABLETA	4 mg
D08AX07	HIPÓCLORITO DE SODIO	SOLUCIÓN	0,001
D08A	TRICLOSENO SÓDICO (DICLOROSOCIANURATO SÓDICO)	TABLETA EFERVESCENTE	425 mg
D08A	TRICLOSENO SÓDICO (DICLOROSOCIANURATO SÓDICO)	TABLETA EFERVESCENTE	17 mg
D08A	TRICLOSENO SÓDICO (DICLOROSOCIANURATO SÓDICO)	TABLETA	500 mg

5. ANTINFLAMATORIOS

5.2.0.0.N10 se eliminan de esta norma los siguientes principios activos:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
M01AB11	ACENETOLACINA	CAPSULA	30 mg
N02BA01	ACIDO ACETIL SALICILICO	CAPSULA	100 mg
N02BA01	ACIDO ACETIL SALICILICO	CAPSULA	330 mg
B01AC06	ACIDO ACETIL SALICILICO	CAPSULA	50 mg
B01AC06	ACIDO ACETIL SALICILICO	CAPSULA DURA	324 mg
N02BA01	ACIDO ACETIL SALICILICO	GRAGEA	100mg
N02BA01	ACIDO ACETIL SALICILICO	TABLETA	428.55mg
M01A34	CARPROFENO	TABLETA	150 mg
M01AB05	DICLOFENACO (Y SUS SALES)	INYECTABLE	100mg / 3mL
M01AB05	DICLOFENACO (Y SUS SALES)	SOLUCIÓN ORAL	15mg / mL
M01AB05	DICLOFENACO SÓDICO (Y SUS SALES)	SUPOSITORIO	12.5mg
M01AB05	DICLOFENACO (Y SUS SALES)	TABLETA	120mg
M01AB08	ETODOLACO	TABLETA	600 mg
M01AB08	ETODOLACO	TABLETA DE ACCIÓN PROLONGADA	400 mg
M01A03	OXFENBUZAZONA	TABLETA RECUBIERTA	100 mg
M01AE05	FENBUFENO	CAPSULA	300mg
M01AE05	FENBUFENO	CAPSULA	450mg
M01AE05	FENBUFENO	TABLETA	300mg
M01AE04	FENPROPENO	CAPSULA	300mg
M01AB10	FENTAZACAO	GRAGEA	100 mg
M01AB10	FENTAZACAO	GRAGEA	200 mg
M01AG03	ACIDO FLUFENAMICO	CAPSULA	50mg
M01AE03	INDOMETACINA	CAPSULA	200mg
L04AA13	LEFLUNOMIDA	TABLETA RECUBIERTA	10 mg
M01A09	LONAZOLACO	TABLETA	200mg
M01A09	NABUMETONA EN ASOCIACION	TABLETA	0.5
M01AX02	NIFLUMICO ACIDO	TABLETA	250mg
M01AX17	NIMESULIDA*	GRANULOS	100mg
M01AX17	NIMESULIDA*	CAPSULA BLANDA	100mg
M01AX17	NIMESULIDA*	TABLETA	200mg
M01AX17	NIMESULIDA*	CAPSULA BLANDA	100 mg
M01AX17	NIMESULIDA*	GRANULOS PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	100 mg / Sobre
M01AX17	NIMESULIDA*	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	100 mg / Sobre
M01AX17	NIMESULIDA*	SUSPENSIÓN ORAL	1g / 100 mL
M01AX17	NIMESULIDA*	TABLETA	100 mg
M01AX14	ORGOTEINA	INYECTABLE	4 mg
M01AE12	OXAPROCINA	TABLETA	100 mg
M01AE12	OXAPROCINA	TABLETA	400 mg
M01AH04	PARECOXIB	SOLUCIÓN INYECTABLE	20 mg / Vial
M01AH04	PARECOXIB	SOLUCIÓN INYECTABLE	40 mg / Vial
M01AX32	PIRAZANONA	CAPSULA	300 mg
M01AX32	PIRAZANONA	SUPOSITORIO	425 mg
M01AC01	PIROXICAM	INYECTABLE	10 mg
M01AC01	PIROXICAM	INYECTABLE	20mg / 5mL
M01AC01	PIROXICAM	INYECTABLE	40mg / 5mL
M01AE08	PIRPROFENO	CAPSULA	200 mg
M01AE08	PIRPROFENO	CAPSULA	400 mg
M01AX33	PRENAZONA	CAPSULA	200 mg
M01AX33	PRENAZONA	SOLUCIÓN ORAL	100 mg / mL
M01AX33	PRENAZONA	SUPOSITORIO	300 mg
M01AX33	PRENAZONA	SUPOSITORIO	75 mg
M01AH02	ROFECOXIB	SUSPENSIÓN ORAL	2.5mg / mL
M01AH02	ROFECOXIB	SUSPENSIÓN ORAL	5mg / mL
M01AH02	ROFECOXIB	TABLETA	12.5 mg
M01AH02	ROFECOXIB	TABLETA	25 mg
M01AB02	SULINDACO	TABLETA	150mg
M01AX23	TENDAP	CAPSULA	40 mg
M01AX23	TENDAP	CAPSULA	80 mg
M01AX23	TENDAP	CAPSULA	120 mg
M01AX23	TENDAP	TABLETA RECUBIERTA	40 mg
M01AX23	TENDAP	TABLETA RECUBIERTA	80 mg
M01AC02	TENOXICAM	SUPOSITORIO	21 mg
M01AC02	TENOXICAM	TABLETA EFERVESCENTE	20mg
M01AE11	ACIDO TAPROFENICO	SUPOSITORIO	300mg
M01AG02	ACIDO TOLFENAMICO	CAPSULA	100mg
M01AG02	ACIDO TOLFENAMICO	CAPSULA	200mg
M01AG02	ACIDO TOLFENAMICO	SUSPENSIÓN ORAL	0,02
M01AB03	TOLMETINA	CAPSULA	200mg
M01AB03	TOLMETINA	TABLETA	300mg
M01AH03	VALDECOXIB	TABLETA	20 mg
M01AH03	VALDECOXIB	TABLETA	40 mg
M01AH03	VALDECOXIB	TABLETA	10 mg
M01AH03	VALDECOXIB	CAPSULA BLANDA	40 mg

5.2.0.0.N30 Se retiran como antiinflamatorios de aplicación tópica:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
M02AA11	IBUPROFENO	CREMA	0,03
M02AA09	IBUPROFENO	CREMA	0,05
M02AA13	IBUPROFENO	GEL	0,1
M02AA21	TOLMETINA	GEL	0,05
M01AH06	LUMIRACOXIB	TABLETA	100 mg
M01AH06	LUMIRACOXIB	TABLETA	200 mg
M01AH06	LUMIRACOXIB	TABLETA	400 mg

6. ANTINEOPLÁSICOS Y OTROS MEDICAMENTOS EMPLEADOS EN EL TRATAMIENTO DEL CÁNCER

6.0.0.0.N10 se eliminan de esta norma los siguientes principios activos:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
	ATEZOLIZUMAB	SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	800mg/mL
	BEVACIZUMAB	SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	25mg/mL
	BEMIGITABINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	8mg/mL
	LENVATINIB MESLATO (EQUIVALENTE A LENVATINIB)	CAPSULA DURA	4.9 mg (10.0 mg)
	LENVATINIB MESLATO (EQUIVALENTE A LENVATINIB)	CAPSULA DURA	12.25 mg (10.0 mg)
L02AB021	MEDROXIPROGESTERONA ACETATO	GRAGEA	2.5mg
L02AB021	MEDROXIPROGESTERONA ACETATO	GRAGEA- TABLETA RECUBIERTA	5 mg
L02AB021	MEDROXIPROGESTERONA ACETATO	INYECTABLE	25 mg / 0.5 mL
L02AB021	MEDROXIPROGESTERONA ACETATO	SUSPENSIÓN INYECTABLE	150mg / Vial (3mL)
L02AB021	MEDROXIPROGESTERONA ACETATO	TABLETA	2.5mg
L02AB021	MEDROXIPROGESTERONA ACETATO	TABLETA	5mg
L02AB01	MEDROXIPROGESTERONA ACETATO	SUSPENSIÓN ORAL	4% - 4g / 100 mL
L01AA03	MELFALAN	CAPSULA	50mg
L01BB02	MERCAPTOPURINA	INYECTABLE	500mg
L01BA01	METOTREXATO	INYECTABLE	5mg / 2 mL
L02B02	NILTAMIDA	TABLETA	100 mg
L02B02	NILTAMIDA	TABLETA	50 mg
H01CB02	OCTRECTIDA	INYECTABLE	10 mg / mL
H01CB02	OCTRECTIDA	INYECTABLE	5 mg / mL
L01DC02	PERTUZUMAB	SOLUCIÓN CONCENTRADA PARA INFUSIÓN	420mg/20mL
L01DC02	PLICAMICINA (MTRAMICINA)	POLVO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE	2.5mg

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Retirados de las Normas	MARZO 2024
<b>Actualizado</b>			
L01YB01	PROCARBAZINA	TABLETA	50mg
L01BA03	RALTITREXED	INYECTABLE	2 mg / 5 mL
	RADIO <sup>223</sup> Ra CLORURO (DICLORURO)	SOLUCION INYECTABLE	0.53 mg / mL (1000 KBq/mL)
	RITUXIMAB	SOLUCION CONCENTRADA PARA INFUSION	10mg/mL
L01AD03	SEMUSTINA	TABLETA	125mg
L01AD03	SEMUSTINA	TABLETA	200mg
L02BA01	TAMOXIFENO	TABLETA	2.5mg
L02BG91	TESTOLACTONA	TABLETA	250mg
L02BG91	TESTOLACTONA	TABLETA	50mg
L01BB03	TIOGUANINA	INYECTABLE	20mg
L01BB03	TIOGUANINA	INYECTABLE	5mg
L01XX17	TOPOTECAN	INYECTABLE LIOFILIZADO	4 mg
	TRASTUZUMAB	POLVO LIOFILIZADO	150mg / Vial
	TRASTUZUMAB	POLVO LIOFILIZADO	440mg / Vial
L01CA01	VINBLASTINA	CAPSULA	50mg
L01CA02	VINCRISTINA	INYECTABLE	10mg / mL
L01CA02	VINCRISTINA	TABLETA	10mg
L01CA02	VINCRISTINA	TABLETA	20mg
L01CA02	VINCRISTINA	TABLETA	40mg
L01CA03	VINDECINA	INYECTABLE	5mg
L01CA04	VINORELBINA	SOLUCION INYECTABLE	42.55mg
L01DB05	ZORUBICINA	INYECTABLE	50mg

Se retira de la norma 6.0.0.0.N20:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
V03AF03	FOLINATO DE CALCIO	TABLETA	5mg

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Retiros de las Normas	MARZO 2024
	Actualizado	

7. CARDIOVASCULAR

7.1. ANTIANGIOSOS

7.1.0.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
C07AA01	ALPRENOLOL CLORHIDRATO	TABLETA	200mg
C01DA01	AMLO NITRIDO (isoptin nitro - isoptenil nitro)	INHALADOR VOLATIL	0.18 mL
C01DA01	AMLO NITRIDO	INHALADOR VOLATIL	0.3 mL
C07AB07	BISOPROLOL EN ASOCIACION	GRAGEA	2,5mg
C07AB07	BISOPROLOL EN ASOCIACION	TABLETA	5 mg
C08DA02	GALOPAMILLO CLORHIDRATO	TABLETA	25mg
C01DA14	ISOSORBIDA MONONITRATO	CAPSULA	60 mg
C01DA08	ISOSORBIDA DINITRATO	SOLUCION PARA INHALACION	250 mg - 1.25 mg / aplicacion
C08EX01	LIDOFLAZINA	TABLETA	60 mg
C08CA04	NICARDIPINO	CAPSULA	30mg
C08CA04	NICARDIPINO	SOLUCION	20 mg / mL
C01DX16	NICORANDIL	TABLETA	5mg
C08CA05	NIFEDIPINO	CAPSULA DE LIBERACION CONTINUADA	10mg
C08CA05	NIFEDIPINO	SOLUCION ORAL	0.02
C08CA05	NIFEDIPINO	TABLETA DE LIBERACION OSMOTICA	90 mg
C08CA07	NSOLDIPINO	TABLETA	40mg
C08CA07	NSOLDIPINO	TABLETA	5mg
C08CA07	NSOLDIPINO	CAPSULA	20 mg
C01DA02	NITROGLICERINA	SOLUCION INYECTABLE	1 mg / mL
C01DA02	NITROGLICERINA	TABLETA SUBLINGUAL	0.2 a 0.8mg
C01DA02	NITROGLICERINA	LINGUENTO	4%-4g por 100 g
C01DA02	NITROGLICERINA	SOLUCION ORAL	10mg / mL
C01DA02	NITROGLICERINA	CAPSULA	40mg
C08CA	OXIFREDINA CLORHIDRATO	SOLUCION ORAL	10 mg / mL
C07AA23	PENBUTOLOL SULFATO	CAPSULA	40 mg
C07AA03	PINDOLOL	TABLETA	5mg
C07AA05	PROPRANLOL CLORHIDRATO	SOLUCION ORAL	4mg / mL
C07AA05	PROPRANLOL CLORHIDRATO	SOLUCION ORAL	8mg / mL

FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACIÓN	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Retirados de las Normas	MARZO 2024
	Actualizado	

7.2. ANTIARRITMICOS

7.2.0.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
C07AA01	ALPRENOLOL CLORHIDRATO	TABLETA	200mg
C07BA03	DISOPIRAMIDA	CAPSULA	100mg
C07BA03	DISOPIRAMIDA	CAPSULA	150mg
C07BC08	ENCANIDA CLORHIDRATO	SOLUCION ORAL	100mg / mL
C07BC08	ENCANIDA CLORHIDRATO	CAPSULA	25mg
C07BC08	ENCANIDA CLORHIDRATO	CAPSULA	35mg
C07BC08	ENCANIDA CLORHIDRATO	CAPSULA	50mg
N03AB02	FENTONIA	SUSPENSION ORAL	0,07%
C07BC04	FLECANIDA	INYECTABLE	100mg
C07BC04	FLECANIDA ACETATO	SOLUCION INYECTABLE	50mg-40 mg / mL
C07BC04	FLECANIDA ACETATO	TABLETA	100mg
C07BC04	FLECANIDA ACETATO	TABLETA	50mg
C07BC07	LORCAINDA CLORHIDRATO + ISOCANIDA CLORHIDRATO	INYECTABLE	100mg
C07BC07	LORCAINDA	TABLETA RECUBIERTA	100mg
C07AA14	MEFENDOL	TABLETA	5mg
C07BB02	MEXLETINA CLORHIDRATO	CAPSULA	100mg
C07BB02	MEXLETINA CLORHIDRATO	CAPSULA	200mg
C07BB02	MEXLETINA CLORHIDRATO	INYECTABLE	250mg
C07AA12	NADOLOL	TABLETA	40 mg
C07AA03	PIROLOL	TABLETA	5mg
C07BC03	PROPAFENONA CLORHIDRATO	CAPSULA	150mg
C07AA05	PROPRANOLOL HIDROCLORURO	SOLUCION ORAL	4mg / mL
C07AA05	PROPRANOLOL HIDROCLORURO	SOLUCION ORAL	8mg / mL
C07AA05	PROPRANOLOL HIDROCLORURO	TABLETA	10 mg
C07AA07	SOTALOL CLORHIDRATO	TABLETA	320 mg
C07BB03	TOCANIDA	INYECTABLE	50 mg
C07BB03	TOCANIDA	TABLETA	400 mg
C07BB03	TOCANIDA	TABLETA	600 mg

FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACIÓN	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Retirados de las Normas	MARZO 2024
	Actualizado	

7.3. ANTIHIPERTENSORES  
 7.3.0.0.N10

Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
C07AB04	ACEBUTOLOL	SOLUCIÓN ORAL	25mg / 5ml.
C07AB04	ACEBUTOLOL	TABLETA	200mg
C07AA01	ALPRENOLOL	TABLETA	200mg
C09AA07	BENAZEPRIL HCL	TABLETA	20mg
C09AA07	BENAZEPRIL HCL	TABLETA	5mg
C07AB07	BISOPROLOL FUMARATO EN ASOCIACION	GRAGEA	2.5mg
C07AA17	BOPINDOLOL	TABLETA	1 mg
C02DB04	CADRALAZINA	TABLETA	10mg
C02DB04	CADRALAZINA	TABLETA	15mg
C07AG02	CARVEDILOL	TABLETA	50 mg
C07AB08	CELIPROLOL CLORHIDRATO	TABLETA	200mg
C07AB08	CELIPROLOL CLORHIDRATO	TABLETA	400mg
C09AA08	CILAZAPRIL	TABLETA	0.5mg
C09AA08	CILAZAPRIL	TABLETA	1 mg
C02AC01	CLONIDINA CLORHIDRATO	TABLETA	0.1 mg
C02DB03	ENDRALAZINA	TABLETA	5mg
C09AA09	FOSSINOPRIL SODICO	TABLETA	20mg
C09AA09	FOSSINOPRIL SODICO	TABLETA	5mg
C02AC91	GUANABENZ	TABLETA	16 mg
C02AC91	GUANABENZ	TABLETA	4 mg
C02AC91	GUANABENZ	TABLETA	8 mg
C02CC02	GUANETIDINA	TABLETA	10mg
C02CC02	GUANETIDINA	TABLETA	25mg
C02CA02	INDORAMINA	TABLETA	25mg
C02CA02	INDORAMINA	TABLETA	50mg
C08CA03	ISRADIPINO	TABLETA	1.25mg
C08CA03	ISRADIPINO	TABLETA	5mg
C02KD01	KETANSERINA TARTRATO EQUIVALENTE A KETANSERINA BASE	GRAGEA	20mg
C02KD01	KETANSERINA TARTRATO EQUIVALENTE A KETANSERINA BASE	GRAGEA	40mg
C02KD01	KETANSERINA TARTRATO EQUIVALENTE A KETANSERINA BASE	INYECTABLE	10 mg / 2 mL
C07AB01	LABETALOL	TABLETA	200mg
C07AA14	MEPINDOLOL	TABLETA	5 mg
C07AB02	METOPROLOL TARTRATO	TABLETA	100 mg
C08CX01	MIBEFRADIL	TABLETA	50 mg
C08CA01	MIBEFRADIL	TABLETA	100 mg
C02DC01	MINOXIDIL	TABLETA	0.5 mg
C02DC01	MINOXIDIL	TABLETA	25 mg
C08CA04	NICARDIPINO CLORHIDRATO	CAPSULA	20mg

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Retirados de las Normas	MARZO 2024
<b>Actualizado</b>			
C08CA04	NICARDIPINO CLORHIDRATO	CAPSULA	30mg
C08CA05	NIFEDIPINA	CAPSULA DE LIBERACION CONTINUA	10mg
C08CA05	NIFEDIPINA	SOLUCION ORAL	0,02
C08CA10	NILVADIPINA	CAPSULA	16mg
C08CA07	NISOLDIPINO	TABLETA	5mg
C08CA07	NISOLDIPINO	CAPSULA	10 mg
C08CA07	NISOLDIPINO	CAPSULA	20 mg
C08CA07	NISOLDIPINO	TABLETA	10 mg
C07AA02	OXPRENOLOL	GRABEA	160mg
C07AA02	OXPRENOLOL	TABLETA	40mg
C07AA231	PENBUTOLOL SULFATO	CAPSULA	40mg
C09AA04	PERINDOPRIL	TABLETA	2 mg
C07AA03	PIBOLOL	TABLETA	5mg
C02CA011	PRAZOSIN CLORHIDRATO	CAPSULA	4mg
C02CA011	PRAZOSIN CLORHIDRATO	CAPSULA	6mg
C02CA01	PRAZOSINA	TABLETA	0,5 mg
C07AA05	PROPRANOLOL CLORHIDRATO	SOLUCION ORAL	4mg / mL
C07AA05	PROPRANOLOL CLORHIDRATO	SOLUCION ORAL	8mg / mL
C09AA05	RAMIPRIL	CAPSULA	1,25 mg
C02AA02	RESERPINA	TABLETA	0,25 mg
C07AA07	SOTALOL	INYECTABLE	4mg / Ampolla (4 mL)
C02CA91	TERAZOSINA	TABLETA	1 mg
C07AA061	TIMOLOL MALEATO	TABLETA	20 mg
C09AA10	TRANDOLAPRIL	CAPSULA	1 mg
C02CA03	TRIMAZOSIN	TABLETA	100mg
C02CA06	URAPIDIL	CAPSULA	30mg
C02CA06	URAPIDIL	CAPSULA	35mg
C02CA06	URAPIDIL	CAPSULA	50mg
C02CA06	URAPIDIL	INYECTABLE	30mg
C02CA06	URAPIDIL	INYECTABLE	35mg
C02CA06	URAPIDIL	INYECTABLE	50mg
C09D002	ALISKIRENO + VALSARTAN	TABLETA	150 mg + 160 mg
C09D002	ALISKIRENO + VALSARTAN	TABLETA	300 mg + 160 mg

7.3.0.0.N60

Se acepta la asociación de verapamilo más trandolapril, de amlodipino más enalapril y de amlodipino más losartan potasio

**7.4. INTROPICOS**

7.4.0.0.N10

Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
C01CE01	AMRINONA	CAPSULA	100mg
C01CE01	AMRINONA	CAPSULA	150mg
C01CE01	AMRINONA	CAPSULA	200mg
C01CE01	AMRINONA	CAPSULA	75mg
C01CE02	MILRINONA	TABLETA	5 mg
C01CE02	MILRINONA	TABLETA	7,5 mg
C01CE02	MILRINONA	CAPSULA	10 mg
C01CE02	MILRINONA	CAPSULA	2,5 mg
C01CE02	MILRINONA	CAPSULA	7,5 mg

FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACIÓN	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Retirados de las Normas	MARZO 2024
	Actualizado	

### 7.5. DIURÉTICOS

7.5.0.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
C03AA01	BENDROFLUMETAZIDA EN ASOCIACION	TABLETA	10mg
C03AA01	BENDROFLUMETAZIDA EN ASOCIACION	TABLETA	2.5mg
C03AA01	BENDROFLUMETAZIDA EN ASOCIACION	TABLETA	4ma
C03CA02	BUMETANIDA	INYECTABLE	0.5mg / 2 mL
C03AA03	BUTAZIDA EN ASOCIACION	CAPSULA	10mg
C03AA09	CICLOTIZIDA	GRAGEA	5mg
C03BA03	CLOPAMIDA	TABLETA	5 - 10mg
C04CC01	ETACRINICO ACIDO	TABLETA	25mg
C03CC01	ETACRINICO ACIDO	TABLETA	50ma
C03BA11	INDAPAMIDA	TABLETA	1.25mg
C03AA08	METICLOTAZIDA	TABLETA	2.5 - 5 mg
C03BA08	METOLAZONA	TABLETA	10mg
C03BA08	METOLAZONA	TABLETA	2.5 mg
C03BA08	METOLAZONA	TABLETA	5mg
C03CD01	MUZOLMINA	TABLETA	240ma
C03AA05	POLITAZIDA	TABLETA	1 mg
C03AA05	POLITAZIDA	TABLETA	2 mg
C03AA05	POLITAZIDA	TABLETA	4mg
C03CA04	TORASEMIDA	INYECTABLE	10 mg / 2 mL
C03CA04	TORASEMIDA	TABLETA	10 mg
C03CA04	TORASEMIDA	TABLETA	2.5 mg
C03CA04	TORASEMIDA	TABLETA	200 mg
C03CA04	TORASEMIDA	TABLETA	5 mg

7.5.0.0.N40 Se acepta la asociación de un fármaco diurético y un fármaco antihipertensor, siempre y cuando demuestre sus ventajas frente a los principios activos de forma individual.

