



**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)



GP 202 - 1



SC 7341 - 1



CO-SC-7341-1

**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

**NORMAS FARMACOLÓGICAS****8. Gastrointestinal y metabolismo**

## 8.1. Gastrointestinal

- 8.1.1. Antiácidos
- 8.1.2. Antiarréicos
- 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 antitiroides
- 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. Contraírritantes 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

**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



La salud  
es de todos

Minsalud

## **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**

| FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia                 | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACIÓN |
|---|--|-------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Medios de contraste | AGOSTO 2022       |
|   | 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 + ÁCIDO 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 PUBLICACIÓN  |
|---|---|--|--|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Medios de contraste | AGOSTO 2022  |
|   |   | Actualizado  |  |
| S01JA51   | FLUORESCEINA SÓDICA + PROPARACAINA            | SOLUCIÓN OFTÁLMICA   | 2,5 mg + 5 mg / mL   |
| S01JA01   | FLUORESCÉINA SÓDICA                           | TIRILLAS OFTÁLMICAS ESTERILES  | 0,5 mg / Tirilla   |
| S01JA01   | FLUORESCÉINA 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   | IO CETAMICO ÁCIDO                             | TABLETA  | 500 mg   |
| V08AC07   | IO CETAMICO 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 |



| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |           | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACIÓN  |
|---|-----------|--|--|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |           | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Medios de contraste | AGOSTO 2022  |
|   |           | Actualizado  |  |
| V08AB05   | IOPROMIDA | SOLUCIÓN INYECTABLE  | 623,4 mg / mL (equivalente a 300 mg / mL de yodo) (62,34%) |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |  | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACIÓN  |
|---|--|--|--|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |  | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Medios de contraste | AGOSTO 2022  |
|   |  | 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)      |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |   | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACIÓN  |
|---|---|--|--|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Medios de contraste | AGOSTO 2022  |
|   |   | Actualizado  |  |
|   | 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)               |
| 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)                |

| FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia                 | PUBLICACIÓN  | FECHA PUBLICACIÓN |
|---|--|-------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Medios de contraste | AGOSTO 2022       |
|   | 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 LEPROA (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 dietiltriamino pentaacetico              | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE         | 20 mg / Vial                  |
| V09CA01 | ÁCIDO PENTETICO (DTPA)Ácido dietiltriamino pentaacetico               | 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   |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |   | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACIÓN                 |
|---|---|--|-----------------------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Medios de contraste | AGOSTO 2022                       |
|   |   | Actualizado  |                                   |
| 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                     |
| 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 MONOHDRATO   | 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 MONOHDRATO 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                   |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |  | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACIÓN                                      |
|---|--|--|--|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |  | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Medios de contraste | AGOSTO 2022  |
|   |  | Actualizado  |  |
| V09DA02   | EXAMETAZIME (hexametilen-propilen-aminoxima) (HMPAO)             | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE            | 0,30 mg / Vial   |
| V09HA02   | EXAMETAZIME (hexametilen-propilen-aminoxima) (HMPAO)             | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE            | 0,5 mg / Vial  |
| V09HA02   | EXAMETAZIME (hexametilen-propilen-aminoxima) (HMPAO)             | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE            | 0,180 mg / Vial  |
| 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   | IODURO SÓDICO ( <sup>131</sup> I)                                | CÁPSULA  | 0,75 mCi / CÁPSULA                                     |
| V09FX03   | IODURO SÓDICO ( <sup>131</sup> I)                                | CÁPSULA  | 1-5500 MBq   |
| V09IB01   | IODURO SÓDICO ( <sup>131</sup> I)                                | SOLUCIÓN INYECTABLE  | 37 – 740 MBq / mL                                      |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |   | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACIÓN                                     |
|---|---|--|---|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Medios de contraste | AGOSTO 2022   |
|   |   | Actualizado  |   |
| V09FX03   | IODURO SÓDICO ( <sup>131</sup> I)   | SOLUCIÓN ORAL  | 370 MBq / mL (10 mCi / mL)                            |
| V09FX03   | IODURO SÓDICO ( <sup>131</sup> I)   | SOLUCIÓN ORAL  | 250 mCi / mL  |
| V09FX03   | IODURO 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  |
| V09IX02   | IOBENGUANO ( <sup>131</sup> I) (cloruro) (MIBG) Metalodo Bencil Guanidina <sup>131</sup> I                          | 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  |
| 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   |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |  | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACIÓN           |
|---|--|--|-----------------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |  | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Medios de contraste | AGOSTO 2022                 |
|   |  | Actualizado  |                             |
| V09CA011  | PERTECNETATO [99mTc] DE SODIO<br>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                     |
| 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. 185Mbq 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              |
| 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 | AGOSTO 2022       |
|   | 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   | 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                                   | CÁPSULA DE LIBERACIÓN 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 | AGOSTO 2022       |
|   | 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                                      | SOLUCIÓN 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)         | CÁPSULA 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 LIBERACIÓN PROLONGADA          | 12 mg   |
| R06AB02 | DEXCLORFENIRAMINA MALEATO                      | JARABE                                    | 0,04 g / 100 mL                                     |
| R06AB02 | DEXCLORFENIRAMINA MALEATO                      | TABLETA                                   | 3 mg  |
| R06AX27 | DESLORATADINA                                  | JARABE                                    | 50 mg / 100 mL                                      |
| R06AX27 | DESLORATADINA                                  | TABLETA                                   | 5 mg  |
| R06AX27 | DESLORATADINA                                  | TABLETA ORODISPERSABLE                    | 2,5 mg  |
| R06AX27 | DESLORATADINA                                  | TABLETA ORODISPERSABLE                    | 5 mg  |
| R06AA02 | DIFENHIDRAMINA CLORHIDRATO                     | CÁPSULA DURA                              | 25 mg   |
| R06AA02 | DIFENHIDRAMINA CLORHIDRATO                     | CÁPSULA 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   |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |                            | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACIÓN               |
|---|----------------------------|---|---------------------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |                            | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antihistamínicos | AGOSTO 2022                     |
|   |                            | Actualizado   |                                 |
| 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                          |
|   | DIMENHIDRINATO             | SOLUCIÓN ORAL   | 0.25 g /100ml                   |
| 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 | AGOSTO 2022            |
|   |   | 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 antiataqueoso
  - \* 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 orexígena) 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 | AGOSTO 2022       |
|   | 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<br>AMIKACINA             | SOLUCIÓN INYECTABLE PARA<br>PERFUSIÓN            | 3mg / mL               |
| J01GB06 | AMIKACINA SULFATO EQUIVALENTE<br>AMIKACINA             | SOLUCIÓN INYECTABLE                              | 100 mg / 2 mL          |
| J01GB06 | AMIKACINA SULFATO EQUIVALENTE<br>AMIKACINA             | SOLUCIÓN INYECTABLE                              | 250 mg / 2 mL          |
| J01GB06 | AMIKACINA SULFATO EQUIVALENTE<br>AMIKACINA             | SOLUCIÓN INYECTABLE                              | 500 mg / 2 mL          |
| J01GB06 | AMIKACINA SULFATO EQUIVALENTE<br>AMIKACINA             | SOLUCIÓN INYECTABLE                              | 1,0 g / 4 mL           |
| J01DD14 | CEFTIBUTENO  | CAPSULAS   | 200 mg                 |
| J01DD14 | CEFTIBUTENO  | CAPSULAS   | 400 mg                 |
|         | DELAFOXINO   | TABLETA RECUBIERTA                               | 450 mg                 |
|         | DELAFOXINO   | POLVO LIOFILIZADO ESTÉRIL PARA<br>RECONSTITUIR   | 25 mg / mL             |
| J01GA01 | ESTREPTOMICINA SULFATO<br>EQUIVALENTE A ESTREPTOMICINA | POLVO PARA RECONSTITUIR A<br>SOLUCIÓN INYECTABLE | 0,25 g / Vial (5 mL)   |
| J01GA01 | ESTREPTOMICINA SULFATO<br>EQUIVALENTE A ESTREPTOMICINA | POLVO PARA RECONSTITUIR A<br>SOLUCIÓN INYECTABLE | 0,5 g / Vial (5 mL)    |
| J01GA01 | ESTREPTOMICINA SULFATO<br>EQUIVALENTE A ESTREPTOMICINA | POLVO PARA RECONSTITUIR A<br>SOLUCIÓN INYECTABLE | 1 g / Vial (5 mL)      |
| J01GB03 | GENTAMICINA SULFATO<br>EQUIVALENTE A GENTAMICINA       | SOLUCIÓN INYECTABLE                              | 3 mg / Ampolla (1 mL)  |
| J01GB03 | GENTAMICINA SULFATO<br>EQUIVALENTE A GENTAMICINA       | SOLUCIÓN INYECTABLE                              | 8 mg / Ampolla (1 mL)  |
| J01GB03 | GENTAMICINA SULFATO<br>EQUIVALENTE A GENTAMICINA       | SOLUCIÓN INYECTABLE                              | 10 mg / Ampolla (1 mL) |
| J01GB03 | GENTAMICINA SULFATO<br>EQUIVALENTE A GENTAMICINA       | SOLUCIÓN INYECTABLE                              | 40 mg / Ampolla (1 mL) |
| J01GB03 | GENTAMICINA SULFATO<br>EQUIVALENTE A GENTAMICINA       | SOLUCIÓN INYECTABLE                              | 60 mg / Ampolla (1 mL) |
| J01GB03 | GENTAMICINA SULFATO<br>EQUIVALENTE A GENTAMICINA       | SOLUCIÓN INYECTABLE                              | 80 mg / mL             |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |   | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACIÓN                      |
|---|---|--|--|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos | AGOSTO 2022                            |
|   |   | Actualizado  |  |
| 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)                |
| 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         | AGOSTO 2022               |
|   |  | 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              |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACIÓN |
|---|--|-------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos | AGOSTO 2022       |
|   | Actualizado  |                   |

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 RECONSTITUIR A 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 |



| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |   | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACIÓN           |
|---|---|--|-----------------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos | AGOSTO 2022                 |
|   |   | Actualizado  |                             |
| J01DB05   | CEFADROXILO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A CEFADROXILO | POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL                        | 125 mg / 5 mL               |
| J01DB05   | CEFADROXILO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A CEFADROXILO | SUSPENSIÓN ORAL  | 250 mg / 5 mL (5g / 100 mL) |
| J01DB05   | CEFADROXILO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A CEFADROXILO | TABLETA  | 0,5 g                       |
| J01DB05   | CEFADROXILO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A CEFADROXILO | TABLETA  | 1 g                         |
| J01DB06   | CEFADROXILO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A CEFADROXILO | TABLETAS DE LIBERACIÓN PROLONGADA                                | 1 g                         |
| J01DB01   | CEFALEXINA MONOHIDRATO EQUIVALENTE A CEFALEXINA   | CÁPSULA  | 250 mg                      |
| J01DB01   | CEFALEXINA MONOHIDRATO EQUIVALENTE A CEFALEXINA   | CÁPSULA  | 500 mg                      |
| J01DB01   | CEFALEXINA MONOHIDRATO EQUIVALENTE A CEFALEXINA   | POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL                        | 25 mg / mL                  |
| J01DB01   | CEFALEXINA MONOHIDRATO EQUIVALENTE A CEFALEXINA   | POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL                        | 50 mg / mL                  |
| J01DB01   | CEFALEXINA MONOHIDRATO EQUIVALENTE A CEFALEXINA   | TABLETA  | 100 mg                      |
| J01DB01   | CEFALEXINA MONOHIDRATO EQUIVALENTE A CEFALEXINA   | TABLETA  | 250 mg                      |
| J01DB01   | CEFALEXINA MONOHIDRATO EQUIVALENTE A CEFALEXINA   | TABLETA  | 500 mg                      |
| J01DB01   | CEFALEXINA MONOHIDRATO EQUIVALENTE A CEFALEXINA   | TABLETA  | 750 mg                      |
| J01DB01   | CEFALEXINA MONOHIDRATO 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                       |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |  | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACIÓN    |
|---|--|--|----------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |  | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos | AGOSTO 2022          |
|   |  | Actualizado  |                      |
|   | 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               |
| 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) |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |  | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACIÓN |
|---|--|--|-------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |  | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos | AGOSTO 2022       |
|   |  | Actualizado  |                   |
| 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      |
| 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 | AGOSTO 2022                 |
|   |  | Actualizado  |                             |
| J01DB09   | CEFRADINA MONOHIDRATO EQUIVALENTE A CEFRADINA  | CÁPSULA  | 0,5 g                       |
| J01DB09   | CEFRADINA MONOHIDRATO EQUIVALENTE A CEFRADINA  | CÁPSULA  | 1 g                         |
| J01DB09   | CEFRADINA MONOHIDRATO EQUIVALENTE A CEFRADINA  | POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE                    | 0,5 g                       |
| J01DB09   | CEFRADINA MONOHIDRATO EQUIVALENTE A CEFRADINA  | POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE                    | 1 g                         |
| J01DB09   | CEFRADINA MONOHIDRATO EQUIVALENTE A CEFRADINA  | POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL                        | 250 mg / 5 mL               |
| J01DB09   | CEFRADINA MONOHIDRATO EQUIVALENTE A CEFRADINA  | SUSPENSIÓN ORAL  | 250 mg / 5 mL               |
| J01DB09   | CEFRADINA MONOHIDRATO EQUIVALENTE A CEFRADINA  | TABLETA  | 0,25 g                      |
| J01DB09   | CEFRADINA MONOHIDRATO EQUIVALENTE A CEFRADINA  | TABLETA  | 0,5 g                       |
| J01DB09   | CEFRADINA MONOHIDRATO EQUIVALENTE A CEFRADINA  | TABLETA  | 1 g                         |
| J01DI02   | CEFTAROLINA FOSAMILO MONOACETATO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A CEFTAROLINA FOSAMILO                                | POLVO ESTERIL PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE            | 600 mg / Vial               |
| J01DI02   | CEFTAROLINA FOSAMILO MONOACETATO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A CEFTAROLINA FOSAMILO EQUIVALENTES A DE CEFTAROLINA. | POLVO PARA INFUSIÓN INTRAVENOSA                                  | 600 mg equivalente a 530 mg |
| J01DD02   | CEFTAZIDIMA PENTAHIDRATO EQUIVALENTE A CEFTAZIDIMA   | POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE                    | 250 mg / Ampolla            |
| J01DD02   | CEFTAZIDIMA PENTAHIDRATO EQUIVALENTE A CEFTAZIDIMA   | POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE                    | 500 mg / Ampolla            |
| J01DD02   | CEFTAZIDIMA PENTAHIDRATO EQUIVALENTE A CEFTAZIDIMA   | POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE                    | 1 g / Ampolla               |
| J01DD02   | CEFTAZIDIMA PENTAHIDRATO EQUIVALENTE A CEFTAZIDIMA   | POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE                    | 2 g / Ampolla               |
| J01DD14   | CEFTIBUTEN DIHIDRATO EQUIVALENTE A CEFTIBUTENO   | POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL.                       | 3mg / mL                    |
| J01DD14   | CEFTIBUTENO DIHIDRATO EQUIVALENTE A CEFTIBUTENO  | POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL                        | 36 mg / mL                  |
| J01DD04   | CEFTRIAXONA HEMITRIHIDRATADA O HEMIHEPTAHIDRATADA DISODICA EQUIVALENTE CEFTRIAXONA                             | 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 | AGOSTO 2022       |
|   |  | 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 | AGOSTO 2022       |
|   | Actualizado  |                   |

#### Fenicoles

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO   | FORMA FARMACÉUTICA                              | CONCENTRACIÓN |
|---------|--|---|---------------|
| J01BA01 | CLORANFENICOL  | CÁPSULA   | 250 mg        |
| J01BA01 | CLORANFENICOL  | CÁPSULA   | 500 mg        |
| J01BA01 | CLORANFENICOL SUCCINATO SODICO 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 | AGOSTO 2022       |
|   | 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                  |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |  | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACIÓN           |
|---|--|--|-----------------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |  | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos | AGOSTO 2022                 |
|   |  | Actualizado  |                             |
| 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               |
| 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                      |



| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |                        | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACIÓN |
|---|------------------------|--|-------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |                        | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos | AGOSTO 2022       |
|   |                        | Actualizado  |                   |
| 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                       |
|---------|--|---|-------------------------------------|
| 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% |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |  | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACIÓN                 |
|---|--|--|-----------------------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |  | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos | AGOSTO 2022                       |
|   |  | Actualizado  |                                   |
| 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                               |
| 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                            |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |  | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACIÓN              |
|---|--|--|--------------------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |  | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos | AGOSTO 2022                    |
|   |  | Actualizado  |                                |
| 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                     |
| J01CF02   | CLOXACILINA SODICA EQUIVALENTE A CLOXACILINA                 | POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE                    | 1 g / Vial                     |
| J01CF01   | DICLOXACILINA SODICA MONOHIDRATO EQUIVALENTE A DICLOXACILINA | CÁPSULA  | 250 mg                         |
| J01CF01   | DICLOXACILINA SODICA MONOHIDRATO EQUIVALENTE A DICLOXACILINA | CÁPSULA  | 500 mg                         |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |  | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACIÓN         |
|---|--|--|---------------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |  | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos | AGOSTO 2022               |
|   |  | Actualizado  |                           |
| 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 PELICULA                                    | 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         |
| J01CE30   | PENICILINA G CLEMIZOL (BENCILPENICILINA CLEMIZOL)                  | POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE                  | 1.000.000 UI / Vial       |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |   | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACIÓN   |
|---|---|--|---------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos | AGOSTO 2022         |
|   |   | Actualizado  |                     |
| 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 |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |  | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACIÓN                             |
|---|--|--|---|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |  | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos | AGOSTO 2022                                   |
|   |  | Actualizado  |   |
| J01CE02   | PENICILINA V POTASICA EQUIVALENTE A PENICILINA V (FENOXIMETILPENICILINA POTASICA EQUIVALENTES A FENOXIMETILPENICILINA) | JARABE / SOLUCIÓN ORAL   | 250 mg / 5 mL (400.000 UI / 5 mL)             |
| 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

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACIÓN |
|---|--|-------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos | AGOSTO 2022       |
|   | Actualizado  |                   |

| 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                       |
| 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)             |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |   | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACIÓN |
|---|---|--|-------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos | AGOSTO 2022       |
|   |   | Actualizado  |                   |
| 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            |
| 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 HEMIHIDRATO EQUIVALENTE A LEVOFLOXACINA                                     | TABLETA  | 250 mg            |
| J01MA12   | LEVOFLOXACINA HEMIHIDRATO EQUIVALENTE A LEVOFLOXACINA                                     | TABLETA  | 500 mg            |
| J01MA12   | LEVOFLOXACINA HEMIHIDRATO EQUIVALENTE A LEVOFLOXACINA                                     | TABLETA  | 750 mg            |
| J01MA12   | LEVOFLOXACINA HEMIHIDRATO EQUIVALENTE A LEVOFLOXACINA                                     | SOLUCIÓN INYECTABLE  | 25 mg / mL        |



| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |  | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACIÓN                  |
|---|--|--|------------------------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |  | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos | AGOSTO 2022                        |
|   |  | Actualizado  |                                    |
| 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 | AGOSTO 2022       |
|   | 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 MONOHDRATO   | TABLETA DE LIBERACIÓN MODIFICADA | 40 mg         |
| J01AA03 | DOXICICLINA MONOHDRATO EQUIVALENTE A DOXICICLINA                                       | CÁPSULA DE LIBERACIÓN MODIFICADA | 40 mg         |
| J01AA04 | LIMECICLINA EQUIVALENTE A TETRACICLINA   | CÁPSULA                          | 150 mg        |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |   | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACIÓN    |
|---|---|--|----------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos | AGOSTO 2022          |
|   |   | Actualizado  |                      |
| 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               |
| 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 | AGOSTO 2022       |
|   | 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 MONOHIDRATO 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                        |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |   | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACIÓN       |
|---|---|--|-------------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos | AGOSTO 2022             |
|   |   | Actualizado  |                         |
| J01DH03   | ERTAPENEM SODICO EQUIVALENTE A ERTAPENEM                    | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE        | 1 g / Vial              |
| A07AA12   | FIDAXOMICINA  | TABLETA  | 200 mg                  |
| J01XX01   | FOSFOMICINA CÁLCICA MONOHIDRATADA EQUIVALENTE A FOSFOMICINA | CÁPSULA  | 500 mg                  |
| J01XX01   | FOSFOMICINA TROMETAMOL EQUIVALENTE A FOSFOMICINA            | POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL                        | 2 g / Sobre             |
| 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           |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |   | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACIÓN         |
|---|---|--|---------------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos | AGOSTO 2022               |
|   |   | Actualizado  |                           |
| 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             |
| 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.

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |   | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACIÓN                  |
|---|---|--|------------------------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos | AGOSTO 2022                        |
|   |   | Actualizado  |                                    |
| 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:

| 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    |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |   | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACIÓN        |
|---|---|--|--------------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos | AGOSTO 2022              |
|   |   | Actualizado  |                          |
| 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          |
| 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      |



| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |  | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACIÓN       |
|---|--|--|-------------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |  | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos | AGOSTO 2022             |
|   |  | Actualizado  |                         |
| 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 (sodico) - SULTAMICILINA                                     | POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE                    | 2:1 g / Vial (2:1)      |
| J01CR01   | AMPICILINA (sódica) + SULBACTAM (sodico) - SULTAMICILINA                                     | POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE                    | 0,5:0,25 g / Vial (2:1) |
| J01CR01   | AMPICILINA (sódica) + SULBACTAM (sodico) - SULTAMICILINA                                     | POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE                    | 1:0,5 g / Vial (2:1)    |
| J01CR01   | AMPICILINA (sódica) + SULBACTAM (sodico) - SULTAMICILINA                                     | POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL                        | 250 mg / 5 mL           |
| J01CR01   | AMPICILINA (sódica) + SULBACTAM (sodico) - 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 (sodico)   | 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 |
| 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 |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |   | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACIÓN      |
|---|---|--|------------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos | AGOSTO 2022            |
|   |   | Actualizado  |                        |
| 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     |

4.1.1.1.N70 Se aceptan las siguientes asociaciones con sulfas:

- \* Sulfadiacina 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 | AGOSTO 2022       |
|   | 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 y ótico).
- 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 antimicrobianos 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, antimicrobianos, 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 | AGOSTO 2022       |
|   | 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. Leprostático

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 | AGOSTO 2022       |
|   | 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 AMINOSALICÍLICO | 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 | AGOSTO 2022       |
|   | 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 + ETAMIBUTOL 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 (Lipídica)                              | 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    |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |   | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACIÓN |
|---|---|--|-------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos | AGOSTO 2022       |
|   |   | Actualizado  |                   |
| 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      |
| 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      |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |  | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACIÓN |
|---|--|--|-------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |  | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos | AGOSTO 2022       |
|   |  | Actualizado  |                   |
| J02AX05   | MICAFUNGINA SÓDICA                                   | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE        | 100 mg / Vial     |
| A07AA02   | NISTATINA  | GRAGEA   | 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.

**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) |



| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |   | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACIÓN                         |
|---|---|--|---|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos | AGOSTO 2022                               |
|   |   | Actualizado  |   |
| 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                                     |
| 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                                    |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |   | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACIÓN |
|---|---|--|-------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos | AGOSTO 2022       |
|   |   | Actualizado  |                   |
| 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      |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |   | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACIÓN                          |
|---|---|--|--|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos | AGOSTO 2022                                |
|   |   | Actualizado  |  |
| 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                                      |
| 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                                |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |  | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACIÓN                          |
|---|--|--|--|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |  | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos | AGOSTO 2022                                |
|   |  | Actualizado  |  |
| 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                          |
| L03AB07   | INTERFERÓN $\beta$ -1A                       | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE        | 30 $\mu$ g / mL                            |
| L03AB07   | INTERFERÓN $\beta$ -1A                       | SOLUCIÓN INYECTABLE  | 3 MUI / 0,5 mL                             |
| L03AB07   | INTERFERÓN $\beta$ -1A                       | SOLUCIÓN INYECTABLE  | 22 $\mu$ g / 0,5 mL                        |
| L03AB07   | INTERFERÓN $\beta$ -1A                       | SOLUCIÓN INYECTABLE  | 30 $\mu$ g / 0,5 mL                        |
| L03AB07   | INTERFERÓN $\beta$ -1A                       | SOLUCIÓN INYECTABLE  | 44 $\mu$ g / 0,5 mL                        |
| L03AB07   | INTERFERÓN $\beta$ -1A                       | SOLUCIÓN INYECTABLE  | 66 $\mu$ g / 1,5 mL (Cartucho precargado)  |
| L03AB07   | INTERFERÓN $\beta$ -1A                       | SOLUCIÓN INYECTABLE  | 132 $\mu$ g / 1,5 mL (Cartucho precargado) |
| L03AB08   | INTERFERÓN $\beta$ -1B                       | POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE                    | 0,3 mg / mL                                |
| L03AB08   | INTERFERÓN $\beta$ -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   | LETERMOVIR                                   | TABLETA  | 240mg                                      |
| J05AX18   | LETERMOVIR                                   | 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                                     |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |   | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACIÓN |
|---|---|--|-------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos | AGOSTO 2022       |
|   |   | Actualizado  |                   |
| 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  |
| J06BB16   | PALIVIZUMAB                                   | POLVO PARA RECONSTITUIR A 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   |
| 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            |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |   | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACIÓN |
|---|---|--|-------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos | AGOSTO 2022       |
|   |   | Actualizado  |                   |
| J05AB04   | RIBAVIRINA  | TABLETA RECUBIERTA   | 600 mg            |
| J05AG05   | RILPIVIRINA   | TABLETA RECUBIERTA   | 25 mg             |
| 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            |
| 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   | ZIDOVUDINA (AZT)  | CÁPSULA  | 100 mg            |
| J05AF01   | ZIDOVUDINA  | CÁPSULA  | 200 mg            |
| J05AF01   | ZIDOVUDINA  | CÁPSULA  | 250 mg            |
| J05AF01   | ZIDOVUDINA  | CÁPSULA  | 300 mg            |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |            | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACIÓN |
|---|------------|--|-------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |            | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos | AGOSTO 2022       |
|   |            | Actualizado  |                   |
| J05AF01   | ZIDOVUDINA | SOLUCIÓN INYECTABLE  | 200 mg / 20 mL    |
| J05AF01   | ZIDOVUDINA | SOLUCIÓN INYECTABLE  | 10 mg / mL        |
| J05AF01   | ZIDOVUDINA | SOLUCIÓN ORAL / JARABE   | 1 g / 100 mL      |
| J05AF01   | ZIDOVUDINA | TABLETA  | 100 mg            |
| J05AF01   | ZIDOVUDINA | TABLETA  | 200 mg            |
| J05AF01   | ZIDOVUDINA | TABLETA  | 250 mg            |
| J05AF01   | ZIDOVUDINA | 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 + ZIDOVUDINA (AZT)   | TABLETA              | 300 mg + 150 mg + 300 mg  |
| J05AF04 | ABACAVIR + LAMIVUDINA + ZIDOVUDINA (AZT)   | TABLETA              | 60 mg + 30 mg + 60 mg   |
|         | ATAZANAVIR SULFATO EQUIVALENTE A ATAZANAVIR + RITONAVIR  | TABLETA              | 300 mg + 100 mg   |
| J05AR15 | ATAZANAVIR SULFATO EQUIVALENTE A 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) |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |  | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACIÓN                 |
|---|--|--|-----------------------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |  | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos | AGOSTO 2022                       |
|   |  | Actualizado  |                                   |
|   | DOLUTEGRAVIR SÓDICO EQUIVALENTE A DOLUTEGRAVIR + CLORHIDRATO DE RILPIVIRINA EQUIVALENTE A RILPIVIRINA          | TABLETAS RECUBIERTAS   | 50 mg + 25 mg                     |
|   | DOLUTEGRAVIR + LAMIVUDINA  | TABLETA  | 50 mg + 300 mg                    |
| 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                      |
|   | 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          |



| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |   | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACIÓN                                    |
|---|---|---|--|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos                              | AGOSTO 2022  |
|   |   | Actualizado   |  |
| 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) |
| J05AX66   | TABLETA 1: RITONAVIR + OMBITASVIR + PARITAPREVIR  | CADA PRESENTACIÓN CONTIENE:<br>TABLETA 1: TABLETA RECUBIERTA<br>TABLETA 2: TABLETA RECUBIERTA | 50 mg + 12,5 mg + 75 mg                              |
|   | TABLETA 2: DASABUVIR  |   | 250 mg   |
| J05AP51   | SOFOBUVIR + LEDIPASVIR  | TABLETA   | 400 mg + 90 mg                                       |
|   | SOFOBUVIR + 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 + SOFOBUVIR  | TABLETA RECUBIERTA  | 100mg + 100mg + 400mg                                |