### 7.6. VASODILADORES PERIFÉRICOS

7.6.0.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
C04AX01	CICLANDELATO	CAPSULA	400mg
C04AC07	CICLONICATO	CAPSULA	200 mg
C04AE04	DIHIDROERGOCRISTINA MESILATO	TABLETA	3 mg
C04	GINKGO BILOBA	vial	50 mg
C04	GINKGO BILOBA	TABLETA	20 mg
C04AA011	ISOSUPRINA CLORHIDRATO	TABLETA	10mg
C04AA012	ISOSUPRINA RESINATO	CAPSULA	40mg
C04AX21	NAFTIDORFURILO OXALATO	CAPSULA	100 mg
C04AX21	NAFTIDORFURILO OXALATO	INYECTABLE	200 mg
C04AC01	NICOTINICO ACIDO Y DERIVADOS	TABLETA	150mg
G04BE01	PAPAVERINA CLORHIDRATO	SOLUCION ORAL	10mg / mL
G04BE01	PAPAVERINA CLORHIDRATO + DIMETILPOLISILOXANO (SIMETICONA)	SOLUCION ORAL	10 mg / mL + 66 mg
G04BE01	PAPAVERINA CLORHIDRATO	SOLUCION ORAL (GOTAS)	20mg / mL
G04BE01	PAPAVERINA CLORHIDRATO	TABLETA	80mg

### 7.6. VASODILADORES PERIFÉRICOS

7.6.0.0.N10 Se retira:

retirar de la norma pasar a fito acta 02 de 2010 - conjunta	GINKGO BILOBA (equivalente a 9.6 mg de glicósidos flavonoides)	CÁPSULA DURA	40 mg
retirar de la norma pasar a fito acta 02 de 2010 - conjunta	GINKGO BILOBA (equivalente a 14.4 mg de glicósidos flavonoides)	CÁPSULA DURA	60 mg
retirar de la norma pasar a fito acta 02 de 2010 - conjunta	GINKGO BILOBA (equivalente a 19.2 mg de glicósidos flavonoides)	CÁPSULA DURA	80 mg
retirar de la norma pasar a fito acta 02 de 2010 - conjunta	GINKGO BILOBA (equivalente a 10.5 mg de glicósidos flavonoides)	CÁPSULA DURA	250 mg
retirar de la norma pasar a fito acta 02 de 2010 - conjunta	GINKGO BILOBA (equivalente a 9.8 mg de glicósidos flavonoides)	CÁPSULA BLANDA	40 mg
retirar de la norma pasar a fito acta 02 de 2010 - conjunta	GINKGO BILOBA (equivalente a 19.2 mg de glicósidos flavonoides)	CÁPSULA BLANDA	60 mg
retirar de la norma pasar a fito acta 02 de 2010 - conjunta	GINKGO BILOBA (equivalente a 9.6 mg de glicósidos flavonoides)	SOLUCIÓN ORAL (GOTAS)	40 mg / mL
retirar de la norma pasar a fito acta 02 de 2010 - conjunta	GINKGO BILOBA (equivalente a 9.6 mg de glicósidos flavonoides)	SOLUCIÓN ORAL(GOTAS)	40 mg / 10 mL (Ampollas bebibles)
retirar de la norma pasar a fito acta 02 de 2010 - conjunta	GINKGO BILOBA (equivalente a 9.6 mg de glicósidos flavonoides)	TABLETA	40 mg
retirar de la norma pasar a fito acta 02 de 2010 - conjunta	GINKGO BILOBA (equivalente a 14.4 mg de glicósidos flavonoides)	TABLETA	60 mg
retirar de la norma pasar a fito acta 02 de 2010 - conjunta	GINKGO BILOBA (equivalente a 19.2 mg de glicósidos flavonoides)	TABLETA	80 mg
retirar de la norma pasar a fito acta 02 de 2010 - conjunta	GINKGO BILOBA (equivalente a 28.8 mg de glicósidos flavonoides)	TABLETA	120 mg

7.6.0.0.N20 Retirada. Se acepta como única indicación para estos fármacos, la de vasodilatador periférico, con la advertencia en la promoción médica de que su eficacia depende de la capacidad funcional vascular del paciente.

### 7.7. VASOPRESORES

7.7.0.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
C01CA011	ETILEFRINA CLORHIDRATO	CAPSULA	25mg
C01CA011	ETILEFRINA CLORHIDRATO	GRAGEA	25mg
C01CA09	METRAMINOL	INYECTABLE	10mc / mL

### 7.8. ALTERACIONES VASCULARES PERIFERICAS

7.8.0.0.N10 Se retiran del tratamiento sintomático de varices:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
C05BB01	DIOSMINO	TABLETA	250mg
C05BB01	ETANOLAMINA OLEATO	INYECTABLE PARA INFUSION	50mg / mL
C05C01	TRIBENOSIDO	CREMA	0.05
C05C01	TRIBENOSIDO	GRAGEA	200mg
RETRAY Y PASAR A FITO CONFORME ACTA 02 DE 2010	AESCINA - Extracto de castaño de indias (equivalente a glicósidos de tripteno calculados como aescina)	CÁPSULA BLANDA	50 mg
RETRAY Y PASAR A FITO CONFORME ACTA 02 DE 2010	AESCINA-Extracto de castaño de indias (equivalente a glicósidos de tripteno calculados como aescina)	CÁPSULA DURA	16.8 mg
RETRAY Y PASAR A FITO CONFORME ACTA 02 DE 2010	AESCINA-Extracto de castaño de indias (equivalente a glicósidos de tripteno calculados como aescina)	CÁPSULA DURA	20 mg
RETRAY Y PASAR A FITO CONFORME ACTA 02 DE 2010	AESCINA (extracto de castaño de indias equivalente a Glicósidos de Tripteno calculados como Aescina)	CÁPSULA DURA	50 mg
RETRAY Y PASAR A FITO CONFORME ACTA 02 DE 2010	AESCINA extracto de castaño de indias (equivalente a glicósidos de tripteno calculados como aescina)	CÁPSULA DURA	75 mg
RETRAY Y PASAR A FITO CONFORME ACTA 02 DE 2010	AESCINA (extracto de castaño de indias equivalente a Glicósidos de Tripteno calculados como Aescina)	CÁPSULA DURA	100 mg
RETRAY Y PASAR A FITO CONFORME ACTA 02 DE 2010	AESCINA (extracto de castaño de indias equivalente a glicósidos de tripteno calculados como aescina)	CÁPSULA CON MICROGRÁNULOS DE LIBERACION SOSTENIDA	50 mg
RETRAY Y PASAR A FITO CONFORME ACTA 02 DE 2010	AESCINA-Extracto de castaño de indias (equivalente a glicósidos de tripteno calculados como aescina)	TABLETA	15 mg
RETRAY Y PASAR A FITO CONFORME ACTA 02 DE 2010	AESCINA-Extracto de castaño de indias (equivalente a glicósidos de tripteno calculados como aescina)	GRAGEA	20 mg
RETRAY Y PASAR A FITO CONFORME ACTA 02 DE 2010	AESCINA -extracto de castaño de indias (equivalente a glicósidos de tripteno calculados como aescina)	GRAGEA	55.5 mg
RETRAY Y PASAR A FITO CONFORME ACTA 02 DE 2010	AESCINA-Extracto de castaño de indias (equivalente a glicósidos de tripteno calculados como aescina)	SOLUCIÓN ORAL	0.25 g / mL
RETRAY Y PASAR A FITO CONFORME ACTA 02 DE 2010	AESCINA castaño de indias (equivalente a glicósidos de tripteno calculados como aescina)	TABLETA	30 mg
RETRAY Y PASAR A FITO CONFORME ACTA 02 DE 2010	AESCINA-Extracto de castaño de indias (equivalente a glicósidos de tripteno calculados como aescina)	CREMA	2% - 2 g / 100 g
RETRAY Y PASAR A FITO CONFORME ACTA 02 DE 2010	EXTRACTO DE RIBOSIS ACULATUS, ESTANDARIZADO CON UN 22% DE HETERÓSIDOS + METIL CHALCONA DE HESPERIDINA COMO FRACCIÓN FLAVONOIDE	CÁPSULA DURA	150 mg + 150 mg
C05CA3 - RETRAY Y PASAR A FITO CONFORME ACTA 02 DE 2010	FRACCIÓN FLAVONICA PURIFICADA (DIOSMINA 90% + HESPERIDINA 10%)	TABLETA	500 mg (90%+ 10%) (450 mg + 50 mg)
C05CA3- RETRAY Y PASAR A FITO CONFORME ACTA 02 DE 2010	FRACCIÓN FLAVONICA PURIFICADA DIOSMINA	TABLETA	450 mg
C05CA3- RETRAY Y PASAR A FITO CONFORME ACTA 02 DE 2010	FRACCIÓN FLAVONICA PURIFICADA (DIOSMINA 90% + HESPERIDINA 10%)	CÁPSULA BLANDA	(450 mg + 50 mg) 500 mg
C05B09	EXTRACTO PURIFICADO DE PERITA DE LIVA, ESTANDARIZADA EN OLIGOMEROS PROCIANOLIDOS	GRAGEA GASTRORESISTENTE	150 mg
RETRAY Y PASAR A FITO CONFORME ACTA 02 DE 2010	PINO MARÍTIMO (EXTRACTO NORMALIZADO DE LA CORTEZA DE PINUS PINASTER EQUIVALENTE A 21.6 mg DE ANTOCIANINAS)	CÁPSULA DURA	30 mg
RETRAY Y PASAR A FITO CONFORME ACTA 02 DE 2010	PINO MARÍTIMO (EXTRACTO NORMALIZADO DE LA CORTEZA DE PINUS PINASTER (PINO MARÍTIMO) EQUIVALENTE A 28.8 mg DE ANTOCIANINAS)	CÁPSULA DURA	40 mg
RETRAY Y PASAR A FITO CONFORME ACTA 02 DE 2010	PINO MARÍTIMO (EXTRACTO NORMALIZADO DE LA CORTEZA DE PINUS PINASTER (PINO MARÍTIMO) EQUIVALENTE A 43.2 mg DE ANTOCIANINAS)	CÁPSULA DURA	60 mg



 <b>AGENCIA NACIONAL DE REGULACIÓN DE LA SALUD</b> DIRECCIÓN DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS			
FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION	
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Retirados de las Normas	MARZO 2024	
	Actualizado		
RETRAYR Y PASAR A FITO CONFORME ACTA 02 DE 2010	PINO MARÍTIMO EXTRACTO NORMALIZADO DE LA CORTEZA DE PINUS PINASTER (PINO MARÍTIMO) EQUIVALENTE A 28.8 mg DE ANTOCIANINAS	TABLETA	40 mg
RETRAYR Y PASAR A FITO CONFORME ACTA 02 DE 2010	PINO MARÍTIMO EXTRACTO NORMALIZADO DE LA CORTEZA DEL PINUS PINASTER EQUIVALENTE A 28.8 mg DE ANTOCIANINAS	TABLETA	60 mg

Castaño de indias equivalente a glucósidos de terpeno calculados como aescina

7.8.0.0.N100 Se retira la asociación del Extracto de *Ruscus aculeatus*, estandarizado con un 22% de heterósidos esteroidicos 150 mg y metil chalcona de hesperidina como fracción - flavonoide 150 mg para el tratamiento de los síntomas de insuficiencia venotrófica y hemorroides.

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
RETRAYR Y PASAR A FITO CONFORME ACTA 02 DE 2010	EXTRACTO DE <i>Ruscus aculeatus</i> , ESTANDARIZADO CON UN 22% DE HETEROSIDOS ESTEROIDICOS + METILCHALCONA DE HESPERIDINA COMO FRACCION FLAVONOIDE	CÁPSULA DURA	150 mg + 150 mg

7.8.0.0.N20 Se retira de la norma para el tratamiento sintomático de la vaso-constricción periférica:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
N07CA02	CINARIZINA	CÁPSULA	75mg

7.8.0.0.N50 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
C08CA06	NIMODIPINO	SUSPENSION	1 mg / mL
C08CA08	NIMODIPINO	SUSPENSION	40mg / mL

**NORMA 8. GASTROINTESTINAL Y METABOLISMO**

**8.1. GASTROINTESTINAL**

8.1.1. Anticídidos  
8.1.1.0.N10 Se retiran

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
B02BC08	ALGINATO DE SODIO	SUSPENSION	1.5 g / 100 mL
B02BC08	ALGINATO DE SODIO	SUSPENSION	5 g / 100 mL
A02AD01	CARBONATO DE CALCIO	SUSPENSION	5g / 100 mL
A02AD04	HIDROCLORATO	TABLETA	10mg
A02AD04	MAGNESIO HIDROXIDO	CÁPSULA	200mg

**8.1.2. Antidiarreicos**


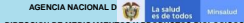
8.1.2.0.N10 Se retiran

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
A07DA01	DIFENOXILATO CLORHIDRATO	CÁPSULA BLANDA	2.5mg
A07DA01	DIFENOXILATO CLORHIDRATO	SUSPENSION	0.25mg / mL
A07DA01	DIFENOXILATO CLORHIDRATO + ATROPINA	TABLETA	2.5mg

**8.1.3. Antieméticos**

8.1.3.0.N10 Se retiran

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
A03FA05	ALZAPRIDA	SUPOSITORIO	20mg
A03FA05	ALZAPRIDA	SUPOSITORIO	50mg
A03FA04	BROMOPRIDA	CÁPSULA	10mg
A03FA04	BROMOPRIDA	INJECTABLE	10mg
A03FA04	BROMOPRIDA	SOLUCION	0.5 mg / mL
A03FA04	BROMOPRIDA	SOLUCION	2 mg / mL
A03FA04	BROMOPRIDA	SOLUCION	4mg / mL
A03FA04	BROMOPRIDA	SOLUCION	1 mg / mL
R08AE03	CICLIZINA	INJECTABLE	50mg
R08AE03	CICLIZINA	TABLETA	50mg
A03FA06	CLEBOPRIDA	INJECTABLE	1 mg
A03FA06	CLEBOPRIDA	SOLUCION ORAL	5mg / 5mL
A03FA06	CLEBOPRIDA	SOLUCION ORAL	10mg / 100 mL
A03FA06	CLEBOPRIDA	TABLETA	0.5mg
A03FA06	CLEBOPRIDA	TABLETA	10mg
A03FA06	CLEBOPRIDA	CÁPSULA	0.5mg
A04AD95	DOMPERIDONE(A)	SOLUCION ORAL	1 mg / mL
A04AD92	GRANISETRON CLORHIDRATO EQUIVALENTE A GRANISETRON	SOLUCION INJECTABLE	3mg / mL
A04AD91	MECLIZINA CLORHIDRATO	SOLUCION ORAL	7mg / mL
A04AD91	MECLIZINA CLORHIDRATO	TABLETA	25mg
A03FA01	METOCLOPRAMIDA	GRAGEA	6mg
A03FA01	METOCLOPRAMIDA	SUSPENSION ORAL	4mg / mL
A04AD95	METOPRAZINA	SOLUCION ORAL	5mg
A04AD92	TIETILPERAZINA	GRAGEA	6.5 mg
A04AD92	TIETILPERAZINA	INJECTABLE	6.5 mg

 		
<b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		
<b>FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia</b>	<b>PUBLICACION</b>	<b>FECHA PUBLICACION</b>
<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Retirados de las Normas	<b>MARZO 2024</b>
	Actualizado	

**8.1.4. Procinéticos**

8.1.4.0.N10 Se retiran

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
A03FA04	BROMOPRIDA	CAPSULA	10mg
A03FA04	BROMOPRIDA	GRAGEA	5mg
A03FA04	BROMOPRIDA	SOLUCION INYECTABLE	10mg
A03FA04	BROMOPRIDA	SOLUCION	0.5 mg / mL
A03FA04	BROMOPRIDA	SOLUCION ORAL	1 mg / mL
A03FA04	BROMOPRIDA	SOLUCION	2 mg / mL
A03FA04	BROMOPRIDA	SOLUCION ORAL GOTAS	4mg / mL
A03FA02	CISAPRIDA	GRAGEA	5mg
A03FA02	CISAPRIDA	SOLUCION INYECTABLE	10mg
A03FA01	METOCLOPRAMIDA	TABLETA SUBLINGUAL	10mg
Nota: Hay NS - no corresponde a la norma según el acta de una asociación de	FIBERSOL	GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSION ORAL	90.9 g / 100 g

**8.1.5. Antiespasmódicos y Anticolinérgicos**

8.1.5.0.N10 Se retiran

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
A03AX91	ACEITE DE MENTA PIPERITA	ACEITE ESENCIAL	1
A03AX91	ACEITE DE MENTA PIPERITA	CAPSULA	197 mg (0.2 mL)
A03BA01	ATROPINA	ELIXIR	0.5 mg / 100 mL
A03BA01	ATROPINA	JARABE	0.5 mg / 100 mL
A03BA91	BELLADONA (TINTURA OFICIAL)	EXTRACTO FLUIDO	0.5 mL / mL
A03BA91	BELLADONA (TINTURA OFICIAL)	GOTAS	0.05 mL
A03BA91	BELLADONA (TINTURA OFICIAL)	GRAGEA	0.162 mg
A03BA91	BELLADONA (TINTURA OFICIAL)	JARABE	
A03BA91	BELLADONA (TINTURA OFICIAL)	SUSPENSION	0.0025
G04BD011	EMEPRONIO BROMURO	TABLETA	200mg
G04BD011	EMEPRONIO BROMURO	TABLETA	250mg
G04BD02	FLAVONATO	GRAGEA	100 mg
A03BA031	HIOSCIAMINA SULFATO	SOLUCION ORAL	0.075mg
A03BB91	HIOSCINA BUTIL BROMURO	TABLETA	0.125mg
A03BB91	HIOSCINA BUTIL BROMURO	SOLUCION ORAL	100 mg / mL
A03BB91	HIOSCINA BUTIL BROMURO	SOLUCION ORAL	2 mg / mL
A03BB91	HIOSCINA BUTIL BROMURO	TABLETA	0.125mg
A03BB92	HOMATROPINA METIL BROMURO	CAPSULA	10mg
A03BB92	HOMATROPINA METIL BROMURO	INYECTABLE	3 mg / 5 mL
A03BB92	HOMATROPINA METIL BROMURO	SUSPENSION ORAL	
A03BB92	HOMATROPINA METIL BROMURO	SOLUCION ORAL	3.2 mg / mL
A03AX10	ISOMETEPTENO	GRAGEA	30mg
A03AA91	METIXENO	SOLUCION	0.002 g / mL
A03AA91	METIXENO	JARABE	0.01g / mL
A03AB06	OTILONIO	TABLETA	40 mg
A03AD01	PAPAVERINA SALES Y DERIVADOS	SOLUCION ORAL	20mg / mL
A03AD01	PAPAVERINA SALES Y DERIVADOS	JARABE	1.4 mg / mL
A03AD01	PAPAVERINA SALES Y DERIVADOS	TABLETA	80mg
A03AD01	PAPAVERINA SALES Y DERIVADOS	POLVO	300mg / 100 g
A03AD91	PARGEVERINA	CAPSULA	5 mg
A03AD91	PARGEVERINA	SOLUCION ORAL	10mg / mL
A03AD91	PARGEVERINA	SOLUCION ORAL	5 mg / mL
A03AX121	FLORGLUCINOL HIDRATADO	SOLUCION INYECTABLE	40 mg / 4 mL
A03AX121	FLORGLUCINOL HIDRATADO	TABLETA	80mg
A03AD92	PRAMIVERINA CLORHIDRATO	SOLUCION ORAL (GOTAS)	2 mg / 1 mL
A03AB17	TIEMONIO YODURO	TABLETA	20mg
G04BD071	TOLTERODINA L-TARTRATO	CAPSULA	2 mg equivalente a 1.37 mg de TOLTERODINA
G04BD071	TOLTERODINA L-TARTRATO	CAPSULA	4 mg
A03AA051	TRIMEBUTINA MALEATO	INYECTABLE	51 mg / 5 mL
A03AA051	TRIMEBUTINA MALEATO	INYECTABLE	52 mg / 5 mL
A03BA04 - Rs vencido	BELLADONA (TINTURA OFICIAL)	EXTRACTO FLUIDO	0.5 mL / mL

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Retirados de las Normas	MARZO 2024
	Actualizado	

8.1.5.0.N40 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
A03AX10	ISOMETHEPTENO HICLATO + DIPIRONA + CAFEINA	TABLETA RECUBIERTA	30mg + 300mg + 30mg
A03AX10	ISOMETEPTENO TARTRATO + ATAPULGUITA ACTIVADA COLOIDAL + PEPINA	SUSPENSION ORAL	0,3 g + 7,0 g + 0,8 g
N02BE51	HOMATROPINA BROMHIDRATO + CLORHIDRATO DE DIFENOXILATO	TABLETA	0,5 mg + 2,5 mg
N02BE51	HOMATROPINA + METILBROMURO DIPIRONA	SOLUCION ORAL	10mg + 350mg
N02BE51	HOMATROPINA METIL BROMURO + PARACETAMOL	GRAGEA	10mg + 330mg
A03AD01	PRAMIVERINA + ACETAMINOFEN	SOLUCION ORAL	4mg + 100 mg / mL

8.1.5.0.N40 Se retira la asociación de un antiespasmódico con un analgésico no narcótico, con o sin cafeína:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
A03D	HIOSCINA N-BUTIL BROMURO + ACETAMINOFEN	TABLETA	10 mg + 500 mg
A03D	HIOSCINA N-BUTIL BROMURO + ACETAMINOFEN	TABLETA	10 mg + 650 mg
A03D	HIOSCINA N-BUTIL BROMURO + ACETAMINOFEN	TABLETA RECUBIERTA	10 mg + 650 mg

8.1.6. Anfetaminos

8.1.6.0.N10 Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
A03AX91	ACEITE DE MENTA PIPERITA	CAPSULA	187 mg (0,2 mL)
A07BA011	CARBON ACTIVADO	TABLETA	500mg
A03AX93	DIMETICONA	SOLUCION ORAL	2 mg / mL
A03AX93	DIMETICONA	SOLUCION ORAL	40 mg / mL
A03AX93	DIMETICONA	SOLUCION ORAL	50 mg / mL

8.1.6.0.N20 asociaciones de anfetaminos con:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
A02AF02	HOMATROPINA METILBROMURO + HIDRÓXIDO DE ALUMINIO + HIDRÓXIDO DE MAGNESIO	SUSPENSION	15 mg + 4 g + 2 g

8.1.7.0.N20 Se aceptan asociaciones de colérgicos y colágotos con enzimas digestivas y/o antiespasmódicos y/o laxantes.