#### 4.2. ANTIPARASITARIOS

##### 4.2.1. Antiamibianos

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 (ODOQUINOL) | TABLETA             | 650 mg                   |
| P01AC03 | ETOFAMIDA                             | SUSPENSIÓN ORAL     | 2 g / 100 mL (2%)        |
| P01AC03 | ETOFAMIDA                             | 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 | AGOSTO 2022                     |
|   |                   | Actualizado  |                                 |
| 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                          |
| 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         | TABLETA  | 0,5 g                           |
| P01AB02   | TINIDAZOL         | TABLETA  | 1 g                             |
| P01AB02   | TINIDAZOL         | SOLUCIÓN INYECTABLE PARA INFUSIÓN                                | 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 - Antiinfecciosos | AGOSTO 2022       |
|   | Actualizado  |                   |

*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 | AGOSTO 2022       |
|   | 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 concentración 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 |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |                        | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACIÓN            |
|---|------------------------|--|------------------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |                        | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos | AGOSTO 2022                  |
|   |                        | Actualizado  |                              |
| 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                       |
| 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   | PRAZIQUANTEL           | TABLETA  | 150 mg                       |
| P02BA01   | PRAZIQUANTEL           | 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 aprobado 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

**4.2.2.0.N20** 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).

| 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 | AGOSTO 2022       |
|   | 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             |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |  | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACIÓN |
|---|--|--|-------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |  | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos | AGOSTO 2022       |
|   |  | Actualizado  |                   |
| 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            |
| P01BA07   | TAFENOQUINA SUCCINATO EQUIVALENTE A TAFENOQUINA BASE | TABLETA  | 150 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 + PROGUANIL CLORHIDRATO     | TABLETA RECUBIERTA  | 62,5 mg + 25 mg                               |
| P01BB51 | ATOVAQUONA + PROGUANIL CLORHIDRATO     | TABLETA             | 250 mg + 100 mg                               |
| P01BD51 | PIRIMETAMINA + SULFADOXINA             | TABLETA             | 25 mg + 500 mg                                |
| P01BD51 | PIRIMETAMINA + SULFADOXINA             | SUSPENSION ORAL     | 0,5 g + 10 g / 100 mL - 25 mg + 500 mg / 5 mL |
| P01BD51 | PIRIMETAMINA + SULFADOXINA CLORHIDRATO | SOLUCION INYECTABLE | 20 mg + 400mg / Ampolla (2 mL)                |
| P01BD51 | PIRIMETAMINA + SULFADOXINA             | SUSPENSION ORAL     | 0,250 g + 5 g / 100 mL                        |

4.2.3.0.N30 De acuerdo con las recomendaciones de la OMS los derivados de artemicina 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     | SUSPENSION ORAL    | 2,5% - 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 - Antiinfecciosos | AGOSTO 2022         |
|   |              | Actualizado  |                     |
| 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      |
| 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 RECONSTITUIR 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 |



| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |                               | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACIÓN |
|---|-------------------------------|--|-------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |                               | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos | AGOSTO 2022       |
|   |                               | Actualizado  |                   |
| 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 | AGOSTO 2022       |
|   | 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<br>1,667g EQUIVALENTE A ANTIMONIO<br>PENTAVALENTE  | SOLUCIÓN INYECTABLE   | 31,5% - 500 mg / Ampolla (5 mL)     |
| P01CB02 | ESTIBOGLUCONATO DE SODIO<br>EQUIVALENTE A ANTIMONIO<br>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<br>EQUIVALENTE A ANTIMONIO<br>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<br>RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN<br>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                            |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |                                      | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACIÓN |
|---|--------------------------------------|--|-------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |                                      | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos | AGOSTO 2022       |
|   |                                      | Actualizado  |                   |
| 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%).

| 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 | AGOSTO 2022       |
|   | 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             | CÁPSULA DURA   | 60 mg   |
| M01AB11 | ACEMETACINA             | CÁPSULA CON MICROGRÁNULOS 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) |
|         | 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  |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |  | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACIÓN       |
|---|--|---|-------------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |  | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antinflamatorios | AGOSTO 2022             |
|   |  | Actualizado   |                         |
| 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)  |
| 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   | CÁPSULA DURA  | 75 mg                   |
| M01AB05   | DICLOFENACO SODICO   | CÁPSULA   | 100 mg                  |
| M01AB05   | DICLOFENACO SODICO   | CÁPSULA CON MICROGRÁNULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA                | 75 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                  |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |   | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACIÓN                        |
|---|---|---|--|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antinflamatorios | AGOSTO 2022                              |
|   |   | Actualizado   |  |
| 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)                        |
| 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  | CÁPSULA DE LIBERACIÓN PROLONGADA                                  | 400 mg                                   |
| M01AE01   | IBUPROFENO  | CÁPSULA 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                                   |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |  | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACIÓN       |
|---|--|---|-------------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |  | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antinflamatorios | AGOSTO 2022             |
|   |  | Actualizado   |                         |
| M01AE01   | IBUPROFENO                                   | TABLETA   | 800 mg                  |
| M01AE01   | IBUPROFENO                                   | TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA                                  | 600 mg                  |
| M01AE01   | IBUPROFENO                                   | TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA                                  | 800 mg                  |
| M01AE01   | IBUPROFENO                                   | CÁPSULA 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                   |
| 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)   |
| 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 CONCENTRADA PARA INFUSIÓN                     | 100 mg / Ampolla (5 mL) |
| M01AE03   | KETOPROFENO                                  | SUPOSITORIO   | 100 mg                  |
| M01AE03   | KETOPROFENO                                  | TABLETA   | 100 mg                  |
| M01AE03   | KETOPROFENO                                  | TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA                                  | 150 mg                  |
| 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                   |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |  | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACIÓN                             |
|---|--|---|---|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |  | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antinflamatorios | AGOSTO 2022                                   |
|   |  | Actualizado   |   |
|   | 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   |
| L01BA01   | METOTREXATO SODICO EQUIVALENTE A METOTREXATO         | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE         | 5 mg / Vial                                   |
| L01BA01   | METOTREXATO SODICO EQUIVALENTE A METOTREXATO         | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE         | 250 mg / Vial                                 |
| L01BA01   | METOTREXATO SODICO EQUIVALENTE A METOTREXATO         | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE         | 500 mg / Vial                                 |
| L01BA01   | METOTREXATO SODICO EQUIVALENTE A METOTREXATO         | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR 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   |



| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |  | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACIÓN                           |
|---|--|---|---|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |  | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antinflamatorios | AGOSTO 2022                                 |
|   |  | Actualizado   |   |
| 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  | CÁPSULAS 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 SODICO EQUIVALENTE A NAPROXENO BASE                          | TABLETA   | 550 mg (sal) equivale a 500 mg (base)       |
| M01AE02   | NAPROXENO  | TABLETAD E LIBERACIÓN 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 SODICO   | SUPOSITORIO   | 50 mg                                       |
|   | 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 ESTERIL 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                                       |
| L01XC02   | RITUXIMAB  | SOLUCIÓN INYECTABLE CONCENTRADA PARA INFUSIÓN                     | 10 mg / mL                                  |
|   | SARILUMAB  | 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                                       |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |   | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACIÓN   |
|---|---|--|---|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinflamatorios | AGOSTO 2022   |
|   |   | Actualizado  |   |
| M01AC02   | TENOXICAM   | GRANULADO EFERVESCENTE   | 20 mg / Sobre   |
| M01AC02   | TENOXICAM   | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUR 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  |
|   |   | 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  |
| L04AC07   | TOCILIZUMAB   | SOLUCIÓN PARA INFUSION   | 20 mg / mL (Viales 80 mg / 4 mL, 200 mg / 10 mL y 400 mg / 20 mL) |
| L04AC07   | TOCILIZUMAB   | SOLUCION PARA INYECCIÓN  | 20mg/mL   |
| L04AC07   | TOCILIZUMAB   | SOLUCIÓN INYECTABLE  | 162 mg / 0,9 mL   |
| L04AA44   | UPADACITINIB EN BASE ANHIDRA                                | TABLETA DE LIBERACION 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».

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACIÓN |
|---|--|-------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinflamatorios | AGOSTO 2022       |
|   | Actualizado  |                   |

**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 | 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                                     |
| 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%   |
| M02AA07 | PIROXICAM  | GEL TÓPICO                | 0,5 g / 100 g (0,5%)                                  |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |                | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACIÓN |
|---|----------------|--|-------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |                | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinflamatorios | AGOSTO 2022       |
|   |                | Actualizado  |                   |
| 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.

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACIÓN |
|---|--|-------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinflamatorios | AGOSTO 2022       |
|   | Actualizado  |                   |

**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

| 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<br>MAGNÉSICO TRIHIDRATO EQUIVALENTE A ESOMEPRAZOL | GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL | 7,5 mg + 20 mg / Sobre |
| M01AC56 | MELOXICAM + ESOMEPRAZOL<br>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

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

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

### 5.3. OTROS

**5.3.0.0.N10** Se acepta la quimopapaína como quimionucleolítico 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                                |
| 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 | AGOSTO 2022               |
|   |   | 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 |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |   | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACIÓN                            |
|---|---|--|--|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinflamatorios | AGOSTO 2022                                  |
|   |   | Actualizado  |  |
| M01AX25   | GLUCOSAMINA SULFATO CLORURO DE POTASIO (EQUIVALENTE A GLUCOSAMINA SULFATO)+ CONDROITINA SULFATO   | POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL                            | 1131 mg + 1200 mg / Sobre                    |
| 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

| 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 - Antiinflamatorios | AGOSTO 2022                 |           |
|   | Actualizado  |                             |           |
|   | 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 | AGOSTO 2022       |
|   | 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   |
| 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  |
| 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               | AGOSTO 2022                                     |
|   |   | 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 |
| 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   | SOLUCIÓN 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  | AGOSTO 2022                         |
|   |   | 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 ESTERIL 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   | CARFIZOMIB  | 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 MONOHIDRATO EQUIVALENTE A CICLOFOSFAMIDA | TABLETA RECUBIERTA  | 50 mg                               |
| L01AA01   | CICLOFOSFAMIDA MONOHIDRATO EQUIVALENTE A CICLOFOSFAMIDA | POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE                     | 1g / Vial                           |
| L01AA01   | CICLOFOSFAMIDA MONOHIDRATO EQUIVALENTE A CICLOFOSFAMIDA | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE         | 500 mg / Vial                       |
| L01AA01   | CICLOFOSFAMIDA MONOHIDRATO EQUIVALENTE A CICLOFOSFAMIDA | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE         | 200 mg / Vial                       |
| L01AA01   | CICLOFOSFAMIDA MONOHIDRATO EQUIVALENTE A CICLOFOSFAMIDA | SOLUCIÓN INYECTABLE   | 500 mg / Vial                       |
| L01AA01   | CICLOFOSFAMIDA MONOHIDRATO EQUIVALENTE A CICLOFOSFAMIDA | SOLUCIÓN INYECTABLE   | 1 g / Vial                          |
| L01AA01   | CICLOFOSFAMIDA MONOHIDRATO EQUIVALENTE A CICLOFOSFAMIDA | SOLUCIÓN INYECTABLE   | 200 mg / mL                         |
| L01AA01   | CICLOFOSFAMIDA MONOHIDRATO EQUIVALENTE A CICLOFOSFAMIDA | TABLETA   | 50 mg                               |
|   | CIMAvax EGF's (conjugados rhEGF-rP64K)                  | EMULSIÓN INYECTABLE   | 0,8 mg / 1 mL                       |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |   | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACIÓN               |
|---|---|--|---------------------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antineoplasicos | AGOSTO 2022                     |
|   |   | Actualizado  |                                 |
| G03HA01   | CIPROTERONA ACETATO   | TABLETA  | 100 mg                          |
| G03HA01   | CIPROTERONA ACETATO   | TABLETA  | 50 mg                           |
| L01XA01   | CISPLATINO  | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE        | 50 mg / Vial                    |
| 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   | SOLUCIÓN 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                           |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |   | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACIÓN           |
|---|---|--|-----------------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antineoplasicos | AGOSTO 2022                 |
|   |   | Actualizado  |                             |
| 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                       |
| L01XE06   | DASATINIB (DESATINIB)   | TABLETA RECUBIERTA   | 100 mg                      |
| L01XE06   | DASATINIB (DESATINIB)   | 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 (LIPOSOMAL) | SOLUCIÓN 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                  | SOLUCIÓN 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                |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |  | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACIÓN     |
|---|--|--|-----------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |  | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antineoplasicos | AGOSTO 2022           |
|   |  | Actualizado  |                       |
| 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 (LIOSOMAL)                                 | 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         |
|   | ENZALUTAMIDA   | CÁPSULA BLANDA   | 40 mg                 |
| L01DB03   | EPIRRUBICINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A EPIRRUBICINA                        | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE        | 10,0 mg / Vial (2 mL) |
| 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)   |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |   | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACIÓN                 |
|---|---|--|-----------------------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antineoplasicos | AGOSTO 2022                       |
|   |   | Actualizado  |                                   |
| 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                     |
| 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 INYECTABLE 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 ESTÉRIL 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                        |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |  | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACIÓN                   |
|---|--|--|-------------------------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |  | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antineoplasicos | AGOSTO 2022                         |
|   |  | Actualizado  |                                     |
| 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                       |
| 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) |



| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |   | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACIÓN   |
|---|---|--|---|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antineoplasicos | AGOSTO 2022   |
|   |   | Actualizado  |   |
| 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   | INTERFERÓN 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  |
| 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  |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |   | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACIÓN            |
|---|---|--|------------------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antineoplasicos | AGOSTO 2022                  |
|   |   | Actualizado  |                              |
| 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               |
| 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                        |
|   | 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 RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE        | 5 mg / Vial                  |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |   | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACIÓN                                 |
|---|---|--|---|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antineoplasicos | AGOSTO 2022                                       |
|   |   | Actualizado  |   |
| L01BA01   | METOTREXATO SODICO EQUIVALENTE A METOTREXATO                | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE        | 250 mg / Vial                                     |
| L01BA01   | METOTREXATO SODICO EQUIVALENTE A METOTREXATO                | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE        | 500 mg / Vial                                     |
| L01BA01   | METOTREXATO SODICO EQUIVALENTE A METOTREXATO                | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR 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 MONOHIDRATADO EQUIVALENTE A NILOTINIB | CÁPSULA  | 150 mg  |
| L01XE08   | NILOTINIB CLORHIDRATO MONOHIDRATADO EQUIVALENTE A NILOTINIB | CÁPSULA  | 200 mg  |
| L02BB02   | NILUTAMIDA  | TABLETA  | 150 mg  |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |   | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACIÓN                           |
|---|---|--|---|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antineoplasicos         | AGOSTO 2022                                 |
|   |   | Actualizado  |   |
|   | NIMOTUZUMAB - ANTICUERPO MONOCLONAL HUMANIZADO ANTI-EGF-RH-R3 | SOLUCIÓN INYECTABLE  | 50 mg / Ampolla (10 mL)                     |
| L01XK02   | 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 Ó 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  | SOLUCIÓN CONCENTRADA PARA INFUSIÓN                                       | 50 mg / Vial (10 mL)                        |
| L01XA03   | OXALIPLATINO  | SOLUCIÓN 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  | SOLUCIÓN INYECTABLE CONCENTRADA PARA INFUSIÓN                            | 100 mg / Vial (16,7 mL)                     |
| L01CD01   | PACLITAXEL  | SOLUCIÓN INYECTABLE CONCENTRADA PARA INFUSIÓN                            | 100 mg / Vial (20 mL)                       |
| L01CD01   | PACLITAXEL  | SOLUCIÓN INYECTABLE CONCENTRADA PARA INFUSIÓN                            | 600 mg / Vial (100 mL)                      |
|   | PALBOCICLIB   | CÁPSULA DURA   | 75mg  |
|   | PALBOCICLIB   | CÁPSULA DURA   | 100mg                                       |
|   | PALBOCICLIB   | CÁPSULA DURA   | 125mg                                       |
| L01XC08   | PANITUMUMAB   | SOLUCIÓN INYECTABLE CONCENTRADA PARA INFUSIÓN                            | 20 mg / mL (presentaciones por 5mL y 20 mL) |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |   | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACIÓN                         |
|---|---|--|---|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antineoplasicos | AGOSTO 2022                               |
|   |   | Actualizado  |   |
| L01XE11   | PAZOPANIB CLORHIDRATO EQUIVALENTE A PAZOPANIB               | TABLETA RECUBIERTA   | 200 mg                                    |
| L01XE11   | PAZOPANIB CLORHIDRATO EQUIVALENTE A PAZOPANIB               | TABLETA RECUBIERTA   | 400 mg                                    |
| L01XX24   | PEGASPARGASA  | SOLUCIÓN INYECTABLE  | 750 UI / mL                               |
| 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)                     |
| 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                                      |
| 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 INFUSIÓN INTRAVENOSA                               | 10mg/mL                                   |
| L01BA03   | RALTITREXED   | POLVO ESTERIL PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECCION             | 2 mg / Vial (5 mL)                        |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |  | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACIÓN   |
|---|--|--|---|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |  | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antineoplasicos | AGOSTO 2022   |
|   |  | Actualizado  |   |
|   | SUCCINATO DE RIBOCICLIB EQUIVALENTE A RIBOCICLIB | COMPRI M I D O R E C U B I E R T O                               | 200mg   |
|   | REGORAFENIB                                      | COMPRI M I D O R E C U B I E R T O                               | 40mg  |
| 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   |
| 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 |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |  | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACIÓN  |
|---|--|--|--|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |  | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antineoplasicos | AGOSTO 2022  |
|   |  | Actualizado  |  |
| 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 EQUIVALENTE 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   |
| 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)                         |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |   | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACIÓN                                  |
|---|---|--|--|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antineoplasicos                                 | AGOSTO 2022  |
|   |   | Actualizado  |  |
|   | TRASTUZUMAB   | POLVO LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN  | 420 mg / vial (21 mg / 1mL solución reconstituida) |
| L01XC03   | TRASTUZUMAB   | SOLUCIÓN INYECTABLE  | 600 mg / 5 mL                                      |
| 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                                      |
| 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)                                |



| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |   | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACIÓN |
|---|---|--|-------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antineoplasicos | AGOSTO 2022       |
|   |   | Actualizado  |                   |
|   | 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            |
|---------|---|---|--------------------------|
| 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            |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |   | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACIÓN       |
|---|---|--|-------------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antineoplásicos | AGOSTO 2022             |
|   |   | Actualizado  |                         |
| 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) |
| V10BX01 | CLORURO 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 PUBLICACIÓN |
|---|---|-------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - cardiovascular | AGOSTO 2022       |
|   | 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  | SOLUCIÓN PARA INHALAR                                     | 0,5 g / 100 mL               |
| C08CA01 | AMLODIPINO   | CÁPSULA BLANDA  | 5 mg                         |
| C08CA01 | AMLODIPINO   | CÁPSULA   | 5 mg                         |
| C08CA01 | AMLODIPINO   | CÁPSULA   | 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   | CÁPSULA 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 | CARVEDILOL   | TABLETA   | 6,25 mg                      |
| C07AG02 | CARVEDILOL   | TABLETA   | 12,5 mg                      |
| C07AG02 | CARVEDILOL   | TABLETA   | 25 mg                        |
| C07AG02 | CARVEDILOL   | TABLETA   | 50 mg                        |
| 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                       |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |  | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACIÓN                          |
|---|--|---|--|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |  | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - cardiovascular | AGOSTO 2022                                |
|   |  | Actualizado   |  |
| 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                                |
| C01DA14   | ISOSORBIDE MONONITRATO                                 | CÁPSULA DE LIBERACIÓN 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 LIBERACIÓN PROLONGADA                                | 50 mg                                      |
| C01DA14   | ISOBORBIDE MONONITRATO                                 | TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA                                | 60 mg                                      |
| C01DA08   | ISOSORBIDE DINITRATO                                   | TABLETA   | 10 mg                                      |
| C01DA08   | ISOSORBIDE DINITRATO                                   | TABLETA DE LIBERACIÓN RETARDADA                                 | 40 mg                                      |
| C01DA08   | ISOSORBIDE DINITRATO                                   | TABLETA SUBLINGÜAL  | 5 mg                                       |
| C01DA08   | ISOSORBIDE DINITRATO                                   | TABLETA SUBLINGÜAL  | 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 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                                      |
| C08CA04   | NICARDIPINO CLORHIDRATO                                | CÁPSULA 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 LIBERACIÓN PROLONGADA                                | 20 mg                                      |
| C08CA05   | NIFEDIPINO   | TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA                                | 30 mg                                      |
| C08CA05   | NIFEDIPINO   | TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA                                | 60 mg                                      |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |                             | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACIÓN                |
|---|-----------------------------|---|----------------------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |                             | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - cardiovascular | AGOSTO 2022                      |
|   |                             | Actualizado   |                                  |
| 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 LIBERACIÓN PROLONGADA                                | 10 mg                            |
| C08CA07   | NISOLDIPINO                 | TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA                                | 20 mg                            |
| C08CA07   | NISOLDIPINO                 | TABLETA DE LIBERACIÓN 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                      |
| C01DA02   | NITROGLICERINA              | SOLUCIÓN INYECTABLE PARA INFUSIÓN                               | 400 µg / mL (40 mg / 100 mL)     |
| C01DA02   | NITROGLICERINA              | SOLUCIÓN INYECTABLE PARA INFUSIÓN                               | 0,8 mg / Ampolla (10 mL)         |
| C01DA02   | NITROGLICERINA              | SOLUCIÓN INYECTABLE PARA INFUSIÓN                               | 5 mg / mL                        |
| C01DA02   | NITROGLICERINA              | SOLUCIÓN INYECTABLE PARA INFUSIÓN                               | 50 mg / Ampolla (10 mL)          |
| C01DA02   | NITROGLICERINA              | SOLUCIÓN INYECTABLE PARA INFUSIÓN                               | 25 mg / Ampolla (5 mL)           |
| C01DA02   | NITROGLICERINA              | SISTEMA DE LIBERACIÓN TRANSDERMICA APOSITO                      | 32 mg - libera 10 mg en 24 horas |
| C01DA02   | NITROGLICERINA              | SISTEMA DE LIBERACIÓN TRANSDERMICA APOSITO                      | 16 mg - libera 5 mg en 24 horas  |
| C01DA02   | NITROGLICERINA              | SISTEMA DE LIBERACIÓN TRANSDERMICA APOSITO                      | 50 mg libera 10 mg en 24 horas   |
| C01DA02   | NITROGLICERINA              | SISTEMA DE LIBERACIÓN TRANSDERMICA PARCHE                       | 18 mg libera 5 mg en 24 horas,   |
| C01DA02   | NITROGLICERINA              | SISTEMA DE LIBERACIÓN TRANSDERMICA PARCHE                       | 36 mg libera 10 mg en 24 horas   |
| C01DA02   | NITROGLICERINA              | UNGÜENTO  | 4%- 4 g por 100 g                |
| C01DA02   | NITROGLICERINA              | SOLUCIÓN PARA APLICACIÓN 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     | SOLUCIÓN INYECTABLE   | 1 mg / Ampolla (1 mL)            |
| C07AA05   | PROPRANOLOL CLORHIDRATO     | TABLETA   | 40 mg                            |
| C07AA05   | PROPRANOLOL CLORHIDRATO     | TABLETA   | 80 mg                            |
| C01EB18   | RANOLAZINA                  | TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA                                | 500 mg                           |
| C01EB18   | RANOLAZINA                  | TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA                                | 1000 mg                          |
| C01EB15   | TRIMETAZIDINA DICLORHIDRATO | TABLETA   | 20 mg                            |
| C01EB15   | TRIMETAZIDINA DICLORHIDRATO | TABLETA DE LIBERACIÓN 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                           |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |                        | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACIÓN     |
|---|------------------------|---|-----------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |                        | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - cardiovascular | AGOSTO 2022           |
|   |                        | Actualizado   |                       |
| 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 CLORHIRATO  | TABLETA   | 120 mg                |
| C08DA01   | VERAPAMILO CLORHIDRATO | SOLUCIÓN INYECTABLE PARA INFUSIÓN                               | 5 mg / Ampolla (2 mL) |
| C08DA01   | VERAPAMILO CLORHIDRATO | TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA                                | 180 mg                |
| C08DA01   | VERAPAMILO CLORHIDRATO | TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA                                | 120 mg                |
| C08DA01   | VERAPAMILO CLORHIDRATO | TABLETA DE LIBERACIÓN 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  | SOLUCIÓN INYECTABLE                                   | 6 mg / Ampolla - Vial (2 mL)             |
| C01BD01 | AMIODARONA CLORHIDRATO                                 | SOLUCIÓN INYECTABLE                                   | 150 mg / Ampolla - (3 mL)                |
| C01BD01 | AMIODARONA CLORHIDRATO                                 | SOLUCIÓN INYECTABLE                                   | 50 mg / mL                               |
| C01BD01 | AMIODARONA CLORHIDRATO                                 | TABLETA   | 200 mg                                   |
| C07AB03 | ATENOLOL   | CÁPSULA BLANDA  | 100 mg                                   |
| C07AB03 | ATENOLOL   | CÁPSULA BLANDA  | 50 mg                                    |
| C07AB03 | ATENOLOL   | SOLUCIÓN INYECTABLE                                   | 5 mg / Ampolla (10 mL)                   |
| C07AB03 | ATENOLOL   | TABLETA   | 100 mg                                   |
| C07AB03 | ATENOLOL   | TABLETA   | 50 mg                                    |
| C01BD02 | BRETILO TOSILATO                                       | SOLUCIÓN INYECTABLE PARA ADMINISTRACIÓN POR INFUSIÓN  | 2 mg / mL                                |
| C01BD02 | BRETILO TOSILATO                                       | SOLUCIÓN INYECTABLE PARA ADMINISTRACIÓN POR INFUSIÓN  | 4 mg / mL-                               |
| C01BD02 | BRETILO 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                                    |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |  | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACIÓN       |
|---|--|---|-------------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |  | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - cardiovascular | AGOSTO 2022             |
|   |  | Actualizado   |                         |
| 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 LIBERACIÓN PROLONGADA                                | 180 mg                  |
| C08DA01   | VERAPAMILO CLORHIRATO                                  | TABLETA DE LIBERACIÓN 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*

**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        |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |  | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACIÓN                                    |
|---|--|---|--|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |  | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - cardiovascular | AGOSTO 2022  |
|   |  | Actualizado   |  |
| 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 MONOHDRATO EQUIVALENTE A AMLODIPINO              | TABLETA   | 6,395 mg equivalente a 5 mg                          |
| C08CA01   | AMLODIPINO MESILATO MONOHDRATO 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   | CÁPSULA 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 MICROGRÁNULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA              | 10 mg  |
| C08CA12   | BARNIDIPINO CLORHIDRATO  | CÁPSULA CON MICROGRÁNULOS 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  |
| 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   |



| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |  | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACIÓN     |
|---|--|---|-----------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |  | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - cardiovascular | AGOSTO 2022           |
|   |  | Actualizado   |                       |
| 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 LIBERACIÓN 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 POTASICO TRIHIDRATO EQUIVALENTE FIMASARTAN POTÁSICO | TABLETA   | 60 mg                 |
| C09CA10   | FIMASARTAN POTASICO 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                  |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |  | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACIÓN           |
|---|--|---|-----------------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |  | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - cardiovascular | AGOSTO 2022                 |
|   |  | Actualizado   |                             |
| C02DB02   | HIDRALAZINA CLORHIDRATO                                | SOLUCIÓN INYECTABLE PARA INFUSIÓN                               | 20 mg / mL (Ampolla 1 mL)   |
| C02DB02   | HIDRALAZINA CLORHIDRATO                                | TABLETA   | 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   | LABELTALOL HIDROCLORURO                                | SOLUCIÓN 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                                    | 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                      |
| 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   | MOEXIPRILO CLORHIDRATO                                 | TABLETA   | 7,5 mg                      |
| C09AA13   | MOEXIPRILO 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                       |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |                            | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACIÓN      |
|---|----------------------------|---|------------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |                            | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - cardiovascular         | AGOSTO 2022            |
|   |                            | Actualizado   |                        |
| 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                  |
| C08CA10   | NILVADIPINO                | CÁPSULA CON MICROGRÁNULOS 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       | SOLUCIÓN 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                  | CÁPSULA CON MICROGRÁNULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA                      | 2 mg                   |
| C02CA01   | PRAZOSINA                  | TABLETA   | 1 mg                   |
| C02CA01   | PRAZOSINA                  | TABLETA   | 2 mg                   |
| C07AA05   | PROPRANOLOL CLORHIDRATO    | CÁPSULA 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                  |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |                        | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACIÓN                    |
|---|------------------------|---|--------------------------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |                        | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - cardiovascular | AGOSTO 2022                          |
|   |                        | Actualizado   |                                      |
| 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 | CÁPSULA CON MICROGRÁNULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA              | 120 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 | 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 nebivolol clorhidrato equivalente a nebivolol base

La sal aprobada es prazosina clorhidrato equivalente a prazosina base.