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
	EXTRACTO FLUIDO DE CASCARA SAGRADA + EXTRACTO FLUIDO DE RUBARBO + EXTRACTO FLUIDO DE BOLDO	JARABE	8 g + 1,5 g + 6 g
	EXTRACTO FLUIDO DE CASCARA SAGRADA + EXTRACTO FLUIDO DE RUBARBO + EXTRACTO FLUIDO DE BOLDO	JARABE	10 g + 2,0 g + 6,0 g / 100 mL
	EXTRACTO DE CASCARA SAGRADA + EXTRACTO DE RUBARBO + EXTRACTO DE BOLDO	SOLUCION ORAL (GOTAS)	0,38 mL + 0,06 mL + 0,30 mL / mL
	CASCARA SAGRADA + EXTRACTO SECO DE RUBARBO	TABLETA ORAL	60 mg + 100 mg
	TINTURA DE BOLDO + TINTURA DE RUBARBO	SOLUCION ORAL (GOTAS)	0,3 mL + 0,3 mL / mL
	TINTURA DE BOLDO + TINTURA DE RUBARBO	SOLUCION ORAL (GOTAS)	0,4 mL + 0,2 mL / mL

8.1.8. EMÉTICOS (ver Toxicología, norma 20.0.0.0.N10)

8.1.8.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
N04BC07	APOMORFINA	INYECTABLE	
N04AA02	BIFENIDENO	GRAGEA	4mg
R06CA04	PECA	Jarabe oficial	0,05
R06CA04	JARABE DE PECA (Cephaelis acuminata)	Jarabe oficial	0,05
V03AB01	PECA	JARABE OFICIAL	0,05

8.1.9. Enfermedad Ácido Péptica

8.1.9.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
A02BA05	BISMUTO SUBCITRATO	SOLUCION ORAL	0,010
A02BA06	BISMUTO SUBCITRATO	SUSPENSION ORAL	0,038
A02BA01	CIMETIDINA	CAPSULA BLANDA	400mg
A02BA03	FAMOTIDINA	CAPSULA	20mg
A02B03	LANSOPRAZOL	TABLETA	15mg
A02B03	LANSOPRAZOL	TABLETA	30mg
A02BA04	NIZATIDINA	INYECTABLE	300mg
A02B03	PIRENZEPINA	INYECTABLE	10 mg / 2 mL
A02B03	PIRENZEPINA	TABLETA	50 mg
A02BA02	SUCRALFATO	SUSPENSION	10 g / 100 mL

8.1.11. Laxantes

8.1.11.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
A06A91	ACEITE MINERAL OFICIAL	SUSPENSION ORAL	0,282
A06A05	ACEITE DE RICINO	LIQUIDO GLEOSO	96,65% - 100%
A06A05	ACEITE DE RICINO	SOLUCION ORAL	92,4 g / 100 mL
A06AB03	DANTRON	GRAGEA	15mg
A06A01	DANTRON	SUSPENSION ORAL	0,75 mg / 100 mL
A06A01	QUECERINA	ENEMA	4 mL (1,5% / dosis)
A06A01	HIPERTONICO	SOLUCION	25 g
A06AC01	ISPAJULLA (SEMILLAS)	EXTRACTO	
A06AD11	LACTULOSA	GRANULOS GRANULADO	88,7 g
A06AD11	LACTULOSA	JARABE	0,7
A06AD04	MAGNESIO SULFATO	ELIXIR	0,075
A06AD04	MAGNESIO SULFATO	POLVO	0,022
A06AB08	PICOSULFATO SODICO	SUSPENSION	0,001
A06AD15	POLIETILENGLICOL	GRANULADO	420 g
A06AD15	POLIETILENGLICOL	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCION ORAL	polietilenglicol 3350 NF 227,10 g / 283,3 g para reconstituir a 1 galón (3,785 litros)
A06AD92	POLISACARIDOS HIDROFILOS		
A06AB95	RICINO OFICIAL, ACEITE	TABLETA	50mg
A06	SEN (HOJAS)	CAPSULA	400mg
B05CB02	SODIO CITRATO	SOLUCION ORAL	0,00098
A06A093	SODIO CLORURO HIPERTONICO	SOLUCION	0,25
A06AD13	SODIO SULFATO	ELIXIR	0,075
A06AD13	SODIO SULFATO ANHIDRO	POLVO EFERVESCENTE	0,25
A06AD13	SODIO SULFATO	SOLUCION	0,025
A06AD21	TARTARICO ACIDO	GRANULOS EFERVESCENTES	0,15
A06AD21	TARTARICO ACIDO	GRANULOS EFERVESCENTES	0,2
A06AG06	ACEITE MINERAL USP + FENOLFTALEINA	EMULSION ORAL	28,22 g + 1,315 g
	BOLDO	CAPSULA DURA	350 mg
	BOLDO	ELIXIR	1,5 mg / 5 mL
	BOLDO	SOLUCION ORAL	0,06
	BOLDO	TABLETA	300 mg
	CASCARA SAGRADA <i>Rhamnus purshiana</i>	CAPSULA DURA	400 mg
	CASCARA SAGRADA <i>Rhamnus purshiana</i>	SOLUCION ORAL	0,1
	CASCARA SAGRADA <i>Rhamnus purshiana</i>	SOLUCION ORAL	0,09
	CASCARA SAGRADA <i>Rhamnus purshiana</i>	TABLETA	400 mg
	ISPAJULLA HUSK ( <i>Psidium Hydrillo</i> )	GRANULOS PARA SUSPENSION ORAL	79,618 g / 100 g
	ISPAJULLA (SEMILLAS)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSION ORAL	34 g / 100 g
	ISPAJULLA CASCARA	GRANULOS PARA RECONSTITUIR A SUSPENSION ORAL	70 g / 100 g
	PSYLLIUM	GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSION ORAL	0,49
	PSYLLIUM	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSION ORAL	80 g / 100 g
	PSYLLIUM	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSION ORAL	76 g / 100 g
	PSYLLIUM	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSION ORAL	85,92 g / 100 g
	PSYLLIUM SEMILLAS	CAPSULA	250 mg
	PSYLLIUM (SEMILLA DE PLANTAGO OVATA)	GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSION ORAL	97,4 g / 100 g
	PSYLLIUM CASCARA DE SEMILLA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSION ORAL	0,4912
	PSYLLIUM CASCARILLA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSION ORAL	58,62 g / 100 g
	PSYLLIUM CASCARILLA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSION ORAL	93,6 g / 100 g
	PSYLLIUM CASCARILLA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSION ORAL	100 g (100%)
	PSYLLIUM HUSK	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSION ORAL	5 g (100%)
	PSYLLIUM HUSK (ISPAJULLA HUSKI)	GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSION ORAL	70 g / 100 g
	PSYLLIUM PLANTAGO CASCARILLA	POLVO GRANULAR PARA RECONSTITUIR A SUSPENSION ORAL	56,18 g / 100 g
	RUBARBO	SOLUCION ORAL	0,02
	RUBARBO	TABLETA	25 mg
	RUBARBO	TABLETA	75 mg
	RUBARBO EXTRACTO	SOLUCION ORAL, TINTURA	0,1
	RUBARBO EXTRACTO BLANDO	JARABE	0,39 g / 100 mL
	RUBARBO EXTRACTO FLUIDO	SOLUCION ORAL, TINTURA	0,2
	SEN (HOJAS)	CAPSULA	400 mg

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Retirados de las Normas	MARZO 2024
		<b>Actualizado</b>	
	SENA ALEXANDRINA MILLER (SEN)	JALEA	80 mg DE POLVO/ 1 g
	SEN (TRITURADO DE HOJAS Y FRUTOS) FRUTOS DE SEN DE TINNEVELLY Y/O ALEJANDRIA, HOJAS DE SEN DE TINNEVELLY Y/O ALEJANDRIA	(TRITURADO DE HOJAS Y FRUTOS PARA INFUSION)	75 g + 25 g
	SEN EXTRACTOS DE FRUTOS (CASSIA ANGIUSTIFOLIAE) CORRESPONDIENTES A SENOSIDOS HIDROXIANTRACENICOS CALCULADOS COMO SENOSIDOS B	TABLETA CON CUBIERTA ENTERICA	20 mg
	BOLDO HOJAS PULVERIZADAS (PELNIUS BOLDIUS) + CASCARA SAGRADA (RHAMNUS PURSHIANA) CORTEZA + RUBARBO (RHEUM OFFICINALE) HOJAS PULVERIZADAS + SEN (CASSIA ANGIUSTIFOLIA) HOJAS PULVERIZADAS	TABLETA	120 mg + 100 mg + 80 mg + 50 mg
A06AB57	BOLDO EXTRACTO FLUIDO + CASCARA SAGRADA EXTRACTO + FLUIDO RUBARBO EXTRACTO FLUIDO + SULFATO DE MAGNESIO + SULFATO DE SODIO	ELIXIR	6,00 g + 9,00 g + 2,00 g + 7,50 g + 7,50 g / 100 mL
	CASCARA SAGRADA (RHAMNUS PURSHIANA) + RUBARBO (RHEUM OFFICINALE)	TABLETA	400 mg + 70 mg
	CASCARA SAGRADA EXTRACTO FLUIDO AL 20% + BOLDO EXTRACTO FLUIDO AL 20% + RUBARBO EXTRACTO FLUIDO AL 20%	ELIXIR	5,0 g + 5,5 g + 5,5 g / 100 mL
	CASCARA SAGRADA (RHAMNUS PURSHIANUS DC) EXTRACTO SECO DE CORTEZA + RUBARBO (RHEUM PALMATUM L.) EXTRACTO SECO DE RAZ	TABLETA	80 mg + 70 mg
	CASCARA SAGRADA EXTRACTO FLUIDO + RUBARBO EXTRACTO FLUIDO + BOLDO EXTRACTO FLUIDO	JARABE	8,0 g + 1,5 g + 6,0 g / 100 mL
	FIBRA DIETETICA GLUCOMANNAN	CÁPSULA DURA	500 mg
	FIBRA DIETETICA GLUCOMANNAN	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSION ORAL	1 g / Sobe
	FIBRA DIETETICA GLUCOMANNAN	TABLETA RECUBIERTA	500 mg
	ISPAGHULA CASCARA + SEN FRUTOS + PLANTAGO OVATA SEMILLAS	GRANULOS PARA SUSPENSION ORAL	2,2 g + 12,4 g + 52 g / 100 g
	ISPAGHULA CASCARA EN POLVO + SEN HOJAS EN POLVO	JALEA	50 g + 8,0 g / 100 g
	PSYLLIUM HUSK + HOJAS DE SEN (CASSIA SENNA L.)	CÁPSULA	370 mg + 110 mg
	PSYLLIUM SEMILLAS + ACEITE MINERAL + FENOLFTALEINA N.F.	EMULSION ORAL	112,7 mg + 73,35 g + 674,2 mg / 100 mL
	PSYLLIUM + HOJAS DE SEN	CÁPSULA	370 mg + 110 mg
	SEN (HOJAS) + RUBARBO EXTRACTO + CARBON LIVIANO PULVERIZADO + ACEITE DE MENTA + ACEITE DE HINOJO	TABLETA	105 mg + 25 mg + 180 mg + 0,5 mg + 0,5 mg
	SENOSIDOS A Y B + PSYLLIUM	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSION ORAL	0,143% + 58,33 g / 100 g
	SEN (CASSIA ACUTIFOLIA) POLVO SECO DE HOJAS + RUBARBO (RHEUM OFFICINALE) POLVO SECO DE HOJAS + CASCARA SAGRADA (RHAMNUS PURSHIANA) CORTEZA DE POLVO + ISPAGHULA (PLANTAGO OVATA) POLVO SECO DE SEMILLAS	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSION ORAL	15 g + 16 g + 10 g + 54 g / 100 g
	SEN CASSIA ACUTIFOLIA DELE (HOJAS POLVO) + RUBARBO (RHEUM OFFICINALE) (POLVO SECO) + CASCARA SAGRADA (RHAMNUS PURSHIANA) CASCARA SAGRADA + ISPAGHULA PLANTAGO OVATA (SEMILLA)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSION ORAL	8,7 g + 4,3 g + 3,9 g + 34 g / 100 g
	SEN FRUTOS + CASCARA DE ISPAGHULA + PLANTAGO OVATA SEMILLAS	GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSION ORAL	12,4 g + 2,2 g + 52 g / 100 g
	SEN POLVO (HOJAS) + RUBARBO POLVO (HOJAS) + CASCARA SAGRADA POLVO (CORTEZA) + ISPAGHULA POLVO (SEMILLA)	CÁPSULA	100 mg + 80 mg + 80 mg + 240 mg
	SEN HOJAS DE EN POLVO + CASCARA SAGRADA + RUBARBO	CÁPSULA	105 mg + 60 mg + 60 mg
	SENOSIDOS A Y B	TABLETA	17 mg
	SENOSIDOS A Y B	TABLETA	8,6 mg
	SENOSIDOS A Y B	CÁPSULA	28,33 mg
	SENOSIDOS A Y B	JARABE	0,2 g / 100 mL
	SENOSIDOS, CALCIO SENOSIDOS 60% EQUIVALENTE A SENOSIDOS	TABLETA	25 mg

8.1.11.0.N20 Se retiran

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
A06AC91	EXTRACTO DE BILIS DE BUEY + SULFATO DE SODIO + EXTRACTO FLUIDO DE CASCARA SAGRADA + TINTURA DE RUBARBO	JARABE	0,12g + 2,5g + 2,5g + 0,375g / 100 mL

8.1.12. Litólicos

8.1.12.0.N10 Se retiran

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
A05AA01	QUENOXODOLICO ACIDO	TABLETA	
A05AA01	CHENOXODOLICO ACIDO	TABLETA	

8.1.13. Otros

8.1.13.0.N10 Se retiran

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
G01AX14	BACLOS BULCAROS	SOLUCION ORAL	100MLLONES / mL
A02B007	SEFARNATO	TABLETA	100 - 300mg
A16AX97	GLICOPEPTIDO	TABLETA	50mg
A07FA02	SACHAROMYCES BOULORDI	CAPSULA	200mg / 1g (4 X 108 Y 4 X 1010)
A03AE02	TEGASERCO	TABLETA	2 mg
A03AE02	TEGASERCO	TABLETA	6 mg

8.2. METABOLISMO

8.2.1. Edulcorantes artificiales y sustitutos de la sal. - SE RETIRA DE LA NORMA POR SER ALIMENTOS - acta 10 y 22 de 2000

8.2.1.0.N10 Se retiran como edulcorantes artificiales: SE RETIRA DE LA NORMA POR SER ALIMENTOS - acta 10 y 22 de 2000

8.2.1.0.N20 No se aceptan como edulcorantes los ciclamatos, debido a su potencialidad tóxica. Pasan a ventajosamente sustituidos

8.2.1.0.N30 SE RETIRA DE LA NORMA POR SER ALIMENTOS - acta 10 y 22 de 2000

8.2.1. Edulcorantes artificiales y sustitutos de la sal.

8.2.1.0.N10 Se retiran

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
A16AX91	ACESULFAMO	POLVO	145mg / 100 g
A16AX91	ACESULFAMO	TABLETA	12,5 mg
A16AX92	ASPARTAMO	POLVO	15mg /g
A16AX92	ASPARTAMO	SOLUCION ORAL	100mg / mL
A16AX92	ASPARTAMO	TABLETA	12,5 mg
A16AX94	ISOMALTÓ PALATINIT		
A16AX963	MALTODEXTRINA + SUCRALOSA	GRANULOS	98,8 g + 1,2 g
A16AX93	SACARINA Y SUS SALES	TABLETA	15 mg
A16AX93	SACARINA Y SUS SALES	TABLETA	30 mg
A16AX93	SACARINA Y SUS SALES	TABLETA	60 mg

8.2.2. Hipoglucemiantes

8.2.2.0.N10 Se retiran

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
V03AH01	DIAZOXIDO	CAPSULA	100mg
V03AH01	DIAZOXIDO	CAPSULA	25mg
H04AA01	GLUCAGON	POLVO	1 UI / mL

8.2.3. Hipoglucemiantes orales e Insulinas

8.2.3.0.N10 Se retiran

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
-----	------------------	--------------------	---------------

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Retirados de las Normas	MARZO 2024
		<b>Actualizado</b>	
A10BB02	CLORPROPAMIDA	TABLETA	250 mg
A10BB01	GLIBENCLAMIDA	TABLETA	3 mg
A10AE04	INSULINA GLARGINA	SOLUCION INYECTABLE	
A10AE01	INSULINA PROTAMINA ZINC (PZI)	INYECTABLE	1000 UI / 10 mL
A10AE01	INSULINA PROTAMINA ZINC (PZI)	INYECTABLE	400 UI / 10 mL
A10AE01	INSULINA PROTAMINA ZINC (PZI)	INYECTABLE	100 UI / 10 mL
A10AB01	INSULINA ZINC CRISTALINA	INYECTABLE	100 UI
A10AB01	INSULINA ZINC CRISTALINA	INYECTABLE	40 UI
A10AG01	INSULINA ZINC NPH	INYECTABLE	40 UI
A10BG03	NATEGLINDA	TABLETA	120mg
A10BG02	ROSIGLITAZONA	TABLETA RECUBIERTA	2 mg
A10BG02	ROSIGLITAZONA	TABLETA RECUBIERTA	8 mg
A10BG02	ROSIGLITAZONA	TABLETA	1 mg
A10BG02	ROSIGLITAZONA	TABLETA	2 mg
A10BG02	ROSIGLITAZONA	TABLETA	4 mg
A10BG02	ROSIGLITAZONA	TABLETA	8 mg
A10BD03	ROSIGLITAZONA + METFORMINA CLORHIDRATO	TABLETA	1 mg + 500 mg
A10BD03	ROSIGLITAZONA + METFORMINA CLORHIDRATO	TABLETA	2 mg + 500 mg
A10BD03	ROSIGLITAZONA + METFORMINA CLORHIDRATO	TABLETA	2 mg + 1000 mg
A10BD03	ROSIGLITAZONA + METFORMINA CLORHIDRATO	TABLETA	4 mg + 500 mg
A10BD03	ROSIGLITAZONA + METFORMINA CLORHIDRATO	TABLETA	4 mg + 1000 mg
A10BD04	ROSIGLITAZONA + GLIMEPIRIDA	TABLETA	4 mg + 1 mg
A10BD04	ROSIGLITAZONA + GLIMEPIRIDA	TABLETA	4 mg + 2 mg
A10BD04	ROSIGLITAZONA + GLIMEPIRIDA	TABLETA	4 mg + 4 mg
A10BB03	TOLBUTAMIDA	TABLETA	500 mg
A10BB03	BENFLUDREX	TABLETA	100 mg

#### 8.2.4. Hipolipemiantes

8.2.4.0.N10 Se retiran

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
C10AA06	CERIVASTATINA	TABLETA RECUBIERTA	0,1 mg
C10AA06	CERIVASTATINA	TABLETA RECUBIERTA	0,2 mg
C10AA06	CERIVASTATINA	TABLETA RECUBIERTA	0,3mg
C10AA06	CERIVASTATINA	TABLETA RECUBIERTA	0,4mg
C10AA06	CERIVASTATINA	TABLETA RECUBIERTA	0,8mg
C10AA06	CERIVASTATINA	TABLETA RECUBIERTA	
C10AB01	COLESTIRATO	CAPSULA	500mg
C10AC02	COLESTIPOL	GRÁNULOS	5g
C10AX01	DEXTROTROXINA	TABLETA	1 mg
C10AX01	DEXTROTROXINA	TABLETA	2 mg
C10AX01	DEXTROTROXINA	TABLETA	4mg
C10AX01	DEXTROTROXINA	TABLETA	6mg
C10AA041	FLUVASTATINA SÓDICA EQUIVALENTE A LA BASE	CAPSULA	80mg
C10AA02	LOVASTATINA	TABLETA	40 mg
C10AA02	LOVASTATINA	TABLETA	5 mg
C10AD02	NICOTINICO ACIDO Y DERIVADOS NICOTINATO DE XANTINOL	TABLETA	500mg
C10AX08	POLICOSANGL	TABLETA	5mg
C10AA03	PRAVASTATINA	TABLETA	5mg
C10AX02	PROBUCCOL	TABLETA	500mg
C10AX02	PROBUCCOL	TABLETA	250mg
ACTA 11 DE 2011 NUMERAL 3.1.4 DE FITO - pasar a fito	FITOSTEROLES EXPRESADOS COMO 8- SOTOSTEROL	CAPSULA	200 mg
C10AX08	POLICOSANGL	TABLETA	10 mg
	LAROPPIRANT + NIACINA	TABLETA	20 mg + 1 g
C10AD02 - retirar por problemas cardios	LAROPPIRANT + NIACINA	TABLETA	20 mg + 1 g

#### 8.2.5. Medicamentos Empleados en el Tratamiento de la Obesidad

8.2.5.0.N10 Se retiran

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
A08AA10	SIBUTRAMINA CLORHIDRATO	CAPSULA	5mg
A08AA10	SIBUTRAMINA MONOHIDRATADA	CAPSULA	5mg
A08AX01	RIMONABANT	TABLETA RECUBIERTA	20 mg
A08AX01	RIMONABANT	TABLETA RECUBIERTA	200 mg
A08AA10	SIBUTRAMINA CLORHIDRATO	CAPSULA	10 mg
A08AA10	SIBUTRAMINA CLORHIDRATO	CAPSULA	15 mg
A08AA10	SIBUTRAMINA CLORHIDRATO	CAPSULA	20 mg
A08AA10	r-SIBUTRAMINA	CAPSULA	2,5 mg
A08AA10	r-SIBUTRAMINA	CAPSULA	5 mg

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Retirados de las Normas	MARZO 2024
	Actualizado	

8.2.6. Metabolismo del Calcio

8.2.6.0.N10 Se retiran

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
A11CC03	ALFACALCIDOL	CAPSULA	0,5 mcg
A11CC03	ALFACALCIDOL	INYECTABLE	1 mcg / mL
A11CC03	ALFACALCIDOL	INYECTABLE	2mcg / mL
A11CC03	ALFACALCIDOL	OTAS	2mcg / mL
A11CC03	ALFACALCIDOL	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mcg
H08BA01	CALCITONINA DE SALMON SINTETICA	SOLUCIÓN INYECTABLE	40 UI
A11CC04	CALCITRIOL	INYECTABLE	1 mcg
A11CC04	CALCITRIOL	INYECTABLE	2mcg
A11CC04	CALCITRIOL	UNGUENTO	3mcg
M05BA021	CLODRONATO SODICO	CAPSULA	400mg
M05BA021	CLODRONATO SODICO	INYECTABLE	300 mg / 10 mL
M05BA021	CLODRONATO SODICO	TABLETA	500mg
A12CD01	FLUORURO SODICO	GRANULA	4mg
A12CD01	FLUORURO SODICO	POLVO	0,000007
A12CD01	FLUORURO SODICO	TABLETA	150mg
M05BA031	PAMIDRONATO DISODICO ANHIDRO	Vial	15mg

8.2.7. Otros

8.2.7.0.N10 Se retiran

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
A18AA01	L-CARNITINA	SOLUCIÓN ORAL	0,1
A18AA01	L-CARNITINA	TABLETA	0,33g

8.2.7.0.N110

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
B02AB02	INHIBIDOR DE $\alpha$ -1 PROTEINASA	POLVO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE	500 mg / 20 mL
B02AB02	INHIBIDOR DE $\alpha$ -1 PROTEINASA	POLVO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE	1000 mg / 40 mL

8.2.7.0.N30

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
A12CC09	OXIPURINA + ACIDO DROTICO	CAPSULA	100mg / 200mg

8.2.7.0.N40 Anulada. "Se acepta el tolrestat como coadyuvante en el manejo de la neuropatía diabética", no se encuentran mas en base de datos.

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
A10XA01	TOLRESTAT	CAPSULA	200mg

FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACIÓN	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Retirados de las Normas	MARZO 2024
	Actualizado	

9. HORMONAS Y REGULADORES HORMONALES

9.1. HORMONAS

9.1.1. Andrógenos

9.1.1.0.N10 Se eliminan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
G03BB93	ESTANOZOLOL	TABLETA	2 mg
G03BA01	FLUOXIMESTERONA	TABLETA	10mg
G03BA01	FLUOXIMESTERONA	TABLETA	2 mg
G03BA01	FLUOXIMESTERONA	TABLETA	5mg
G03BB01	MESTEROLONA	GRAGEA	10mg
G03BA93	METANDIENONA	INYECTABLE	
G03BB92	METENOLONA Y SUS DERIVADOS	INYECTABLE	100 mg
G03EK01	METILTESTOSTERONA	CAPSULA	10mg
G03EK01	METILTESTOSTERONA	TABLETA	10mg
G03EK01	METILTESTOSTERONA	TABLETA	25mg
G03EK01	METILTESTOSTERONA	TABLETA (USO SUBLINGUAL)	10mg
G03BA91	NANDROLONA DECANATO	SOLUCIÓN OLEOSA INYECTABLE	25mg / mL
G03BB91	OXANDROLONA	TABLETA	2,5 mg
G03BA03	TESTOSTERONA	CAPSULA	40mg
G03BA03	TESTOSTERONA	TABLETA	250mg
G03BA03	TESTOSTERONA	TABLETA SUBLINGUAL	250mg
G03BA03	TESTOSTERONA PROPIONATO	SOLUCIÓN OLEOSA INYECTABLE	25 mg / Ampolla (1 mL)

La norma 9.1.1.0.N40 No se aceptan asociación de andrógenos y estrógenos, por no existir justificación farmacológica, ni terapéutica, se modifica conforme a lo indicado en el acta 36 de 2001 quedando: se acepta la asociación de prasterona enantato y estradiol valerato.

9.1.2. Anticonceptivos hormonales

9.1.2.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
G03AA01	ETINODIOL DIACETATO + ETINILESTRADIOL	TABLETA	2 mg + 0,02 mg
G03AA01	ETINODIOL DIACETATO + MESTRANOL	TABLETA	2 mg + 0,02 mg
G03AA101	GESTODENO + ETINILESTRADIOL	GRAGEA	0,07 mg + 0,04 mg
G03AA101	GESTODENO MAS ETINILESTRADIOL	GRAGEA	0,10 mg + 0,03 mg
G03AB01	LEVONORGESTREL + ETINILESTRADIOL	GRAGEA	0,20 mg + 0,05 mg
G03AB01	LEVONORGESTREL + ETINILESTRADIOL	GRAGEA	0,075 mg + 0,04 mg
G03AB02	LNESTRENOL + MESTRANOL	TABLETA	1 mg + 0,1 mg
G03AB02	NORETISTERONA ENANTATO	INYECTABLE	200mg / mL
G03AA051	NORETISTERONA + ETINILESTRADIOL	GRAGEA	1 mg + 0,05 mg
G03AA051	NORETISTERONA + ETINILESTRADIOL	GRAGEA	4 mg + 0,05mg
G03AA051	NORETISTERONA + ETINILESTRADIOL	GRAGEA	10 mg + 0,02 mg
G03AA052	NORETISTERONA + MESTRANOL	TABLETA	1 - 1,5 mg + 0,05 mg
G03AA111	NORGESTIMATO + ETINILESTRADIOL	TABLETA	0,215 mg + 0,025 mg
G03AA061	NORGESTREL + ETINILESTRADIOL	TABLETA	0,05 mg + 0,05 mg

9.1.2.0.N50 Retirada. En los anticonceptivos no secuenciales se aceptan las siguientes concentraciones para sus principios activos:

- Etinodiol diacetato, hasta 1 mcg por dosis
- Etinilestradiol, hasta 50 mcg por dosis
- Lnestrenol, hasta 2,5 mg por dosis
- Mestranol, hasta 100 mcg por dosis
- Noretisterona acetato, hasta 1 mg por dosis
- Noroestrel, hasta 0,5 mcg por dosis

En los anticonceptivos secuenciales, se acepta una concentración de progestágeno, hasta 2 mg por tableta y una concentración de estrógeno según lo señalado anteriormente.

9.1.3. Corticosteroides sistémicos

9.1.3.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
H02AB14	CLOPREDNOL	TABLETA	2,5 mg
H02AB13	DEFLAZACORT	SOLUCIÓN ORAL	1 mg / geta
H02AB031	FLUOCORTOLONA PIVALATO Y CAPROATO FLUOCORTOLONA + LIDOCAINA BASE	SUPOSITORIO	0,612 mg + 0,630 mg + 40 mg
H02AB91	FLUPREDNISOLONA	TABLETA	2 mg
H02AB09	HIDROCORTISONA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg / mL
H02AB04	METILPREDNISOLONA	TABLETA (MICRONIZADA)	100mg
H02AB05	PARAMETASONA	TABLETA	2 mg
H02AB081	TRIAMCINOLONA ACETONIDO	INYECTABLE	50mg / mL
H02AB081	TRIAMCINOLONA ACETONIDO	JARABE	40 mg / 5 mg
H02AB081	TRIAMCINOLONA ACETONIDO	TABLETA	4mg

9.1.5. Corticotrofinas

9.1.5.0.N10 Se eliminan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
V04C091	CORTICOTROPINA (ACTH)	INYECTABLE	25U
V04C091	CORTICOTROPINA (ACTH)	INYECTABLE	40 U
H01AA01	CORTICOTROPINA (ACTH)	INYECTABLE DE DEPOSITO	40 U / mL
H01AA01	CORTICOTROPINA (ACTH)	INYECTABLE DE DEPOSITO	80 U / mL
H01AA01	CORTICOTROPINA (ACTH)	SUSPENSION DE HIDROXIDO DE Zn	200 U / 5 mL

9.1.6. Estimulantes de la ovulación

9.1.6.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
G03GA05	FOLITROPINA ALFA (R-HFSH)	INYECTABLE	100 U / 2 mL
G03GA05	FOLITROPINA ALFA (R-HFSH)	INYECTABLE	41,3 UI
H01CA01	GONADORELINA (HORMONA LIBERADORA DE GONADOTROPINA)	POLVO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE	3,2 mg / 10 mL

FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACIÓN	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Retirados de las Normas	MARZO 2024
	Actualizado	

9.1.7. Estrógenos

9.1.7.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
G03CA03	ESTRADIOL	PARCHE TRANSDERMICO	25 mg
G03CA03	ESTRADIOL Y SUS ESTERES	PARCHE TRANSDERMICO	50 mg
G03CA03	ESTRADIOL Y SUS ESTERES	PARCHE TRANSDERMICO	6,75 mg
G03CA91	ESTROPIPATO EQUIVALENTE A SULFATO DE ESTRONA SÓDICA	TABLETA	4,65 mg
G03CA91	ETINILESTRADIOL	GRAGEA	36 - 50 mcg
G03CA92	MESTRANOL	TABLETA	0,08 mg
G03CA92	MESTRANOL	TABLETA	0,1 mg

9.1.9. Hormona del crecimiento

9.1.9.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
H01AC012	SOMATROPINA ORIGEN R-DNA DE CELULAS DE MAMIFERO	CAPSULA	16 UI
H01AC012	SOMATROPINA ORIGEN R-DNA DE CELULAS DE MAMIFERO	CAPSULA	4 UI

9.1.11. Progestágenos

9.1.11.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
G03DB01	DIHIDROGESTERONA	TABLETA	10mg
G03DB01	GESTODENO	GRAGEA	0,075 mg
G03DA03	HDROXIPROGESTERONA	INYECTABLE OLEOSO	0,1
G03DA03	HDROXIPROGESTERONA	INYECTABLE OLEOSO	0,25
G03AC02	LNESTRENOL	TABLETA	2,5mg
G03DB02	MEGESTROL	SOLUCION ORAL	0,04

9.1.12. Tiroides y antitiroideos

9.1.12.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
H03AA021	LOTIRONINA	TABLETA	20mcg
H03AA021	LOTIRONINA	TABLETA	20mcg
H03AA01	TROGLOBULINA	TABLETA	60mg
H03AA04	TRATRIDOL (ÁCIDO TRIVODOTROACETICO)	TABLETA	0,35mg

b) Antitiroideos : se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
H03AA92	YODO	TABLETA	0,029 mg
H03CA92	YODUROS	JARABE	0,0008
H03CA92	YODUROS	TABLETA	0,038mg



FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACIÓN	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Retirados de las Normas	MARZO 2024
	Actualizado	

9.1.13. Vasopresinas  
9.1.13.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
H01BA01	VASOPRESINA TANATO	INYECTABLE	20 UI / mL

9.2. REGULADORES HORMONALES

9.2.1. Antiandrógenos  
9.2.1.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
L02BB02	NITULAMIDA	TABLETA	100mg
L02BB02	NITULAMIDA	TABLETA	150mg
L02BB02	NITULAMIDA	TABLETA	50mg

9.2.1.0.N20 se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
G04CA01	ALFUZOSINA CLORHIDRATO	TABLETA	10mg
G04CA01	ALFUZOSINA CLORHIDRATO	TABLETA RECUBIERTA	2,5 mg
G04CA01	ALFUZOSINA CLORHIDRATO	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	5mg
G04CX91	PRAZOSIN	CAPSULA	1 mg
G04CX91	PRAZOSINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A PRAZOSIN	CAPSULA DE LIBERACION RETARDADA	2 mg
G04CX91	PRAZOSINA	TABLETA	1 mg
G04CX91	PRAZOSINA	TABLETA	2 mg
G04CA02	TAMSULOSINA CLORHIDRATO	CAPSULA DE LIBERACION MODIFICADA	0,4 mg
G04CA01	TERAZOSINA	TABLETA	10mg
G04CA01	TERAZOSINA	TABLETA	2 mg
G04CA01	TERAZOSINA	TABLETA	5mg

9.2.2. Antiestrógenos  
9.2.2.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
L02BA01	TAMOXIFENO	TABLETA	2,5 mg

9.2.3 Otros  
9.2.3.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
G03XA01	DANAZOL	TABLETA	100mg
G03XA01	DANAZOL	TABLETA	200mg
H02CA01	TRILOSTANO	CAPSULA	60mg

NORMA 10. LÍQUIDOS Y ELECTROLITOS

10.2. DEXTROSA Y OTROS AZÚCARES  
10.2.0.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
B05CX01	DEXTROSA	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,002
B05CX01	DEXTROSA	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,005
B05CX01	DEXTROSA	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,025
V06DC02	FRUCTOSA	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,001

10.3. ELECTROLITOS  
10.3.0.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
A12BA02	CITRATO DE POTASIO	TABLETA	1.080 mg
A12CB01	MAGNESIO CLORURO	SOLUCIÓN ORAL	190,5 mg / 100 mL
A12BA01	POTASIO CLORURO	POLVO	0,28
A12BA05	POTASIO GLUCONATO	TABLETA	5meq de K

10.6. SOLUCIONES PARA HEMODIALISIS (Ver anexo 3)

10.7 OTROS  
10.7.0.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
B05CX93	CITRATO DE POTASIO MONOHIDRATO	SOLUCIÓN	0,0086
B05CX94	CITRATO DE SODIO ANHIDRO	SOLUCIÓN	0,0082
B05CX92	MAGNESIO SULFATO	POLVO	0,19
B05CX92	MAGNESIO SULFATO	SOLUCIÓN	0,01
B05CX91	MANITOL	SOLUCIÓN	0,0383

10.7.0.0.N20 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
V07AY91	HILANO A	INYECTABLE	8mg / mL
V07AY95	POLIMERO HILANO E-F	SOLUCIÓN INYECTABLE	20.8mg / mL JERINGA PREENLADA

11. ORGANOS DE LOS SENTIDOS

11.1. NARIZ  
11.1.2. Corticosteroides  
11.1.2.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
R03BA02	BUDESONIDA	POLVO MICRONIZADO PARA ADMINISTRAR POR INHALADOR	400mcg inhalación

11.1.4. Otros  
11.1.4.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
R01AD03	AZELASTINA	SOLUCIÓN NASAL	0,005
A12CC05	N-ACETILASPARTILGLUTAMATO SODICO	SOLUCIÓN NASAL	49 mg / mL
S01GA04	NEDOCROMILO SODICO	SOLUCIÓN NASAL	10 mg / mL

11.2. OÍDOS

se retiran de la norma 11.2.0.0.N10:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
J01BA01	CLORANFENICOL	SOLUCIÓN OTICA	10mg / mL
S02AA02	COLISTINA	SOLUCIÓN OTICA	0,005
S02AA14	GENTAMICINA	SOLUCIÓN OTICA	3 mg / mL (0,3%)
S02AA07	NEOMICINA	SOLUCIÓN OTICA	0,005
A01AA91	PEROXIDO DE UREA	SOLUCIÓN OTICA	0,065 g + 0,065 g / mL
S02AA94	POLIMIXINA B	SOLUCIÓN	5000 a 20000 UI / mL
S02AA95	SULFACETAMIDA SÓDICA	SUSPENSION OFTALMICA / OTICA	0,1
S02AA95	SULFACETAMIDA SÓDICA	SUSPENSION OFTALMICA / OTICA	0,3

11.3. OJOS

11.3.1. Anestésicos de superficie  
11.3.1.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
N01BA91	BUTACAINA	SOLUCIÓN OFTALMICA	
S01HA07	LIDOCAINA	SOLUCIÓN OFTALMICA	0,04

11.3.2. Antiinflamatorios  
11.3.2.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
S01BC01	IKDOMETACINA	UNGUENTO OFTALMICO	10mg / g

11.3.3. Antimicrobianos  
11.3.3.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
D08AX05	BACITRACINA	UNGUENTO OFTALMICO	50000 UI / 100 g
J01MA02	CIPROFLOXACINO	SOLUCIÓN OFTALMICA	3,5 mg / mL
J01BA01	CLORANFENICOL	POMADA OFTALMICA	10mg / g (1%)
S01AA02	CLORTETRACICLINA	UNGUENTO OFTALMICO	0,01
R02AB30	GRAMICIDINA	SOLUCIÓN OFTALMICA	0,025 mg / mL
S01AA03	NEOMICINA	SOLUCIÓN OFTALMICA	0,3 a 0,5%
S01AB01	SULFACETAMIDA SÓDICA	UNGUENTO OFTALMICO	100mg
S01AB02	SULFAFURAZOL (SULFISOXAZOL)	SOLUCIÓN OFTALMICA	0,04

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Retirados de las Normas	MARZO 2024
	Actualizado	

Se modifica la norma 11.3.3.0.N20 y se amplía la norma

Se retiran las siguientes normas por que se incluyen en la norma 11.3.3.0.N20:  
 o 11.3.3.0.N21 Se retira la asociación de polimixina B más tetraciclina y oxitetraciclina  
 o 11.3.3.0.N22 Se retira la asociación de polimixina B sulfato más trimetoprima

#### 11.3.4. Antisépticos

11.3.4.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
S01XA9A	BORICO ACIDO	SOLUCION OFTALMICA	12 mg + 1 mg / mL
S01XA9A	BORICO ACIDO Y SUS SALES	UNGUENTO OFTALMICO	0,05
S01XA02	PLATA NITRATO	SOLUCION OFTALMICA	0,01
S01XA9B	TIOMERSAL (TIOMERSAL)	GEL OFTALMICO	0,04 mg / g
S01AX031	ZINC SULFATO	SOLUCION OFTALMICA	0,0025
S01AX031	ZINC SULFATO	SOLUCION OFTALMICA	2,5 mg
S01AX031	ZINC SULFATO	SOLUCION OFTALMICA	0,0025

#### 11.3.5. Antivirales

11.3.5.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
S01AD03	ACICLOVIR	POMADA OFTALMICA	0,03
S01AD03	ACICLOVIR EN ASOCIACION	UNGUENTO OFTALMICO	0,05

#### 11.3.6. Bloqueadores Beta

11.3.6.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
S01ED04	METIPRANOLOL	SOLUCION OFTALMICA	6 mg / mL

#### 11.3.7. Corticosteroides

11.3.7.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
S01BA09	CLOBETASONA	SOLUCION OFTALMICA	1 mg / mL
S01BA91	FLUDROCORTISONA	SOLUCION OFTALMICA	0,001
S01BA07	FLUCOROMETOLONA	UNGUENTO	0,001
S01BA02	HIDROCORTISONA	SOLUCION OFTALMICA	0,5 mg / mL
S01BA04	PREDNISOLONA	SUSPENSION OFTALMICA	0,002
S01BA04	PREDNISOLONA	UNGUENTO OFTALMICO	0,002
S01BA04	PREDNISOLONA	UNGUENTO OFTALMICO	0,01
S01BA05	TRIAMCINOLONA ACETONIDO	UNGUENTO OFTALMICO	0,01

Se retiran de la norma 11.3.7.0.N30:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
S01AA302	NEOMICINA + POLIMIXINA + GRAMICIDINA	SOLUCION OFTALMICA	1,75mg + 100 UI + 0,025mg / mL
S01CA012	DEKAMETASONA + GENTAMICINA	SOLUCION OFTALMICA	1 mg + 3mg / mL

#### 11.3.8. Enzimas proteolíticas

11.3.8.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
S01KX011	ALFA QUIMOTRIPSINA	SOLUCION OFTALMICA INYECTABLE	750 UI

#### 11.3.9. Inhibidores de la Anhidrasa carbónica

11.3.9.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
S01EC01	ACETAZOLAMIDA	TABLETA	500 mg
S01EC02	DICLOFENAMIDA	TABLETA	50 mg

#### 11.3.10. Mídiáticos

11.3.10.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
S01FA04	CICLOPENTOLATO	SOLUCION OFTALMICA	0,005
S01FA011	EUCATROPINA CLORHIDRATO+EUFTALMINA CLORHIDRATO	SOLUCION OFTALMICA	0,001
S01FB011	FENLEFRINA CLORHIDRATO	SUSPENSION OFTALMICA	0,0012
S01FA05	HOMATROPINA	SOLUCION OFTALMICA	0,01