La sal aprobada es quinalapril clorhidrato equivalente a quinalapril base

La sal aprobada es rilmenidina dihidrogeno fosfato equivalente a rilmenidina

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 cornezuolo 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.

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |   | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACIÓN |
|---|---|---|-------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - cardiovascular | AGOSTO 2022       |
|   |   | Actualizado   |                   |
| 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     |
| 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      |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |   | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACIÓN |
|---|---|---|-------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - cardiovascular | AGOSTO 2022       |
|   |   | Actualizado   |                   |
| 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  | CAPSULA DURA  | 5 mg + 50 mg      |
| C09DB06   | AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE A AMLODIPINO + LOSARTAN POTASICO                              | CÁPSULA   | 5 mg + 50 mg      |
| C09DB06   | AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE A AMLODIPINO + LOSARTAN POTASICO                              | CÁPSULA DURA  | 2,5 mg + 50 mg    |
| C09DB06   | AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE A AMLODIPINO + LOSARTAN POTASICO                              | CÁPSULA DURA  | 5 mg + 100 mg     |
| C09DB06   | AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE A AMLODIPINO + LOSARTAN POTASICO                              | TABLETA RECUBIERTA  | 5 mg + 50 mg      |
| C09DB06   | AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE A AMLODIPINO + LOSARTAN POTASICO                              | 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       |
| 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     |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |  | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACIÓN |
|---|--|---|-------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |  | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - cardiovascular | AGOSTO 2022       |
|   |  | Actualizado   |                   |
| 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 + VALSARTÁN   | CÁPSULA DURA  | 5 mg + 80 mg      |
| C09DB01   | AMLODIPINO + VALSARTÁN   | CÁPSULA DURA  | 5 mg + 160 mg     |
| C09DB01   | AMLODIPINO + VALSARTÁN   | CÁPSULA DURA  | 10 mg + 100 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   |
| 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  |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |  | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACIÓN |
|---|--|---|-------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |  | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - cardiovascular | AGOSTO 2022       |
|   |  | Actualizado   |                   |
| 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   | CAPTOPRIL + HIDROCLOROTIAZIDA  | TABLETA   | 50 mg + 25 mg     |
| C09BA01   | CAPTOPRIL + 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  | 60mg +10mg        |
| C03AX01   | FIMASARTAN POTASICO TRIHIDRATO EQUIVALENTE FIMASARTAN POTÁSICO + HIDROCLOROTIAZIDA | TABLETA RECUBIERTA  | 60 mg + 12,5 mg   |
| C03AX01   | FIMASARTAN POTASICO TRIHIDRATO EQUIVALENTE FIMASARTAN POTÁSICO + HIDROCLOROTIAZIDA | TABLETA RECUBIERTA  | 120 mg + 12,5 mg  |
| C09BA09   | FOSINOPRIL SODICO + HIDROCLOROTIAZIDA  | TABLETA   | 10 mg + 12,5 mg   |
| C09BA09   | FOSINOPRIL SODICO + 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)                           | COMPRIDIDO  | 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      |



| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |  | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACIÓN |
|---|--|---|-------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |  | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - cardiovascular   | AGOSTO 2022       |
|   |  | Actualizado   |                   |
|   | METOPROLOL TARTRATO + IVABRADINA CLORHIRATO EQUIVELANTE A IVABRADINA | TABLETA RECUBIERTA  | 25 mg + 7,5 mg    |
|   | 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  | COMPRESIDOS RECUBIERTOS CON PELÍCULA                              | 5mg + 12,5mg      |
|   | NEBIVOLOL + HIDROCLOROTIAZIDA  | COMPRESIDOS RECUBIERTOS CON PELÍCULA                              | 5mg + 25mg        |
| 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  | CÁPSULA 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  | CÁPSULA DURA  | 80 mg + 6,25 mg   |
| C09DA03   | VALSARTAN + HIDROCLOROTIAZIDA  | CÁPSULA DURA  | 80 mg + 12,5 mg   |
| C09BB10   | VERAPAMILO CLORHIDRATO + TRANDOLAPRIL                                | CÁPSULA DE LIBERACIÓN PROLONGADA (GRANULADO + TABLETA RECUBIERTA) | 180 mg + 2 mg     |
| C09BB10   | VERAPAMILO CLORHIDRATO + TRANDOLAPRIL                                | CÁPSULA DE LIBERACIÓN PROLONGADA                                  | 120 mg + 0,5 mg   |
| C09BB10   | VERAPAMILO CLORHIDRATO + TRANDOLAPRIL                                | CÁPSULA DE LIBERACIÓN PROLONGADA                                  | 180 mg + 1 mg     |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |   | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACIÓN        |
|---|---|---|--------------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - cardiovascular | AGOSTO 2022              |
|   |   | Actualizado   |                          |
| C09BB10   | VERAPAMILLO CLORHIDRATO + TRANDOLAPRIL  | TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA                                | 180 mg + 2 mg            |
| C09BB10   | VERAPAMILLO CLORHIDRATO + TRANDOLAPRIL  | TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA                                | 240 mg + 4 mg            |
| 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/<br>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    |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |  | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACIÓN        |
|---|--|---|--------------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |  | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - cardiovascular | AGOSTO 2022              |
|   |  | Actualizado   |                          |
| C09DX01   | AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE A AMLODIPINO + VALSARTÁN + HIDROCLOROTIAZIDA | TABLETA RECUBIERTA  | 10 mg + 160 mg + 25 mg   |
| C09DX01   | AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE A AMLODIPINO + VALSARTÁN + 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   |
| 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   | 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 PUBLICACIÓN |
|---|---|-------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - cardiovascular | AGOSTO 2022       |
|   | Actualizado   |                   |

#### 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<br>CONCENTRADA PARA ADMINISTRAR<br>POR INFUSIÓN                              | 250 mg / Vial o Ampolla (20 mL)     |
| C01CA07 | DOBUTAMINA                                   | POLVO LIOFILIZADO PARA<br>RECONSTITUIR A SOLUCIÓN<br>INYECTABLE PARA ADMINISTRAR<br>POR INFUSIÓN | 250 mg / Vial (20 mL)               |
| C01CA07 | DOBUTAMINA                                   | SOLUCIÓN INYECTABLE PARA<br>ADMINISTRAR POR INFUSIÓN   | 100 mg / 100 mL                     |
| C01CA07 | DOBUTAMINA                                   | SOLUCIÓN INYECTABLE<br>CONCENTRADA PARA ADMINISTRAR<br>POR INFUSIÓN                              | 250 mg / Ampolla (5 mL)             |
| C01CA04 | DOPAMINA CLORHIDRATO                         | SOLUCIÓN INYECTABLE PARA<br>ADMINISTRAR POR INFUSIÓN   | 320 mg / 100 mL (320 mcg / mL)      |
| C01CA04 | DOPAMINA CLORHIDRATO                         | SOLUCIÓN INYECTABLE<br>CONCENTRADA PARA ADMINISTRAR<br>POR INFUSIÓN                              | 200 mg / Ampolla o Vial (5 mL)      |
| C01CA04 | DOPAMINA CLORHIDRATO                         | SOLUCIÓN INYECTABLE PARA<br>ADMINISTRAR POR INFUSIÓN   | 160 mg / 100 mL                     |
| C01CA04 | DOPAMINA CLORHIDRATO                         | SOLUCIÓN INYECTABLE PARA<br>ADMINISTRAR POR INFUSIÓN   | 80 mg / 100 mL                      |
| H04AA01 | GLUCAGON                                     | POLVO LIOFILIZADO PARA<br>RECONSTITUIR A SOLUCIÓN<br>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<br>(ISOPRENALINA) | SOLUCIÓN INYECTABLE  | 0,2 mg / mL                         |
| C01CX08 | LEVOSIMENDAN                                 | SOLUCIÓN INYECTABLE<br>CONCENTRADA PARA INFUSIÓN<br>INTRAVENOSA                                  | 2,5 mg / mL - 12,5 mg / Vial (5 mL) |
|         | LEVOSIMENDAN                                 | POLVO LIOFILIZADO PARA<br>RECONSTITUIR A SOLUCIÓN<br>INYECTABLE                                  | 12,5mg / 20mL                       |
| C01CE02 | MILRINONA                                    | SOLUCIÓN INYECTABLE PARA<br>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<br>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

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACIÓN |
|---|---|-------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - cardiovascular | AGOSTO 2022       |
|   | Actualizado   |                   |

*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  |
|--|---|--------------------|
| <b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b> | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - cardiovascular | <b>AGOSTO 2022</b> |
|  | <b>Actualizado</b>  |                    |

**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                     |
| 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 | BUTIAZIDA (ISOBUTILHIDROCLOROTIAZIDA) + ESPIRONOLACTONA | TABLETA            | 10 mg + 100 mg |
| C03EA14 | BUTIAZIDA (ISOBUTILHIDROCLOROTIAZIDA) + ESPIRONOLACTONA | 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 |
|---|---|-------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - cardiovascular | AGOSTO 2022       |
|   | 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                             | CÁPSULA CON MICROGRÁNULOS 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 LIBERACIÓN PROLONGADA                   | 400 mg                  |
| C04AD03 | PENTOXIFILINA (XPENTOFILINA)                       | TABLETA DE LIBERACIÓN 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 | AGOSTO 2022       |
|   | Actualizado   |                   |

### 7.7. VASOPRESORES

7.7.0.0.N10 Se aceptan:

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO         | FORMA FARMACEUTICA    | CONCENTRACION          |
|---------|--------------------------|-----------------------|------------------------|
| 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 + FLAVONOIDES 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)       |



| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |  | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACIÓN      |
|---|--|---|------------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |  | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - cardiovascular | AGOSTO 2022            |
|   |  | Actualizado   |                        |
| C05CA04   | O-(BETA- HIDROXIETIL) RUTOSIDO (TROXERUTINA) | CÁPSULA DURA  | 300 mg                 |
| C05CA04   | O-(BETA- HIDROXIETIL) RUTOSIDO (TROXERUTINA) | TABLETA   | 500 mg                 |
| C05CA04   | 0-B (B-HIDROXIETIL) -RUTÓSIDO (TROXERUTINA)  | TABLETA EFERVESCENTE  | 500 mg                 |
| C05CA04   | 0-B (B-HIDROXIETIL) -RUTÓSIDO (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 | BENZOCAÍNA + 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 |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |  | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACIÓN   |
|---|--|---|---------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |  | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - cardiovascular | AGOSTO 2022         |
|   |  | Actualizado   |                     |
| 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        |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |  | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACIÓN                   |
|---|--|---|-------------------------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |  | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - cardiovascular | AGOSTO 2022                         |
|   |  | Actualizado   |                                     |
| C05AA01   | LIDOCAINA BASE + HIDROCORTISONA ACETATO  | SUPOSITORIO   | 60 mg + 5 mg                        |
| C05AA04   | LIDOCAÍNA + 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   | LIDOCAÍNA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A LIDOCAÍNA 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 + SUSPENSIÓN DE CULTIVO BACTERIAL (BCS) ESTANDARIZADO (CONTIENE 5.0 X 1010 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 | AGOSTO 2022       |
|   | 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 PUBLICACIÓN |
|---|---|-------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - cardiovascular | AGOSTO 2022       |
|   | 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          |
| 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 NÍTRICO    | GAS PARA INHALACIÓN | 800 ppm en balance de nitrógeno  |
| R07AX01 | OXIDO NÍTRICO    | GAS PARA INHALACIÓN | 1000 ppm en balance de nitrógeno |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                        | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACIÓN  |
|--|--|--------------------|
| <b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b> | <b>Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - cardiovascular</b> | <b>AGOSTO 2022</b> |
|  | <b>Actualizado</b>   |                    |

**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 ESTERIL PARA INHALACIÓN ORAL    | 0,6mg/1ml                           |

La sal aprobada es Iloprost trometamol equivalente a iloprost

**7.9.0.0N70** Se acepta el nesiritide para el tratamiento de la insuficiencia cardiaca aguda descompensada

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO       | FORMA FARMACEUTICA  | CONCENTRACION               |
|---------|------------------------|---|-----------------------------|
| C01DX19 | NESIRITIDE             | POLVO LIOFILIZADO ESTERIL 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) |

| 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>AGOSTO 2022</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)                       |
| 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 | AGOSTO 2022       |
|   | Actualizado   |                   |



|   |  |   |  |   |                             |                 |
|---|--|---|--|---|-----------------------------|-----------------|
|  |  | <b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b><br><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 - Gastrointestinal</b>                                  |  | <b>AGOSTO 2022</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   | 1                                   |
| A02AH   | BICARBONATO DE SODIO                                   | GRANULADO EFERVESCENTE                    | 1,415 g / 2,7 g sobre               |
| 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                               |

| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |                    | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal | AGOSTO 2022    |
|---|--------------------|---|----------------|
|   |                    | Actualizado   |                |
| A02AA04   | MAGNESIO HIDRÓXIDO | TABLETA   | 85 mg          |
| A02AA04   | MAGNESIO HIDRÓXIDO | TABLETA   | 150 mg         |
| A02AA04   | MAGNESIO HIDRÓXIDO | TABLETA   | 200 mg         |
| A02AA04   | MAGNESIO HIDRÓXIDO | TABLETA   | 300 mg         |
| 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           |

| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |  | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal | AGOSTO 2022  |
|---|--|---|--|
|   |  | Actualizado   |  |
| 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 |
| 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 + DIMETILPOLIXILOSAÑO  | SUSPENSIÓN ORAL    | 4 g + 4g + 0,4 g / 100 mL                     |
| A02AF02 | ALUMINIO HIDRÓXIDO + MAGNESIO HIDRÓXIDO CON SIMETICONA             | SUSPENSIÓN ORAL    | 2 - 6% + 1 - 4%                               |

| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal | AGOSTO 2022                             |
|---|---|---|---|
|   |   | Actualizado   |   |
| 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 HIDRÓXIDO + MAGNESIO HIDROXIDO + CALCIO CARBONATO + SIMETICONA           | SUSPENSIÓN ORAL   | 327 mg + 341 mg + 410 mg + 25 mg / 5 mL |
| 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         |

| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal | AGOSTO 2022                           |
|---|---|---|---------------------------------------|
|   |   | Actualizado   |                                       |
| 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                |
| 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       |

| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |  | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal | AGOSTO 2022                      |
|---|--|---|----------------------------------|
|   |  | Actualizado   |                                  |
| 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 estomacales (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 | AGOSTO 2022 |
|   | 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 | AGOSTO 2022 |
|   | 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)  |



| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal | AGOSTO 2022                            |
|---|---|---|--|
|   |   | Actualizado   |  |
| A04AA02   | GRANISETRON CLORHIDRATO EQUIVALENTE A GRANISETRON BASE              | SOLUCIÓN INYECTABLE   | 1 mg / Vial (1 mL)                     |
| A04AA02   | GRANISETRON CLORHIDRATO EQUIVALENTE A GRANISETRON BASE              | TABLETA   | 1 mg                                   |
| 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                                  |

| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |  | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal | AGOSTO 2022            |
|---|--|---|------------------------|
|   |  | Actualizado   |                        |
| A03FA01   | METOCLOPRAMIDA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A METOCLOPRAMIDA BASE | TABLETA   | 10 mg                  |
| 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                  |
| 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   | PALANOSETRON   | 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 | AGOSTO 2022 |
|   | 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 MONOHDRATO EQUIVALENTE A CISAPRIDA                | SUSPENSIÓN ORAL     | 100 mg / 100 mL             |
| A03FA02 | CISAPRIDA MONOHDRATO EQUIVALENTE A CISAPRIDA                | TABLETA             | 10 mg                       |
| A03FA02 | CISAPRIDA MONOHDRATO 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                       |

| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal | AGOSTO 2022 |
|---|---|---|-------------|
|   |   | Actualizado   |             |
| 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        |

#### 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 | AGOSTO 2022                           |
|---|--|---|---------------------------------------|
|   |  | 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    |

| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal | AGOSTO 2022              |
|---|---|---|--------------------------|
|   |   | Actualizado   |                          |
| 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                   |
| 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                     |

| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |                      | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal | AGOSTO 2022  |
|---|----------------------|---|--|
|   |                      | Actualizado   |  |
| 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                             |
| 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>AGOSTO 2022</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 CONTIENIENDO 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>AGOSTO 2022</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 |

| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |  | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal | AGOSTO 2022          |
|---|--|---|----------------------|
|   |  | Actualizado   |                      |
| A03D  | PARGEVERINA CLORHIDRATO (PROPINOX CLORHIDRATO) + CLONIXINATO DE LISINA | TABLETA   | 10 mg + 125 mg       |
| A03D  | PARGEVERINA CLORHIDRATO (PROPINOX CLORHIDRATO) + DIPIRONA              | TABLETA   | 5 mg + 300 mg        |
| 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                            |

| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal | AGOSTO 2022     |
|---|---|---|-----------------|
|   |   | Actualizado   |                 |
| 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          |
| 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 | AGOSTO 2022 |
|   | 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 + QUIMOTRIPSINA + 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 | AGOSTO 2022 |
|   | 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         |

| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |  | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal | AGOSTO 2022  |
|---|--|---|--|
|   |  | Actualizado   |  |
|   | 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          |
|   | 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                  |

| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal | AGOSTO 2022                               |
|---|---|---|---|
|   |   | Actualizado   |   |
|   | 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  |
| 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  |

| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |  | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal   | AGOSTO 2022         |
|---|--|---|---------------------|
|   |  | Actualizado   |                     |
| 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) |
| 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               |



| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal      | AGOSTO 2022             |
|---|---|--|-------------------------|
|   |   | Actualizado  |                         |
| 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 | AGOSTO 2022  |
|---|---|---|--|
|   |   | 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 infusión - cloruro de sodio 0,7%) |
| A02BA02   | RANITIDINA CLORHIRATO EQUIVALENTE A RANITIDINA                  | SOLUCIÓN INYECTABLE   | 50 mg / 50 mL (bolsa para infusión - cloruro de sodio 0,7%)  |
| A02BA07   | RANITIDINA BISMUTO CITRATO                                      | TABLETA   | 400 mg   |
| A02BX02   | SUCRALFATO  | POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL                         | 1g / Sobre   |

| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |                     | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal | AGOSTO 2022   |
|---|---------------------|---|---------------|
|   |                     | Actualizado   |               |
| 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      |

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                           |

| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |  | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal | AGOSTO 2022   |
|---|--|---|---|
|   |  | Actualizado   |   |
| 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             |
| 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 | AGOSTO 2022 |
|   | 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/ó 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)    |
| A06AB05 | ACEITE DE RICINO  | LIQUIDO OLEOSO                                      | 96,45% - 100%                   |
| A06AB05 | ACEITE DE RICINO  | SOLUCIÓN ORAL                                       | 92,4 g / 100 mL                 |
| 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 | AGOSTO 2022                         |
|---|--|---|-------------------------------------|
|   |  | 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                              |
| 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 | AGOSTO 2022                                     |
|---|---|---|---|
|   |   | 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   |
| 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                                    |
|   | 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                 |
| 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 |

| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |  | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal | AGOSTO 2022                       |
|---|--|---|-----------------------------------|
|   |  | Actualizado   |                                   |
| 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 TARTÁRICO                                 | 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 TARTÁRICO | GRÁNULOS EFERVESCENTES PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL          | 20 g + 30 g + 10 g + 20 g / 100 g |
|   | TARTRATO DE SODIO + ÁCIDO TARTÁRICO  | SOLUCIÓN ORAL   | 9,67g + 1,71g / 100 mL            |
|   | SODIO FOSFATO MONOBÁSICO + SODIO FOSFATO DIBÁSICO                                      | SOLUCIÓN ORAL   | 16,1 g + 5,94 g / 100 mL          |
|   | SODIO FOSFATO MONOBÁSICO + SODIO FOSFATO DIBÁSICO                                      | SOLUCIÓN ORAL   | 16 g + 6 g / 100 mL               |
|   | SODIO FOSFATO MONOBÁSICO + SODIO FOSFATO DIBÁSICO                                      | SOLUCIÓN ORAL   | 34,4287 g + 14, 0218 g / 100 mL   |
|   | SODIO FOSFATO MONOBÁSICO + SODIO FOSFATO DIBÁSICO                                      | SOLUCIÓN ORAL   | 35,57% + 13,34%                   |
| A06AG01   | SODIO FOSFATO MONOBÁSICO + SODIO FOSFATO DIBÁSICO                                      | SOLUCIÓN PARA ADMINISTRAR COMO ENEMA                              | 13,91 g + 3,17 g / 100 mL         |
| A06AG01   | SODIO FOSFATO MONOBÁSICO + SODIO FOSFATO DIBÁSICO                                      | 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 | AGOSTO 2022  |
|---|--|---|--|
|   |  | 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 EFERVECENTES 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                                  |

| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |  | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal | AGOSTO 2022                                  |
|---|--|---|--|
|   |  | Actualizado   |  |
| A06   | MAGNESIO SULFATO + RUIBARBO<br>POLVO + SEN POLVO   | POLVO PARA RECONSTITUIR A<br>SUSPENSIÓN ORAL                      | 96,04 g + 1,96 g + 2,0 g                     |
| A06AB57   | MAGNESIO SULFATO<br>HEPTAHIDRATADO + EXTRACTO<br>FLUIDO DE CASCARA SAGRADA +<br>EXTRACTO FLUIDO DE RUIBARBO +<br>EXTRACTO FLUIDO DE BOLDO            | JARABE  | 20,0 g + 10,0 g + 6,0 g + 6,0 g / 100 mL     |
| A06AB57   | MAGNESIO SULFATO + CASCARA<br>SAGRADA EXTRACTO + RUIBARBO<br>EXTRACTO + BOLDO EXTRACTO   | POLVO PARA RECONSTITUIR A<br>SUSPENSIÓN ORAL                      | 29 g + 0,9 g + 0,2 g + 0,6 g                 |
|   | MAGNESIO SULFATO + TARTRATO<br>DOBLE DE SODIO Y POTASIO +<br>RUIBARBO EN POLVO   | POLVO PARA RECONSTITUIR A<br>SUSPENSIÓN ORAL                      | 78 g + 15 g + 7 g / 100 g                    |
| A06AB57   | MAGNESIO SULFATO + EXTRACTO<br>FLUIDO DE CASCARA SAGRADA 20%<br>+ EXTRACTO FLUIDO DE RUIBARBO<br>20% + EXTRACTO FLUIDO DE BOLDO<br>20% + SEN TINTURA | ELIXIR  | 20 g + 10 mL + 3 mL + 10 mL + 10 mL / 100 mL |
| A06AB58   | PICOSULFATO SODICO + ACEITE<br>MINERAL   | EMULSION ORAL   | 33,34 mg + 28,220 g / 100 mL                 |
| A06AB58   | PICOSULFATO SODICO + ACEITE<br>MINERAL   | SUSPENSIÓN ORAL   | 100 mg + 28,220 g / 100 mL                   |
| A06AB58   | PICOSULFATO DE SODIO+OXIDO DE<br>MAGNESIO +ÁCIDO CITRICO<br>ANHIDRO  | POLVO PARA RECONSTITUIR A<br>SOLUCIÓN ORAL                        | 10 mg + 3,5 g + 12 g / 100 mL                |
|   | SODIO SULFATO + POTASIO SULFATO<br>+ 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 | AGOSTO 2022 |
|   | 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;<br>LACTOBACILLUS RHAMNOSUS;<br>STREPTOCOCCUS THERMOPHILUS;<br>BIFIDOBACTERIUM BREVE;<br>LACTOBACILLUS ACIDOPHILUS;<br>BIFIDOBACTERIUM INFANTIS;<br>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 E COLI CEPA NISSLE 1917   | CÁPSULAS GASTRORESISTENTES                             | 2,5 A 25 X 10 <sup>9</sup>   |
|         | CÉLULAS VIABLES DE E. COLI CEPA NISSLE 1917  | SUSPENSIÓN   | 1 X 10 <sup>8</sup> UFC/mL   |
|         | ESPORAS DE BACILLUS CLAUSII  | 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   |

| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |  | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal | AGOSTO 2022  |
|---|--|---|--|
|   |  | Actualizado   |  |
| A07FA01   | <i>Lactobacillus acidophilus</i> LB Lacteol+ MEDIO DE CULTIVO FERMENTADO (NEUTRALIZADO)  | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN                  | 340mg (10 billones UFC) + 160mg / Sobre  |
|   | <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>Lactobacilos 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</i> protectis   | 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 delbruecki</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   |

| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |  | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal | AGOSTO 2022   |
|---|--|---|---|
|   |  | Actualizado   |   |
| A07FA51   | <i>Streptococcus salivarius subesp. thermophilus</i> + <i>Bifidobacteria (breve, infans, lungum)</i> + <i>Lactobacillus acidophilus</i> + <i>Lactobacillus plantarum</i> + <i>Lactobacillus casei</i> + <i>Lactobacillus delbrueckii subesp. 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 |
| A07FA51   | <i>Streptococcus salivarius subesp. thermophilus, minimo</i> + <i>Bifidobacteria (breve, infans, lungum), minimo</i> + <i>Lactobacillus acidophilus, minimo</i> + <i>Lactobacillus plantarum, minimo</i> + <i>Lactobacillus casei, minimo</i> + <i>Lactobacillus delbrueckii subesp. bulgaricus, minimo</i> + <i>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</i> y <i>Lactobacillus plantarum</i> + FRUCTOOLIGOSACÁRIDOS.   | CÁPSULA   | 3,5 x 10 <sup>9</sup> UFC por cada microorganismo + 44 mg / capsula   |
| A07FA01   | <i>Lactobacillus rhamnosus rosell - 11</i> + <i>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  |

|   |   |             |
|---|---|-------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal | AGOSTO 2022 |
|   | Actualizado   |             |

8.1.13.0.N20

Se aceptan budesonida, sulfasalazina, olsalazina y mesalazina con la indicación de coadyuvante en el tratamiento de la colitis ulcerativa.