#### 11.3.11. Mioticos

11.3.11.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
S01EB01	ACICLOVIR CLORHIDRATO	SOLUCION OFTALMICA	200 mg / mL
S01EB01	PILOCARPINA	SOLUCION OFTALMICA	0,005
S01EB01	PILOCARPINA	SOLUCION OFTALMICA	0,012

#### 11.3.12. Lágrimas artificiales y lubricantes oftálmicos

11.3.12.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
S01XA203	BENZALCONIO CLORURO	SOLUCION OFTALMICA	50mg / mL
S01XA201	BORICO ACIDO AMORTIGUADO	UNGUENTO OFTALMICO	0,05
S01XA205	CLOROBUTANOL	SOLUCION OFTALMICA	0,005
S01XA206	GLICERINA	SOLUCION OFTALMICA	0,002
S01XA207	HIDROXIBENIL CELULOSA	SOLUCION OFTALMICA	0,001
S01XA207	HIDROXIPROPILCELULOSA	SOLUCION OFTALMICA	0,025
S01XA208	HIDROXIPROPILMETIL CELULOSA	SOLUCION OFTALMICA SOLUCION LUBRICANTE PARA LENTES	0,002
S01XA20C	METILCELULOSA	SOLUCION OFTALMICA	0,005
S01XA20D	POVIDONA	SOLUCION OFTALMICA	20mg / mL

#### 11.3.13. Vasocostritores

11.3.13.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
S01FB011	FENLEFRINA CLORHIDRATO	SUSPENSION OFTALMICA	0,0012
S01GA06	OXEDRINA	SOLUCION OFTALMICA	5 mg / mL
S01GA21	TETRAZOLINA (TETRAHIDROZOLINA) CLORHIDRATO	COLIRIO	0,25 mg / mL

#### 11.3.13.0.N20

Se retira:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
S01GA51	NAFAZOLINA CLORHIDRATO + BORICO ACIDO	SOLUCION OFTALMICA	1 mg + 12 mg / mL

#### 11.3.14. Otros

11.3.14.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
S01GX071	AZELASTINA CLORHIDRATO	SOLUCION OFTALMICA	0,125 mg / mL
R03BC011, S01GX0911	CRONOGELATO SODICO	SOLUCION OFTALMICA	20mg / 5mL
S01GX011	SODIO CRONOGELATO	SOLUCION OFTALMICA	20mg / 10 mL
S01GA011	HIALURONATO DE SODIO EN ASOCIACION	SOLUCION OFTALMICA	1 mg / mL
S01KA011	HIALURONATO DE SODIO EN ASOCIACION	SOLUCION OFTALMICA	29,2 mg / mL
S01XA02	RETINOL	CAPSULA BLANDA	100.000 UI
S01XA02	RETINOL	CAPSULA BLANDA	9000 UI
S01XA91	SODIO CLORURO	SOLUCION SALINA DE USO OFTALMICO	0,0375

#### 11.3.14.0.N40

Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
S01EB011	CLORURO SODIO+ CALCIO CLORURO DIHIDRATADO + POTASIO CLORURO + MAGNESIO CLORURO HEXAHIDRATADO + SODIO ACETATO TRIHIDRATADO + SODIO CITRATO DIHIDRATADO	SOLUCION ESTERIL PARA IRRIGACION OCULAR	0,64 g + 0,048 g + 0,075 g + 0,03 g + 0,39 g + 0,17 g / 100 mL

Se retiran de la norma 11.3.14.0.N50:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
S01EB512	TMOLOL MALEATO + PLOCARPINA CLORHIDRATO	SOLUCIONES OFTALMICAS	CADA SISTEMA CONTIENE: SOLUCION 1: TMOLOL MALEATO USP EQUIVALENTE A 5,887mg DE TMOLOL + SOLUCION 2: PLOCARPINA CLORHIDRATO 125mg
S01EB511	PILOCARPINA CLORHIDRATO + TMOLOL	SOLUCION OFTALMICA	2,0% + 0,5%

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Retirados de las Normas	MARZO 2024
	Actualizado	

12. OXITOCICOS Y RELAJANTES UTERINOS

12.1. OXITOCICOS

12.1.0.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
G02AD041	CARBOPROST TROMETAMINA	Vía	0.332 mg
G02AD041	CARBOPROST TROMETAMINA	Vía	3.32 mg
H01BD011	DEMOXITOCINA MALEATO	TABLETA	50 µg
G02AD011	DINOPROST TROMETAMINA	SOLUCION INYECTABLE	15mg / mL
G02AD02	DINOPROSTONA (PROSTAGLANDINA E2)	OVULO VAGINAL	20 mg
G02AD02	DINOPROSTONA (PROSTAGLANDINA E2)	TABLETA	0.5 mg
G02AD02	DINOPROSTONA (PROSTAGLANDINA E2)	TABLETA VAGINAL	0.5 mg
G02AB03	ERGOMETRINA (ERGONOVINA)	TABLETA	0.2 mg
G02AB011	METLERGOMETRINA MALEATO	GRAGEA	0.125 mg

12.2. RELAJANTES UTERINOS

12.2.0.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
G02CA93	ORCIPRENALINA SULFATO	JARABE	20 mg / 6 mL
G02CA93	ORCIPRENALINA SULFATO	JARABE	50 mg / 6 mL
G02CA93	ORCIPRENALINA SULFATO	TABLETA	10 mg
G02CA93	ORCIPRENALINA SULFATO	TABLETA	20 mg
G02CA011	RITODRINA CLORHIDRATO	INYECTABLE	10mg / mL
G02CA011	RITODRINA CLORHIDRATO	TABLETA	10mg
G02CA91	SALBUTAMOL	INYECTABLE	0.5 mg / mL

13. PIEL Y MUUCOSAS

13.1. MEDICACION DERMATOLÓGICA

13.1.1. Anestésicos de superficie

13.1.1.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
D04AB02	BUTIRAMEN	UNGUENTO	1g / 100 g
D04AB06	TETRACAINA	UNGUENTO TÓPICO	0.5 g / 100 g

13.1.1.0.N20 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
D04AB04	BENZOCAINA + HIDROCORTISONA	UNGUENTO	2% + 1%

antimicrobianos (uso tópico)

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
D04AB04	BENZOCAINA + HEXAGLOROCICLOHEXANO	CREMA	1% + 1%
D04AB04	BENZOCAINA + CLORURO DE DEQUALINIO	SOLUCION	0.05% + 4%

13.1.2. Antibacterianos

13.1.2.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
D08AA02	CLORTETRACICLINA	CREMA	3g / 100 g
D08AF02	ERTROMICINA	UNGUENTO	0.04
D08AX01	FUSIDICO ACIDO	APOSITO ESTERIL	30mg
D08AX07	GENTAMICINA SULFATO	POMADA	0.005
D08AX08	GRAMICIDINA	CREMA	0.00025
D08AA03	OXITETRACICLINA	UNGUENTO	0.03
D08AA03	PAROMOMICINA SULFATO	UNGUENTO	0.16

13.1.2.0.N20 Esta norma fue incorporada a la 13.1.2.0.N10

13.1.3. Antimicóticos

13.1.3.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
D01AE01	ANFOTERICINA B	UNGUENTO	0.03
D01AE02	BENZOICO ACIDO	CREMA	0.05
D01AC03	ECONAZOL	CHAMPU	0.01
D01AC05	ISOCONAZOL	LOCION	0.01
D01AC08	KETOCONAZOL	GEL	0.02
D01AC08	KETOCONAZOL	SOLUCION	0.02
D01AC08	KETOCONAZOL	UNGUENTO	0.02
D01AE22	NAFTIFINA	CREMA	0.01
D01AE22	NAFTIFINA	SOLUCION	0.01
D01AA01	NISTATINA	POLVO	100000 UI/g
D01AC131	OMOCONAZOL NITRATO	CREMA	0.01
D01AC14	SERTACONAZOL	SOLUCION TÓPICA	0.02
D01AE04	SULFATO CUPRICO	POMADA	0.01
D01AC07	TIOCONAZOL	POLVO	0.01
D01AE19	TOLCICLATO	CREMA	0.5 g / 100 g
D01AE19	TOLCICLATO	CREMA	1g / 100 g
D01AE19	TOLCICLATO	LOCION	0.5 g / 100 g
D01AE19	TOLCICLATO	LOCION	1g / 100 g
D01AE19	TOLCICLATO	POLVO	0.5 g / 100 g
D01AE19	TOLCICLATO	POLVO	1g / 100 g
D08AG	YODO (YODOPOLIVINILPIRROLIDONA)	SOLUCION TÓPICA	0.05
D08AG	YODO (YODOPOLIVINILPIRROLIDONA)	UNGUENTO	0.1

13.1.3.0.N30 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
N01BC	ACIDO BENZOICO + Acido Salicilico	Solucion	5% + 2%
N01BC	ACIDO BENZOICO + Acido Salicilico + yodo melilico + Yoduro de Potasio	Solucion	5% + 5% + 2% + 2.28%

13.1.3.0.N40 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
D01AC05	ISOCONAZOL NITRATO + DIFLUCORCORTOLONA VALERATO + NEOMICINA SULFATO	CREMA	1% + 0.1% + 0.5%
D01AC05	ISOCONAZOL NITRATO + DIFLUCORCORTOLONA VALERATO	CREMA	1% + 0.1%
D07AA02	HIDROCORTISONA + KETOCONAZOL	POMADA	1% + 2%
D01AA01	NISTATINA + TOLTAENATO	CREMA	100.000 UI/g + 1%

13.1.4. Antiparasitarios externos

13.1.4.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
P03AA03	MESULFENO	CHAMPU	5% + 1%
NO HAY IN VENCIDIO - ESTA MUY GENERAL	PIRETRINAS + BUTOXIDO DE PIPERONILO	LOCION	0.3% + 3%
NO HAY IN VENCIDIO - ESTA MUY GENERAL	PIRETRINAS + BUTOXIDO DE PIPERONILO	CHAMPU	0.3% + 3%

13.1.5. Antipruriginosos

13.1.5.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
D04AX	CALAMINA + MENTOL	LOCION	5% + 1%
D04AX	Suspension de cultivo bacterial (BCS) estandarizado	UNGUENTO	(166.7 mg (contiene 33000000 de Celi y 3.3 mg de Fenil como preservativo)) / 1g
	DOXEPINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE DOXEPINA	CREMA	0.05

13.1.6. Antisépticos y desinfectantes

13.1.6.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
D08AX05	ALCOHOL ISOPROPILICO	GEL	62% / 100 mL
D08AX05	ALCOHOL ISOPROPILICO	SOLUCION TÓPICA	0.03
D08AD	BÓRICO ACIDO	POLVO MEDICADO	2 - 5 g
D08AD	BÓRICO ACIDO	POLVO	5g / 100mg
D08AP1	BENZETONIO CLORURO	SOLUCION TÓPICA (LIOFILIZADA)	0.2 mg / 10 mL
D08AJ05	BENZOXONIO CLORURO	SOLUCION	0.1 g
D08AE05	CLOROXIL ENOL EN ASOCIACION	CHAMPU	0.005
D08AE05	CLOROXIL ENOL EN ASOCIACION	CHAMPU	0.01
D08AE03	FENOL + CLORURO DE BENZALCONIO	JABON LIQUIDO	1% + 0.5%

FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACIÓN	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Retirados de las Normas	MARZO 2024
<b>Actualizado</b>			
D08A07	HIPOCLORITO DE SODIO	SOLUCIÓN TÓPICA	0,05
D08A031	MAFENIDA ACETATO	CREMA	0,085
D08A041	PEROXIDO DE HIDROGENO	SOLUCIÓN TÓPICA	0,12
D08A101	PLATA NITRATO	BARRA DE APLICACIÓN TÓPICA	0,25
D08A008	POTASIO PERRMANANGANATO	SOLUCIÓN TÓPICA	0,0001
D10A02	RESORCINOL	CREMA	0,002
A01AD97	TIMOL	SOLUCIÓN TÓPICA	0,1g
A01AD97	TIMOL	SOLUCIÓN TÓPICA	0,25g
A01AD97	TIMOL	JABÓN	100mg
D08A302	TRICLOROCARBANILIDA EN ASOCIACION	SOLUCIÓN	0,0005
D08A303	TROMETAMINA	SOLUCIÓN	1,21 mg / mL
D08A303	TROMETAMINA	SOLUCIÓN	12 mg / mL
D08A302	YODO IYODOPOLIVINE-PIRROLIDONA I YODOPOVIDONA	ESPUMA	0,008
D08A302	YODO IYODOPOLIVINE-PIRROLIDONA I YODOPOVIDONA	SOLUCIÓN TÓPICA	0,01
D08A302	YODO IYODOPOLIVINE-PIRROLIDONA I YODOPOVIDONA	SOLUCIÓN TÓPICA	2,5 g / 100 mL

**13.1.9. Contrairritantes y rubefactantes**

13.1.9.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
M02AB01	OLEORESINA CAPSICA + METIL NICOTINATO + GLICOL MONOSALICILATO	CREMA	0,1% + 1% + 10%
M02AX	TREMENTINA EN ASOCIACION	BALSAMO	0,015g
M02AX	TREMENTINA EN ASOCIACION	UNGUENTO	0,004
M02AX	TREMENTINA EN ASOCIACION	UNGUENTO	0,005
M02AX	TREMENTINA EN ASOCIACION	UNGUENTO	0,07
M02AX	TREMENTINA EN ASOCIACION	UNGUENTO	0,08

**13.1.10 Corticosteroides**

13.1.10.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
D07AA91	ACLOMETASONA	CREMA	0,5 mg / g
D07AA91	ACLOMETASONA	LOCION	0,0005
D07AC11	AMCINONIDA	CREMA	0,00025
D07AC11	AMCINONIDA	CREMA	0,001
D07AB08	DESONIDA + ACIDO SALICILICO	UNGUENTO	0,05% + 3%
D07AB08	DESONIDA + ACIDO SALICILICO	UNGUENTO	0,1% + 3%
D07AC03	DESOXIMETASONA	CREMA	0,0005
D07AC101	DEXAMETASONA	UNGUENTO	0,0025
D07AC101	DIFLORASONA DIACETATO	CREMA	0,0005
D07AD91	FLUDROCORTISONA ACETATO	CREMA	0,1%
D07AB091	FLUMETASONA (2-CLORO)	CREMA	0,05%
D07AC08	FLUCINONIDA	CREMA	0,05%
D07AC08	FLUCINONIDA	UNGUENTO	0,05%
D07AC05	FLUCORTOLONA	CREMA	0,001
D07AC05	FLUCORTOLONA	POMADA	0,001
D07AC05	FLUCORTOLONA	UNGUENTO	5mg
D07B03	FLUPREDNIDENO ACETATO EN ASOCIACION	CREMA	0,001
D07AC17	FLUTICASONA	CREMA	0,05%
D07AC17	FLUTICASONA	UNGUENTO	0,05%
D07AC02	HALCIVONIDA	TRITURADA	0,1%
D07AC12	HALOMETASONA	CREMA	0,05%
D07AA02	HIDROCORTISONA	GEL	0,1%
D07AC18	PREDNICARBATO	UNGUENTO	0,25%

**13.1.10.0.N20**



Retirados de la asociación de un corticosteroide con:

Uno o dos de los siguientes antibióticos: bacitracina, clortetracina, gentamicina, gramicidina, neomicina, oxitetracina, polimixina B, tetraciclina, ácido fusídico.

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
D07C01	FUSIDATO SODICO + BETAMETASONA VALERATO	AEROSOL	16,7 mg / 1g + 1 mg / 1g
D07C01	BETAMETASONA + GENTAMICINA	CREMA	0,1% + 0,1%
S01CA071	FLUOROMETALONA + GENTAMICINA SULFATO	UNGUENTO	0,1 mg de UNGUENTO contiene 1 mg de fluorometasona y 500 mg de gentamicina sulfato

**Acido salicilico**

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
	DESONIDA + ACIDO SALICILICO	UNGUENTO	0,05% + 3%
	DESONIDA + ACIDO SALICILICO	UNGUENTO	0,1% + 3%

 		
FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACIÓN	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Retirados de las Normas	MARZO 2024
Actualizado		

13.1.11. Emolientes, demulcentes y protectores

13.1.11.0.N10 Se retira el Aceite de oliva No aparecen Formas farmacéuticas para este fin

13.1.13. Jabones y detergentes

13.1.13.0.N10 Se retiran:

D11AX11	HIPOCLORITO SÓLIDO	CREMA	0,05
---------	--------------------	-------	------

Alkyl sulfato de polietilamina no se encontró  
Sodio sulfato octodecanoato no se encontró

13.1.14. Modificadores de pigmentos

13.1.14.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
D11AX34	METOXALENO	LOCIÓN	0,02
D11AX33	TRIOXISALENO	GRASA	5 mg

13.1.15. Queratolíticos

13.1.15.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
D05BB02	ACITRETINO	CAPSULA	2,5 mg
D05BB01	ETRETINATO	CAPSULA	100mg
D05BB01	ETRETINATO	CAPSULA	25mg
D10AX93	NITRATO DE PLATA	BARRA APLICACION TOPICA	0,75
D10AX94	OLAMINA PIRROCTONA	CHAMPU	0,01
N02BA01	RESORCINOL + ACIDO BENZOICO + ACIDO SALICILICO	SOLUCION	3% + 5% + 5%
D10AX96	TRICLOROACETICO ACIDO	SOLUCION TOPICA	0,1
D11AX12	ZINC PRITONATO EN ASOCIACION	CHAMPU	0,02

13.1.17. Varios

13.1.17.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
D03AX93	SENTELLA ASIATICA	CREMA	0,4
D11AX98	FACTOR DE CRECIMIENTO EPIDERMICO HUMANO RECOMBINANTE (FCE HUM-REC)	CREMA	0,000001
D11AX01	Minoxidil	LOCION	0,01
D11AX01	Minoxidil	CHAMPU	0,01
D02AB91	PASTA DE LASSAR (OFICIAL)	PASTA	
D02AB92	PASTA DE LINNA (OFICIAL)	PASTA	

13.1.17.0.N90 Se acepta la hennecina en solución oral al 0,6% como adyuvante en el manejo de la escabiosis. Ver en la norma 4.2.6.0.N10

13.1.17.0.N40 Se acepta la progesterona, como coadyuvante para el manejo tópico de la mastalgia. En la norma 9.1.11.0. N 10 se encuentra pero no se hace referencia a lo de la mastalgia

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
G03DA04	PROGESTERONA	GEL	0,01

13.1.17.0.N50 \*\*Esta norma fue retirada Ver analgésicos

13.1.17.0.N60 \*\*Esta norma fue retirada, esta incluida en la norma 13.1.11.0.N10

13.1.17.0.N80 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
D03AX94	Polímero de carbosmelli celulosa + propilglicol	GEL	2,3 g + 20 g

13.2. MUCOSA BUCOFARINGEA

13.2.1. Dentífricos

13.2.1.0.N20 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
A01AA92	ESTRACOL	GEL	0,4%
A01AA01	FLUORURO SODICO	CREMA DENTAL	0,011
A01AA01	FLUORURO SODICO	ENJUAGUE BUCAL	0,0096
A01AA01	FLUORURO SODICO	GEL	0,004
A01AA01	FLUORURO SODICO	GEL	0,02
A01AA01	FLUORURO SODICO	SOLUCION DENTAL	1,09%
A01AA511	FLUORURO SODICO ACIDULADO EN ASOCIACION	GEL	1,23% del Ion Fluoruro
A01AB02	PEROXIDO DE UREA	CREMA DENTAL	0,1
A01AA97	TRICLOSAN	CREMA DENTAL	0,1%
A01AA97	TRICLOSAN	CREMA DENTAL	0,2%
A01AA97	TRICLOSAN	ENJUAGUE BUCAL	0,03%

13.2.2. Medicación tópica bucal

13.2.2.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
N01BA91	AMBUCAINA	TABLETA	
R02AD01	BENZOCAINA	GEL BUCAL	0,1
D08AX	CETALCONIO CLORURO EN ASOCIACION	SOLUCION BUCAL	
A01AB9F	CETRIMIDA	SOLUCION BUCAL	0,005
A01AB9F	CETRIMIDA	SOLUCION BUCAL	0,01
A01AB9E	CLORHEXIDINA GLUCONATO	TABLETA	4 mg
A01AB9E	CLORHEXIDINA GLUCONATO	GEL	0,01
A01AB94	DECALINIO	SOLUCION BUCAL	0,5 g encuentra vehicido
A01AB01	DOMIFEN BROMURO	SOLUCION (ENJUAGUE BUCAL)	0,00025
A01AB01	DOMIFEN BROMURO	SOLUCION (ENJUAGUE BUCAL)	0,0005
A01AB95	EUGENOL	APOSITO	0,137
A01AB96	FORMALDEHIDO POLIMERIZADO	SOLUCION BUCAL	
A01AB12	HEXETINA	SOLUCION BUCOFARINGEA	0,002
D01AA021	METILROSANILINA CLORURO (VIOLETA DE GENCIANA)	SOLUCION TOPICA	0,5 mL / 100 mL
A01AB02	PEROXIDO DE HIDROGENO	SOLUCION	0,12
A01AA98	SODIO BICARBONATO	CREMA DENTAL	0,25
D08AA07	SODIO HIPOCLORITO	SOLUCION	0,005
A01AB15	TRICLOSAN SODIO	SOLUCION	0,005
A01AC011	TRIAMCINOLONA ACETONIDO	UNGUENTO BUCAL	0,001
D02AB	ZIN FORFATO EN ASOCIACION Como fosfato de zinc	POLVO	

13.2.2.0.N50 Se retiran las siguientes Asociaciones:

- \* Aceite de casta + salicilato de metilo + fenol + formol+ cresol
- \* P-clotofenol + alcanfor + timol + corticoide
- \* P-monoclorofenol + alcanfor
- \* Alcanfor 1% + mentol 0,6% + fenol 0,5%

13.2.2.0.N80 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
A01AD941	Rubato más Acido Salicilico	SOLUCION	2,2% + 1%

13.3. TERAPIA VAGINAL

13.3.1. Antimicóticos

13.3.1.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
G01AF15	BUTICONAZOL	CREMA	0,02
G01AF04	CANCONINA	UNGUENTO VAGINAL	0,01
G01AF051	ECONAZOL NITRATO	POLVO	0,01
G01AF051	ECONAZOL NITRATO	SOLUCION	0,01
G01AA09	MEPARTRICINA	OVIJOS VAGINALES	25000 U
A01AB10	NATAMICINA EN ASOCIACION	CREMA VAGINAL	
G01AF17	OXICONAZOL	TABLETA VAGINAL	600 mg
G01AF08	TIOCONAZOL	UNGUENTO VAGINAL	0,02
G01AF08	TIOCONAZOL	UNGUENTO VAGINAL	0,065

13.3.1.0.N50 Se retira la asociación de clotrimazol más zinc sulfato.