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO               | FORMA FARMACEUTICA                                   | CONCENTRACION            |
|---------|--------------------------------|--|--------------------------|
| A07EC04 | BALSALAZIDA DISÓDICA DIHIDRATO | CÁPSULA DURA   | 750 mg                   |
| A07EA06 | BUDESONIDA                     | EMULSIÓN TOPICA                                      | 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                   |

|   |   |             |
|---|---|-------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal | AGOSTO 2022 |
|   | Actualizado   |             |

**8.1.13.0.N30** Se acepta los siguientes medicamentos como coadyuvantes en el Control de los síntomas y signos 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                                     |
|         | MESALAZINA       | TABLETA   | 400 mg  |
|         | MESALAZINA       | GRANULADO DE LIBERACIÓN PROLONGADA                        | 2g / Sobre  |
|         | USTEKINUMAB      | SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN INTRAVENOSA                        | 130mg/26mL  |
|         | VEDOLIZUMAB      | Polvo para concentrado para solución para perfusión       | 60 mg/ml  |

**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               |

|   |   |             |
|---|---|-------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal | AGOSTO 2022 |
|   | Actualizado   |             |

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 PROSPANODIOL MONOHIDRATO EQUIVALENTE A DAPAGLIFLOZINA | TABLETA   | 5 mg                     |
| A10BX09 | DAPAGLIFLOZINA PROSPANODIOL MONOHIDRATO EQUIVALENTE A DAPAGLIFLOZINA | TABLETA   | 10 mg                    |
|         | DULAGLUTIDA  | SOLUCIÓN ORAL   | 0,75 mg / 0,5 mL         |
|         | DULAGLUTIDA  | SOLUCIÓN ORAL   | 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                 |



| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |  | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal | AGOSTO 2022  |
|---|--|---|--|
|   |  | Actualizado   |  |
| A10AB05   | INSULINA ASPART  | SOLUCIÓN 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 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   |
| 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                   |

| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal | AGOSTO 2022  |
|---|---|---|--|
|   |   | Actualizado   |  |
| 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                                  |
| 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  |

| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal | AGOSTO 2022    |
|---|---|---|----------------|
|   |   | Actualizado   |                |
| 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          |
| 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         |
| 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,

|  |  |                    |
|--|--|--------------------|
| <b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b> | <b>Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal</b> | <b>AGOSTO 2022</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 | AGOSTO 2022      |
|---|--|---|------------------|
|   |  | 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     |
|   | EMPAGLIFLOZINA + METFORMINA  | TABLETA   | 5mg + 500 mg     |
|   | EMPAGLIFLOZINA + METFORMINA  | TABLETA   | 5mg + 850 mg     |
|   | EMPAGLIFLOZINA + METFORMINA  | TABLETA   | 5mg + 1000 mg    |
|   | EMPAGLIFLOZINA + METFORMINA  | TABLETA   | 12,5mg + 500 mg  |
|   | EMPAGLIFLOZINA + METFORMINA  | TABLETA   | 12,5mg + 850 mg  |
|   | EMPAGLIFLOZINA + METFORMINA  | 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    |

| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal | AGOSTO 2022                            |
|---|---|---|--|
|   |   | Actualizado   |  |
| A10BD02   | GLIMEPIRIDA + METFORMINA CLORHIDRATO  | TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA                                  | 4 mg + 850 mg                          |
| 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                        |

| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal | AGOSTO 2022      |
|---|---|---|------------------|
|   |   | Actualizado   |                  |
| A10BD07   | SITAGLIPTINA FOSFATO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A SITAGLIPTINA + METFORMINA CLORHIDRATO    | TABLETAS 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   |
| 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   |

| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |  | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal | AGOSTO 2022     |
|---|--|---|-----------------|
|   |  | Actualizado   |                 |
| C10AX06   | ÁCIDOS OMEGA 3 AL 85% EQUIVALENTES A EPA, y DHA              | CÁPSULA BLANDA CON CUBIERTA ENTÉRICA                              | 1020 mg         |
| C10AX06   | EPA + DHA  | CÁPSULA BLANDA  | 960 mg          |
| 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          |



| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |  | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal | AGOSTO 2022 |
|---|--|---|-------------|
|   |  | Actualizado   |             |
| 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    |
| C10AB05   | FENOFIBRATO DE COLINA EQUIVALENTES A ÁCIDO FENOFIBRICO | CÁPSULA DURA CON MICROGRANULOS DE LIBERACIÓN RETARDADA            | 135 mg      |
| C10AB06   | FENOFIBRATO DE COLINA EQUIVALENTE A 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        |

| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal | AGOSTO 2022 |
|---|---|---|-------------|
|   |   | Actualizado   |             |
| C10AA08   | PITAVASTATINA CÁLCICA EQUIVALENTE A 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       |

**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 hipolipemiante.

\* 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>AGOSTO 2022</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 FENOFIBRICO | CÁPSULA DURA       | 40mg + 135mg   |
|         | ATORVASTATINA + ÁCIDO FENOFIBRICO | 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 FENOFIBRICO | CÁPSULA DURA       | 5 mg + 135 mg  |
|         | ROSUVASTATINA + ÁCIDO FENOFIBRICO | CÁPSULA DURA       | 10 mg + 135 mg |
|         | ROSUVASTATINA + ÁCIDO FENOFIBRICO | 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 |
|-----|------------------|--------------------|---------------|
|-----|------------------|--------------------|---------------|

| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal | AGOSTO 2022                         |
|---|---|---|-------------------------------------|
|   |   | Actualizado   |                                     |
|   | ACETATO DE CALCIO MONOHDRATO 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                               |
| 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 EFERVECENTE   | 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 EFERVECENTE   | 2,94 g + 0,3 g equivalente a 500 mg |

| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |  | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal | AGOSTO 2022                                      |
|---|--|---|--|
|   |  | Actualizado   |  |
|   | 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  |
| 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   |
|   | EETCALCETIDA HCl EQUIVALE A UNA SOLUCIÓN DE EETCALCETIDA           | SOLUCIÓN INYECTABLE   | 5mg/mL   |
|   | FLUORURO DE SODIO  | TABLETA RECUBIERTA  | 40 mg  |

| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |  | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal | AGOSTO 2022           |
|---|--|---|-----------------------|
|   |  | Actualizado   |                       |
| 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                |
| 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                 |

| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal | AGOSTO 2022                          |
|---|---|---|--------------------------------------|
|   |   | Actualizado   |                                      |
| 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                          |
| 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>AGOSTO 2022</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             |



| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |  | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal | AGOSTO 2022   |
|---|--|---|---|
|   |  | Actualizado   |   |
| 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  |
| 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  |

| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal | AGOSTO 2022  |
|---|---|---|--|
|   |   | Actualizado   |  |
|   | 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   |
| A12AX   | CALCIO CARBONATO EQUIVALENTE A CALCIO + VITAMINA D3 + ÓXIDO 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 + ÓXIDO 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                            |

| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |  | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal | AGOSTO 2022   |
|---|--|---|---|
|   |  | Actualizado   |   |
|   | 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 EFERVESCENTE 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   |
| 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   |

| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal | AGOSTO 2022   |
|---|---|---|---|
|   |   | Actualizado   |   |
| 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  |
| 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 | AGOSTO 2022                   |
|---|--|---|-------------------------------|
|   |  | 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 MONOHIDRATO EQUIVALENTE A IBANDRÓNICO ÁCIDO+ COLECALCIFEROL O VITAMINA D3.                          | TABLETA RECUBIERTA  | 150 mg + 12.000 UI            |
|   | 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                       |

| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal | AGOSTO 2022    |
|---|---|---|----------------|
|   |   | Actualizado   |                |
|   | CONTIENE DE VITAMINA D3 (COLECALCIFEROL) + MAGNESIO | CÁPSULA BLANDA  | 0.125mg + 80mg |

|   |   |             |
|---|---|-------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal | AGOSTO 2022 |
|   | 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>AGOSTO 2022</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

| 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  | LIQUIDO ORAL                                  | 1,1 g / mL     |



|   |   |             |
|---|---|-------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal | AGOSTO 2022 |
|   | Actualizado   |             |

**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) |
|         | 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 INFUSIÓN INTRAVENOSA | 200 UI / Vial (20 mL) |
| A16AB02 | IMIGLUCERASA                                    | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A INFUSIÓN 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 INFUSIÓN INTRAVENOSA | 400 U / Vial          |
| A16AB10 | VELAGLUCERASA ALFA                              | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A INFUSIÓN INTRAVENOSA | 200 U / Vial          |

\* 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 imiglicerasa 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:

| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |                                     | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal | AGOSTO 2022              |
|---|-------------------------------------|---|--------------------------|
|   |                                     | Actualizado   |                          |
| ATC   | PRINCIPIO ACTIVO                    | FORMA FARMACEUTICA  | CONCENTRACION            |
| A16AX01   | ÁCIDO ALFA LIPOICO (ÁCIDO TIÓCTICO) | TABLETA RECUBIERTA  | 300 mg                   |
| 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      |
|---------|--|------------------------------------|--------------------|
| A16AB08 | GALSULFASA (RHASB) - N-acetilgalactosamina 4-sulfatasa | SOLUCIÓN INYECTABLE                | 5 mg / Vial (5 mL) |
| A16AB07 | ALGLUCOSIDASA ALFA                                     | SOLUCIÓN CONCENTRADA PARA INFUSION | 50 mg / 10 mL      |

**8.2.7.0.N110** Se acepta:

| ATC | PRINCIPIO ACTIVO                           | FORMA FARMACEUTICA               | CONCENTRACION |
|-----|--|----------------------------------|---------------|
|     | INHIBIDOR DE LA ALPHA1-PROTEINASA (HUMANO) | POLVO LIOFILIZADO PARA INYECCIÓN | 50mg/mL       |

**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   |

|   |   |             |
|---|---|-------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal | AGOSTO 2022 |
|   | 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 acepta únicamente para iniciar

| ATC | PRINCIPIO ACTIVO | FORMA FARMACEUTICA  | CONCENTRACION |
|-----|------------------|---------------------|---------------|
|     | NUSINERSEN       | SOLUCIÓN INYECTABLE | 2.4mg/mL      |

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 | AGOSTO 2022 |
|   | 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 ceroide tipo 2 (neuronal 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    |

| FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia                 | PUBLICACIÓN   | FECHA PUBLICACIÓN |
|---|---|-------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Hormonas | AGOSTO 2022       |
|   | Actualizado   |                   |

### 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 esteroides 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)+<br>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 vórices, por no existir ventaja terapéutica.

| FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia                 | PUBLICACIÓN   | FECHA PUBLICACIÓN |
|---|---|-------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Hormonas | AGOSTO 2022       |
|   | 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<br>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<br>Tableta 2: 100 µg + 30 µg<br>Tableta 3: 150 µg + 30 µg |
| G03AC09 | DESOGESTREL   | TABLETA   | 75 µg  |
| G03AA16 | DIENOGEST + ETINIL ESTRADIOL                                | TABLETA RECUBIERTA  | 2 mg + 30 µg   |
| G03AA16 | DIENOGEST + ETINIL ESTRADIOL                                | 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  |
| 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 *  | Gragea 1: 50 µg + 30 µg  |
|         |   |   | Gragea 2: 70 µg + 40 µg  |
|         |   |   | Gragea 3: 10 µg + 30 µg  |
| G03AA10 | GESTODENO + ETINILESTRADIOL                                 | TABLETA RECUBIERTA  | 60 µg + 15 µg  |
| G03AA10 | GESTODENO + ETINILESTRADIOL                                 | TABLETA RECUBIERTA  | 75 µg + 30 µg  |
| G03AA10 | GESTODENO + ETINILESTRADIOL                                 | TABLETA RECUBIERTA  | 75 µg + 20 µg  |
|         | GESTODENO + ETINILESTRADIOL                                 | PARCHE TRANSDÉRMICO   | 2,1 mg + 0,55 mg   |
| G03AC03 | LEVONORGESTREL  | TABLETA   | 30 µg  |
| G03AC03 | LEVONORGESTREL  | TABLETA   | 750 µg   |
| G03AC03 | LEVONORGESTREL  | TABLETA   | 1500 µg  |
| G03AC03 | LEVONORGESTREL  | IMPLANTE SUBDÉRMICO   | 36 mg /implante  |
| G03AC03 | LEVONORGESTREL  | IMPLANTE SUBDÉRMICO   | 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 PUBLICACIÓN   |
|---|---|---|---|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Hormonas | AGOSTO 2022   |
|   |   | Actualizado   |   |
| G03AA07   | LEVONORGESTREL + ETINILESTRADIOL                                    | TABLETA *   | Tableta 1: 50 µg + 30 µg (6 tabletas)<br>Tableta 2: 75 µg + 40 µg (5 tabletas)<br>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                         | SOLUCIÓN OLEOSA INYECTABLE                                | 50 mg + 5 mg / Ampolla ó Jeringa prellenada (1 mL)  |
|   | ENANTATO DE NORETISTERONA + VALERATO DE ESTRADIOL                   | SOLUCIÓN 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 +750 µg con una liberación nominal de 150 µg + 20 µg / día   |
|   | PROGESTERONA  | ANILLO VAGINAL DE LIBERACIÓN 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 dietilstilbestrol 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   | SOLUCIÓN INYECTABLE   | 4 mg / Ampolla (1 mL)           |
| H02AB01 | BETAMETASONA FOSFATO DISODICO EQUIVALENTE A BETAMETASONA   | SOLUCIÓN INYECTABLE   | 4 mg / Ampolla (2 mL)           |
| H02AB01 | BETAMETASONA FOSFATO DISODICO EQUIVALENTE A BETAMETASONA   | SOLUCIÓN INYECTABLE   | 8 mg / Ampolla (2 mL)           |
|         | BETAMETASONA SODIO FOSFATO EQUIVALENTE A BETAMETASONA BASE | SOLUCIÓN INYECTABLE   | 3.03 mg/ mL                     |
| H02AB01 | BETAMETASONA   | SOLUCIÓN 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   | CÁPSULA DURA          | 3 mg                            |
| H02AB13 | DEFLAZACORT  | SOLUCIÓN ORAL (Gotas) | 1 mg / gota                     |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |             | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACIÓN |
|---|-------------|---|-------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |             | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Hormonas | AGOSTO 2022       |
|   |             | Actualizado   |                   |
| H02AB13   | DEFLAZACORT | SUSPENSIÓN ORAL (GOTAS)                                   | 2,275 g / 100 mL  |
| H02AB13   | DEFLAZACORT | TABLETA   | 6 mg              |
| H02AB13   | DEFLAZACORT | TABLETA   | 30 mg             |



| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |  | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACIÓN                     |
|---|--|---|---------------------------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |  | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Hormonas         | AGOSTO 2022                           |
|   |  | Actualizado   |                                       |
| H02AB02   | DEXAMETASONA ACETATO EQUIVALENTE A DEXAMETASONA                    | SUSPENSIÓN INYECTABLE   | 8 mg / Ampolla (1 mL)                 |
| H02AB02   | DEXAMETASONA ACETATO MONOHDRATO EQUIVALENTE A DEXAMETASONA         | SUSPENSIÓN INYECTABLE   | 16 mg / Ampolla (2 mL)                |
| H02AB02   | DEXAMETASONA FOSFATO SODICO EQUIVALENTE A DEXAMETASONA             | SOLUCIÓN INYECTABLE   | 4 mg / Ampolla (2 mL)                 |
| H02AB02   | DEXAMETASONA FOSFATO SODICO EQUIVALENTE A DEXAMETASONA FOSFATO     | SOLUCIÓN INYECTABLE   | 4 mg / Ampolla (1 mL)                 |
| H02AB02   | DEXAMETASONA FOSFATO SODICO EQUIVALENTE A DEXAMETASONA FOSFATO     | SOLUCIÓN INYECTABLE   | 8 mg / Ampolla (2 mL)                 |
| H02AB02   | DEXAMETASONA FOSFATO   | TABLETA   | 0,75 mg                               |
| H02AB02   | DEXAMETASONA FOSFATO SODICO  | SOLUCIÓN ORAL   | 5 mg / mL                             |
| H02AB02   | DEXAMETASONA   | TABLETA   | 4mg                                   |
| H02AB03   | FLUDROCORTISONA (FLUOROHIDROCORTISONA)                             | TABLETA   | 0,1 mg                                |
| H02AB03   | FLUDROCORTISONA  | 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 SOLUCIÓN INYECTABLE                     | 50 mg / mL                            |
| H02AB09   | HIDROCORTISONA SODIO FOSFATO EQUIVALENTE A HIDROCORTISONA          | SOLUCIÓN INYECTABLE   | 100 mg / (Ampolla) 2 mL               |
| H02AB09   | HIDROCORTISONA SUCCINATO SODICO EQUIVALENTE A HIDROCORTISONA       | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE         | 100 mg / Vial                         |
| H02AB09   | HIDROCORTISONA SUCCINATO SODICO EQUIVALENTE A HIDROCORTISONA       | POLVO LIOFILIZADO O POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE | 250 mg / Vial (2 mL)                  |
| H02AB09   | HIDROCORTISONA SUCCINATO SODICO EQUIVALENTE A HIDROCORTISONA       | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN 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                  | SUSPENSIÓN INYECTABLE   | 40 mg + 10 mg / Vial ó Ampolla (1 mL) |
| H02AB04   | METILPREDNISOLONA ACETATO  | SUSPENSIÓN INYECTABLE   | 40 mg / Ampolla (1 mL)                |
| H02AB04   | METILPREDNISOLONA SUCCINATO SODICO EQUIVALENTE A METILPREDNISOLONA | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE         | 40 mg / Ampolla (1 mL)                |
| H02AB04   | METILPREDNISOLONA SUCCINATO SODICO EQUIVALENTE A METILPREDNISOLONA | POLVO LIOFILIZADO ESTERIL PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE | 500 mg / Ampolla (8 mL)               |
| H02AB04   | METILPREDNISOLONA SUCCINATO SODICO EQUIVALENTE A METILPREDNISOLONA | POLVO ESTERIL PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE             | 500 mg / Ampolla (4 mL)               |
| H02AB04   | METILPREDNISOLONA SUCCINATO SODICO EQUIVALENTE A METILPREDNISOLONA | POLVO ESTERIL PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE             | 125 mg / Vial(2 mL)                   |
| H02AB04   | METILPREDNISOLONA SULEPTANATO EQUIVALENTE A METILPREDNISOLONA      | SOLUCIÓN INYECTABLE   | 125 mg / Ampolla (1,25 mL)            |
| H02AB04   | METILPREDNISOLONA SULEPTANATO EQUIVALENTE A METILPREDNISOLONA      | SOLUCIÓN INYECTABLE   | 250 mg / Ampolla (2,5 mL)             |
| H02AB06   | PREDNISOLONA SODIO FOSFATO EQUIVALENTE A PREDNISOLONA              | JARABE / SOLUCIÓN ORAL  | 3 mg / mL                             |
| H02AB06   | PREDNISOLONA SODIO FOSFATO EQUIVALENTE A PREDNISOLONA              | SOLUCIÓN 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 LIBERACIÓN PROLONGADA                                  | 1 mg                                  |
| H02AB06   | PREDNISOLONA   | TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA                                  | 2 mg                                  |
| H02AB06   | PREDNISOLONA   | TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA                                  | 5 mg                                  |
| H02AB08   | TRIAMCINOLONA ACETONIDO  | SUSPENSIÓN INYECTABLE   | 40 mg / Ampolla (1 mL)                |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |                            | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACIÓN |
|---|----------------------------|---|-------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |                            | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Hormonas | AGOSTO 2022       |
|   |                            | Actualizado   |                   |
| H02AB08   | TRIAMCINOLONA ACETONIDO    | SUSPENSIÓN INYECTABLE                                     | 10 mg / mL        |
| H02AB08   | TRIAMCINOLONA HEXACETÓNIDO | SUSPENSIÓN PARA INYECCIÓN                                 | 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 | AGOSTO 2022       |
|   | 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 +<br>BETAMETASONA FOSFATO DISÓDICO<br>EQUIVALENTE A BETAMETASONA BASE                                       | SUSPENSION INYECTABLE | 3 mg + 3 mg / Ampolla-Jeringa<br>prellenada (1 mL) |
| H02BX | BETAMETASONA ACETATO +<br>BETAMETASONA FOSFATO DISÓDICO<br>EQUIVALENTE A BETAMETASONA BASE                                       | SUSPENSION INYECTABLE | 6 mg + 6 mg / Vial (2 mL)                          |
| H02BX | BETAMETASONA DIPROPIONATO<br>EQUIVALENTE A BETAMETASONA BASE +<br>BETAMETASONA FOSFATO SODICO<br>EQUIVALENTE A BETAMETASONA BASE | SUSPENSION INYECTABLE | 5 mg + 2 mg / Ampolla (1 mL)                       |
| H02BX | BETAMETASONA DIPROPIONATO<br>EQUIVALENTE A BETAMETASONA BASE +<br>BETAMETASONA FOSFATO SODICO<br>EQUIVALENTE A BETAMETASONA BASE | SUSPENSION INYECTABLE | 10 mg + 4 mg / Vial (2 mL)                         |
| H02BX | DEXAMETASONA ACETATO<br>EQUIVALENTE A DEXAMETASONA<br>+DEXAMETASONA SODIO FOSFATO<br>EQUIVALENTE A DEXAMETASONA                  | SUSPENSION INYECTABLE | 8 mg + 2 mg / Ampolla (1 mL)                       |
| H02BX | DEXAMETASONA SODIO FOSFATO<br>EQUIVALENTE A DEXAMETASONA<br>+DEXAMETASONA ACETATO<br>EQUIVALENTE A DEXAMETASONA                  | SUSPENSION 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)

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACION |
|---|---|-------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Hormonas | AGOSTO 2022       |
|   | 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 especifica igual a aproximadamente 10000 UI FSH/ mg proteina) de proteina 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   |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |   | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACIÓN                    |
|---|---|---|--------------------------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Hormonas | AGOSTO 2022                          |
|   |   | Actualizado   |                                      |
|   | 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                     |
| 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 INYECCIÓN                          | 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 PUBLICACIÓN                                      |
|---|---|---|--|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Hormonas | AGOSTO 2022  |
|   |   | 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 ADMINISTRACIÓN VAGINAL                       | 25 µg  |
|   | ESTRADIOL HEMIDRATO EQUIVALENTE A ESTRADIOL | SOLUCIÓN TÓPICA   | 1,53 mg  |
| G03CA03   | ESTRADIOL HEMIDRATO EQUIVALENTE A ESTRADIOL | SOLUCIÓN PARA INHALACIÓN                                  | 0,2143 g / 100 mL - 150 µg / aplicación                |
| G03CA03   | ESTRADIOL HEXAHIDROXIBENZOATO               | SOLUCIÓN OLEOSA INYECTABLE                                | 5 mg / Ampolla (1 mL)                                  |
| G03CA03   | ESTRADIOL VALERATO                          | TABLETA   | 1 mg   |
| G03CA03   | ESTRADIOL VALERATO                          | TABLETA   | 2 mg   |
| G03CA03   | ESTRADIOL VALERATO                          | SOLUCIÓN 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 LIBERACIÓN SOSTENIDA                     | 3,5 mg   |
| G03CA57   | ESTRÓGENOS CONJUGADOS                       | CREMA TÓPICA VAGINAL                                      | 62,50 mg / 100 g                                       |
| G03CA57   | ESTRÓGENOS CONJUGADOS                       | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN 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 LIBERACIÓN PROLONGADA                          | 0,625 mg   |
| G03CA57   | ESTRÓGENOS CONJUGADOS                       | TABLETA   | 0,3 mg   |

*Estradiol hemihidrato equivalente a estradiol anhidro.*

*Estopipato 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 PUBLICACIÓN |
|---|---|-------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Hormonas | AGOSTO 2022       |
|   | 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 vérices, por no existir justificación farmacológica.

#### 9.1.8. Gonadotrofinas

**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   |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACION |
|---|---|-------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Hormonas | AGOSTO 2022       |
|   | Actualizado   |                   |

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 ESTERIL PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE     | 5 mg / Vial equivalente a 15 UI / Vial                       |
| H01AC01 | SOMATROPINA (HORMONA DE CRECIMIENTO HUMANA)        | POLVO ESTERIL PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE     | 5,3 mg / Carpula (1 mL) equivalente a 16 UI / Carpula (1 mL) |
|         | SOMATROPINA  | POLVO LIOFILIZADO PARA INYECCIÓN                          | 5,3mg (16 UI) /1 mL )  |
| H01AC01 | SOMATROPINA (HORMONA DE CRECIMIENTO HUMANA)        | POLVO ESTERIL 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 (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.  
Meñonil somatropina humana equivalente a somatropina humana.

9.1.10. Insulinas

(Ver gastrointestinal y metabolismo, norma 8.2.3.0.N10)



| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACIÓN |
|---|---|-------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Hormonas | AGOSTO 2022       |
|   | Actualizado   |                   |

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      | SUSPENSIÓN INYECTABLE  | 50 mg / mL   |
| G03AC06 | MEDROXIPROGESTERONA ACETATO      | SUSPENSIÓN 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                | SUSPENSIÓN 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  |
|         | 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 TÓPICA 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 | AGOSTO 2022       |
|   | 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 | DROSPIRONA + ESTRADIOL HEMIHDRATO EQUIVALENTE A ESTRADIOL     | TABLETA                           | 2 mg + 1,0 mg  |
| G03FA14 | DROSPIRONA (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                                | COMPRIMIDO 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  |
| G03FB06 | ESTRADIOL VALERATO  | TABLETA                           | Tableta 1: 2 mg  |
|         | MEDROXIPROGESTERONA ACETATO + ESTRADIOL VALERATO              |                                   | Tableta 2: + 10 mg + 2 mg  |
|         | ESTRADIOL VALERATO  |                                   | Tableta 3: 1 mg  |
| G03FB06 | ESTRÓGENOS CONJUGADOS   | TABLETA                           | Tableta 1: 0,625 mg  |
|         | MEDROXIPROGESTERONA ACETATO + 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   |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |                                   | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACIÓN  |
|---|-----------------------------------|---|--|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |                                   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Hormonas | AGOSTO 2022  |
|   |                                   | Actualizado   |  |
|   | 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 PUBLICACIÓN   |
|---|--|---|---|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |  | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Hormonas | AGOSTO 2022   |
|   |  | 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            |
| 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 vórices, 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 FARMACEUTICA | 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        |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |   | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACIÓN |
|---|---|---|-------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Hormonas | AGOSTO 2022       |
|   |   | Actualizado   |                   |
| H03AA01   | LEVOTIROXINA SÓDICA                               | TABLETA   | 200 µg            |
| H03AA01   | LEVOTIROXINA SÓDICA                               | TABLETA   | 300 µg            |
| H03AA02   | LIOTIRONINA SÓDICA (L-TRIYODO-TIRONINA SÓDICA)    | TABLETA   | 25 µg             |
| H03AA02   | LIOTIRONINA SÓDICA EQUIVALENTE A LIOTIRONINA BASE | SOLUCIÓN INYECTABLE                                       | 10 µg / 1 mL      |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACIÓN |
|---|---|-------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Hormonas | AGOSTO 2022       |
|   | Actualizado   |                   |

**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><br><b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b> |  | La salud es de todos<br>MinsaLud |
| <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>AGOSTO 2022</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                                   | SUSPENSIÓN INYECTABLE                            | 5 UI / mL                            |
| H01BA01 | VASOPRESINA  | SOLUCIÓN 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. Antiandrógenos

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         |
|         | ESTRADIOL VALERATO+ CIPROTERONA ACETATO |                     | Tableta 2: 2 mg + 1 mg  |

9.2.1.0.N20 Se aceptan los siguientes antiandrogénos: dutasteride y finasterida, 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 están 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      | CÁPSULA BLANDA     | 0,5 mg        |
| G04CB01 | FINASTERIDA      | CÁPSULA BLANDA     | 1 mg          |
| G04CB01 | FINASTERIDA      | CÁPSULA BLANDA     | 5 mg          |
| G04CB01 | FINASTERIDA      | TABLETA            | 5 mg          |
| G04CB01 | FINASTERIDA      | TABLETA            | 1 mg          |

|   |   |  |
|---|---|--|
|  | <b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b><br><b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b> |  La salud es de todos<br>MinsaLud |
|   | <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><br><b>Actualizado</b>                    | <b>AGOSTO 2022</b>   |

9.2.0.0.N30 Se aceptan las asociaciones de:

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO  | FORMA FARMACEUTICA  | CONCENTRACION   |
|---------|---|---|-----------------|
| G04CA52 | DUTASTERIDA + TAMSULOSINA CLORHIDRATO                         | CÁPSULA DURA  | 500 µg + 400 µg |
| G04CA52 | DUTASTERIDA + TAMSULOSINA                                     | CÁPSULA DURA QUE CONTIENE PELLETS DE LIBERACIÓN PROLONGADA DE TAMSULOSINA Y CÁPSULA BLANDA QUE CONTIENE DUTASTERIDE | 500 µg + 400 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 g / Jeringa prellenada (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                                     |



| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |   | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACIÓN        |
|---|---|---|--------------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Hormonas   | AGOSTO 2022              |
|   |   | Actualizado   |                          |
| L02AE02   | LEUPROLIDE ACETATO (LEUPRORELINA ACETATO)                         | MICROESFERAS LIOFILIZADAS PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE   | 11,25 mg / Vial          |
| L02AE02   | LEUPROLIDE ACETATO (LEUPRORELINA ACETATO)                         | POLVO LIOFILIZADO PARA SUSPENSIÓN INYECTABLE  | 22,5 mg / Vial           |
| L02AE02   | LEUPROLIDE ACETATO (LEUPRORELINA ACETATO)                         | SOLUCIÓN INYECTABLE   | 5 mg / mL                |
| G02CB02   | LISURIDA HIDROGENMALEATO  | TABLETA   | 0,2 mg                   |
| H01AC03   | MECASERMINA   | SOLUCIÓN INYECTABLE   | 10 mg / mL               |
|   | METIRAPONA  | CÁPSULAS BLANDAS  | 250mg                    |
| GO3XB01   | MIFEPRISTONA  | TABLETA   | 200 mg                   |
| H01CA02   | NAFARELINA ACETATO  | SOLUCIÓN NASAL  | 2 mg / mL                |
| H01CB02   | OCTREOTIDA ACETATO EQUIVALENTE A OCTREOTIDA                       | POLVO O MICROESFERAS PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE  | 10 mg / Vial             |
| H01CB02   | OCTREOTIDA ACETATO EQUIVALENTE A OCTREOTIDA                       | MICROESFERAS PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE  | 20 mg / Vial             |
| H01CB02   | OCTREOTIDA ACETATO EQUIVALENTE A OCTREOTIDA                       | MICROESFERAS PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE  | 30 mg / Vial             |
| H01CB02   | OCTREOTIDA ACETATO EQUIVALENTE A OCTREOTIDA                       | SOLUCIÓN INYECTABLE   | 0,05 mg / Ampolla (1 mL) |
| H01CB02   | OCTREOTIDA ACETATO EQUIVALENTE A OCTREOTIDA                       | SOLUCIÓN INYECTABLE   | 0,1 mg / Ampolla (1 mL)  |
| H01CB02   | OCTREOTIDA ACETATO EQUIVALENTE A OCTREOTIDA                       | SOLUCIÓN INYECTABLE   | 200 µg / mL              |
| H01CB02   | OCTREOTIDA ACETATO EQUIVALENTE A OCTREOTIDA                       | SOLUCIÓN INYECTABLE   | 1000 µg / Vial (5 mL)    |
| H02CA02   | OSCILODROSTAT   | COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELÍCULA  | 1mg                      |
| H02CA02   | OSCILODROSTAT   | COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELÍCULA  | 5 mg                     |
| H02CA02   | OSCILODROSTAT   | COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELÍCULA  | 10mg                     |
|   | HORMONA PARATIROIDEA (ADNr)                                       | POLVO LIOFILIZADO PARA INYECCIÓN  | 25 mg / dosis            |
|   | HORMONA PARATIROIDEA (ADNr)                                       | POLVO LIOFILIZADO PARA INYECCIÓN  | 50 mg / dosis            |
|   | HORMONA PARATIROIDEA (ADNr)                                       | POLVO LIOFILIZADO PARA INYECCIÓN  | 75 mg / dosis            |
|   | HORMONA PARATIROIDEA (ADNr)                                       | POLVO LIOFILIZADO PARA INYECCIÓN  | 100 mg / dosis           |
| H01CB05   | PASIREOTIDA DIASPARTATO EQUIVALENTE A PASIREOTIDA                 | SOLUCIÓN INYECTABLE   | 0,3 mg / Ampolla (1 mL)  |
| H01CB05   | PASIREOTIDA DIASPARTATO EQUIVALENTE A PASIREOTIDA                 | SOLUCIÓN INYECTABLE   | 0,6 mg / Ampolla (1 mL)  |
| H01CB05   | PASIREOTIDA DIASPARTATO EQUIVALENTE A PASIREOTIDA                 | SOLUCIÓN INYECTABLE   | 0,9 mg / Ampolla (1 mL)  |
| H01CB05   | PASIREOTIDA DIASPARTATO EQUIVALENTE A PASIREOTIDA                 | POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE DE LIBERACIÓN PROLONGADA                                      | 20 mg / Vial             |
| H01CB05   | PASIREOTIDA DIASPARTATO EQUIVALENTE A PASIREOTIDA                 | POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE DE LIBERACIÓN PROLONGADA                                      | 40 mg / Vial             |
| H01CB05   | PASIREOTIDA DIASPARTATO EQUIVALENTE A PASIREOTIDA                 | POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE DE LIBERACIÓN PROLONGADA                                      | 60 mg / Vial             |
| H01AX01   | PEGVISOMANT   | POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE   | 10 mg / Vial             |
| H01AX01   | PEGVISOMANT   | POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE   | 20 mg / Vial             |
|   | PEGVISOMANT   | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE   | 10 mg / 1 mL             |
|   | PEGVISOMANT   | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE   | 15 mg / 1 mL             |
| V04CJ02   | PROTIRELINA (Hormona liberadora de tirotrópina TRH)               | SOLUCIÓN 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 SOLUCIÓN INYECTABLE   | 0,25 mg / Vial           |
| H01CB01   | SOMATOSTATINA ACETATO EQUIVALENTE A SOMATOSTATINA                 | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE   | 3 mg / Vial              |
| G03CX01   | TIBOLONA  | TABLETA   | 2,5 mg                   |
| L02AE04   | TRIPTORELINA ACETATO O PAMOATO EQUIVALENTE A DE TRIPTORELINA BASE | POLVO LIOFILIZADO EN MICROGRÁNULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE         | 3,75 mg / Vial           |
| L02AE04   | TRIPTORELINA ACETATO EQUIVALENTE A TRIPTORELINA BASE              | SOLUCIÓN INYECTABLE   | 95,06 µg / mL            |
| L02AE04   | TRIPTORELINA PAMOATO EQUIVALENTE A TRIPTORELINA                   | POLVO LIOFILIZADO ESTERIL EN MICROGRÁNULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE | 11,25 mg / Vial          |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |   | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACIÓN |
|---|---|---|-------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Hormonas   | AGOSTO 2022       |
|   |   | Actualizado   |                   |
| L02AE04   | TRIPTORELINA PAMOATO EQUIVALENTE A TRIPTORELINA | POLVO LIOFILIZADO EN MICROGRÁNULOS DE LIBERACIÓN CONTROLADA PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE | 22,5 mg / Vial    |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACION |
|---|--|-------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Líquidos y electrolitos | AGOSTO 2022       |
|   | Actualizado  |                   |

## 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 | AGOSTO 2022  |
|   |   | 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 | AGOSTO 2022   |
|   |  | 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 PUBLICACIÓN |
|---|--|-------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Líquidos y electrolitos | AGOSTO 2022       |
|   | 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 mg / 100 mL<br>CONTENIDO DE mEq:<br>SODIO 45 mEq/L + POTASIO 20 mEq/L + CLORURO 35 mEq/L + CITRATO 30 mEq/L<br>OSMOLARIDAD 255 mOsmol/L |
| 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 + 0216 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  |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |  | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACION  |
|---|--|--|--|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |  | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Líquidos y electrolitos | AGOSTO 2022  |
|   |  | Actualizado  |  |
| 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  |
| 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<br>meq APROXIMADOS POR LITRO:<br>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<br>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  |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |   | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACIÓN  |
|---|---|--|--|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Líquidos y electrolitos | AGOSTO 2022  |
|   |   | Actualizado  |  |
| 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   |
| 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 | AGOSTO 2022       |
|   | 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:<br>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.

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |   | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACION   |
|---|---|--|---|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Líquidos y electrolitos | AGOSTO 2022   |
|   |   | Actualizado  |   |
| ATC   | PRINCIPIO ACTIVO  | FORMA FARMACEUTICA   | CONCENTRACION   |
| 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 SUSPENSION ORAL                | 99.75 g / 100 g |
|         | CICLOSILICATO DE SODIO Y ZIRCONIO | POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSION ORAL | 5 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 | AGOSTO 2022       |
|   |                                   | Actualizado  |                   |
|   | 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

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

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACION |
|---|--|-------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Líquidos y electrolitos | AGOSTO 2022       |
|   | 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 MONOHIDRATO 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 MONOHIDRATO 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 MONOHIDRATO 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 MONOHIDRATO 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  |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |  | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACIÓN  |
|---|--|--|--|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |  | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Líquidos y electrolitos | AGOSTO 2022  |
|   |  | Actualizado  |  |
| 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 |
| B05D  | CLORURO DE SODIO + CLORURO DE CALCIO DIHIDRATO + CLORURO DE MAGNESIO 6H <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 | AGOSTO 2022  |
|   |  | 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 + SOLUCIÓN AL 50% DE LACTATO DE SODIO (EQUIVALENTE A 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

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACIÓN |
|---|--|-------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Líquidos y electrolitos | AGOSTO 2022       |
|   | Actualizado  |                   |

10.7.0.0.N30

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO | FORMA FARMACEUTICA               | CONCENTRACION |
|---------|------------------|----------------------------------|---------------|
| B05CX03 | GLICINA          | SOLUCIÓN ESTERIL PARA IRRIGACIÓN | 1.5 / 100 mL  |

|  |  |   |  |                          |
|--|--|---|--|--------------------------|
|  |  | <b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b><br><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><br><b>Actualizado</b>     |  | <b>AGOSTO 2022</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><br><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><br><b>Actualizado</b>     |  | <b>AGOSTO 2022</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 levocabatina 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. OJDOS

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     |

| 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 | AGOSTO 2022                        |
|   |  | Actualizado  |                                    |
| 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 |
|   | 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 PUBLICACION |
|---|--|-------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - organos de los sentidos | AGOSTO 2022       |
|   | 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   | SUSPENSION 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   | SUSPENSION 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 +  | SUSPENSION 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 disodico equivalente a betametasona.*

11.2.0.0.N30 OTROS

Se aceptan:

| 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 - organos de los sentidos | AGOSTO 2022              |
|   |            | Actualizado  |                          |
| R02AD01   | BENZOCAINA | SOLUCIÓN ÓTICA   | 13,8 mg / mL             |
| R02AD01   | BENZOCAINA | SOLUCIÓN ÓTICA   | 20 mg / mL- 2 g / 100 mL |
| S02DC   | GLICERINA  | SOLUCIÓN ÓTICA   | 63 mg / mL               |

|  |  |   |  |                          |                                  |
|--|--|---|--|--------------------------|----------------------------------|
|  |  | <b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b><br><b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b> |  |                          | La salud es de todos<br>Minsalud |
| <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><br><b>Actualizado</b>     |  | <b>AGOSTO 2022</b>       |                                  |

### 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%    |

|   |  |   |  |  |                                  |
|---|--|---|--|--|----------------------------------|
|  |  | <b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b><br><b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b> |  |  | La salud es de todos<br>Minsalud |
| <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><br><b>Actualizado</b>     |  | <b>AGOSTO 2022</b>   |                                  |

### 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 HEMIHDRATO 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

|   |  |   |  |  |                                  |
|---|--|---|--|--|----------------------------------|
|  |  | <b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b><br><b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b> |  |  | La salud es de todos<br>Minsalud |
| <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><br><b>Actualizado</b>     |  | <b>AGOSTO 2022</b>   |                                  |

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 PÓVIDONA COMPLEJO EQUIVALENTE A YODO ELEMENTAL    | SOLUCIÓN OFTÁLMICA | 50 mg / 1 mL equivalente a 5 mg de yodo elemental   |
| S01AX18 | YODO PÓVIDONA 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. Antiglaucomatosos

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.

|   |  |   |  |  |                                  |
|---|--|---|--|--|----------------------------------|
|  |  | <b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b><br><b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b> |  |  | La salud es de todos<br>Minsalud |
| <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><br><b>Actualizado</b>     |  | <b>AGOSTO 2022</b>   |                                  |

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     | SUSPENSIÓN 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-<sub>2</sub> 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 µg / mL-0,05 mg / mL            |
|         | LATANOPROSTENO BUNOD  | SOLUCIÓN OFTÁLMICA | 0,24 mg / 1 mL                     |
|         | LATANOPROST           | EMULSIÓN           | 0,05mg/1ml                         |
| S01EE05 | TAFLUPROST            | SOLUCIÓN OFTÁLMICA | 0,015 mg / mL                      |
| S01EE04 | TRAVOPROST            | SOLUCIÓN OFTÁLMICA | 0,04 mg / mL - 40 µg / mL          |
| S01EE04 | TRAVOPROST            | SOLUCIÓN OFTÁLMICA | 30 µg / mL                         |

11.3.6.0.N50 Parasimpaticomiméticos, 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   | SUSPENSIÓN 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 µg + 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 PUBLICACION |
|---|--|-------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - organos de los sentidos | AGOSTO 2022       |
|   | 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 | FLUÓROMETOLONA   | 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 | AGOSTO 2022                           |
|   |   | 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 + LOTEPREDNOL ETABONATO   | SUSPENSIÓN OFTÁLMICA   | 0,3g + 0,5g / 100 mL - 0,3%+0,5%      |

| 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 | AGOSTO 2022           |
|   |                                    | Actualizado  |                       |
| S01CA02   | TOBRAMICINA + PREDNISOLONA ACETATO | SUSPENSIÓN OFTÁLMICA   | 3,6 mg + 11,2 mg / mL |

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><br><b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b> |  |  | La salud es de todos<br>Minsalud |
| <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><br><b>Actualizado</b>     |  | <b>AGOSTO 2022</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 PUBLICACION |
|---|--|-------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - organos de los sentidos | AGOSTO 2022       |
|   | 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%)                     |

| 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 | AGOSTO 2022                          |
|   |  | Actualizado  |                                      |
| S01XA20   | POLIACRILICO ÁCIDO   | GEL OFTÁLMICO  | 2 mg / g                             |
| S01XA20   | POLIETILENGLICOL   | GEL OFTÁLMICO  | 0,3 g / 100 g                        |
| 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%)                     |

|   |  |   |  |  |                                  |
|---|--|---|--|--|----------------------------------|
|  |  | <b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b><br><b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b> |  |  | La salud es de todos<br>Minsalud |
| <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><br><b>Actualizado</b>     |  | <b>AGOSTO 2022</b>   |                                  |

### 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 VISCOELÉSTICA ESTERIL PARA ADMINISTRACIÓN INTRAOCULAR | 14 mg / mL                        |
| S01KA01 | HIALURONATO DE SODIO                              | SOLUCIÓN VISCOELÉSTICA 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%   |

| 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 | AGOSTO 2022                                 |
|   |  | Actualizado  |   |
| 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)                    |
| 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 - organos de los sentidos | AGOSTO 2022   |
|   |  | 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 <i>Clostridium botulinum</i> 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 fenilmercuríco, cortisona, sulfonamidas distintas a las aceptadas en este capítulo, 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   |

| 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 | AGOSTO 2022   |
|   |   | Actualizado  |   |
|   | 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 |
|   | 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 - Oxitocicos y Relajantes Musculares | AGOSTO 2022       |
|   | 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             |
| G02AB03 | ERGOMETRINA (ERGONOVINA) (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)
- 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

12.1.0.0.N30

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO | FORMA FARMACEUTICA            | CONCENTRACION |
|---------|------------------|-------------------------------|---------------|
| G02AD06 | MISOPROSTOL      | TABLETA VAGINAL               | 50 µg         |
| G02AD06 | MISOPROSTOL      | TABLETA VAGINAL               | 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                                  | SOLUCIÓN 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 PUBLICACIÓN |
|---|---|-------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Oxitocicos y Relajantes Musculares | AGOSTO 2022       |
|   | Actualizado   |                   |

| FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia                 | PUBLICACIÓN   | FECHA PUBLICACIÓN |
|---|---|-------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Piel y Mucosas | AGOSTO 2022       |
|   | 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  | CONCENTRACIÓN                          |
|---------|--|---------------------|--|
| D04AB04 | BENZOCAÍNA                                     | LOCIÓN TÓPICA       | 2% - 2g / 100 mL                       |
|         | BENZOCAÍNA + TETRACAÍNA CLORHIDRATO            | 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 cinocaina, 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 | CONCENTRACIÓN          |
|---------|---|--------------------|------------------------|
| 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 + FLUOCORTOLONA PIRUVATO + FLUOCORTOLONA CAPROATO | POMADA             | 2% + 0,0918% + 0,0945% |
| D07X    | PREDNICARBATO + PRAMOXINA CLORHIDRATO                       | EMULGEL            | 250 mg + 1 g / 100 g   |

| FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia                 | PUBLICACIÓN   | FECHA PUBLICACIÓN |
|---|---|-------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Piel y Mucosas | AGOSTO 2022       |
|   | 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 ISOPROPÍLICO | LOCIÓN             | 2,1% + 0,133% + 3%                     |
|         | 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 CLORHIDRATO + 2-FENOXIETANOL                            | LOCIÓN             | 1% + 0,5%                              |
|         | Polimixina B + Bacitracina + neomicina + Lidocaína                | UNGÜENTO           | 1000000U.I + 2500U.I + 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 CLORHIDRATO + ZINC ACETATO              | LOCIÓN             | 1% + 0,1%                  |
|       | PRAMOXINA CLORHIDRATO + ZINC ACETATO DIHIDRATO    | LOCIÓN             | 1,075 mg + 120 mg / 100 mL |
| D04AB | PRAMOXINA CLORHIDRATO + ZINC ÓXIDO                | CREMA              | 1% + 5%                    |
|       | PRAMOXINA CLORHIDRATO + ZINC ÓXIDO                | CREMA              | 1,075 mg + 8 mg            |
| D04AB | PRAMOXINA CLORHIDRATO + 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 | ÁCIDO FUSÍDICO                                  | 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                                 | APÓSITO                                    | 1,5 g de Ungüento al 2% |
| D06AX01 | FUSÍDICO ÁCIDO                                  | UNGÜENTO                                   | 2%                      |
| D06AX01 | FUSÍDICO 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                 |

| FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia                 | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACION |
|---|---|-------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Piel y Mucosas | AGOSTO 2022       |
|   | 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 + 50000 UI / 100 g |
| D10AD53 | CLINDAMICINA + ADAPALENO                                | GEL                | 1% + 0,1%                   |
| D10AD52 | ERITROMICINA + ADAPALENO                                | SOLUCIÓN 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. Antimicrobianos

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                                      | LOCIÓN                         | 1%                |
| D01AE14 | CICLOPIROXOLAMINA                              | CREMA                          | 1%                |
| D01AE14 | CICLOPIROXOLAMINA (CICLOPIROX)                 | SOLUCIÓN TÓPICA                | 8%                |
| D01AE14 | CICLOPIROXOLAMINA                              | GEL                            | 0,77%             |
| D01AE14 | CICLOPIROXOLAMINA                              | CHAMPÚ                         | 1,50%             |
| D01AE14 | CICLOPIROXOLAMINA                              | SOLUCIÓN TÓPICA                | 1%                |
| D01AE14 | CICLOPIROXOLAMINA                              | LOCIÓN                         | 1%                |
| D01AE14 | CICLOPIROXOLAMINA                              | LOCIÓN                         | 8%                |
| D01AC01 | CLOTRIMAZOL                                    | CREMA                          | 1%                |
| D01AC01 | CLOTRIMAZOL                                    | CREMA                          | 2%                |
| D01AC01 | CLOTRIMAZOL                                    | LOCIÓN                         | 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                               | LOCIÓN TÓPICA                  | 1%                |
| D01AC16 | FLUTRIMAZOL                                    | CREMA                          | 1%                |
| D01AC16 | FLUTRIMAZOL                                    | LOCIÓN                         | 1%                |
| D01AC16 | FLUTRIMAZOL                                    | GEL                            | 1%                |
| D01AC05 | ISOCONAZOL NITRATO                             | CREMA                          | 1%                |
| D01AC05 | ISOCONAZOL NITRATO                             | LOCIÓN 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)  | LOCIÓN                         | 1%                |
| D01AE02 | METILROSANILINA CLORURO (VIOLETA DE GENCIANA)  | LOCIÓN                         | 2%                |
| D01AC02 | MICONAZOL NITRATO                              | CREMA                          | 2%                |
| D01AC02 | MICONAZOL NITRATO                              | SUSPENSION TOPICA- AEROSOL     | 2 g / 100 mL      |
| D01AC02 | MICONAZOL NITRATO                              | LOCIÓN 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                                     | LOCIÓN                         | 1%                |
| D01AC14 | SERTAONAZOL                                    | CREMA                          | 2%                |
| D01AC14 | SERTAONAZOL                                    | CHAMPÚ                         | 2%                |
| D01AC09 | SULCONAZOL                                     | CREMA                          | 1%                |
| D01AE15 | TERBINAFINA CLORHIDRATO*                       | CREMA                          | 1%                |
| D01AE15 | TERBINAFINA CLORHIDRATO*                       | LOCIÓN                         | 1%                |
| D01AE15 | TERBINAFINA*                                   | GEL                            | 1%                |
| D01AE15 | TERBINAFINA*                                   | POLVO TÓPICO                   | 1%                |
| D01AE15 | TERBINAFINA*                                   | SOLUCIÓN FORMADORA DE PELÍCULA | 10 mg / g         |
| D01AC07 | TIOCONAZOL                                     | CREMA                          | 1%                |
| D01AC07 | TIOCONAZOL                                     | CREMA                          | 2%                |
| D01AC07 | TIOCONAZOL                                     | LOCIÓN                         | 28%               |
| D01AC07 | TIOCONAZOL                                     | POLVO TÓPICO                   | 1%                |
| D01AE18 | TOLNAFTATO                                     | CREMA                          | 1%                |
| D01AE18 | TOLNAFTATO                                     | POLVO TÓPICO                   | 1%                |
| D01AE18 | TOLNAFTATO                                     | TALCO SECO EN AEROSOL          | 1%                |
| D01AE18 | TOLNAFTATO                                     | LOCIÓN                         | 1%                |
| D01AE18 | TOLNAFTATO                                     | ESPUMA                         | 1%                |
| D01AE04 | UNDECILENICO ÁCIDO Y SUS SALES                 | POLVO TÓPICO                   | 1%                |
| D01AE54 | UNDECILENICO ÁCIDO Y UNDECILENATO DE ZINC      | POLVO TÓPICO                   | 2% + 20%          |
| D01AE54 | UNDECILENICO ÁCIDO 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 fosfato de sodio por estar ventajosamente sustituido como antimicrobiano

| FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia                 | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACIÓN |
|---|---|-------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Piel y Mucosas | AGOSTO 2022       |
|   | 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                            | UNGÜENTO TÓPICO          | 5% + 2,5 % + 5%              |
| D02AF   | ÁCIDO BENZOICO + ÁCIDO SALICILICO + AZUFRE                            | UNGÜENTO TÓPICO          | 5% + 3 % + 4,5%              |
| D02AF   | ÁCIDO BENZOICO + ÁCIDO SALICILICO + ÓXIDO DE ZINC                     | UNGÜENTO TÓPICO          | 6% + 3 % + 20%               |
| D02AF   | ÁCIDO BENZOICO + ÁCIDO SALICILICO + ÁCIDO UNDECILENICO                | LOCIÓN                   | 6% + 3% + 5%                 |
| D02AF   | ÁCIDO BENZOICO + ÁCIDO SALICILICO + SALICILANILIDA                    | LOCIÓN                   | 5% + 0,5% + 2%               |
| D02AF   | ÁCIDO BENZOICO + ÁCIDO SALICILICO + YODO METALICO + 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   | UNGÜENTO TÓPICO          | 4% + 2,0%                    |
| D10AX30 | ÁCIDO BENZOICO + RESORCINOL + ÁCIDO BÓRICO                            | UNGÜENTO TÓPICO          | 5% + 3% + 5%                 |
| D10AX30 | ÁCIDO BENZOICO + RESORCINOL + ÁCIDO SALICILICO                        | UNGÜENTO TÓPICO          | 5% + 3% + 5%                 |
| D10AX30 | ÁCIDO BENZOICO + RESORCINOL + ÁCIDO SALICILICO                        | SOLUCIÓN TÓPICA          | 5% + 3% + 5%                 |
|         | ÁCIDO BENZOICO + TINTURA DE YODO OFICINAL                             | SOLUCIÓN TÓPICA          | 1 g + 26 mL / 100 mL         |
| D01AC60 | BIFONAZOL + UREA  | UNGÜENTO 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   | UNGÜENTO                 | 10.000.000 UI + 20g por 100g |
| D01AA20 | NISTATINA + ÓXIDO DE ZINC   | UNGÜENTO                 | 10.000.000 UI + 40g por 100g |
| D02AF   | SALICILANILIDA + ÁCIDO BENZOICO + ÁCIDO SALICILICO                    | LOCIÓN                   | 2% + 5% + 0,8%               |
| D02AF   | UNDECILENICO ÁCIDO + ÁCIDO BENZOICO + ÁCIDO SALICILICO                | UNGÜENTO                 | 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 + + BACITRACINA  | UNGÜENTO           | 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%                                  |



| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |  | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACION                       |
|---|--|---|---|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |  | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Piel y Mucosas | AGOSTO 2022                             |
|   |  | Actualizado   |   |
| 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           |
| 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 YODOCLOROHIDROXIQUNOLEINA + BETAMETASONA                                 | CREMA   | 3% + 0,064%                             |
| D07BC01   | QUINOLEINAS HALOGENADAS YODOCLOROHIDROXIQUNOLEINA + BETAMETASONA                                 | UNGÜENTO  | 3% + 0,05%                              |
| D07XA01   | QUINOLEINAS HALOGENADAS YODOCLOROHIDROXIQUNOLEINA 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   | YODOCLOROHIDROXIQUNOLEINA + BETAMETASONA   | CREMA   | 3% + 0,1%                               |
| D07BC01   | YODOCLOROHIDROXIQUNOLEINA + BETAMETASONA   | UNGÜENTO  | 3% + 0,05%                              |
| D07BB01   | YODOCLOROHIDROXIQUNOLEINA + FLUMETASONA PIVALATO   | CREMA   | 3% + 0,02%                              |

### 13.1.4. Antiparasitarios externos

13.1.4.0.N10 Se aceptan

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO        | FORMA FARMACÉUTICA | CONCENTRACIÓN |
|---------|-------------------------|--------------------|---------------|
| P03AX01 | BENCILO BENZOATO        | LOCIÓN             | 25%           |
| P03AX01 | BENCILO BENZOATO        | LOCIÓN             | 30%           |
|         | CARBARILO               | LOCIÓN             | 0,50%         |
|         | CARBARILO               | LOCIÓN             | 0,65%         |
| P03BA02 | CIPERMETRINA            | CHAMPÚ             | 0,20%         |
|         | CROTAMITON              | LOCIÓN             | 9,65%         |
|         | CROTAMITON              | CREMA              | 10%           |
|         | CROTAMITON              | LOCIÓN             | 10%           |
|         | DIMETICONA              | LOCIÓN             | 4%            |
| P02CF01 | IVERMECTINA             | CHAMPÚ             | 0,10%         |
|         | IVERMECTINA             | SOLUCIÓN TÓPICA    | 0,10%         |
|         | MIRISTATO DE ISOPROPILO | LOCIÓN             | 50g/100g      |
| P03AC04 | PERMETRINA              | CHAMPÚ             | 1 g / 100 mL  |
| P03AC04 | PERMETRINA              | CREMA              | 1%            |
| P03AC04 | PERMETRINA              | CREMA              | 5%            |
| P03AC04 | PERMETRINA              | LOCIÓN             | 5%            |

### 13.1.5. Antipruriginosos

13.1.5.0.N10 Se aceptan

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO  | FORMA FARMACÉUTICA | CONCENTRACIÓN                  |
|---------|---|--------------------|--------------------------------|
| D04AX   | CALAMINA + ALCANFOR + AZUFRE + ÁCIDO RETINOICO          | LOCIÓN             | 6% + 0,8% + 2% + 0,01%         |
|         | CROTAMITON  | LOCIÓN             | 9,65%                          |
| D04AX32 | CROTAMITON  | CREMA              | 10%                            |
| D04AX32 | CROTAMITON  | LOCIÓN             | 10%                            |
| D02AB   | PRAMOXINA CLORHIDRATO + ACETATO DE ZINC                 | LOCIÓN             | 1% + 0,1%                      |
| D02AB   | PRAMOXINA CLORHIDRATO + ACETATO DE ZINC + ÓXIDO DE ZINC | LOCIÓN             | 1% + 0,1% + 8%                 |
| D02AB   | PRAMOXINA CLORHIDRATO + ÓXIDO DE ZINC                   | CREMA              | 1% + 5%                        |
|         | PRAMOXINA CLORHIDRATO + 2-FENOXIETANOL                  | LOCIÓN             | 1% + 0,5% (1g + 0,5 g / 100 g) |
| D02AB   | ÓXIDO DE ZINC + LIDOCAÍNA                               | CREMA              | 2,5% + 2,5%                    |

| FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia                 | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACION |
|---|---|-------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Piel y Mucosas | AGOSTO 2022       |
|   | Actualizado   |                   |

13.1.6. Antisépticos y desinfectantes

13.1.6.0.N10 Se aceptan

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO   | FORMA FARMACÉUTICA                   | CONCENTRACION              |
|---------|--|--------------------------------------|----------------------------|
| 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 + 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 + YODOPOVIDONA                          | LOCIÓN                               | 72% + 7,5%                 |
| D08AJ01 | BENZALCONIO CLORURO  | SOLUCIÓN TÓPICA                      | 0,20%                      |
| D08AJ08 | BENZETONIO CLORURO   | LOCIÓN                               | 0,13%                      |
| D08AJ58 | BENZETONIO CLORURO + CLOROCRESOL + DIOXIDO DE TITANIO        | CREMA                                | 0,08% + 0,1% + 20%         |
| D08AJ58 | BENZETONIO CLORURO + CLOROCRESOL + CLORURO DE CETILPIRIDINIO | LOCIÓN                               | 0,25% + 0,025% + 0,025%    |
| D08AD   | BÓRICO ÁCIDO   | CREMA                                | 2%                         |
| D08AD   | BÓRICO ÁCIDO   | CREMA                                | 5%                         |
| D08AD   | BÓRICO ÁCIDO   | POLVO MEDICADO                       | 2 - 5 g                    |
| D08AD   | BÓRICO ÁCIDO   | POLVO                                | 5g/100mg                   |
| 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                                       | JABÓN LÍQUIDO ANTISÉPTICO (SOLUCIÓN) | 4 g / 100 mL               |
| D08AC02 | CLORHEXIDINA GLUCONATO                                       | SOLUCIÓN NO ESTERIL                  | 4%                         |
| D08AC02 | CLORHEXIDINA GLUCONATO                                       | SOLUCIÓN TÓPICA (JABÓN LÍQUIDO)      | 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 BUCOFARINGEA                | 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 | AGOSTO 2022                         |
|   |  | Actualizado   |                                     |
| D08AC52   | CLORHEXIDINA DIGLUCONATO + ISOPROPANOL                                 | GEL   | 2% + 63%                            |
|   | CLOROCRESOL + CETILPIRIDINIO CLORURO + BENCETONIO CLORURO              | SOLUCIÓN BUCOFARÍNGEA   | 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   | HEXACLOROFENO  | POLVO MEDICINAL   | 0,1%                                |
| D08AC04   | HEXAMIDINA   | CREMA   | 0,1%                                |
| D08AC04   | HEXAMIDINA   | LOCIÓN  | 0,1%                                |
| D08AK04   | MERBROMINA (MERCUCROCROMO)   | LOCIÓN  | 2%                                  |
|   | NITROFURAZONA  | POMADA  | 0,2%                                |
|   | NITROFURAZONA  | LOCIÓN  | 0,2%                                |
|   | NITROFURAZONA  | CREMA   | 0,2%                                |
|   | NITROFURAZONA  | UNGUENTO  | 0,2%                                |
| D08AX01   | PERÓXIDO DE HIDROGENO  | LOCIÓN  | 3,6%                                |
| D08AX01   | PERÓXIDO DE HIDROGENO  | LOCIÓN  | 3%                                  |
| D08AX01   | PERÓXIDO DE HIDROGENO  | CREMA   | 0,67%                               |
| D08AX01   | PERÓXIDO DE HIDROGENO  | SOLUCIÓN TÓPICA   | 4 g / 100 mL                        |
| D08AC05   | POLIEHEXAMETILEN 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   | TIMERSAL   | LOCIÓN  | 0,1%                                |
| D08AE04   | TRICLOROACETANILIDA + 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                        | LOCIÓN  | 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, eucalipto, 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 | IMIQUIMOD                | CREMA              | 5%            |
| D06BB10 | IMIQUIMOD                | CREMA              | 3,75%         |
| D06BB06 | PENCICLOVIR              | CREMA              | 1%            |
| D06BB02 | TROMANTADINA CLORHIDRATO | CREMA              | 1%            |

| FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia                 | PUBLICACIÓN   | FECHA PUBLICACIÓN |
|---|---|-------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Piel y Mucosas | AGOSTO 2022       |
|   | 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 OXIDO       | SUSPENSIÓN TÓPICA  | 16 g / 100 mL |

### 13.1.9. Contrairritantes 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)                                      | UNGUENTO                       | 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                        | UNGUENTO                       | 3g + 4 g + 14 g / 100 g               |
|          | ALCANFOR + MENTOL + SALICILATO DE METILO                        | UNGUENTO                       | 4g + 3 g + 10 g / 100 g               |
|          | ALCANFOR + MENTOL + SALICILATO DE METILO                        | UNGUENTO                       | 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  | UNGUENTO                       | 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    |
| 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  | UNGUENTO                       | 1% - 5%                               |
|          | GOMENOL   | 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  | UNGUENTO                       | 2%                                    |
|          | MENTOL + ALCANFOR   | LOCIÓN                         | 0,5 g + 0,5 g / 100 mL                |
|          | MENTOL + ALCANFOR   | UNGUENTO                       | 1,35 g + 9 g / 100 g                  |
|          | MENTOL + ALCANFOR   | UNGUENTO                       | 12 g + 4 g / 100 g                    |
|          | MENTOL + ALCANFOR   | UNGUENTO 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                                      | UNGUENTO                       | 5 g + 15 g / 100 g                    |
| D02AF99  | MENTOL + METILO SALICILATO                                      | SISTEMA TRANSDÉRMICO (PARCHES) | 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   | UNGUENTO                       | 10%                                   |
| D02AF99  | METILO SALICILATO + CAPSAICINA                                  | GEL                            | 10 g + 0,025 g / 100 g de gel         |
| D02AF99  | METILO SALICILATO + GUAYACOL                                    | UNGUENTO TÓPICO                | 0,26% + 0,26%                         |
| D02AF99  | METILO SALICILATO + YODO RESUBLIMADO                            | 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)                                    | UNGUENTO                       | 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 contrairritantes y rubefacientes, no se aceptan las indicaciones de antiartrítico

| FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia                 | PUBLICACIÓN   | FECHA PUBLICACIÓN |
|---|---|-------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Piel y Mucosas | AGOSTO 2022       |
|   | Actualizado   |                   |

13.1.10 Corticosteroides

13.1.10.0.N10 Se aceptan

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO  | FORMA FARMACÉUTICA | CONCENTRACIÓN           |
|---------|---|--------------------|-------------------------|
| 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                        | UNGÜENTO           | 0,05%                   |
| D07AC01 | BETAMETASONA VALERATO EQUIVALENTE A BETAMETASONA                            | UNGÜENTO           | 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  | UNGÜENTO           | 0,025%                  |
| D07AD01 | CLOBETASOL PROPIONATO   | CREMA              | 0,05%                   |
| D07AD01 | CLOBETASOL PROPIONATO   | LOCIÓN             | 0,05%                   |
| D07AD01 | CLOBETASOL PROPIONATO   | UNGÜENTO           | 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  | UNGÜENTO           | 0,05%                   |
| D07AB08 | DESONIDA  | ESPUMA             | 0,05%                   |
| D07AB19 | DEXAMETASONA  | CREMA              | 0,04%                   |
| D07AB19 | DEXAMETASONA SODIO FOSFATO EQUIVALENTE A DEXAMETASONA                       | CREMA              | 0,1%                    |
| D07AB19 | DEXAMETASONA  | UNGÜENTO           | 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   | POMADA             | 0,09%                   |
| 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   | UNGÜENTO           | 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 PROPIONATO  | 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  | UNGÜENTO           | 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 | CONCENTRACIÓN                 |
|---------|---|--------------------|-------------------------------|
| 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 (YODOCLOROHIDROXIQUNOLEINA)                     | CREMA              | 0,05% + 0,1% + 3%             |
| D07CC01 | BETAMETASONA + NEOMICINA  | UNGÜENTO           | 0,1% + 0,35%                  |
| D07BC01 | BETAMETASONA DIPROPIONATO + ÁCIDO SALICILICO  | UNGÜENTO           | 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 HEMIHIDRATO EQUIVALENTE A ÁCIDO FUSÍDICO ANHIDRO | CREMA              | 0,1% + 2%                     |
| D10AD51 | CLOBETASOL PROPIONATO + MINOXIDIL + TRETINOINA  | 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%                    |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |   | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACION                 |
|---|---|---|-----------------------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Piel y Mucosas | AGOSTO 2022                       |
|   |   | Actualizado   |                                   |
| 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              |
| 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.

| FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia                 | PUBLICACIÓN   | FECHA PUBLICACIÓN |
|---|---|-------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Piel y Mucosas | AGOSTO 2022       |
|   | 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 | CONCENTRACIÓN              |
|---------|---|--------------------|----------------------------|
| 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 heparinocidos para uso tópico:

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

| ATC | PRINCIPIO ACTIVO                                 | FORMA FARMACÉUTICA   | CONCENTRACIÓN |
|-----|--|----------------------|---------------|
|     | ENZIMAS PROTEOLÍTICAS ENRIQUECIDAS EN BROMELAINA | POLVO Y GEL PARA GEL | 0,09 g/g      |

13.1.13. Modificadores de pigmentos

13.1.13.0.N10 Se aceptan

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO                                  | FORMA FARMACÉUTICA | CONCENTRACIÓN             |
|---------|---|--------------------|---------------------------|
| 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 | CONCENTRACIÓN                    |
|---------|---|--------------------|----------------------------------|
| D10AD51 | HIDROQUINONA + ÁCIDO RETINOÍCO + METOXIDIBENZOILOMETANO | 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 |

| FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia                 | PUBLICACIÓN   | FECHA PUBLICACIÓN |
|---|---|-------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Piel y Mucosas | AGOSTO 2022       |
|   | Actualizado   |                   |

13.1.14. Queratolíticos

13.1.14.0.N10 Se aceptan:

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO  | FORMA FARMACÉUTICA       | CONCENTRACIÓN                       |
|---------|---|--------------------------|-------------------------------------|
| 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  | JABÓN                    | 1 al 10%                            |
| D10AX30 | AZUFRE + ÁCIDO SALICILICO                                     | GEL                      | 2% + 1,5%                           |
| D10AX30 | AZUFRE + ÁCIDO SALICILICO                                     | JABÓN (SÓLIDO)           | 10 g + 3 g / 100 g                  |
| D10AE01 | BENZOILO PERÓXIDO   | CREMA                    | 2,50%                               |
| D10AE01 | BENZOILO PERÓXIDO   | CREMA                    | 5%                                  |
| D10AE01 | BENZOILO PERÓXIDO   | CREMA                    | 10%                                 |
| D10AE01 | BENZOILO PERÓXIDO   | ESPUMA TÓPICA EN AEROSOL | 20,83 g / 100 g                     |
| D10AE01 | BENZOILO PERÓXIDO   | GEL                      | 2,50%                               |
| D10AE02 | BENZOILO PERÓXIDO   | GEL                      | 4%                                  |
| D10AE03 | BENZOILO PERÓXIDO   | GEL                      | 5%                                  |
| D10AE04 | BENZOILO PERÓXIDO   | GEL                      | 10%                                 |
| D10AE01 | BENZOILO PERÓXIDO   | GEL TÓPICO               | 5 g / 100 g                         |
| D10AE01 | BENZOILO PERÓXIDO   | LOCIÓN                   | 10 g                                |
| D10AE01 | BENZOILO PERÓXIDO   | LOCIÓN                   | 15 g                                |
| D10AE01 | BENZOILO PERÓXIDO   | LOCIÓN                   | 5 g                                 |
| D10AE01 | BENZOILO PERÓXIDO   | LOCIÓN                   | 5% + 10%                            |
| D10AE01 | BENZOILO PERÓXIDO   | PASTA DE JABÓN           | 5 g / 100 g (5%)                    |
| D10AE01 | BENZOILO PERÓXIDO + 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 | ISOTRETINOÍNA   | GEL                      | 0,05%                               |
| D10AD04 | ISOTRETINOÍNA   | CÁPSULA BLANDA           | 10 mg                               |
| D10AD04 | ISOTRETINOÍNA   | CÁPSULA BLANDA           | 20 mg                               |
| D10AD05 | ISOTRETINOÍNA   | 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)                 |
| 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%                              |
|         | ÁCIDO RETINOICO + ERITROMICINA                                | 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 SALICILICO                                 | LOCIÓN                   | 3% + 3%                             |
| D10AX30 | RESORCINOL + ÁCIDO SALICILICO + FENOL CRISTALIZADO            | TINTURA TÓPICA           | 3 g + 3 g + 2 g / 100 mL            |
| D10AX30 | RESORCINOL + ÁCIDO LÁCTICO + ÁCIDO SALICILICO + ÁCIDO ACÉTICO | SOLUCIÓN                 | 2,22% + 14,8% + 14,8% + 2%          |
| D01AE12 | SALICILICO ÁCIDO  | APOSITO                  | 0,0401 g                            |
| D01AE12 | SALICILICO ÁCIDO  | PARCHE                   | 0,57 g                              |
| D01AE12 | SALICILICO ÁCIDO  | CREMA                    | 10%                                 |
| D01AE12 | SALICILICO ÁCIDO  | CREMA                    | 2%                                  |
| D01AE12 | SALICILICO ÁCIDO  | CREMA                    | 2,50%                               |
| D01AE12 | SALICILICO ÁCIDO  | CREMA                    | 5%                                  |
| D01AE12 | SALICILICO ÁCIDO  | GEL                      | 27%                                 |
| D01AE12 | SALICILICO ÁCIDO  | LOCIÓN                   | 14,80%                              |
| D01AE12 | SALICILICO ÁCIDO  | LOCIÓN                   | 26% + ácido láctico 15%             |
| D01AE12 | SALICILICO ÁCIDO  | LOCIÓN                   | 3%                                  |
| D01AE12 | SALICILICO ÁCIDO  | UNGUENTO                 | 53%                                 |
| D01AE12 | SALICILICO ÁCIDO  | SOLUCIÓN TÓPICA          | 20 g / 100 g                        |
| D10AB02 | SALICILICO ÁCIDO + AZUFRE                                     | JABÓN                    | 1,5% + 1,5%                         |
| D02AF   | SALICILICO ÁCIDO + LÁCTICO ÁCIDO                              | LOCIÓN                   | 16% + 16%                           |
| D02AF   | SALICILICO ÁCIDO + LÁCTICO ÁCIDO                              | SOLUCIÓN TÓPICA          | 16,7 g + 16,7 g / 100 mL            |
| D02AF   | SALICILICO ÁCIDO + LÁCTICO ÁCIDO                              | SOLUCIÓN TÓPICA          | 18% + 4,5%                          |
| D02AF   | SALICILICO ÁCIDO + LÁCTICO ÁCIDO                              | SOLUCIÓN TÓPICA          | 26g + 15g / 100 mL                  |
| D02AF   | SALICILICO ÁCIDO + LÁCTICO ÁCIDO                              | SOLUCIÓN TÓPICA          | 20% + 5%                            |
| D02AF   | SALICILICO 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  | CHAMPÚ                   | 2,50%                               |
| D05AX05 | TAZAROTENO  | CREMA                    | 0,10%                               |
| D05AX05 | TAZAROTENO  | GEL                      | 0,10%                               |
| D05AX05 | TAZAROTENO  | GEL                      | 0,05%                               |
| D05AX05 | TAZAROTENO  | CREMA                    | 0,05%                               |
| D10AD01 | TRETINOÍNA  | CREMA                    | 0,05%                               |
| D10AD01 | TRETINOÍNA  | GEL                      | 0,05%                               |
| D10AD01 | TRETINOÍNA  | CREMA                    | 0,025%                              |
| D10AD01 | TRETINOÍNA  | GEL                      | 0,025%                              |
| D10AD01 | TRETINOÍNA  | CREMA                    | 0,10%                               |
| D10AD01 | TRETINOÍNA  | LOCIÓN                   | 0,03%                               |
| D10AD51 | TRICLOROACÉTICO ÁCIDO   | LOCIÓN                   | 85%                                 |
| D10AD51 | TRETINOÍNA + CLINDAMICINA                                     | GEL                      | 0,025% + 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 | AGOSTO 2022       |
|   |                           | Actualizado   |                   |
| 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 | AGOSTO 2022       |
|   | 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 + UREA                               | 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             | 1.5% + 15%                   |
| D03AX92 | ICTAMOL + ÓXIDO DE ZINC                                 | POMADA             | 1% + 20%                     |
| D05AX04 | TACALCITOL MONOHIDRATO EQUIVALENTE A TACALCITOL ANHIDRO | UNGUENTO           | 0.4 mg / 100 g               |

| FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia                 | PUBLICACIÓN   | FECHA PUBLICACIÓN |
|---|---|-------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Piel y Mucosas | AGOSTO 2022       |
|   | Actualizado   |                   |

13.1.16. Varios

13.1.16.0.N10 Se aceptan:

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO   | FORMA FARMACÉUTICA  | CONCENTRACIÓN                             |
|---------|--|---|---|
|         | ÁCIDO DESOXICÓLICO   | SOLUCIÓN ESTÉRIL INYECTABLE                               | 10mg/mL                                   |
|         | APREMLAST  | TABLETA   | 10mg                                      |
|         | APREMLAST  | TABLETA   | 20mg                                      |
|         | APREMLAST  | TABLETA   | 30mg                                      |
| 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 PEROXIDO                        | GEL   | 1% + 5%                                   |
| B05CB01 | CLORURO DE SODIO   | SOLUCIÓN ESTÉRIL  | 0,9 g / 100 mL                            |
|         | CRISABOROL   | UNGUENTO  | 20mg/g                                    |
| M01AB55 | DICLOFENACO SODICO + ÁCIDO HIALURONICO   | GEL   | 3% + 2,5%                                 |
|         | DUPILUMAB  | SOLUCIÓN INYECTABLE                                       | 300mg/2mL                                 |
| D11AX16 | EFLORNITINA CLORHIDRATO MONOHIDRATO  | CREMA   | 150 mg / g (15%)                          |
| D11AX16 | EFLORNITINA CLORHIDRATO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A EFLORNITINA                              | CREMA   | 11,50 g / 100 g                           |
| D11AX   | EXTRACTO CEPAE + HEPARINA SÓDICA + ALANTOINA   | GEL TÓPICO  | 10,0 g + 0,04 g (5000 UI) + 1,0 g / 100 g |
| D06BA51 | FACTOR DE CRECIMIENTO EPIDERMICO HUMANO RECOMBINANTE (FCE HUM-REG) + 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 + FENACETILOFENOL + CLORURO DE SODIO   | 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                         |
|         | 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 | 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)                       |
|         | IXEKIZUMAB   | 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 pantotenílico y sus derivados con la indicación de regenerador epitelial, porque no se ha demostrado su

13.1.16.0.N40 Se acepta Lacto suero más ácido láctico para tratamiento y protección en caso de alergias, dermatosis cutánea y mucocutánea

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

13.2.1.0.N20 Se aceptan

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO   | FORMA FARMACÉUTICA | CONCENTRACIÓN                     |
|---------|--------------------|--------------------|-----------------------------------|
|         | 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%                             |
| 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%                                |

| FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia                 | PUBLICACIÓN   | FECHA PUBLICACIÓN |
|---|---|-------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Piel y Mucosas | AGOSTO 2022       |
|   | 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   | CONCENTRACIÓN                            |
|---------|---|----------------------|--|
| 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          | CONCENTRACIÓN                           |
|---------|--|-----------------------------|---|
| 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                                      | SOLUCIÓN BUCAL              | 0,30%                                   |
| A01AD02 | BENCIDAMINA CLORHIDRATO                                      | SOLUCIÓN 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   | SOLUCIÓN BUCAL              | 3%                                      |
| R02AD01 | BENZOCAINA   | TABLETA                     | 10 mg                                   |
|         | BENZOCAINA + ANTIPIRINA                                      | SOLUCIÓN BUCAL              | 2,5% + 3%                               |
| R02AA06 | CETILPIRIDINIO CLORURO                                       | SOLUCIÓN BUCAL              | 0,025%                                  |
| R02AA06 | CETILPIRIDINIO CLORURO                                       | SOLUCIÓN BUCAL              | 0,05%                                   |
| R02AA06 | CETILPIRIDINIO CLORURO                                       | SOLUCIÓN BUCAL CONCENTRADA  | 2,296 g / 100 mL                        |
| R02AA06 | CETILPIRIDINIO CLORURO                                       | SOLUCIÓN BUCAL              | 0,5 g / 100 mL                          |
|         | CETILPIRIDINIO CLORURO + LIDOCAINA CLORHIDRATO               | TABLETA ORODISPERSABLE      | 2 mg + 1 mg                             |
| A01AB03 | CLORHEXIDINA   | SOLUCIÓN BUCAL              | 0,12%                                   |
| A01AB03 | CLORHEXIDINA DIACETATO EQUIVALENTE A CLORHEXIDINA            | SOLUCIÓN BUCAL              | 0,2 g / 100 mL                          |
| A01AB03 | CLORHEXIDINA DIACETATO EQUIVALENTE A CLORHEXIDINA            | TABLETA MASTICABLES         | 4 mg                                    |
| A01AB03 | CLORHEXIDINA GLUCONATO                                       | SOLUCIÓN BUCAL              | 0,12%                                   |
| A01AB03 | CLORHEXIDINA GLUCONATO                                       | SOLUCIÓN BUCAL              | 0,20%                                   |
| A01AB03 | CLORHEXIDINA GLUCONATO                                       | SOLUCIÓN BUCAL              | 3%                                      |
| A01AB03 | CLORHEXIDINA GLUCONATO                                       | GEL DENTRIFICO              | 0,20%                                   |
| A01AB03 | CLORHEXIDINA GLUCONATO                                       | SOLUCIÓN BUCAL              | 0,04%                                   |
| A07CA   | CLORURO DE CALCIO + CLORURO DE MAGNESIO + CLORURO DE POTASIO | SOLUCIÓN TÓPICA             | 16,2 mg + 15,66 mg + 122,66 mg / 100 mL |
| R02AA02 | DEQUALINIO CLORURO   | TABLETA BUCAL               | 0,25 mg                                 |
|         | FENOL  | SOLUCIÓN BUCAL              | 1,4 g / 100 mL                          |
|         | FLURBIPROFENO  | SOLUCIÓN                    | 8,75 mg/dosis                           |
|         | FLURBIPROFENO  | TABLETA BUCAL               | 8 mg                                    |
| A01AB12 | HEXETIDINA   | SOLUCIÓN BUCOFARINGEA       | 0,10%                                   |
| R02AD02 | LIDOCAINA  | SOLUCIÓN BUCAL              | 0,55%                                   |
| R02AD02 | LIDOCAINA + EUGENOL  | PASTA DENTAL                | 5 g + 15 g / 100 g                      |
| R02AD02 | LIDOCAINA CLORHIDRATO  | SOLUCIÓN BUCAL              | 2g / 100 mL                             |
| R02AD02 | LIDOCAINA + TRIPAFLAVINA                                     | SOLUCIÓN BUCAL              | 0,55 g + 0,04 g / 100 mL                |
| R02AD02 | LIDOCAINA + CETRIMONIO BROMURO                               | TABLETA                     | 1 mg + 2 mg                             |
| D01AE02 | METILROSANILINA CLORURO (VIOLETA DE GENCIANA)                | SOLUCIÓN TÓPICA             | 2%                                      |
|         | MICONAZOL  | GEL                         | 2 g / 100g                              |
| A01AB02 | PERÓXIDO DE HIDROGENO  | SOLUCIÓN TÓPICA             | 1,5 g / 100 mL                          |
| A01AB02 | PERÓXIDO DE HIDROGENO  | SOLUCIÓN TÓPICA             | 3,6 g / 100 mL                          |
| A01AB11 | SODIO BICARBONATO  | CREMA DENTAL                | 20%                                     |
| A01AB11 | SODIO BICARBONATO  | ENJUAGUE BUCAL              | 0,50%                                   |
| A01AB11 | SODIO BORATO   | SOLUCIÓN BUCAL              | 0,50%                                   |
| A01AB15 | TIBEZONIO YODURO   | TABLETA                     | 5 mg                                    |
| A01AD97 | TIMOL  | SOLUCIÓN BUCAL              | 0,06%                                   |
| A01AD97 | TIMOL  | SOLUCIÓN BUCAL              | 64 mg 0,064%                            |
| R02AA15 | YODO-POLIVINILPIRROLIDONA                                    | SOLUCIÓN BUCOFARINGEA       | 8%                                      |
|         | ZINC CLORURO   | GEL BUCAL                   | 0,11%                                   |

| FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia                 | PUBLICACIÓN   | FECHA PUBLICACIÓN |
|---|---|-------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Piel y Mucosas | AGOSTO 2022       |
|   | Actualizado   |                   |

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

13.2.2.0.N30 No se aceptan:

\* Nitrofuranos para infecciones bucofaringeas, 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 bucofaringeas, porque no se alcanzan

13.2.2.0.N50 No se aceptan los anestésicos de superficie asociados con antimicrobianos, excepto las sales de amonio cuaternario para el

13.2.2.0.N60 No se acepta la asociación de antisépticos bucofaringeos 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 + BENCIDAMINA CLORHIDRATO    | GRANULADO          | 1mg + 3mg                 |
|     | CETILPIRIDINA CLORURO + BENCIDAMINA CLORHIDRATO    | SOLUCIÓN BUCAL     | 0,2 g + 0,3g / 100 mL     |
|     | CETILPIRIDINA CLORURO + BENCIDAMINA CLORHIDRATO    | SOLUCIÓN BUCAL     | 0,05g + 0,15 g +/- 100 mL |
|     | CETILPIRIDINA CLORURO + BENCIDAMINA CLORHIDRATO    | TABLETA MASTICABLE | 2 mg + 3 mg               |
|     | CLORURO CETILPIRIDINIO + BENZOCAÍNA                | TABLETA MASTICABLE | 1,4 mg + 10 mg            |
|     | CETILPIRIDINIO + SALICILATO DE METILO              | 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 SALICÍLICO                        | SOLUCIÓN BUCAL     | 5% + 1%                   |

13.2.3. Otros

13.2.3.0.N10 Se acepta como inhibidor de metaloproteinasas 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 | SERTAONAZOL          | CREMA                  | 2%                 |
| D01AC14 | SERTAONAZOL          | ÓVULO VAGINAL          | 3 g 300 mg         |
| D01AC14 | SERTAONAZOL          | ÓVULO                  | 500mg              |
| G01AG02 | TERCONAZOL           | CREMA                  | 0,80%              |
| G01AG02 | TERCONAZOL           | ÓVULO                  | 80 mg              |
| G01AF08 | 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 | AGOSTO 2022       |
|   | 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                                      | ÓVULO 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)                          | ÓVULO 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                          | ÓVULO 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   | ÓVULO VAGINAL          | 100 mg + 100 mg         |
| G01AA51 | NISTATINA + DEXAMETASONA   | ÓVULO VAGINAL          | 100,000 UI + 0.25 mg    |
| G01AG02 | TERCONAZOL + CLINDAMICINA  | CREMA VAGINAL          | 0.4 g + 2 g / 100 g     |
| G01AG02 | TERCONAZOL + CLINDAMICINA  | CREMA VAGINAL          | 2 g + 800 mg / 100 g    |
| G01AG02 | TERCONAZOL + CLINDAMICINA  | ÓVULO VAGINAL          | 80 mg + 100 mg          |
| G01AG02 | TERCONAZOL + CLINDAMICINA  | ÓVULO 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  | ÓVULO VAGINAL          | 80 mg + 0.25 mg         |
| G01BF   | TERBUTIL ACETATO EQUIVALENTE A DEXAMETASONA                        |                        |                         |

| FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia                 | PUBLICACIÓN   | FECHA PUBLICACIÓN |
|---|---|-------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Piel y Mucosas | AGOSTO 2022       |
|   | 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) | 0,08%            |
| G01AD02 | ÁCIDO 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 | DECUALINIO 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) + ESTRIOL + 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 + LACTOBACILLOS 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 | ÁCIDO LÁCTICO  | GEL VAGINAL        | 4,5 g / 100 g  |
| G01AD01 | ÁCIDO LÁCTICO  | GEL VAGINAL        | 225mg/5g   |
| G01AD03 | ÁCIDO 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 + PEROXIDO DE BENZOILO  | GEL VAGINAL        | 1% + 5%  |
|         | CULTIVO LIOFILIZADO DE <i>LACTOBACILLUS CASEI</i> VARIEDAD <i>Rhamnosus odoratus</i> CON UN TITULO MÍNIMO DE 1X10 <sup>7</sup> CÉLULAS POR GRAMO | CÁPSULA VAGINAL    | 341 mg (Con un título mínimo de 1 X 10 <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  | UNGÜENTO           | 2 mg / 100 g - 2%  |
| G01AX03 | POLICRESULENO  | SOLUCIÓN VAGINAL   | 40,75 g / 100 mL   |
| G01AX03 | POLICRESULENO  | ÓVULOS             | 90 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 | AGOSTO 2022       |
|   |               | Actualizado   |                   |
| 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.