13.3.2. Antiparasitarios

13.3.2.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
G01AA09	MEPARTRICINA	TABLETA VAGINAL	25000 U
G01AA05	NIFURATEL	UNGUENTO VAGINAL	
G01AA06	TRICOMICINA (THACHMICINA)	UNGUENTO VAGINAL	

 <b>AGENCIA NACIONAL DE REGULACIÓN DE LA SALUD</b> <b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		
<b>FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia</b>	<b>PUBLICACION</b>	<b>FECHA PUBLICACION</b>
<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Retirados de las Normas	MARZO 2024
<b>Actualizado</b>		

13.3.3. Antisépticos

13.3.3.0.N10 Se retiran

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
G01AD02	ACETICO ACIDO	SOLUCION VAGINAL (DUCHA)	0,1
G01AD02	ACETICO ACIDO	SOLUCION VAGINAL (DUCHA)	0,05
D08AJ011	BENZALCONIO CLORURO	TABLETA EFERVESCENTE	20mg
D08AJ011	BENZALCONIO CLORURO	TABLETA EFERVESCENTE	6mg

13.3.5. Hormonas

13.3.5.0.N10 Se retiran

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
G03DA04	ESTRÓL	ÓVULO VAGINAL	5 mg
G03DA04	PROGESTERONA	GEL VAGINAL	0,04

13.3.6. Otros

13.3.6.0.N10 se retiran :

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
G02CD03	BENCIDAMINA	GRANULOS PARA SOLUCION VAGINAL	0,005
G02BB92	MENFEGOL	TABLETA VAGINAL	60 mg
G03A	NONOXONOL	ESPOLVA	1g despolvo

15. RELAJANTES MUSCULARES

15.1 DE ACCION CENTRAL

15.1.0.0.N10 Se retiran

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
M03BA02	CARISOPROL EN ASOCIACION	TABLETA	
M03BB03	CLORZOAZONA	TABLETA	500mg

15.2 DE ACCION PERIFERICA

15.2.0.0.N10 Se retiran

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
M03AC11	DISATRACURIO	INYECTABLE	2 mg / mL
M03AC11	DISATRACURIO	INYECTABLE	5mg / mL
M03AX01	DEKXETOPROFENO TROMETAMOL	TABLETA	12,5 mg
M03AC10	MIVACURIO	INYECTABLE	1 mg / mL
M03AC10	MIVACURIO	INYECTABLE	2 mg / mL
M03AC01	PANCURONIO	INYECTABLE	0,002
M03AC01	BROMURO DE PANCURONIO	SOLUCION INYECTABLE	10mg / 5mL
M03AC06	PIPECURONIO BROMURO	SOLUCION INYECTABLE	2 mg / mL
M03AB01	SUXAMETONIO (SUCCINILCOLINA)	SOLUCION INYECTABLE	0,02

16. RESPIRATORIO

16.1. ANTIUSGENOS

Principios activos retirados de la norma 16

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
R05DB131	BUTAMIRATO CITRATO	SOLUCION ORAL	2 mg / mL
R05DA04	CODENA, SALES Y DERIVADOS DIHIDROCODEINA	SOLUCION ORAL	2,42 mg / mL
R05DA92	CODENA-POLI (ESTRENO, DIVINILECENO) SULFONATO (EQUIVALENTE A CODENA)	CAPSULA	30 mg
R05DA07	NOSCAPINA	JARABE	0,0005

16.1.0.0.N30

Se aceptan asociaciones de antiusgenos con:  
 \* Un antihistamínico y/o un broncodilatador  
 \* Un expectorante y/o un broncodilatador

\*Un mucolítico

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
R05X	DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO + GUAYACOLATO DE GLICERILO + PSEUDOEFEDRINA CLORHIDRATO	CÁPSULA BLANDA	15 mg + 100 mg + 30 mg
R05X	DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO + GUAYACOLATO DE GLICERILO + PSEUDOEFEDRINA CLORHIDRATO	JARABE	0,1 g + 2 g + 0,3 g / 100 mL
R05X	DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO + GUAYACOLATO DE GLICERILO + PSEUDOEFEDRINA CLORHIDRATO	JARABE	300 mg + 2 g + 600 mg / 100 mL
R05X	DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO + GUAYACOLATO DE GLICERILO + PSEUDOEFEDRINA CLORHIDRATO	SOLUCION ORAL	3 mg + 20 mg + 6 mg / mL

16.2 BRONCODILADORES

Principios activos retirados de la norma 16.2.0.0.N10

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
R03DA91	ACEBROFILINA	SOLUCION ORAL	0,01
R03CC131	CLENBUTEROL CLORHIDRATO	TABLETA	0,02 mg
R03CA02	EFEDRINA CLORHIDRATO EN ASOCIACION	ELIXIR	0,021
R03CA02	EFEDRINA CLORHIDRATO EN ASOCIACION	JARABE	0,0005
R03CA02	EFEDRINA CLORHIDRATO EN ASOCIACION	JARABE	0,0008
R03CA02	EFEDRINA CLORHIDRATO EN ASOCIACION	JARABE	0,0015
R03CA02	EFEDRINA CLORHIDRATO EN ASOCIACION	JARABE	0,0025
R03CA02	EFEDRINA CLORHIDRATO EN ASOCIACION	JARABE	0,005
R03CA02	EFEDRINA CLORHIDRATO EN ASOCIACION	SUSPENSION	0,003
R03CA02	EFEDRINA CLORHIDRATO EN ASOCIACION	TABLETA	24mg
R03BA01	AMPROLINA	TABLETA	50mg
R03CC04	FENOTEROL	JARABE	0,1 mg / 5 mL - 2 g / 100 mL
R03CC04	FENOTEROL	SOLUCION PARA NEBULIZACION	0,001
R03AC131	FORMOTEROL FUMARATO	POLVO PARA INHALACION	20 mcg / aplicación
R03AC131	FORMOTEROL FUMARATO	SUSPENSION ORAL	2mcg / 5mL - 40mg / 100 mL
R03CC05	HEXOPRENALINA	JARABE	2,5 mg
R03CC05	HEXOPRENALINA	TABLETA	0,5 mg
R03CC05	HEXOPRENALINA	TABLETA	1 mg
R03BB01	IPRATROPIO BROMURO	JARABE	0,5 mg / 2,5 mL
R03BB01	IPRATROPIO BROMURO	SOLUCION PARA INHALACION	0,5mg / 100 (2 mL)
R03AC071	ISOETARINA MESILATO	SOLUCION PARA INHALACION	0,0061
R03CB031	ORCIPRENALINA SULFATO	JARABE	0,001
R03CB031	ORCIPRENALINA SULFATO	JARABE	0,002
R03CB031	ORCIPRENALINA SULFATO	TABLETA	10 mg
R03CB031	ORCIPRENALINA SULFATO	TABLETA	20 mg
R03DX92	OXITRIFILINA	JARABE	0,02
R03BB02	OXITROPIO	SOLUCION PARA INHALACION	200mcg / aplicación
R03AC08	PIRIBUTEROL	SOLUCION PARA INHALACION	0,2 mg / aplicación
R03C07	PIRIBUTEROL	TABLETA	10 mg
R03C08	PROCATEROL CLORHIDRATO HEMIHIDRATO EQUIVALENTE A PROCATEROL BASE	TABLETA	0,025 mg
R03C08	PROCATEROL CLORHIDRATO HEMIHIDRATO EQUIVALENTE A PROCATEROL BASE	TABLETA	0,05 mg
R03C08	PROCATEROL CLORHIDRATO HEMIHIDRATO EQUIVALENTE A PROCATEROL BASE	JARABE	0,5 mg / 100 mL
R03CC91	PROTOQUOL CLORHIDRATO	SOLUCION	0,0002
R03CC91	PROTOQUOL CLORHIDRATO	TABLETA	2 mg
R03CC02	SALBUTAMOL	SOLUCION PARA INHALACION	20mg
R03CC02	SALBUTAMOL	TABLETA RETARD	8 mg
R03CC021	SALBUTAMOL SULFATO	CAPSULA	8 mg
R03AC121	SALMETEROL HIDROXINAFTOATO (XINAFOATO) EQUIVALENTE A SALMETEROL	AEROSOL	25 mcg / aplicación
R03DA04	TEOFILINA	INYECTABLE	200mg / 10 mL
R03DA04	TEOFILINA	JARABE	0,0005
R03DA04	TEOFILINA	TABLETA	400mg
R03CC03	TERBUTALINA SULFATO	SOLUCION PARA INHALACION	0,5 mg / aplicación
R03CC031	TERBUTALINA SULFATO	JARABE	0,3 mg / mL
R03CC11	TULOBUTEROL	CAPSULA	1 mg
R03CC11	TULOBUTEROL	GRANULOS PARA RECONSTITUIR	1 mg / 24g
R03CC11	TULOBUTEROL	GRANULOS PARA RECONSTITUIR	2 mg / 24g

Se elimina de la norma 16.2.0.0.N40 la asociación de la Efedrina más teofilina y sus sales - conforme a lo indicado en acta 04 de 2005 - la comisión revisora considera que el principio activo efedrina se encuentra ventajosamente sustituido como broncodilatador (se modifica la

FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACIÓN	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Retirados de las Normas	MARZO 2024
	Actualizado	

### 16.3. EXPECTORANTES

16.3.0.0.N10

Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEÚTICA	CONCENTRACION
R05CA94	AMONIO CARBONATO	SOLUCIÓN ORAL	3g / 100 mL
R05CA93	AMONIO CLORURO	JARABE	0,005
R05CA93	AMONIO CLORURO	JARABE	0,01
R05CA93	AMONIO CLORURO	JARABE	0,015
R05CA93	AMONIO CLORURO	JARABE	0,025
R05CA93	AMONIO CLORURO	JARABE	0,04
R05CA03	GLICERIL GUAYACOLATO (GUAFENESINA)	JARABE	0,0067
R05CA95	TERPINA HIDRATO EN ASOCIACION	JARABE	0,02

### 16.4. MUCOLITICOS

16.4.0.0.N10

Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEÚTICA	CONCENTRACION
R05CB01	ACETILCISTEINA	CAPSULA	600 mg
R05CB06	AMBRÓXOL CLORHIDRATO	GRANULADO o POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	30 mg / Sobre
R05CB02	BROMHEXINA CLORHIDRATO	JARABE	0,0014
R05CB02	BROMHEXINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN ORAL	0,0005
R05CB03	CARBOCISTEINA	JARABE	300 mg / 5mL

Se elimina de la norma 16.5.0.0.N40 la Efedrina clorhidrato conforme a lo indicado en acta 04 DE 2005 - la Comisión Revisora considera que el principio activo efedrina se encuentra ventajosamente sustituido como broncodilatador (se modifica la norma 16.2.0.0.N40 y se pasa la efedrina al listado de ventajosamente sustituidos como broncodilatador (22.0.0.N10) además de cromo antiespasmódico

### 16.6. OTROS

16.6.0.0.N10

Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEÚTICA	CONCENTRACION
R05X	ACETAMINOFÉN (PARACETAMOL) + FENILEFRINA CLORHIDRATO	GRÁNULOS PARA RECONSTITUCIÓN A SOLUCIÓN ORAL	650 mg + 10 mg / Sobre
R05X	ACETAMINOFÉN (PARACETAMOL) + FENILEFRINA CLORHIDRATO	POLVO O GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	8,344 g + 0,168 mg / 100 g
R05X	ACETAMINOFÉN + FENILEFRINA CLORHIDRATO + CLORFENIRAMINA MALEATO	GRÁNULOS PARA RECONSTITUCIÓN A SOLUCIÓN ORAL	650 mg + 10 mg + 20 mg / Sobre
R03BA02	BECLOMETASONA DIPROPIONATO	SUSPENSIÓN PARA INHALACION NASAL- AEROSOL	50 mcg / aplicación
R03BA02	BECLOMETASONA DIPROPIONATO	SOLUCIÓN PARA NEBULIZACIÓN	200 mcg / aplicación
R03BA02	BUDESONIDA	SOLUCIÓN PARA INHALACION	250 mcg / Inhalación
R03BC011	CROMOGLICATO SODICO	CAPSULA PARA INHALACION	20mg
R01AD08	FLUTICASONA PROPIONATO	SUSPENSIÓN NASAL	400 mcg / 0,4 mL - 400 mcg / aplicación
R01AA02	FOSFOLÍPIDOS (SURFACTANTE EXÓGENO)	Vial	50mg / 1,2 mL
J07AX92	FRACCIONES RIBOSOMALES: RIBOSOMAS DE Klebsiella pneumoniae + Diplococcus pneumoniae + Streptococcus pyogenes + Haemophilus influenzae MÁS TITULADOS CON DE RNA + FRACCION DE MEMBRANA PROTEOGLICANOS DE Klebsiella pneumoniae	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	35% + 30% + 30% + 5% + TITULADOS CON 70% DE RNA 0.1 mg + 3mg
R02AB03	RISUFUNGINA	SOLUCIÓN PARA INHALACION	0,01
R02AB03	RISUFUNGINA	SOLUCIÓN PARA INHALACION	10% - 0,5 mg / APLICACIÓN
L03AX04	GLUCOPROTECTAL	CAPSULA	500mg
L03AX91	GLUCOPROTEINA DE KLEBSIELLA PNEUMONIAE	CAPSULA	7mg
L03AX91	GLUCOPROTEINA DE KLEBSIELLA PNEUMONIAE	TABLETA	3mg
R06AX17	KETOTIFENO	JARABE	1 mg / 5mL - 0,025g / 100 mL
R06AX17	KETOTIFENO	JARABE	10 mg / 100 mL
R06AX17	KETOTIFENO	SOLUCIÓN ORAL	1 mg / mL
R06AX17	KETOTIFENO	TABLETA	1 mg
R06AX17	KETOTIFENO	CAPSULA	1 mg
R06AX17	KETOTIFENO	CAPSULA	2 mg
R03DC03	MONTelukAST	TABLETA	5 mg
L03AX93	FRACCIONES RIBOSOMALES TITULADOS AL 70% DE ARN (Klebsiella pneumoniae + Diplococcus pneumoniae + Streptococcus pyogenes + Haemophilus influenzae) + FRACCIONES MEMBRANOSAS DE PROTEOGLICANOS DE Klebsiella pneumoniae	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE.	0,10 mg (35% + 30% + 30% + 5%) + 0,015 mg / Vial
L03AX93	RIBOSOMA BACTERIANO	TABLETA	0,025 mg
J07AX91	RIBOSOMAS TITULADOS CON 70% DE RNA Y ASOCIADO A LAS SIGUIENTES proporciones: ribosomas de Klebsiella pneumoniae, ribosomas de diplococcus pneumoniae, ribosomas de streptococcus pyogenes grupo a, ribosomas de haemophilus influenzae	TABLETA	0,25mg

16.6.0.0.N20

Se retira como gas medicinal:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEÚTICA	CONCENTRACION
V03AN	CICLOPROPANO (cilindro de color naranja)	GAS	

16.7.0.0.N20

Se retiran como gases medicinales:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEÚTICA	CONCENTRACION
V03AN03	HELIO (cilindro de color marrón)	GAS	99% en volumen
V03AN04	NITRÓGENO (cilindro de color negro)	GAS	99% en volumen

FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Retirados de las Normas	MARZO 2024
	Actualizado	

16.4.0.0.N40 Se acepta la asociación de un expectorante y descongestionante nasal.

R05CA03	GLICERIL GUAYACOLATO+ PSEUDOEFDRIINA CLORHIDRATO	JARABE	1 g + 300 mg / 100 mL
---------	--	--------	-----------------------

16.6.0.0.N10 Se aceptan asociaciones de:  
 \* Ácido acetil salicílico, paracetamol (ACETAMINOFÉN) o ibuprofeno (200mg) con antihistamínicos en productos destinados al tratamiento sintomático del resfriado común.  
 \* Ácido acetil salicílico, paracetamol (ACETAMINOFÉN), Ibuprofeno (200mg) y/o cafeína y/o vasoconstrictores y/o un antihistamínico para el tratamiento sintomático del resfriado común.



ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
N02BE51	ACETAMINOFÉN + LORATADINA + PSEUDOEFDRIINA SULFATO	JARABE	6,5 g + 50 mg + 600 mg
N02BE51	ACETAMINOFÉN + PSEUDOEFDRIINA CLORHIDRATO	GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	500 mg + 60 mg / Sobre
N02BE51	ACETAMINOFÉN + PSEUDOEFDRIINA CLORHIDRATO	TABLETA	500 mg + 60 mg
N02BE51	ACETAMINOFÉN + PSEUDOEFDRIINA CLORHIDRATO + CLORFENIRAMINA MALEATO	JARABE	3,0 g + 0,2 g + 0,05 g / 100 mL
N02BE51	ACETAMINOFÉN + PSEUDOEFDRIINA CLORHIDRATO + LORATADINA	TABLETA	500 mg + 60 mg + 5 mg
M01AE51	IBUPROFENO + PSEUDOEFDRIINA CLORHIDRATO	CAPSULA BLANDA	200 mg + 30 mg
M01AE51	IBUPROFENO + PSEUDOEFDRIINA SULFATO	SUSPENSION ORAL	2 g + 300 mg / 100 mL

16.6.0.0.N40 Se aceptan los siguientes vasoconstrictores (descongestionantes) para uso en las asociaciones permitidas en la norma:  
 Feniléfina  
 Pseudoefedrina

16.6.0.0.N50 se acepta la asociación de guaifenesina, pseudoefedrina clorhidrato y dextrometorfano bromhidrato

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
R05CA03	GUAIFENESINA + DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO + PSEUDOEFDRIINA CLORHIDRATO	JARABE	2000 mg + 100 mg + 300 mg / 100 mL
R05CA03	GUAIFENESINA + DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO + PSEUDOEFDRIINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN ORAL	20 mg + 3 mg + 6 mg / mL
R05CA03	GUAIFENESINA + DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO + PSEUDOEFDRIINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN ORAL	20 mg + 2 mg + 1 mg



 		
<b>FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia</b>		<b>PUBLICACIÓN</b>
<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		<b>FECHA PUBLICACIÓN</b>
		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Retirados de las Normas
		MARZO 2024
Actualizado		

**NORMA 17. SANGRE**

**17.1 ANTIAGREGANTES PLAQUETARIOS**

17.1.0.0.N10: Se retiran

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
B01AC13	ABCIKIMAB	INYECTABLE	20mg / 1 mL
N02BA01	ACETIL SALICILICO ACIDO	CAPSULA	150mg
N02BA01	ACETIL SALICILICO ACIDO	CAPSULA	300mg
N02BA01	ACETIL SALICILICO ACIDO	CAPSULA	350mg
B01AC06	ACETIL SALICILICO ACIDO	CAPSULA	50mg
N02BA01	ACETIL SALICILICO ACIDO	GRAGEA	100mg
N02BA01	ACETIL SALICILICO ACIDO	TABLETA	350mg
B01AC92	SULFINPIRAZONA	CAPSULA	200mg
B01AC92	SULFINPIRAZONA	TABLETA	100mg
B01AC05	TICLOPIDINA	GRAGEA	250 mg
B01AC16	TRIFLUSAL	CAPSULA	300mg

**17.2 ANTIANEMICOS**

17.2.0.0.N10: Se retiran

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
B03BB1	FOLICO ACIDO	CAPSULA	100mcg
B03BB01	FOLICO ACIDO	GRANULADO	0.00016
B03BB01	FOLICO ACIDO	JARABE	120mcg / 5mL
B03BB01	FOLICO ACIDO	JARABE	150mcg / 15mL
B03BB01	FOLICO ACIDO	TABLETA	0.5 mg
B03BB01	FOLICO ACIDO	TABLETA	0.5 mg
B03BB01	FOLICO ACIDO	TABLETA	5mg
B03BB01	FOLICO ACIDO	TABLETA	5mg
B03AA07	HIERRO SULFATO FERROSO SALES	SOLUCION ORAL	1 mg / mL
B03AA07	HIERRO SULFATO FERROSO SALES	SOLUCION ORAL	4mg / mL

b) uso parenteral como único principio activo

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
B03BA03	CIANOCOBALAMINA E HIDROCOBALAMINA	INYECTABLE	hasta 1000 mcg, por unidad farmacéutica 100mcg / mL
B03AC06	COMPLEJO DE HIERRO - DEXTRAN	INYECTABLE	0,3
B03AA01	ERITROPoyETINA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	5000 UI
B03AA12	ERITROPoyETINA BETA HUMANA RECOMBINANTE	SOLUCIÓN INYECTABLE	5000 UI / 0.3 mL (JERINGA PRECARGADA)
B03BB01	FOLICO ACIDO	INYECTABLE	1 mg / mL
V03AF03	FOLINATO DE CALCIO	INYECTABLE	3mg / mL
B03BB91	FOLINATO DE CALCIO	SOLUCIÓN INYECTABLE	3mg / mL

17.2.0.0.N50: Se retiran

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
B03AE102	FUMARATO FERROSO + ACIDO FOLICO + SULFATO DE ZINC + SULFATO DE COBRE + LEVADURA DE SELENO + ACIDO ASCORBICO	CAPSULA BLANDA	319.4mg/eq. A 105mg de Fe) + 65mg/eq. A 22.5mg de Zn) + 7.70mg (eq. A 3mg de Cu) + 35mg/eq. a 70mg de Se)+250mg