| ATC   | PRINCIPIO ACTIVO           | FORMA FARMACÉUTICA | CONCENTRACIÓN |
|-------|----------------------------|--------------------|---------------|
| G02CX | LACTOSUERO + ÁCIDO 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 | AGOSTO 2022       |
|   | 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><br><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 - Relajantes Musculares</b><br><b>Actualizado</b>       |  | <b>AGOSTO 2022</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                 |

15.1.0.0.N20 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.

| 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   | CLORZOAZONA + 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 + ACETAMINOFEN | CAPSULA BLANDA                     | 2 mg + 350 mg   |
| M01BX   | TIZANIDINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A TIZANIDINA + ACETAMINOFÉN | TABLETA                            | 2 mg + 350 mg   |
| M01BX   | TIZANIDINA + IBUPROFENO  | TABLETA RECUBIERTA                 | 2 mg + 200 mg   |
|         | 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><br><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 - Relajantes Musculares</b><br><b>Actualizado</b>       |  | <b>AGOSTO 2022</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 PERFUSIÓN INYECTABLE                 | 0,05 mg / Ampolla de 1 mL (concentración final 50mcg / mL) |
| M03BX01 | BACLOFENO   | SOLUCIÓN PERFUSIÓN INYECTABLE                 | 10 mg / Ampolla de 20 mL (concentración final 0,5 mg / mL) |
| M03BX01 | BACLOFENO   | SOLUCIÓN PERFUSIÓN INYECTABLE                 | 10 mg / Ampolla de 5 mL (concentración final 2 mg / mL)    |
| M03BX01 | BACLOFENO   | SOLUCIÓN PERFUSIÓN 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                           | 100 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><br><b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b> |  |  | La salud es de todos<br>Minsa |
| <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 - Respiratorio   |  | <b>AGOSTO 2022</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                      | SUSPENSIÓN ORAL                       | 0,4 g / 100 mL   |
| R05DA04 | CODEÍNA FOSFATO  | TABLETA                               | 30 mg            |
| R05DA04 | CODEÍNA-POLI(ESTIRENO DIVINILBENCENO) SULFONATO EQUIVALENTE A CODEÍNA                    | CÁPSULA DURA                          | 30 mg            |
| R05DA04 | CODEÍNA-POLI(ESTIRENO- DIVINILBENCENO) SULFONATO EQUIVALENTE A CODEÍNA                   | JARABE                                | 0,2 g / 100 mL   |
| R05DA04 | CODEÍNA-POLI(ESTIRENO, DIVINILBENCENO) SULFONATO (EQUIVALENTE A CODEÍNA)                 | SUSPENSIÓN ORAL                       | 2,64 g / 100 mL  |
| R05DA   | DIHIDROCODEÍNA BITARTATO   | CÁPSULA DURA DE LIBERACIÓN PROLONGADA | 35mg             |
| R05DA   | DIHIDROCODEÍNA TARTRATO (DIHIDROCODEÍNA BITARTRATO)                                      | JARABE                                | 0,242 g / 100 mL |
| R05DA   | DIHIDROCODEÍNA TARTRATO (HIDROCODEÍNA BITARTRATO)  | JARABE                                | 0,24 g / 100 mL  |
| R05DA   | DIHIDROCODEÍNA TARTRATO (HIDROCODEÍNA BITARTRATO)  | TABLETA                               | 30 mg            |
| R05DA   | DIHIDROCODEÍNA BITARTRATO (HIDROCODEÍNA BITARTRATO)                                      | SOLUCIÓN ORAL                         | 1,36 g / 100 mL  |
| R05DA   | DIHIDROCODEÍNA TARTRATO (DIHIDROCODEÍNA BITARTRATO)                                      | SOLUCIÓN ORAL                         | 2,42 mg / mL     |
| R05DA   | RESINATO DE DIHIDROCODEÍNA EQUIVALENTE A DIHIDROCODEÍNA BASE + DIHIDROCODEÍNA 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  | SOLUCIÓN ORAL                         | 2 g / 100 mL     |
| R05DB14 | FEDRILATO  | SOLUCIÓN ORAL                         | 2 g / 100 mL     |
| R05DB27 | LEVODROPROPIZINA   | JARABE                                | 0,6 g / 100 mL   |
| R05DB27 | LEVODROPROPIZINA   | SOLUCIÓN ORAL                         | 6 g / 100 mL     |
| R05DB25 | MORCLOFONA   | SUSPENSIÓN ORAL                       | 1 g / 100 mL     |
| R05DA07 | NOSCAPINA CLORHIDRATO  | SOLUCIÓN 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><br><b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b> |   |  |  | <b>La salud es de todos</b> | <b>Minsa</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 - Respiratorio |  | <b>AGOSTO 2022</b>  |                             |              |
|   |  |   | <b>Actualizado</b>  |  |   |                             |              |

**16.1.0.0.N30** Se aceptan asociaciones de antitusígenos con:  
\* Un antihistamínico y/o un broncodilatador  
\* Un expectorante y/o un broncodilatador  
\* Un mucolítico

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



|  |  | AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL<br>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |  |  La salud es de todos |  Minsa |
|---|--|---|--|---|---|
| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia   |  | PUBLICACION   |  | FECHA PUBLICACIÓN   |   |
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS                         |  | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Respiratorio                               |  | AGOSTO 2022   |   |
|   |  | Actualizado   |  |   |   |
| 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><br><b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b> |  |  | La salud es de todos<br>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>AGOSTO 2022</b>   |                                  |
|   |  | Actualizado   |  |  |                                  |

16.2 BRONCODILADORES




16.2.0.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                                |

|  <b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b><br><b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b> |  |  <b>La salud es de todos</b> |  |  <b>Minsa</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>AGOSTO 2022</b>   |  |
|   |  | <b>Actualizado</b>   |  |  |  |
| 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 NEBULIZACIÓN  |  | 0,25 mg / mL   |  |
| R03BB01   | IPRATROPIO BROMURO MONOHDRATO EQUIVALENTE IPRATROPIO BROMURO | SOLUCIÓN PARA INHALACIÓN (AEROSOL)   |  | 21 µg / Inhalación   |  |
| R03BB01   | IPRATROPIO BROMURO MONOHDRATO EQUIVALENTE IPRATROPIO BROMURO | SOLUCIÓN PARA INHALACIÓN POR VIA ORAL (AEROSOL)  |  | 20 µg / Inhalación   |  |
| R03BB01   | IPRATROPIO BROMURO   | SUSPENSIÓN PARA INHALACIÓN (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          | SUSPENSIÓN PARA INHALACIÓN   |  | 50 µg / Inhalación   |  |
| R03AC02   | LEVOSALBUTAMOL SULFATO EQUIVALENTE A LEVOSALBUTAMOL          | POLVO SECO PARA INHALACIÓN   |  | 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 INHALACIÓN  |  | 50 µg / Inhalación   |  |
| R03AC02   | SALBUTAMOL SULFATO EQUIVALENTE A SALBUTAMOL BASE             | POLVO PARA INHALACIÓN  |  | 100 µg / Inhalación  |  |
| R03AC02   | SALBUTAMOL SULFATO EQUIVALENTE A SALBUTAMOL BASE             | POLVO PARA INHALACIÓN  |  | 200 µg / Inhalación  |  |
| R03AC02   | SALBUTAMOL SULFATO EQUIVALENTE A SALBUTAMOL BASE             | POLVO PARA INHALACIÓN  |  | 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 INHALACIÓN   |  | 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             | SUSPENSIÓN PARA INHALACIÓN (AEROSOL)   |  | 100 µg / Inhalación  |  |



|  |   | <b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b><br><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 - Respiratorio</b>                                      |  | <b>AGOSTO 2022</b>               |
|  |   | <b>Actualizado</b>  |  |                                  |
| 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                           |
| R03DA04  | TEOFILINA   | CÁPSULAS CON MICROGRÁNULOS DE LIBERACION PROLONGADA   |  | 200 mg                           |
| R03DA04  | TEOFILINA   | CÁPSULAS CON MICROGRÁNULOS DE LIBERACION PROLONGADA   |  | 250 mg                           |
| R03DA04  | TEOFILINA   | CÁPSULAS CON MICROGRÁNULOS DE LIBERACION 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   | SUSPENSION ORAL   |  | 2,5 g / 100 mL                   |
| R03DA04  | TEOFILINA   | TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA  |  | 100 mg                           |
| R03DA04  | TEOFILINA   | TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA  |  | 200 mg                           |
| R03DA04  | TEOFILINA   | TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA  |  | 300 mg                           |
| R03DA04  | TEOFILINA   | TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA  |  | 600 mg                           |
| R03CC03  | TERBUTALINA SULFATO   | SOLUCION INYECTABLE   |  | 0,5 mg / Ampolla (1 mL)          |
| R03CC03  | TERBUTALINA SULFATO   | JARABE  |  | 0,3 mg / mL                      |
| R03AC03  | TERBUTALINA SULFATO   | POLVO PARA INHALACION   |  | 0,5 mg / Inhalación              |
| R03AC03  | TERBUTALINA SULFATO   | SUSPENSION PARA INHALACION (AEROSOL)  |  | 0,25 mg / Inhalación             |
| R03AC03  | TERBUTALINA SULFATO   | SOLUCION PARA INHALACION  |  | 0,5 mg / Inhalación              |
| R03AC03  | TERBUTALINA SULFATO   | SOLUCION PARA NEBULIZACION  |  | 10 mg / mL (1%)                  |
| R03AC03  | TERBUTALINA SULFATO   | SOLUCION PARA NEBULIZACION  |  | 2,5 mg / mL-5 mg / unidad (2 mL) |
| R03CC03  | TERBUTALINA SULFATO   | TABLETA   |  | 2,5 mg                           |
| R03CC03  | TERBUTALINA SULFATO   | TABLETA DE LIBERACION SOSTENIDA   |  | 5 mg                             |
| R03BB04  | TIOTROPIO BROMURO MONOHDRATO EQUIVALENTE A TIOTROPIO BASE       | CÁPSULAS DURAS PARA INHALACION  |  | 18 µg / Inhalación               |
| R03BB04  | TIOTROPIO BROMURO MONOHDRATO EQUIVALENTE A TIOTROPIO BASE       | SOLUCION PARA INHALACION  |  | 2,5 µg / Inhalación              |
| R03BB04  | TIOTROPIO BROMURO MONOHDRATO EQUIVALENTE A TIOTROPIO BASE       | SUSPENSION PARA INHALACION ORAL (AEROSOL)   |  | 9 µg / Inhalación                |

|  |  | AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL<br>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |  | <br>La salud es de todos | <br>MinsaLud |
|---|--|---|--|--|---|
| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia   |  | PUBLICACION   |  | FECHA PUBLICACIÓN  |   |
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS                         |  | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Respiratorio                               |  | AGOSTO 2022  |   |
|   |  | Actualizado   |  |  |   |
|   | 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 HANDIHALER) 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 hemihidratado 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             |
| 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 |

|  <b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b><br><b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b> |  |  <b>La salud es de todos</b> |                          |
|---|--|--|--------------------------|
| <b>FUNCIÓN 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>AGOSTO 2022</b>   |                          |
| 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.

**16.2.0.0.N60** con:  
terapéutica.  
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.  
dosificación individual.

|   |  |   |  |  |   |
|---|--|---|--|--|---|
|  |  | <b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b><br><b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b> |  |  | <b>La salud es de todos</b><br><b>Minsa</b> |
| <b>FUNCIÓN 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 - Respiratorio   |  | <b>AGOSTO 2022</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   | SUSPENSIÓN PARA INHALACIÓN                                  | 7,2 µg + 4,8 µg /Dosis                                   |
|         | FUROATO DE FLUTICASONA + VILANTEROL (COMO TRIFENATATO)   | POLVO PARA INHALACIÓN                                       | 200 mcg + 25 mcg / dosis predispensada                   |
| R03AL04 | MALEATO DE INDACATEROL (QUE EQUIVALE INDACATEROL) + BROMURO DE GLICOPIRRONIO (QUE EQUIVALE A GLICOPIRRONIO)                | POLVO PARA INHALACIÓN EN CÁPSULAS DURAS                     | 143 µg (110 µg) + 63 µg (50 µg)                          |
| R03AL01 | IPRATROPIO BROMURO + FENOTEROL BROMHIDRATO   | SOLUCIÓN PARA INHALACIÓN ORAL AEROSOL                       | 0,02 mg + 0,05 mg / Inhalación; 28,6 g + 71,4 mg / 100 g |
| R03AL01 | IPRATROPIO BROMURO + FENOTEROL BROMHIDRATO   | SUSPENSIÓN PARA INHALACIÓN ORAL AEROSOL                     | 0,02 mg + 0,05 mg / Inhalación; 28,6 g + 71,4 mg / 100 g |
| R03AL01 | IPRATROPIO BROMURO + FENOTEROL BROMHIDRATO   | SOLUCIÓN PARA INHALACIÓN 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 | SOLUCIÓN PARA INHALACIÓN (NEBULIZACIONES)                   | 0,5 mg + 2,5 mg / Vial (2,5 mL)                          |
| R03AL02 | IPRATROPIO BROMURO + SALBUTAMOL SULFATO  | SUSPENSIÓN PARA INHALACIÓN ORAL (AEROSOL)                   | 20 µg + 120 µg / Inhalación                              |
| R03AL02 | IPRATROPIO BROMURO + SALBUTAMOL  | SUSPENSIÓN PARA INHALACIÓN (AEROSOL)                        | 20 µg + 100 µg / Inhalación                              |
| R03AL02 | IPRATROPIO BROMURO + SALBUTAMOL  | POLVO PARA INHALACIÓN                                       | 20 µg + 100 µg / Inhalación                              |
|         | TIOTROPIO BROMURO + OLADATEROL   | SUSPENSIÓN PARA INHALAR                                     | 2,5 µg + 2,5 µg / Inhalación                             |
|         | UMECLIDINIO (EQUIVALENTE A 65 MICROGRAMOS DE BROMURO DE UMECLIDINIO) + VILANTEROL  | POLVO PARA INHALACIÓN                                       | 55 µg + 22 µg / Inhalación                               |

Ipratropio Bromuro monohidrato equivalente a bromuro de ipratropio anhidro

|  |  |   |  |                          |
|--|--|---|--|--------------------------|
|  |  | <b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b><br><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 - Respiratorio</b>                                      |  | <b>AGOSTO 2022</b>       |
|  |  | <b>Actualizado</b>  |  |                          |

**16.3. CORTICOIDES**

16.3.0.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                 | SUSPENSION PARA ADMINISTRAR POR INHALADOR - (AEROSOL) | 32 µg / Inhalación   |
| R01AD05 | BUDESONIDA                 | SUSPENSION PARA ADMINISTRAR POR INHALADOR - AEROSOL   | 50 µg / Inhalación   |
| R03BA02 | BUDESONIDA                 | SUSPENSION PARA INHALACION VIA ORAL (AEROSOL)         | 200 µg / Inhalación - (20 mg / 5 mL)                               |
| R03BA02 | BUDESONIDA                 | SUSPENSION PARA INHALACION POR VIA ORAL (AEROSOL)     | 50 µg / Inhalación   |
| R03BA02 | BUDESONIDA                 | SUSPENSION PARA INHALACION POR VIA ORAL (AEROSOL)     | 100 µg / Inhalación  |
| R03BA02 | BUDESONIDA                 | SUSPENSION PARA ADMINISTRAR POR INHALACION (AEROSOL)  | 200 µg / Inhalación  |
| R03BA02 | BUDESONIDA                 | SUSPENSION PARA PARA INHALACION BUCAL (AEROSOL)       | 400 µg / Inhalación  |
| R03BA02 | BUDESONIDA                 | SUSPENSION PARA ADMINISTRAR POR NEBULIZADOR           | 0,5 mg / Inhalación  |
| R01AD05 | BUDESONIDA                 | SUSPENSION PARA NEBULIZAR                             | 1 mg / mL  |
| R01AD05 | BUDESONIDA                 | SUSPENSION PARA NEBULIZACION                          | 0,5 mg / mL  |
| R01AD06 | BUDESONIDA                 | SUSPENSION PARA NEBULIZACION                          | 0,25mg/mL  |
| R01AD05 | BUDESONIDA                 | SUSPENSION PARA NEBULIZACION                          | 400 µg / Inhalación  |
| R01AD05 | BUDESONIDA                 | SUSPENSION ACUOSA PARA NEBULIZAR                      | 0,5 mg / mL  |
| R01AD05 | BUDESONIDA                 | SUSPENSION PARA ADMINISTRAR POR INHALADOR - (AEROSOL) | 200 µg / Inhalación  |
| R01AD05 | BUDESONIDA                 | SUSPENSION PARA ADMINISTRAR POR NEBULIZACION          | 1 mg / unidad (2 mL) - 0,5 mg / mL                                 |
| R01AD05 | BUDESONIDA                 | SUSPENSION PARA ADMINISTRAR POR NEBULIZACION          | 1 mg / 1 mL  |
| R03BA08 | CICLESONIDA                | SUSPENSION PARA INHALACION (AEROSOL)                  | 50 µg / Inhalación   |
| R03BA08 | CICLESONIDA                | SUSPENSION PARA INHALACION (AEROSOL)                  | 100 µg / Inhalación (equivalente a 80 µg por fuera del disparador) |
| R03BA08 | CICLESONIDA                | SOLUCION PARA INHALACION (AEROSOL)                    | 160 µg / Inhalación  |
| R03BA08 | CICLESONIDA                | SOLUCION PARA INHALACION (AEROSOL)                    | 200 µg / Inhalación equivalente a 160µg por fuera del disparador)  |
| R03BA03 | FLUNISOLIDA                | SOLUCION PARA INHALACION                              | 0,25 mg / Inhalación   |
| R03BA05 | FLUTICASONA PROPIONATO     | POLVO PARA INHALACION                                 | 50 µg / Inhalación   |
| R03BA05 | FLUTICASONA PROPIONATO     | POLVO PARA INHALACION                                 | 100 µg / Inhalación  |
| R03BA05 | FLUTICASONA PROPIONATO     | POLVO PARA INHALACION                                 | 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  |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |                         | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACION                      |
|---|-------------------------|---|--|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |                         | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Respiratorio | AGOSTO 2022                            |
|   |                         | Actualizado   |  |
| R03BA05   | FLUTICASONA PROPIONATO  | SUSPENSION PARA INHALACION                                    | 50 µg / Inhalación                     |
| 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 / Inhalación                    |
| 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><br><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 - Respiratorio   |  | <b>AGOSTO 2022</b>       |
|  |  | <b>Actualizado</b>  |  |                          |



**16.3.0.0.N20** Se acepta la asociación de un estimulante b-2 adrenergico 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 INHALACION   | 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  |

|  <b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b><br>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |   |  <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 - Respiratorio</b>   |  | <b>AGOSTO 2022</b>  |  |
|  |   | <b>Actualizado</b>   |  |   |  |
|  | SALBUTAMOL + BECLOMETASONA DIPROPIONATO   | SUSPENSIÓN PARA INHALACIÓN ORAL -AEROSOL   |  | 100 µg + 50 µg / Inhalación   |  |
| R03AK06  | SALMETEROL + FLUTICASONA PROPIONATO   | SUSPENSIÓN PARA INHALACIÓN ORAL (AEROSOL)  |  | 25 µg + 250 µg / Inhalación   |  |
| 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><br><b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b> |  |  | La salud es de todos<br>Minsa |
| <b>FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia</b>                                  |  | <b>PUBLICACIÓN</b>  |  | <b>FECHA PUBLICACIÓN</b>   |                               |
| <b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>                  |  | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Respiratorio   |  | <b>AGOSTO 2022</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><br><b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b> |  |  | La salud es de todos<br>Minsa |
| <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 - Respiratorio   |  | <b>AGOSTO 2022</b>   |                               |
|   |  | Actualizado   |  |  |                               |

#### 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         |

|  |   | AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL<br>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |                       | <br>La salud es de todos         |
|--|---|---|-----------------------|----------------------------------|
| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia<br>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |   | PUBLICACION<br>Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Respiratorio<br>Actualizado |                       | FECHA PUBLICACIÓN<br>AGOSTO 2022 |
| 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          |                                  |
|  | 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><br><b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b> |  |  | La salud es de todos<br>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 - Respiratorio   |  | <b>AGOSTO 2022</b>   |                                  |
|   |  | Actualizado   |  |  |                                  |



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><br><b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b> |  |  | La salud es de todos<br>MinsaSalud |
| <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 - Respiratorio   |  | <b>AGOSTO 2022</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 HCl   | 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 + CETIRIZINA DICLORHIDRATO                       | CÁPSULA DURA  | 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           |

|  |   | AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL<br>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |  |  La salud es de todos |  MinsaLud |
|---|---|---|--|---|--|
| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia   |   | PUBLICACION   |  | FECHA PUBLICACIÓN   |  |
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS                         |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Respiratorio                               |  | AGOSTO 2022   |  |
|   |   | Actualizado   |  |   |  |
| R05X  | ACETAMINOFÉN + FENILEFRINA CLORHIDRATO + CETIRIZINA DICLORHIDRATO (EQUIVALENTE A CETIRIZINA)              | POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCION 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   |  |
| 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 FEXOENADINA + 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   |  |

|  <b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b><br><b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b> |  |  <b>La salud es de todos</b> |  |  <b>Minsa</b> |  |
|---|--|--|--|--|--|
| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia   |  | PUBLICACION  |  | FECHA PUBLICACIÓN  |  |
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS   |  | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Respiratorio  |  | AGOSTO 2022  |  |
|   |  | Actualizado  |  |  |  |
| 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 + CAFEÍNA                | 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   |  |
| 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   |  |

|  <b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b><br>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |  |  La salud es de todos |   |
|--|--|---|---|
| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia  |  | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACIÓN                       |
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS  |  | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Respiratorio   | AGOSTO 2022                             |
|  |  | Actualizado   |   |
| 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                          |
| 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                |



|  |   | <b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b><br><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 - Respiratorio</b>                                      |  | <b>AGOSTO 2022</b>   |
|   |   | <b>Actualizado</b>  |  |  |
| 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 + 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 + DESLORATADINA   | CÁPSULA   | 20 mg + 2,5 mg   |  |
| R05X  | FENILEFRINA CLORHIDRATO + DESLORATADINA   | CÁPSULA   | 20 mg + 5 mg   |  |
| R05X  | FENILEFRINA CLORHIDRATO + DESLORATADINA   | CÁPSULA   | 40 mg + 5 mg   |  |
| R05X  | FENILEFRINA CLORHIDRATO + DESLORATADINA   | JARABE  | 10 mg + 1,25 mg / 5 mL   |  |
| 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                              | SUSPENSIÓN ORAL   | 2000 mg + 100 mg + 25 mg / 100 mL  |  |
| R05X  | IBUPROFENO + FENILEFRINA CLORHIDRATO + DESLORATADINA                              | SUSPENSIÓN 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  |  |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |   | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACIÓN               |
|---|---|---|---------------------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Respiratorio | AGOSTO 2022                     |
|   |   | Actualizado   |                                 |
| 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 ANITITRIPSINA (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 SUSPENSIÓN 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  |
| 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 |
|         | DUPILUMAB  | SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN SUBCUTÁNEA   | 175 mg/mL  |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |   | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACIÓN   |
|---|---|---|---|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Respiratorio | AGOSTO 2022   |
|   |   | Actualizado   |   |
| R07AA02   | FOSFOLIPIDOS (SURFACTANTE EXOGENO) PROPORCIONA COMO FOSFOLIPIDOS  | SUSPENSIÓN ESTERIL INTRATRAQUEAL                              | 25 mg / mL  |
|   | FOSFATIDILCOLINA DISATURADA + ACIDOS GRASOS LIBRES + TRIGLICERIDOS = FOSFOLIPIDOS TOTALES                               | SUSPENSIÓN INYECTABLE   | (88 a 124 mg) + (11,2 a 28,0 mg) + (4,0 a 14,0mg) = 25mg/mL |
| R07AA02   | FOSFOLIPIDOS (SURFACTANTE EXOGENO) PROPORCIONA COMO FOSFOLIPIDOS  | SUSPENSIÓN ESTERIL INTRATRAQUEAL                              | 50 mg / mL  |
| R07AA02   | FOSFOLIPIDOS (SURFACTANTE EXOGENO) – PROPORCIONA COMO FOSFOLIPIDOS  | SUSPENSIÓN ESTERIL INTRATRAQUEAL                              | 74 mg / mL-120 mg / Vial (1,5 mL)                           |
| R07AA02   | FOSFOLIPIDOS (SURFACTANTE EXOGENO) PROPORCIONA COMO FOSFOLIPIDOS  | SUSPENSIÓN ESTERIL INTRATRAQUEAL                              | 100 mg / Vial (4 mL)  |
| R07AA02   | FOSFOLIPIDOS (SURFACTANTE EXOGENO) PROPORCIONA COMO FOSFOLIPIDOS  | SUSPENSIÓN ESTERIL INTRATRAQUEAL                              | 108 mg / Vial (2,4 mL)                                      |
| R07AA02   | FOSFOLIPIDOS (SURFACTANTE EXOGENO) PROPORCIONA COMO FOSFOLIPIDOS  | SUSPENSIÓN ESTERIL INTRATRAQUEAL                              | 200 mg / Vial (8 mL)  |
| R07AA02   | FOSFOLIPIDOS (SURFACTANTE EXOGENO) PROPORCIONA COMO FOSFOLIPIDOS  | SUSPENSIÓN ESTERIL INTRATRAQUEAL                              | 240 mg / Vial (3 mL)  |
| R07AA02   | FOSFOLIPIDOS (EXTRACTO DE SURFACTANTE PULMONAR BOVINO)  | SUSPENSIÓN ESTERIL INTRATRAQUEAL                              | 105 mg / 3 mL   |
| R07AA02   | FOSFOLIPIDOS (EXTRACTO DE SURFACTANTE PULMONAR BOVINO)  | SUSPENSIÓN ESTERIL INTRATRAQUEAL                              | 210 mg / 6 mL   |
| R07AA02   | FOSFOLIPIDOS (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><br><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 - Respiratorio  |  | AGOSTO 2022   |  |
|   |  | Actualizado  |  |   |  |
| 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)  |  |
| 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> germen 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> germen 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> germen 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 catharralis</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>ozanaeae</i> + <i>Staphylococcus aureus</i> + <i>Streptococcus pyogenes</i> <i>viridans</i> + <i>Neisseria 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   |  |

|  <b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b><br><small>Ministerio Nacional de Vigilancia en Salud Pública y Alimentos</small> |   |  <b>La salud es de todos</b> <small>MinsaSalud</small> |   |
|---|---|--|---|
| <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 - Respiratorio  | AGOSTO 2022                                     |
|   |   | Actualizado  |   |
| 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  |
| 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                                   |
|   | OMALIZUMAB  | SOLUCIÓN INYECTABLE  | 150 mg / mL                                     |
|   | 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   | ROFLUMILAST   | 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 |


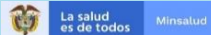
|  <b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b><br><b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b> |  |  <b>La salud es de todos</b> <b>Minsa</b> |   |
|---|--|---|---|
| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia   |  | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACIÓN   |
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS   |  | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Respiratorio   | AGOSTO 2022   |
|   |  | Actualizado   |   |
| 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 NEBULIZACION  | 60 mg / mL  |
| J01GB01   | TOBRAMICINA  | SOLUCIÓN PARA NEBULIZACION  | 75mg / mL   |
|   | 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:

| 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%   |

|   |  |   |  |   |
|---|--|---|--|---|
|  |  | <b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b><br><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 - Sangre</b>  |  | <b>AGOSTO 2022</b>  |
|   |  | <b>Actualizado</b>  |  |   |

### 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 QUIMERICO 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                                |
| 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                                |
|         | EPOPROSTENOL SÓDICO EQUIVALENTE A EPOPROSTENOL                                    | POLVO LIOFILIZADO ESTÉRIL PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE PARA INFUSIÓN I.V | 0.5 mg                                |
| B01AC09 | EPOPROSTENOL SODICO EQUIVALENTE A EPOPROSTENOL (PROSTACICLINA PGI <sub>2</sub> )  | POLVO LIOFILIZADO ESTERIL 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 ESTERIL 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 LIBERACIÓN RETARDADA | 25 mg + 200 mg  |
| B01AC30  | ÁCIDO ACETILSALICÍLICO + SUCRALFATO   | TABLETA RECUBIERTA                                | 100 mg + 200 mg |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACIÓN |
|---|---|-------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sangre | AGOSTO 2022       |
|   | Actualizado   |                   |

17.2 ANTIANÉMICOS

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 PUBLICACION |
|---|---|-------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sangre | AGOSTO 2022       |
|   | 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    | AGOSTO 2022                            |
|   |  | 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 RECOMBIANTE (EPOETIN ALFA)   | SOLUCIÓN INYECTABLE  | 4000 UI / 0,4 mL                       |
| B03XA01   | ERITROPOYETINA HUMANA RECOMBIANTE (EPOETIN ALFA)   | SOLUCIÓN INYECTABLE  | 4000 UI / mL                           |
| B03XA01   | ERITROPOYETINA HUMANA RECOMBIANTE (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  | SOLUCIÓN INYECTABLE O PARA PERFUSIÓN 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  | SOLUCIÓN INYECTABLE O PARA PERFUSIÓN 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                        |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACION |
|---|---|-------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sangre | AGOSTO 2022       |
|   | 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  | CÁPSULA CON GRÁNULOS DE LIBERACIÓN 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 AMONICAL EQUIVALENTE A HIERRO ELEMENTAL + ÁCIDO FÓLICO   | JARABE  | 525 mg + 1 mg / 100 mL                              |
| B03AE10 | HIERRO CITRATO AMONICAL 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                                     |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |   | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACIÓN          |
|---|---|---|----------------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sangre | AGOSTO 2022                |
|   |   | 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, estrictina, 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 DAVIGATRÁN ETEXILATO | 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   | AGOSTO 2022                                    |
|   |  | 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   | EDOXABÁN   | TABLETA RECUBIERTA  | 15 mg  |
| B01AF03   | EDOXABÁN   | TABLETA RECUBIERTA  | 30 mg  |
| B01AF03   | EDOXABÁN   | 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 SÓDICA  | SOLUCIÓN INYECTABLE                                       | 1432UI / 0,25 mL                               |
| 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.



| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACIÓN |
|---|---|-------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sangre | AGOSTO 2022       |
|   | Actualizado   |                   |

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 | AGOSTO 2022       |
|   | 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 | AGOSTO 2022       |
|   | 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  |
|         | ALUMINOSILICATOS   | GRANULADO PARA APLICACIÓN TÓPICA                          | 100 g   |
| B02AA01 | AMINOCAPROICO ÁCIDO  | SOLUCIÓN INYECTABLE                                       | 250 mg / mL   |
| B02AA01 | AMINOCAPROICO ÁCIDO  | TABLETA   | 500 mg  |
| B02AB01 | APROTININA   | 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                                   |
| 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.