**17.3 ANTICOAGULANTES Y TROMBOLITICOS**

17.3.1 Anticoagulantes

17.3.1.0.N10: Se retiran

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
B01AB021	ANTITROMBINA III HUMANA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	10 UI / mL
B01AB021	ANTITROMBINA III HUMANA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	20 UI / mL
B01AB021	ANTITROMBINA III HUMANA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	30 UI / mL
B01AB08	REVIPARINA SÓDICA	SOLUCIÓN INYECTABLE	1750 UI (CORRESPONDE A 11-18mg DE FRAGMENTO HEPARINICO)
B01AB08	REVIPARINA SÓDICA	SOLUCIÓN INYECTABLE	4200 UI (CORRESPONDE A 27-40mg DE FRAGMENTO HEPARINICO)
B01AB101	TINZAPARINA SÓDICA	SOLUCIÓN INYECTABLE	10000 UI / 2 mL
B01AB101	TINZAPARINA SÓDICA	SOLUCIÓN INYECTABLE	20000 UI / 2 mL
B01AB101	TINZAPARINA SÓDICA	SOLUCIÓN INYECTABLE	3500 UI / mL

**17.3.2 TROMBOLITICOS**


17.3.2.0.N10: Se retiran

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
B01AD04	UROQUINASA	Vial	75000 UI

**17.4 COAGULANTES Y HEMOSTATICOS**

17.4.0.0.N10: Se retiran

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
B02AB01	APROTNINA	SOLUCIÓN PARA INFUSION	10000 KUI / mL
B02AB01	APROTNINA	SOLUCIÓN PARA INFUSION	500000 KUI / mL
B02BC02	CELULOSA OXIDADA	APOSITOS ESTERILES	
B02BC02	CELULOSA OXIDADA	ESPONJAS	
B02BA01	VITAMINA K	GRAGEA	5mg
B02BC01	GELATINA ABSORBIBLE ESTERIL	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,035

 <b>AGENCIA NACIONAL DE REGULACIÓN Y CONTROL DE LA SALUD</b> <b>DIRECCIÓN DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		
<b>FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia</b>	<b>PUBLICACION</b>	<b>FECHA PUBLICACION</b>
<b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Retirados de las Normas	<b>MARZO 2024</b>
	<b>Actualizado</b>	

**17.6 EXPANSORES DE PLASMA**

17.6.0.0.N10: Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
B05AA	ALMIDON HIDROXETILADO + CLORURO DE SODIO	SOLUCION INYECTABLE	10%+ 0.9%
B05AA05	DEXTRANOS DE PESO MOLECULAR 40.000 Y 70.000	SOLUCION PARENTERAL	0,1
B05AA91	PENTALMIDON	SOLUCION PARA INFUSION	0,1
B05AA061	POLIMERIZADOS DE GELATINA	SOLUCION INYECTABLE	0,035
B05AA	PENTALMIDON	SOLUCION PARA INFUSION	0,05
B05XA31 - Enviar a dispositivos medicos	DEXTROSA HIDRATADA + CITRATO DE SODIO DIIHDRATADO + ACIDO CITRICO ANHIDRO	SOLUCION ESTERIL, NO APROGENICA PARA ANTICOAGULACION, PARA USAR CON EQUIPOS DE AFERESIS	2,45 g + 2,2 g + 730 mg / 100 mL

**17.7 FACTORES ESTIMULANTES DEL DESARROLLO DE COLONIAS DE CELULAS SANGUINEAS**

17.7.0.0.N10: Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
L03AA02	FLGRASTIM	INYECTABLE	480 mcg / 1,6 mL
L03AA10	LENOGRASTIM	Vial	263 mcg / mL
L03AC02	OPRELEKIN (RECOMBINANTE) (INTERLEUKINA 1)	Vial	5mg / mL

**NORMA 18 SISTEMA INMUNE**

**18.1 VACUNAS Y ANTITOXINAS**

18.1.1 Vacunas (antigenos) con capacidad inmunizante activa:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
J07BC92	ANTIGENO HBV DE SUPERFICIE INACTIVADO	INYECTABLE	Cada dosis de 0,5 mL contiene: Min. 30 UI + Min. 60 UI + Min 2UI + 10mcg + 0,63mg
J07BC91	HAVRIX (1440) VACUNA SUSPENSION PARA INYECCION	INYECTABLE	30 UI + 40 UI + 25mcg + 25mcg + 8mcg + 10mcg
J07BC93	HBSAG -ANTIGENO DE SUPERFICIE DEPURADO DEL VIRUS DE LA HEPATITIS B (HBSAG), OBTENIDO POR DNA RECOMBINANTE (INGENIERIA GENETICA)	SUSPENSION INYECTABLE Vial	
J07BC93	HBSAG -ANTIGENO DE SUPERFICIE DEPURADO DEL VIRUS DE LA HEPATITIS B (HBSAG), OBTENIDO POR DNA RECOMBINANTE (INGENIERIA GENETICA)	SUSPENSION INYECTABLE Vial	
J07BC02	HEPATITIS A, VIRUS ENTERO INACTIVADO		
J07BC02	HEPATITIS A, VIRUS ENTERO INACTIVADO	SUSPENSION INYECTABLE (M) EN JERINGA PRECARGA.	
J07BC021	HEPATITIS A, VIRUS ENTERO INACTIVADO (CEPA HM 175)	SUSPENSION PARA INYECCION	Una dosis de 0,5 mL contiene: 30 UI + 40 UI + 25 mcg + 25 mcg
J07BC01	HEPATITIS B, ANTIGENO PURIFICADO	Ampolla	
J07FB021	INFLUENZA, ANTIGENO (HEMAGLUTININA) PURIFICADO	INYECTABLE	
J07FB021	INFLUENZA, ANTIGENO (HEMAGLUTININA) PURIFICADO	INYECTABLE	
J06BB021	INMUNOGLOBULINA ANTITETANICA (FRAGMENTO F(ab) 2) DE ORIGEN EQUINO	SOLUCION INYECTABLE	
J06BB021	INMUNOGLOBULINA ANTITETANICA (FRAGMENTO F(ab) 2) DE ORIGEN EQUINO	SOLUCION INYECTABLE	
J07BF011	POLIOMELITIS VACUNA ORAL VIRUS VIVO ATENUADO MONOVALENTE (CEPAS SABIN)	SOLUCION ORAL	
J07BG01	RABIA, VIRUS ENTERO INACTIVADO	INYECTABLE	1500 UI
J07AP031	SALMONELLA TYPHI, ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR PURIFICADO	INYECTABLE	500 unidades RIA / 0,5 mL
J07AX911	TOXOIDE DIFTERIA + TOXOIDE TETANUS + TOXOIDE PERTUISIS + HAEMAGGLUTININ FLAMENTOUS (FHA)	SUSPENSION INYECTABLE IM	
J07AN012	TUBERCULOSIS, MICOBACTERIA VIVA ATENUADA (BACILO CALMETTE GUERIN)	POLVO LIOFILIZADA PARA RECONSTITUIR A SUSPENSION INYECTABLE.	Cada mL de vacuna reconstituida contiene mycobacterium bovis vivo atenuado (Bacilo Calmette Guerin) 1x10-33x10 U.F.C.
J07AD01	VACUNA CONTRA BRUCELOSIS	INYECTABLE	
J07BC02	VACUNA CONTRA LA HEPATITIS A INACTIVADA, VIRUS DE LA HEPATITIS A INACTIVADO POR EL FORMALDEHIDO MAS HIDROXIDO DE ALUMINIO MAS FORMALDEHIDO MAS MEDIO 199 HANKS		
J07BC02	VACUNA CONTRA LA HEPATITIS A INACTIVADA, VIRUS DE LA HEPATITIS A INACTIVADO POR EL FORMALDEHIDO MAS HIDROXIDO DE ALUMINIO MAS FORMALDEHIDO MAS MEDIO 199 HANKS	SUSPENSION INYECTABLE (IM) EN JERINGA PRECARGA.	
J07BC02	VACUNA DE VIRUS INACTIVADO DE HEPATITIS A	SUSPENSION INYECTABLE (CEPA HM 175 DEL VIRUS DE LA HEPATITIS A)	0,5 mL contiene la siguiente cantidad de virus Tipo I=106 + Tipo II =105 + Tipo III =105,5
J07BG01	VACUNA DE VIRUS INACTIVADO DE RABIA	INYECTABLE	
J07BK011	VARICELA, VIRUS VIVO ATENUADO (CEPA OKA)	INYECTABLE	10 mcg / 0,5 mL
J07BK011	VARICELA, VIRUS VIVO ATENUADO (CEPA OKA)	LIOFILIZADA PARA RECONSTITUIR A SOLUCION INYECTABLE.	Cada Vial contiene virus vivo atenuado de varicela zoster (cepa oka) 1000 PPU / 0,5 mL.
J07BK011	VARICELA ZOSTER VIRUS (OKA STAN)	INYECTABLE	
J07AE911	VIBRIO CHOLERAE O1 INABA Y OGAWA, CEPAS CLASICA Y EL TOR, APROXIMADAMENTE (INACTIVADOS POR CALOR O FORMALINA) + DE SUBUNIDAD B DE LA TOXINA DEL COLERA, FOSFATO MONOSODICO, FOSFATO BISODICO, CLORURO DE SODIO, AGUA ESTERILIZADA.	SUSPENSION ORAL (VACUNA) Y GRANULADO EFERVESCENTE (COMPLEMENTO)	Cada dosis de 3 mL contiene vibrio cholerae O1 inaba y ogawa, cepas clasica y el Tor, aproximadamente 1x1011 vibrios (inactivados por calor o formalina) 1 mg de subunidad B de la toxina del colera, fosfato monosodico, fosfato bisodico, cloruro de sodio,

18.1.1.0.N30: Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
J07BC202	ANTIGENO DEL VIRUS DE LA HEPATITIS A (CEPA HM175) MAS ANTIGENO DE SUPERFICIE DEL VIRUS DE LA HEPATITIS B ADN-R (AGHSB)	INYECTABLE	

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Retirados de las Normas	MARZO 2024
		Actualizado	
J07AX911	DTPA VACUNA. CADA 0.5ml. CONTIENEN: TOXOIDE DIFTERIA. MÁS TOXOIDE TETANUS. MÁS TOXOIDE PERTUSIS. MÁS HAEMAGGLUTININ FLAMENTOUS (FHA)		
J07AG011	HAEMOPHILUS INFLUENZAE B. ANTIGENO (POLISACARIDO CAPSULAR) PURIFICADO CONJUGADO (A TOXOIDE TETANICO)	INYECTABLE	
J07BD522	SARAMPION VIRUS VIVO ATENUADO COMBINADO CON LA VACUNA CONTRA LA PAROTIDITIS Y LA RUBEOLA	INYECTABLE. CEPA ATENUADA DE EDMONSTON-ZAGREB, LENINGRAD ZAGREB Y WISTAR RA 27/3	1 mg
J07AX914	TOXOIDE DIFTERICO + TOXOIDE TETANICO + TOXINA DE LA TOS FERINA DESTOXIFICADA GENETICAMENTE + HEMAGGLUTININA FLAMENTOSA (FHA) + PERTACTINNA (69 KD)		
J07CA052	TOXOIDE DIFTERICO + TOXOIDE TETANICO + TOXOIDE PERTUSIS + HAEMAGGLUTININ FLAMENTOUS (FHA) + PERTACTINA + PROTEINA DEL AGHSB RECOMBINANTE		
J07AX912	TOXOIDE PERTUSSIS + HEMAGGLUTININA FILAMENTOSA (HAF) + FIMBRIAS (AGG2+3) + PERTACTINA (IRK68) + TOXOIDE DIFTERICO + TOXOIDE TETANICO + ALUMINIO	INYECTABLE	
J07BF021	VACUNA ANTIPOLIOMELITICA VIVA ORAL TRIVALENTE (V/O). CADA DOSES DE VACUNA DE 0.5 ML. CONTIENE: PARTICULAS INFECCIOSAS TIPO 1 (VIRUS DE POLIO) TOC 50 PARTICULAS INFECCIOSAS TIPO 2 (VIRUS DEL POLIO) TOC 50 PARTICULAS INFECCIOSAS TIPO 3 (VIRUS DEL PO	SOLUCION ORAL	
J07CA052	VACUNA COMBINADA ANTIDIFTERICA, ANTITETANICA, ANTITOSFERINA ACELULAR Y ANTITRIPATISIS ADNR. UNA DOSE DE VACUNA DE 0.5 ML. CONTIENE: TOXOIDE DIFTERICO + TOXOIDE TETANICO + TOXOIDE PERTUSIS + HAEMAGGLUTININ FLAMENTOUS (FHA) + PERTACTINA + PROTEINA DEL AGHSB	SUSPENSION INYECTABLE	
J07BF025	VACUNA CON CEPAS DEL VIRUS DE LA INFLUENZA INACTIVADO A/SHANGHAI/98 (H3N2) -CEPA ANALOGA A SINGAPORE/08 (H1N1) -CEPA ANALOGA B/PANAMA/99-CEPA ANALOGA.	SUSPENSION INYECTABLE	
J07AX914	VACUNA PREVENTIVA COMBINADA CONTRA LA DIFTERIA EL TETANOS Y LA TOS FERINA. CADA DOSE DE 0.5 ML. CONTIENE: TOXOIDE DIFTERICO MÁS TOXOIDE TETANICO MÁS TOXINA DE LA TOS FERINA DESTOXIFICADA GENETICAMENTE MÁS HEMAGGLUTININA FLAMENTOSA (FHA) MÁS PERTACTININ		

18.1.2 Antitoxinas (sueros hiperinmunes)

18.1.2.0.N20 b) Producidas en humanos

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
	TETANICA ANTITOXINA	INYECTABLE	720 U ELISA / 0.5 mL

18.2 GAMMAGLOBULINAS

18.2.0.0.N10 b) Especificas

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
J06BA01	INMUNOGLOBULINAS HUMANAS ANTIEH (G)	POLVO LIOFILIZADO PARA INYECTABLE	
J06BA02	INMUNOGLOBULINA HUMANA (GA)	SOLUCION INYECTABLE	1g / 20 mL

18.3 INMUNESTIMULANTES

18.3.0.0.N10 Se retiran

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
L03AB07	INTERFERON HUMANO RECOMBINANTE BETA	Via	
L03AX97	LEVAMIZOL	TABLETA	30 mg
L03AX09	TIMOPEPTINA	INYECTABLE	50 mg
	TIMOESTIMULINA		

18.4 INMUNOSUPRESORES

18.4.0.0.N10 Se retiran

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
L04AX01	AZATIOPRINA	CAPSULA	100mg
L04AX01	AZATIOPRINA	TABLETA	5 mg
L04AA011	CICLOSPORINA A	INYECTABLE	100mg / mL
L04AA011	CICLOSPORINA A	INYECTABLE	250mg / 5mL
	CICLOSPORINA A	SOLUCION INYECTABLE	25mg / mL
L04AA02	MURDOMONAB-CD3 (A TELINÁ)	SOLUCION INYECTABLE	1 mg / mL

18.5 OTROS

18.5.0.0.N40 InVivo para el Control de los síntomas y signos de la enfermedad de Crohn de moderada a severa, en pacientes que responden en forma inadecuada a los tratamientos convencionales, en enfermedad de Crohn fistulizante y en artritis reumatoidea que no han respondido a tratamientos convencionales. Venta con fórmula médica, uso de especialista.

EN ACTA 16 DE 2005, NUMERAL 2.2.3, se amplian las indicaciones en: "psoriasis moderada a severa como medicamento de segunda línea en pacientes con psoriasis moderada a severa".

EN ACTA 07 DE 2006, numeral 2.2.3, se amplian las indicaciones en: "En el tratamiento de la colitis ulcerativa activa, incluyendo la inducción y mantenimiento de la remisión clínica, inducción y mantenimiento de la cicatrización de la mucosa y reducción o retiro de corticosteroides, en pacientes que presentan una respuesta inadecuada a la terapia convencional" para el producto de la referencia.

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
L04AA12	INFLIXIMAB	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCION INYECTABLE PARA INFUSION	100mg

tratamiento de la enfermedad de

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
A18AB02	IMIGLICERASA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCION INYECTABLE PARA INFUSION	200 UI

el producto hexaxia (expediente 19924478), ha sido retirado del mercado por la EMEA según comunicado radicado con nº 2005060713 a partir del 20 de septiembre de 2005.

el producto tetracoq (expediente 29395), no será mas comercializado por Sanofi según comunicado radicado con nº 2005040539 a partir del 11 de enero de 2006.

NORMA 19. SISTEMA NERVIOSO CENTRAL Y PERIFÉRICO

19.1 ANALEPTICOS

19.1.0.0.N10 Se retiran

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
R07AB01	DOXAPRAM	INYECTABLE	20mg / mL
R07AB01	DOXAPRAM	INYECTABLE	400mg

19.2 ANALGÉSICOS NARCÓTICOS

19.2.0.0.N10 Se retiran

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
N02AB03	FENTANILO	INYECTABLE	50mg / mL
N02AB031	FENTANILO CITRATO	INYECTABLE	25mg / mL
N02AB031	FENTANILO CITRATO	INYECTABLE	50mg / mL
N02AB031	FENTANILO CITRATO	SISTEMA TRANSDERMICO	10 cm2 con 2.5 mg / 10 cm2
N02AB031	FENTANILO CITRATO	SISTEMA TRANSDERMICO	20 cm2 con 2.5 mg / 10 cm2
N02AB031	FENTANILO CITRATO	SISTEMA TRANSDERMICO	30 cm2 con 2.5 mg / 10 cm2
N02AB031	FENTANILO CITRATO	SISTEMA TRANSDERMICO	40 cm2 con 2.5mg / 10 cm2
N02AB031	FENTANILO CITRATO EQUIVALENTE A FENTANILO	SOLUCION INYECTABLE	0.10 mg / mL
N07BC02	METADONA CLORHIDRATO	SOLUCION ORAL	1 mg / mL
N07BC02	METADONA CLORHIDRATO	SOLUCION ORAL	2 mg / mL
N07BC02	METADONA CLORHIDRATO	TABLETA	10mg
N07BC02	METADONA CLORHIDRATO	TABLETA	5mg
N02AA01	MORFINA, SALES Y PREPARADOS	SOLUCION MAGISTRAL	0.005
N02AA01	MORFINA, SALES Y PREPARADOS	SOLUCION MAGISTRAL	0.03
N01AH03	SUFENTANILO	INYECTABLE	0.05 mg / mL
N01AH03	SUFENTANILO	INYECTABLE	0.075 mg / mL

 <b>AGENCIA NACIONAL DE REGULACIÓN Y CONTROL DE LA SALUD</b> <b>DIRECCIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>		
<b>FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia</b>	<b>PUBLICACIÓN</b>	<b>FECHA PUBLICACIÓN</b>
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Retirados de las Normas	MARZO 2024
	Actualizado	
N01A803	SUFENTANIL	INYECTABLE
		0,005 mg / mL

**19.3 ANALGÉSICOS MODERADAMENTE NARCÓTICOS**

19.3.0.0.N10 Se retiran

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEÚTICA	CONCENTRACION
N02AE011	BUPRENORFINA CLORHIDRATO	INYECTABLE	0,2 mg / mL
N02AE011	BUPRENORFINA CLORHIDRATO	INYECTABLE	0,3 mg / mL
N02AE011	BUPRENORFINA	TABLETA SUBLINGUAL	0,4 mg
N02AE011	BUPRENORFINA	TABLETA SUBLINGUAL	2 mg
N02AE011	BUPRENORFINA	TABLETA SUBLINGUAL	8 mg
N02AF01	BUTORFANOL	SOLUCIÓN NASAL	10mg / mL
N02AF01	BUTORFANOL	SOLUCIÓN INYECTABLE	
N02AC04	DEXTROPROPOXIFENO	CAPSULA	65mg
N02AC04	DEXTROPROPOXIFENO	GRAGEA	65mg
N02AC04	DEXTROPROPOXIFENO	TABLETA	30mg
N02AX01	MEFTAZINOL	TABLETA	100 mg
N02AX01	MEFTAZINOL	TABLETA	200 mg
N02AF02	NALBUFINA	INYECTABLE	10mg / mL
N02AF02	NALBUFINA	INYECTABLE	20mg / mL
N02AD01	PENTAZOCINA	INYECTABLE	30mg / mL
N02AD01	PENTAZOCINA	TABLETA	50mg
N02AX02	TRAMADOL	SUPOSITORIO	100 mg

**19.3.0.0.N30 ANALGÉSICOS MODERADAMENTE NARCÓTICOS EN ASOCIACIÓN:**

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEÚTICA	CONCENTRACION
N02AA91	CODEINA Y SUS SALES EN ASOCIACIONES CON OTROS ANALGÉSICOS	SOLUCIÓN ORAL	1,55 mg / mL
N02AA91	CODEINA Y SUS SALES EN ASOCIACIONES CON OTROS ANALGÉSICOS	SOLUCIÓN ORAL	10mg / mL
N02AA91	CODEINA Y SUS SALES EN ASOCIACIONES CON OTROS ANALGÉSICOS	TABLETA	40 mg

**19.4 ANALGÉSICOS NO NARCÓTICOS**

19.4.0.0.N10 Se retiran

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEÚTICA	CONCENTRACION
N02BA01	ACETIL SALICILICO ACIDO	CAPSULA	100 mg
N02BA01	ACETIL SALICILICO ACIDO	CAPSULA	330 mg
N02BA01	ACETIL SALICILICO ACIDO	TABLETA	324 mg
N02BA01	ACETIL SALICILICO ACIDO	TABLETA	360 mg
N02BA01	ACETIL SALICILICO ACIDO	TABLETA	650 mg
N02BA10	BENORILATO	TABLETA	750mg
N02BA11	DIFLUNISAL	TABLETA	500mg
N02BA11	DIFLUNISAL	TABLETA	750mg
N02BB01	DIPIRONA	SOLUCIÓN INYECTABLE	2g / 2 mL
N02BB02	DIPIRONA	JARABE	50mg / mL
N02BB02	DIPIRONA	SOLUCIÓN ORAL	350mg / mL
N02BB03	DIPIRONA	TABLETA	300 mg
N02BG02	IBUPROFENO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	400mg
N02BG02	IBUPROFENO	SOLUCIÓN ORAL	40mg / mL
N02BG02	IBUPROFENO	TABLETA	5 mg
N02BG09	KETOROLACO TROMETAMINA	TABLETA	100mg / mL
N02BG09	LISINA ALONIKINATO	INYECTABLE	150mg / mL
N02BG09	LISINA CLONIKINATO	INYECTABLE	200mg / mL
N02BG09	LISINA CLONIKINATO	INYECTABLE	200mg / mL
N02BG09	LORNOXICAM	TABLETA	4mg
N02BE01	ACETAMINOFEN (PARACETAMOL)	CAPSULA	100mg
N02BE01	ACETAMINOFEN (PARACETAMOL)	GRÁNULOS	250mg / 100 g
N02BE01	ACETAMINOFEN (PARACETAMOL)	SUSPENSION	0,001
N02BE01	ACETAMINOFEN (PARACETAMOL)	SUPOSITORIO	250mg
N02BA04	PROPIONAZONA	TABLETA	150mg
N02BA01	SALICILATO DE LISINA ACETIL	POLVO	0,45 g
N02BA01	SALICILATO DE LISINA ACETIL	POLVO	0,6 g
N02BA01	SALICILATO DE LISINA ACETIL	POLVO	0,8 g
N02BA01	SALICILATO DE LISINA ACETIL	POLVO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE	540 mg

19.4.0.0.N80 Se acepta la asociación de ibuprofeno con codeína con la única indicación de analgésico moderadamente narcótico. (Pasa a la norma 19.3.0.0.N30)

**19.5 ANESTÉSICOS GENERALES**

19.5.0.0.N10 Se retiran

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEÚTICA	CONCENTRACION
N01AX01	CICLOPROPANO	GAS	
N01AB03	METOXIFLURANO	SOLUCIÓN	100 mL

**19.6 ANESTÉSICOS LOCALES**

19.6.0.0.N10 Se retiran

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEÚTICA	CONCENTRACION
N01BB04	PRILOCAINA	CARPULAS	0,04
N01BB04	PRILOCAINA	INYECTABLE	0,03
N01BA021	PROCAINA CLORHIDRATO	CARPULAS	0,25 mg
N01BA021	PROCAINA CLORHIDRATO	INYECTABLE	0,02
N01BA021	PROCAINA CLORHIDRATO	INYECTABLE	0,03
N01BA02	PROPOXICAINA	INYECTABLE	0,004
N01BA02	PROPOXICAINA	INYECTABLE	0,02
N01BB01	ROPIVACAINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	10mg / mL
N01BB01	ROPIVACAINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	1 mg / mL
N01BB01	ROPIVACAINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	2 mg / mL
N01BB01	ROPIVACAINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	7,5 mg / mL
N01BA03	TETRACAINA	INYECTABLE	0,002
N01BA03	TETRACAINA	INYECTABLE	0,003
N01BA03	TETRACAINA	INYECTABLE	0,01

19.6.0.0.N20 Se retiran

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEÚTICA	CONCENTRACION
N01BB031	MEPIVACAINA + CORBADRINA (L-NORDEFRIN)	CARPULA	30 mg + 0,09 mg
N01BB032	MEPIVACAINA + EPINEFRINA	CARPULA	30 mg + 10, 30mg
N01BB032	MEPIVACAINA + EPINEFRINA	INYECTABLES	10mg + 0,1 mg / mL
N01BB032	MEPIVACAINA + EPINEFRINA	INYECTABLES	20mg + 0,1 mg / mL
N01BB032	PRILOCAINA + LIDOCAINA	PARCHE	25mg / g de emulsión

**19.7 ANTAGONISTAS DE LOS NARCÓTICOS**

19.7.0.0.N10 Se retiran

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEÚTICA	CONCENTRACION
V03AB02	NALORFINA	INYECTABLE	5 - 10mg
N07BB04	NALTREXONA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN ORAL	50 mg / 100 mL

**19.8 ANTICINETOSICOS**

19.8.0.0.N10 Se retiran

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEÚTICA	CONCENTRACION
A04AD01	ESCOPOLAMINA	TRANSDERMICO	1,31 mg

**19.9 ANTICONVULSIVANTES**

19.9.0.0.N10 Se retiran

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEÚTICA	CONCENTRACION
N03AF01	CARBAMAZEPINA	GRAGEA	200mg
N03AF01	CARBAMAZEPINA	GRAGEA	400mg
N03AF01	CARBAMAZEPINA	CAPSULA	400mg
N03BA01	DIASEPAM	CAPSULA BLANDA	10mg
N03BA01	DIASEPAM	JARABE	2 mg / mL (0,4%)
N03AX10	FELBAMATO	SUSPENSION	600mg / 5ml
N03AX10	FELBAMATO	TABLETA	600mg
N03AB02	FENITONA Y SUS SALES	JARABE	0,0075
N03AB02	FENITONA Y SUS SALES	JARABE	0,01
N03AB02	FENITONA Y SUS SALES	JARABE	0,025
N03AB02	FENITONA Y SUS SALES	SUSPENSION	0,01
N03AX12	GABAPENTINA	CAPSULA	100mg

FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACIÓN	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Retirados de las Normas	MARZO 2024
	Actualizado	
N03AX12	GABAPENTINA	TABLETA 100mg
N03AX12	GABAPENTINA	TABLETA 300mg
N03AX12	GABAPENTINA	TABLETA 400mg
N03AX91	MAGNESIO SULFATO	INYECTABLE 0.1
N03AX91	MAGNESIO SULFATO	INYECTABLE 0.25
N03A03	PRIMIDONA	SUSPENSION 0.05
N03AX11	TOPIRAMATO	TABLETA 300mg
N03AC02	TRIMETADIONA	CAPSULA 300mg

19.10 ANTIDEPRESIVOS

19.10.0.0.N10 Se retiran

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
N06AX91	ADEMETIONINA (S-ADENOSIL-L-METIONINA)	INYECTABLE	20mg / mL
N06AX91	ADEMETIONINA (S-ADENOSIL-L-METIONINA)	TABLETA	384 mg
N06AX91	ADEMETIONINA (S-ADENOSIL-L-METIONINA)	TABLETA	500mg
N06AX19	AMINEPTINA	TABLETA	100mg
N06AA191	AMINEPTINA CLORHIDRATO	TABLETA	0.1g
N06AA09	AMITRIPTILINA	TABLETA	5mg
N06AA09	AMITRIPTILINA	TABLETA	50mg
N06AA09	AMITRIPTILINA	TABLETA	75mg
N06AA17	AMOXAPINA	TABLETA	100mg
N06AA17	AMOXAPINA	TABLETA	150mg
N06AA17	AMOXAPINA	TABLETA	25mg
N06AA17	AMOXAPINA	TABLETA	50mg
N06AA15	BUTRIPTILINA	GRAGEA	25mg
N06AA15	BUTRIPTILINA	GRAGEA	50mg
N06AA15	BUTRIPTILINA	TABLETA	10mg
N06AA081	BIBENCIPINA CLORHIDRATO	TABLETA	240 - 480mg
N06AA121	DOXEPINA CLORHIDRATO	CREMA	0.05
	DOXEPINA	TABLETA	75mg
N06AB09	ETOPERIDONA	CAPSULA	25 mg
N06AB09	ETOPERIDONA	CAPSULA	50 mg
N06AB09	ETOPERIDONA	SOLUCION ORAL	50mg / mL
	IMPRAMINA CLORHIDRATO	CAPSULA	10 mg
N06AA02	IMPRAMINA CLORHIDRATO	CAPSULA	75 mg
N06A07	LOFPRAMINA	TABLETA	20mg
N06AX93	METAPRAMINA	TABLETA	50 mg
N06AX031	MIANSERINA CLORHIDRATO	TABLETA	30mg
N06AX171	MILNACIPRAN CLORHIDRATO	CAPSULA	50 mg
N06A02	MILNACIPRAN CLORHIDRATO	TABLETA	100mg
N06AA10	NORTRIPTILINA	CAPSULA	25mg
N06AA10	NORTRIPTILINA	TABLETA	10mg
N06AA10	NORTRIPTILINA	TABLETA	20mg
N06AA10	NORTRIPTILINA	TABLETA	30mg
N06AA10	NORTRIPTILINA	TABLETA	40mg
N06AX34	PROSULPRIDE	INYECTABLE	100mg
N06AA11	PROTRIPTILINA	TABLETA	10mg
N06AA11	PROTRIPTILINA	TABLETA	5mg
N06AA13	QUINAPRAMINA	TABLETA	2.5 mg
N06AX18	REBOXETINA	TABLETA	2 mg
N06AB06	SERTRALINA	CAPSULA	50mg
N06AB06	SERTRALINA	CAPSULA	200mg
N06AB06	SERTRALINA	SOLUCION ORAL	20mg / mL
N06AB06	SERTRALINA	TABLETA	200mg
N06AX141	THANEPTINA (SAL SODICA)	TABLETA	12.5 mg
N06AF04	TRANILCIPROMINA	TABLETA	10mg
N06AA06	TRIMPRAMINA	CAPSULA	100mg
N06AA06	TRIMPRAMINA	CAPSULA	25mg
N06AA06	TRIMPRAMINA	CAPSULA	50mg
N06AA06	TRIMPRAMINA	TABLETA	25mg
N06AX18	VENLAFAXINA	TABLETA	25 mg
N06AX09	VILOXAZINA	TABLETA	100 mg
N06AX09	VILOXAZINA	TABLETA	50 mg
	VILOXAZINA	CAPSULA	300 mg
pasar a filo acta 02 de 2010 - conjunta	HERBA DE SAN JUAN (HIPERICO)		
pasar a filo acta 02 de 2010 - conjunta	HERBA DE SAN JUAN (HIPERICO)	GRAGEA	300 mg
pasar a filo acta 02 de 2010 - conjunta	HERBA DE SAN JUAN (HIPERICO)	TABLETA	300 mg
pasar a filo acta 02 de 2010 - conjunta	HERBA DE SAN JUAN (HIPERICO) EXTRACTO	GRAGEA	250 mg
N06AX171 CANCELACION DE RIESGO RETIRO DE LA EMA NO HAY EVIDENCIA DEL BENEFICIO RIESGO	MILNACIPRAN CLORHIDRATO	CAPSULA DURA	25 mg
N06AX171 CANCELACION DE RIESGO RETIRO DE LA EMA NO HAY EVIDENCIA DEL BENEFICIO RIESGO	MILNACIPRAN CLORHIDRATO	CAPSULA DURA	50 mg

19.11 ANTILIQUECICOSOS

19.11.0.0.N10 Se retiran

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
N02CC01	ELETRIPANTO HIDROBROMURO	TABLETA	20mg
N02CA02	ERGOTAMINA	TABLETA	1 mg
N02CA02	ERGOTAMINA	SOLUCION ORAL	40mg / mL
N02CC92	NIMODIPINO	SUSPENSION	1 mg / mL
N02CC92	NIMODIPINO	TABLETA	40mg
C07AA05	PROPRANOLOL	CAPSULA	160mg
N02CC04	RIAMETRIPRAN BENZOATO	TABLETA	10mg
N02CC011	SUMATRIPTAN SUCCINATO	INYECTABLE	12 mg / mL
N02CC011	SUMATRIPTAN SUCCINATO	SOLUCION ORAL	112 mg / mL
N02CC011	SUMATRIPTAN	TABLETA	25mg

19.13 ANTIPARKINSONIANOS

19.13.0.0.N10 Se retiran

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
N04BB01	AMANTADINA	JARABE	0.01
N04AA02	BIPERIDENO	GRAGEA	4mg
G02C801	BROMOCRIPTINA	TABLETA	5mg
	BROMOCRIPTINA	CAPSULA	5.5 mg
N04BC04	ROPIRNOL	TABLETA	0.5 mg
N04BC04	ROPIRNOL	TABLETA	2 mg
N04BC04	ROPIRNOL	TABLETA	5 mg
N04B01	TOLCALPONAL	TABLETA	100mg
N04B01	TOLCALPONAL	TABLETA	200mg

19.15 INHIBIDORES DE LA COLINESTERASA

19.15.0.0.N10 Se retiran

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
N07AA01	PIROSTIGMINA SULFATO	INYECTABLE	1 mg / mL
N07AA02	PRIDOSTIGMINA BROMURO	GRAGEA	60mg
N06DA01	TACRINA	CAPSULA	10mg
N06DA01	TACRINA	CAPSULA	20mg
N06DA01	TACRINA	CAPSULA	40mg

19.16 NEUROLEPTICOS, ANTISICOTICOS O TRANQUILIZANTES MAYORES

19.16.0.0.N10 Se retiran

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
N05AD06	BROMPERIDOL	INYECTABLE	10mg / mL
N05AD06	BROMPERIDOL	INYECTABLE	2 mg / mL
N05AD06	BROMPERIDOL	INYECTABLE	5mg / mL
N05AD06	BROMPERIDOL	TABLETA	10mg
N05AD06	BROMPERIDOL	TABLETA	2 mg
N05AD06	BROMPERIDOL	TABLETA	5mg
N05AD01	CLORPROMAZINA	INYECTABLE	25 mg / mL (25mg / mL)
N05AD08	CLORPROMAZINA	SOLUCION ORAL	25 mg / 5 mL
N05AD08	DROPERIDOL	SOLUCION INYECTABLE	2.5 mg / mL
N05AD01	HALOPERIDOL	INYECTABLE	150 mg / mL
N05AD01	HALOPERIDOL	INYECTABLE	50 mg / mL
N05AF01	LOXAPINA	TABLETA	20 - 50 mg
N06AC031	MESORIDAZINA BESILATO	INYECTABLE	25 mg / mL
N06AC031	MESORIDAZINA BESILATO	TABLETA	10mg
N06AC031	MESORIDAZINA BESILATO	TABLETA	25mg
N06AC031	MESORIDAZINA BESILATO	TABLETA	50mg

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Retirados de las Normas	MARZO 2024
	Aactualizado	
N05AE02	MOLINDONA	TABLETA 10mg
N05AE02	MOLINDONA	TABLETA 25mg
N05AE02	MOLINDONA	TABLETA 50mg
N05AG03	PENLURIDOL	TABLETA 20mg
N05AC02	PRICIDON	TABLETA 4mg
N05AC04	PIPOTAZINA	TABLETA 10mg
N05AC04	PIPOTAZINA	TABLETA LACADA 10mg
N05AB04	PROCLORPERAZINA	SUPOSITORIO 10mg
N05AB04	PROCLORPERAZINA	SUPOSITORIO 2,5 mg
N05AB04	PROCLORPERAZINA	SUPOSITORIO 50mg
N05AB04	PROCLORPERAZINA	SUPOSITORIO 5mg
N05AH041	QUETAPINA FUMARATO	TABLETA RECUBIERTA 100mg
N05AH041	QUETAPINA FUMARATO	TABLETA RECUBIERTA 200mg
N05AH041	QUETAPINA FUMARATO	TABLETA RECUBIERTA 25mg
N05AL02	SULTOPRIDE	INYECTABLE 200 mg / 2 mL
N05AC02	TORIDAZINA	GRAGEA 10,25 mg
N05AC02	TORIDAZINA	TABLETA 10,25 mg
N05AC02	TRIFLUOPERDOL	TABLETA 500mg
N05AX11	ZOTEPINA	TABLETA 100 mg
N05AX11	ZOTEPINA	TABLETA 50 mg
N05AF051	ZUCLOPENTIXOL DECANATO	INYECTABLE 20mg
N05AF051	ZUCLOPENTIXOL DECANATO	INYECTABLE 25mg

19.17 SEDANTES-HIPNOTICOS Y ANSIOLITICOS

19.17.1 Sedantes-hipnóticos

19.17.1.0.N10 Se retiran

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
N09CD01	CLORAL HIDRATO	CAPSULA	250 mg
N09CD01	CLORAL HIDRATO	CAPSULA	500 mg
N09CD01	CLORAL HIDRATO	JARABE	250 mg / 5 mL
N09CD01	CLORAL HIDRATO	JARABE	500 mg / 5 mL
N09CD01	CLORAL HIDRATO	SUPOSITORIO	325mg
N09CD01	CLORAL HIDRATO	SUPOSITORIO	500mg
N09CD01	CLORAL HIDRATO	SUPOSITORIO	650mg
N09CA01	OXAZEPAM	JARABE	2 mg / mL (0,4%)
N09CD03	FLURITRAZEPAM	INYECTABLE	2 mg
N09CD03	FLURITRAZEPAM	TABLETA	2 mg
N09CD01	FLURITRAZEPAM	CAPSULA	15mg
N09CB011	HIDROXIZINA CLORHIDRATO	JARABE	0,0005
N09CD08	MIDAZOLAM	TABLETA	15mg
N09CD081	MIDAZOLAM CLORHIDRATO	SOLUCION INYECTABLE ESTERIL	1 mg / mL y 5 mg / mL
N09CD02	NITRAZEPAM	TABLETA	1 mg
N09CD02	NITRAZEPAM	TABLETA	2 mg
N09CM93	PASSIFLORA	EXTRACTO DE HOJAS	
N09CM93	PASSIFLORA	EXTRACTO DE HOJAS	
N09CM941	Raíz de Valeriana Valeriana officinalis + Espigas de Lupulo Lupuli strobus	GRAGEA (EXTRACTO SECO ESTANDARIZADO)	250mg + 60mg
N09CA06	SECOBARBITAL	CAPSULA	100mg
N09CA06	SECOBARBITAL	CAPSULA	50mg
N09CA06	SECOBARBITAL	INYECTABLE	50mg / mL

19.17.1.0.N20 Se retira: la asociación de Valeriana officinalis más Melissa officinalis (toronji) con la indicación de sedante

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
N09CM941	EXTRACTO ESTANDARIZADO DE RAIZ DE VALERIANA + EXTRACTO SECO ESTANDARIZADO DE HOJA DE MELISSA OFFICINALIS	GRAGEA	100 mg + 80 mg de extracto seco estandarizado de hoja de melissa officinalis.

19.17.2 Ansiolíticos

19.17.2.0.N10 Se retiran

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
N05BA06	BROMAZEPAM	CAPSULA	8mg
N05BA09	CLOBAZAM	TABLETA	10mg
N05BA051	CLORAZEPATO	CAPSULA	15mg
N05BA051	CLORAZEPATO	CAPSULA	7,5mg
N05BA051	CLORAZEPATO	TABLETA	11,25 mg
N05BA051	CLORAZEPATO	TABLETA	15mg
N05BA051	CLORAZEPATO	TABLETA	22,5 mg
N05BA051	CLORAZEPATO	TABLETA	7,5 mg
N05BA02	CLORDIAZEPOXIDO	CAPSULA	5 mg
N05BA02	CLORDIAZEPOXIDO	TABLETA	10mg
N05BA01	OXAZEPAM	JARABE	2 mg / mL (0,4%)
N05BA13	HALAZEPAM	TABLETA	20mg
N05BA13	HALAZEPAM	TABLETA	40mg
N05BX91	KAVANA	CAPSULA	200 mg
N05BX91	KAVANA	CAPSULA	50 mg
N05BX91	KAVANA	CAPSULA	100 mg
N05BX91	KAVANA	CAPSULA	50 mg
N05BX91	KAVANA PIPER METHYSTICUM G. FORSTER (PIPERACEAE)	CAPSULA	Mínimo 3,5% de lactonas Kava calculadas como Kavana
N05BA10	MEFAZOLAM	TABLETA	15 - 60mg
N05BA06	LORAZEPAM	INYECTABLE	1 mL
N05BA06	LORAZEPAM	INYECTABLE	4mg / mL
N05BA04	OXAZEPAM	CAPSULA	30mg
N05BA04	OXAZEPAM	CAPSULA	10mg
N05BA04	OXAZEPAM	CAPSULA	15mg
N05BA04	OXAZEPAM	CAPSULA	30mg
N05BA04	OXAZEPAM	TABLETA	15mg
N05BA11	PRAZEPAM	CAPSULA	10mg
N05BA11	PRAZEPAM	CAPSULA	20mg
N05BA11	PRAZEPAM	CAPSULA	5mg
N05BA11	PRAZEPAM	TABLETA	10mg
N09CD07	TEMAZEPAM	CAPSULA	10 mg

FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACIÓN	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Retirados de las Normas	MARZO 2024
	Actualizado	

20. TOXICOLOGIA

20.0.0.0.N10 Se retiran

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
C01AA02	ANTICUERPOS ANTIDROXINA	Vial	38mg
R07AB01	DOXAPRAM BROMHIDRATO	INYECTABLE	5mg / mL
V03AH91	GLUCAGON	INYECTABLE	10mg
V03AH91	GLUCAGON COMO CLORHIDRATO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1 mg
D08AX08	IPECACUANA	JARABE	250 mg / 5 mL (5%)

20.0.0.0.N30 No se acepta el uso del extracto fluido de ipeca como agente emetizante para sustituir el jarabe de ipeca oficial por su potencialidad tóxica.

21. VITAMINAS Y OTROS NUTRIENTES

21.2.1.0.N20 se retira y pasa a la norma 8.2.6.0.N10

21.4.1.0.N10 Se retira esta norma

21.4.1.0.N20 Se retira esta norma

21.4.2.2.N10 Se retira la norma.

BIBLIOGRAFIA

- <http://www.fda.gov/default.htm>
- <http://www.emea.eu.int>
- <http://www.who.int>
- <http://www.paho.org>
- <http://www.aenor.es>
- <http://www.anvisa.gov.br>
- <http://www.who.no>
- Decreto 677 de abril de 1995
- Comisión revisora sala especializada de medicamentos. actas de 1996 a 2015
- Isaza M.C, Isaza M.G., Fuentes J, Marunda M.T. Fundamentos de farmacología y toxicología. Cuarta edición. Protextos. Pereira Colombia
- Goodman and Gilman The pharmacological Basis of Therapeutics. Ninth edition. Associate editors. New York. 1998
- Extrapharmacopeia Martindale. Pharmaceutical Press-32 edition
- USP -OI
- USP farmacopea
- Decreto 481 de 2004
- Normas Farmacológicas. Ministerio de Salud - InVima -2002