#### 17.4.0.0.N30

No se aceptan asociaciones de coagulantes entre sí, ni con otros fármacos por no existir justificación farmacológica.

#### 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 ANTIHEMOFILICO VIII   | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTRUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE  | 500 UI / Vial (50UI/mL)                                |
| B02BD02 | FACTOR ANTIHEMOFILICO VIII   | POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE             | No menos de 100 UI                                     |
| B02BD02 | FACTOR ANTIHEMOFILICO RECOMBINANTE (FORMULADO CON SUCROSA)             | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE | 250 UI / Vial  |
| B02BD02 | FACTOR ANTIHEMOFILICO RECOMBINANTE (FORMULADO CON SUCROSA)             | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE | 500 UI / Vial  |



| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |  | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACIÓN                           |
|---|--|---|---|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |  | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sangre               | AGOSTO 2022                                 |
|   |  | Actualizado   |   |
| B02BD02   | FACTOR ANTIHEMOFILICO VIII RECOMBINANTE (FORMULADO CON SUCROSA)                            | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE             | 1000 UI / Vial                              |
| 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                              |
|   | 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                                 |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |  | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACIÓN  |
|---|--|--|--|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |  | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sangre      | AGOSTO 2022  |
|   |  | Actualizado  |  |
|   | FACTOR VIII DE COAGULACIÓN RECOMBINANTE HUMANO GLUCOPEGILADO (ADNR), TUROCTOCOG ALFA PEGOL | SOLUCIÓN INYECTABLE  | 750 IU / ml  |
|   | 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 COAGULACIÓN RECOMBINANTE, PROTEINA DE FUSIÓN Fc (rFVIII <sub>Fc</sub> )     | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN | 250 UI / Vial  |
|   | FACTOR VIII DE COAGULACIÓN RECOMBINANTE, PROTEINA DE FUSIÓN Fc (rFVIII <sub>Fc</sub> )     | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN | 500 UI / Vial  |
|   | FACTOR VIII DE COAGULACIÓN RECOMBINANTE, PROTEINA DE FUSIÓN Fc (rFVIII <sub>Fc</sub> )     | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN | 750 UI / Vial  |
|   | FACTOR VIII DE COAGULACIÓN RECOMBINANTE, PROTEINA DE FUSIÓN Fc (rFVIII <sub>Fc</sub> )     | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN | 1000 UI / Vial   |
|   | FACTOR VIII DE COAGULACIÓN RECOMBINANTE, PROTEINA DE FUSIÓN Fc (rFVIII <sub>Fc</sub> )     | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN | 1500 UI / Vial   |
|   | FACTOR VIII DE COAGULACIÓN RECOMBINANTE, PROTEINA DE FUSIÓN Fc (rFVIII <sub>Fc</sub> )     | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN | 2000 UI / Vial   |
|   | FACTOR VIII DE COAGULACIÓN RECOMBINANTE, PROTEINA DE FUSIÓN Fc (rFVIII <sub>Fc</sub> )     | 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 ANTIHEMOFÍLICO VIII RECOMBINANTE (rAHF)   | POLVO LIOFILIZADO  | 250UI  |
| B02BD02   | FACTOR ANTIHEMOFÍLICO VIII RECOMBINANTE (rAHF)   | POLVO LIOFILIZADO  | 500UI  |
| B02BD02   | FACTOR ANTIHEMOFÍLICO 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 COAGULACIÓN HUMANO + FACTOR VON WILLEBRAND                               | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE    | 250 UI + 190 UI / Vial   |
| B02BD06   | FACTOR VIII DE LA COAGULACIÓN HUMANO + FACTOR VON WILLEBRAND                               | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE    | 250 UI + 400 UI / Vial   |
| B02BD06   | FACTOR VIII DE LA COAGULACIÓN HUMANO + FACTOR VON WILLEBRAND                               | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE    | 250 UI +600 UI / Vial  |
| B02BD06   | FACTOR VIII DE LA COAGULACIÓN HUMANO + FACTOR VON WILLEBRAND                               | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE    | 500 UI + 1200 UI / Vial  |
| B02BD06   | FACTOR VIII DE LA COAGULACIÓN HUMANO + FACTOR VON WILLEBRAND                               | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE    | 450 UI + 400 UI / Vial   |
| B02BD06   | FACTOR VIII DE LA COAGULACIÓN HUMANO + FACTOR VON WILLEBRAND                               | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE    | 500 UI + 375 UI / Vial   |
| B02BD06   | FACTOR VIII DE LA COAGULACIÓN HUMANO + FACTOR VON WILLEBRAND                               | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE    | 500 UI + 500 UI / Vial   |
| B02BD06   | FACTOR VIII DE LA COAGULACIÓN HUMANO + FACTOR VON WILLEBRAND                               | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE    | 900 UI + 800 UI / Vial   |
| B02BD06   | FACTOR VIII DE LA COAGULACIÓN HUMANO + FACTOR VON WILLEBRAND                               | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE    | 1000 UI + 750 UI / Vial  |
| B02BD06   | FACTOR VIII DE LA COAGULACIÓN HUMANO + FACTOR VON WILLEBRAND                               | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE    | 1000 UI + 1000 UI / Vial                                       |
|   | FACTOR VIII DE LA COAGULACIÓN 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 SOLUCIÓN INYECTABLE        | 50 UI / Vial   |
| 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 (rFIX <sub>Fc</sub> )       | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN | 250 UI / Vial  |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |  | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACION   |
|---|--|---|---|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |  | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sangre             | AGOSTO 2022   |
|   |  | Actualizado   |   |
|   | 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 COAGULACIÓN HUMANA RECOMBINANTE, NONACOG BETA PEGOL   | SOLUCIÓN INYECTABLE   | 250 UI (1.64mg)   |
|   | FACTOR IX DE COAGULACIÓN HUMANA RECOMBINANTE, NONACOG BETA PEGOL   | SOLUCIÓN INYECTABLE   | 500 UI (3.29 mg)/ml   |
|   | FACTOR IX DE COAGULACIÓN HUMANA RECOMBINANTE, NONACOG BETA PEGOL   | SOLUCIÓN INYECTABLE   | 125 UI (0.82 mg)/ml   |
| B02BD04   | FACTOR IX DE COAGULACIÓN RECOMBINANTE  | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE           | 500 UI / Vial   |
| B02BD04   | FACTOR IX DE COAGULACIÓN RECOMBINANTE  | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE           | 1000 UI / Vial  |
| B02BD04   | FACTOR IX DE COAGULACIÓN RECOMBINANTE  | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE           | 2000 UI / Vial  |
| B02BD04   | FACTOR IX DE COAGULACIÓN RECOMBINANTE  | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE           | 3000 UI / Vial  |
| B02BD04   | FACTOR IX DE COAGULACIÓN HUMANO  | POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE                       | 250 UI / Vial   |
| B02BD04   | FACTOR IX DE COAGULACIÓN HUMANO  | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE           | 500 UI / Vial   |
| B02BD04   | FACTOR IX DE COAGULACIÓN HUMANO  | POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE                       | 1000 UI / Vial  |
| B02BD05   | FACTOR IX DE COAGULACIÓN RECOMBINANTE (rFIX NONACOG ALFA)  | POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE                       | 1001 UI / Vial  |
| B02BD04   | FACTOR IX DE COAGULACIÓN HUMANO  | POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE                       | 50 UI / mL  |
| B02BD04   | FACTOR IX DE COAGULACIÓN HUMANO  | POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE                       | 50 UI / mL (250 UI / 5mL)                                       |
| B02BD04   | FACTOR IX DE COAGULACIÓN 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 COAGULACIÓN 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 SUSPENSIÓN INYECTABLE         | 1200 UI / Vial (6-29 mg)  |
| B02BD04   | FACTOR IX DE COAGULACIÓN-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 COAGULACIÓN-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 SUSPENSIÓN INYECTABLE         | 200 UI / Vial (1-5 mg)  |
|   | FACTOR LX DE COAGULACIÓN RECOMBINANTE (Nonacog gamma) rFIX   | POLVO LIOFILIZADO ESTÉRIL PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE   | 250 UI/vial (5 mL)  |
|   | FACTOR LX DE COAGULACIÓN RECOMBINANTE (Nonacog gamma) rFIX   | POLVO LIOFILIZADO ESTÉRIL PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE   | 500 UI/vial (5 mL)  |
|   | FACTOR LX DE COAGULACIÓN RECOMBINANTE (Nonacog gamma) rFIX   | POLVO LIOFILIZADO ESTÉRIL PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE   | 2000 UI/vial (5 mL)   |
| B02BD07   | FACTOR XIII RECOMBINANTE DE COAGULACIÓN 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     | AGOSTO 2022  |
|   |  | 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   | FIBRINÓGENO COAGULABLE   | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE   | 1 g / Vial   |
| B02BB01   | FIBRINOGENO (FRACCIONES GLOBULINICAS)  | SOLUCIÓN INYECTABLE   | 20 mg / mL   |
| B02BB01   | FIBRINÓGENO HUMANO   | POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE               | 20 mg / 1mL  |
| B02BB01   | FIBRINÓGENO HUMANO   | POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE               | 1,5 g / 100 mL   |
| B02BB01   | FIBRINÓGENO + 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   | FIBRINÓGENO + APROTININA (SINTÉTICA) + TROMBINA HUMANA + CLORURO DE CALCIO   | SOLUCIÓN EN JERINGA PRELLENADA POR 2, 4 Y 10 mL             | (70-110 mg + 3000 KIU + 4IU + 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 + ANITITROMBINA 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 PROTÉICA 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 SANGUINEO  |  |
| 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  |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |   | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACIÓN                           |
|---|---|--|---|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sangre                          | AGOSTO 2022                                 |
|   |   | Actualizado  |   |
|   | PROTEÍNAS DEL PLASMA HUMANO   | SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN   | 45.0 – 70.0 mg/mL                           |
| 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)<br>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  | AGOSTO 2022   |
|   |   | Actualizado  |   |
| B02BC06   | 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  |
| B02BC06   | APROTININA (BOVINA) que contiene TROMBINA HUMANA                            | POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE  | 4 UI / mL   |
|   | TROMBINA HUMANA   |  | 500 UI  |
|   | TROMBINA HUMANA   |  | 2500 UI   |
|   | SOLUCIÓN CLORURO CALCICO  |  | 4,44 mg / mL  |
| B02BC06   | TROMBINA HUMANA : Vial 1<br>SOLUCIÓN CLORURO DE CALCIO 40 mmol / L : Vial 2 |  | 2500 UI<br>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***)<br>**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:<br>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:<br>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  | AGOSTO 2022  |
|   |   | Actualizado  |  |
| B02BB01   | Vial 2: APROTININA DE PULMON BOVINO   | POLVO LIOFILIZADO CONCENTRADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSION INYECTABLE. CADA PRESENTACION CONTIENE: | 3000 KIU** (Corresponde a 0,28 PEU***)<br>(**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)   | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSION INYECTABLE. CADA PRESENTACION CONTIENE:             | KITS DE 1, 2 o 5 mL  |
|   | Vial DE SOLUCION DE APROTININA (BOVINA)   |  |  |
|   | Vial DE TROMBINA LIOFILIZADA (HUMANA)   |  |  |
|   | Vial DE SOLUCION DE CLORURO DE CALCIO   |  |  |
| 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***)<br>KIU = Unidades de Inactivador, ***PEU= Unidades Farmacopea, 1PEU=1800KIU, / 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   | SOLUCION CONGELADA   | 70- 110 mg / mL  |
|   | APROTININA SINTETICA  |  | 3000KUI / mL   |
|   | TROMBINA HUMANA   |  | 4 UI / mL  |
|   | CALCIO CLORURO  |  | 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).

|   |  |   |   |
|---|--|---|---|
|  |  | <b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b><br><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 - Sangre</b><br><b>Actualizado</b>                      | <b>AGOSTO 2022</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)                 |



| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |  | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACIÓN |
|---|--|---|-------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |  | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sangre   | AGOSTO 2022       |
|   |  | Actualizado   |                   |
| L03AC02   | OPRELVEKIN (RECOMBINANTE)<br>(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        |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACIÓN |
|---|---|-------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sangre | AGOSTO 2022       |
|   | 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 PELÍCULA           | 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 |
|-----|------------------|--|---------------|
|     | 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 | ROMIPLOSTIM  | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE | 375 mcg / Vial |
| B02BX04 | ROMIPLOSTIM  | 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 retira. Para reducir las complicaciones agudas de la anemia falciforme

| ATC | PRINCIPIO ACTIVO | FORMA FARMACEUTICA      | CONCENTRACION |
|-----|------------------|-------------------------|---------------|
|     | 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><br><b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b> |  | La salud es de todos<br>Minsa |
| <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>AGOSTO 2022</b>  |                               |
|   |  | <b>Actualizado</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:

- a. Toxoides: tetánico diftérico.
- b. Vacunas bacterianas con gérmenes muertos: Pertussis, cólera, brucelosis.
- c. Vacuna bacteriana para *Haemophilus influenzae* tipo B.
- d. Vacunas bacterianas con gérmenes vivos modificados: antituberculosa BCG
- e. Vacuna bacteriana antimeningococcica.
- f. Vacunas virales con virus muertos: antirrábica, antipoliomielítica tipo Salk, antiinfluenza.
- g. Vacunas virales con virus vivos modificados: antipoliomielítica tipo Sabin, anticefalítica, antiinfluenzas, antiarabica, antirubeola, antisarampiosa, antipaperas.
- h. Vacunas con virus vivos naturales: antivariólica.
- i. Vacuna viral inactiva para hepatitis tipo B.



| ATC      | PRINCIPIO ACTIVO   | FORMA FARMACEUTICA  | CONCENTRACION  |
|----------|--|---|--|
| 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>5</sup> UFC / 0,1 mL de vacuna reconstituida                                |

|  <b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b>  <b>La salud es de todos</b>  |   |   |  |
|--|---|---|--|
| DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS   |   |   |  |
| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia  |   | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACIÓN  |
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS  |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema inmune | AGOSTO 2022  |
|  |   | 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 LIOFILIZADO 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   |
| 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 ESTERIL 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 MODIFIADO + TOXOIDE TETANICO PURIFICADO + TOXOIDE PERTUSICO PURIFICADO ABSORBIDO + HEMA GLUTININA FILAMENTOSA PURIFICADA ADSORBIDA + VIRUS DE POLIOMIELITIS INACTIVADO TIPO 1 + VIRUS DE POLIOMIELITIS INACTIVADO TIPO 2 + VIRUS DE POLIOMIELITIS INACTIVADO TIPO 3. | SUSPENSION  | 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 ESTERIL PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE         | 19400 UFP / 0,65 mL dosis reconstituida  |
| 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-   |

(UNA UNIDAD DE ANTIGENO ES EQUIVALENTE APROXIMADAMENTE A 1MG DE PROTEINA DE VIRUS DE HEPATITIS A)  
 DIC Dosis Infectante Mediana de Cultivo Celular 50%




|   |  |   |  |   |                                  |
|---|--|---|--|---|----------------------------------|
|  |  | <b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b><br><b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b> |  |  | La salud es de todos<br>Minsalud |
| <b>FUNCIÓN 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 - Sistema inmune   |  | AGOSTO 2022   |                                  |
|   |  | Actualizado   |  |   |                                  |



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><br><b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b> |  |  <b>La salud es de todos</b><br><b>Minsa</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 - Sistema inmune<br><br>Actualizado | <b>AGOSTO 2022</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 DIFTERICO 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> - VESÍCULAS 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*<br>POLISACÁRIDO DE NEISSERIA MENINGITIDIS DEL SEROGRUPO C*<br>POLISACÁRIDO DE NEISSERIA MENINGITIDIS DEL SEROGRUPO W-135*<br>POLISACÁRIDO DE NEISSERIA MENINGITIDIS DEL SEROGRUPO Y*<br>*CONJUGADO CON TOXOIDE TETÁNICO COMO PROTEÍNA PORTADORA 44 MG   | POLVO LIOFILIZADO   | 5 µg + 5 µg + 5 µg + 5 µg / 0,5 mL   |
|         | PROTEÍNA RECOMBINANTE DE FUSIÓN NHBA DE <i>Neisseria meningitidis</i> DEL GRUPO B:<br>• PROTEÍNA RECOMBINANTE NaDa DE <i>Neisseria meningitidis</i> DEL GRUPO B:<br>• PROTEÍNA RECOMBINANTE DE FUSIÓN fhbp DE <i>Neisseria meningitidis</i> DEL GRUPO B:<br>• 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   |
| J07AH08 | MENINGOCÓCICO 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>Papilloma humano</i> PROTEINA L1 DEL virus del (VPH) TIPO 16 + PROTEINA L1 DEL VPH TIPO 18   | SUSPENSIÓN INYECTABLE                                     | (20 µg + 20 µg) / 0,5 mL   |

|  <b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b><br><b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>  <b>La salud es de todos</b>  <b>Minsa</b> |   |   |  |
|--|---|---|--|
| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia  |   | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACIÓN  |
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS  |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema inmune | AGOSTO 2022  |
|  |   | Actualizado   |  |
| 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 + 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 + 1X 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 + 1X 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 + 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   |
| 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   |

|  <b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b><br><b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b> |  |  <b>La salud es de todos</b><br><b>Minsa</b> |  |
|---|--|---|--|
| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia   |  | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACIÓN  |
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS   |  | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema inmune   | AGOSTO 2022  |
|   |  | Actualizado   |  |
| 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   | <i>Streptococcus pneumoniae</i> - SACÁRIDOS DE LOS SEROTIPOS 1, 3, 4, 5, 6A, 7F, 9V, 14, 18C, 19A, 19F, 23F, SEROTIPOS 6B y PROTEINA 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 +2 µg +2 µg +4 µg / 0,5 mL  |
|   | Polisacáridos capsulares de 23 tipos de <i>Streptococcus Pneumoniae</i> : 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) +<br>Vibrio cholerae O1 Inaba, biotipo El Tor (inactivado con formalina) +<br>Vibrio cholerae O1 Ogawa, biotipo clásico (inactivado por calor) *<br>Vibrio cholerae O1 Ogawa, biotipo clásico (inactivado con formalina)<br>* + □ Subunidad B de la toxina del cólera recombinante (TCBr) 1 mg (producida por V. cholerae O1 Inaba, biotipo clásico, cepa 213)  | SUSPENSIÓN ORAL   | 31.25x10 <sup>9</sup> bacterias + 31.25x10 <sup>9</sup> bacterias + 31.25x10 <sup>9</sup> bacterias + 31.25x10 <sup>9</sup> bacterias + 1 mg / Sobre (3mL)   |
|   | Virus CYD del dengue, serotipo 1* +<br>Virus CYD del dengue, serotipo 2* +<br>Virus CYD del dengue, serotipo 3* +<br>Virus CYD del dengue, serotipo 4*<br><br>* 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**<br><br>** 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*



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                       |                       | ≤ 5 Lf (≥ 2 UI) + ≥ 5 Lf (≥ 40 UI) / 0,5 mL |
| J07AM51 | DIFTÉRICO TOXOIDE PURIFICADO + TOXOIDE TETÁNICO PURIFICADO | SUSPENSIÓN INYECTABLE | 2 UI + 20 UI /Dosis (0,5 mL)                |






|  <b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b><br><b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>  <b>La salud es de todos</b>  |   |   |   |
|---|---|---|---|
| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia   |   | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACIÓN   |
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS   |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema inmune | AGOSTO 2022   |
|   |   | Actualizado   |   |
| J07AM51   | DIFTÉRICO TOXOIDE + TETÁNICO TOXOIDE + COMPONENTES DE TOSFERINA: Bordella pertussis 2,5 mcg de toxoide de la toserina más 5mcg de hemaglutinina filamentosa más 3mcg de pertactina más 5mcg de fibrinas de tipos 2 y 3)   | SUSPENSIÓN 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  | SUSPENSIÓN 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(MAHOONEY) + 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                                | SUSPENSIÓN 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(MAHOONEY) + 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 | SUSPENSIÓN INYECTABLE   | ≥ de 20 UI + ≥ 40 UI + 25µg + 25µg + 40 D unidades de antígeno + 8 D unidades de antígeno + 32 D unidades de antígeno + 10µg + 12µg / dosis (0,5 mL)            |
| J07CA05   | DIFTERIA TOXOIDE <25 LF + TETANUS TOXOIDE > 5 LF + B. PERTUSIS <16 IOU (SUSP DE VACUNA) + HBSAG (RDNA) >10 MCG (SUSP DE VACUNA)   | SUSPENSIÓN INYECTABLE   | 25 LFU + 5 LFU + 16 IOU + 10 mcg / Vial   |
|   | DIFTERIA TOXOIDE (≥= 30 UI) + TETANO TOXOIDE (≥= 60 UI) + BORDETELLA PERSTUSSIS - CELULA ENTERA (≥= 4 UI) + ANTIGENO HEPATITIS B - RECOMBINANTE + H. INFLUENZAE TIPO B POLISACARIDO CAPSULAR PURIFICADO (PRP) DEUNIDO COVALENTEMENTE A 20 - 36,7 MCG DE TOXOIDE TETANICO  | SUSPENSIÓN INYECTABLE   | 25 LFU + 5,5 LFU + 160 IOU + 12,5 mcg + 11 mcg / dosis (0,5 mL)   |
| J07CA11   | DIFTERIA TOXOIDE (≥= 30 UI) + TETANO TOXOIDE (≥= 60 UI) + Bordetella pertussis - CELULA ENTERA (≥= 4 UI) + HEPATITIS B ANTIGENO - RECOMBINANTE + Haemophilus influenzae TIPO B POLISACARIDO CAPSULAR PURIFICADO (PRP) DE UNIDO COVALENTEMENTE A 20 - 36,7 MCG DE TOXOIDE TETANICO   | SUSPENSIÓN 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)  | SUSPENSIÓN INYECTABLE   | ≤ 25 Lf (≥ 30 UI) + ≥ 5 Lf (≥ 40 UI) + ≤ 16 UI (≥ 4 PU) + ≥ 10 µg / 0,5 mL  |
| J07AJ51   | DIFTÉRICO TOXOIDE + TETÁNICO TOXOIDE + Bordetella pertussis   | SUSPENSIÓN INYECTABLE   | ≤ 25 Lf (≥30 UI) + ≥2, 5 Lf (≥ 40 UI) + ≤16 UO (≥ 4 UI) / 0,5 mL  |
| J07CA05   | DIFTERIA TOXOIDE (MIN) + TETANOS TOXOIDE (MIN) + Bordetella pertussis INACTIVADA + HBSAG(ADNr) CAPSULAR PURIFICADO Hib POLISACÁRIDO (PRP) CONJUGADO CON TOXOIDE TETÁNICO (PROTEÍNA TRANSPORTADORA)  | SUSPENSIÓN INYECTABLE   | ≤ 25 Lf (≥30 UI) + ≥2, 5 Lf (≥ 40 UI) + ≤16 UO (≥ 4 UI) + ≥ 10 mcg / 0,5 mL   |
| J07AG52   | DIFTERIA+TOXOIDE + TÉTANO TOXOIDE + Bordella pertussis (CÉLULA ENTERA)+POLISACÁRIDO CAPSULAR PURIFICADO (PRP) DE HIB UNIDO COVALENTEMENTE A 20 A 36.7 µg DE TOXOIDE DE TÉTANO   | SUSPENSIÓN INYECTABLE   | 25 Lf (≥ 30 UI)+5.5 Lf (≥ 60 UI)+ 160IU (≥ 4 UI)+ 11 µg / 0,5 mL  |
| J07CA05   | DIFTÉRICO TOXOIDE + TETÁNICO TOXOIDE+ Bordella 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 |

|  <b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b><br><b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>  <b>La salud es de todos</b>  <b>Minsa</b> |   |  |  |
|--|---|--|--|
| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia  |   | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACIÓN  |
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS  |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema inmune                      | AGOSTO 2022  |
|  |   | Actualizado  |  |
| 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 TETÁNICO + 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 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 If) + 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 If) + no menos de 4 UI (12 MO) + 10 µg + 10 µg / dosis (0,5 mL - Vial) |
| 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>                                    |

|  <b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b><br><b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b> |   |  <b>La salud es de todos</b><br><b>Minsa</b> |  |
|---|---|---|--|
| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia   |   | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACIÓN  |
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS   |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema inmune   | AGOSTO 2022  |
|   |   | Actualizado   |  |
| 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 - (ANTIGENO SUPERFICIAL DEL VIRUS AGHBS) OBTENIDO POR TECNOLOGIA DEL DEL ADN-R + HEPATITIS A - ANTIGENO 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 + DIFTERICA ANATOXINA PURIFICADA + Bordetella pertussis 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 SOLUCIION 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><br><b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b> |  |  <b>La salud es de todos</b><br><b>Minsa</b> |   |
|---|--|---|---|
| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia   |  | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACIÓN   |
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS   |  | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema inmune   | AGOSTO 2022   |
|   |  | Actualizado   |   |
| J07BD52   | SARAMPION VIRUS VIVOS ATENUADOS DEDERIVADA DE LA CEPA EDMONSTON - ZAGREB MEASLES + PAROTIDITIS VIRUS VIVOS ATENUADOS DE 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 3.0. CCID50 3 + PAPERAS VIRUS VIVO ATENUADO (CEPA RIT 4385) DERIVADA DE JERYL LYNN NO MENOS DE 10 4.4 CCID50 3 + RUBEOLA VIRUS VIVO ATENUADO (CEPA WISTAR RA 27/3) NO MENOS DE 10 3.0. CCID50 3 + VARICELA VIRUS DE ATENUADO (CEPA OKA) NO MENOS DE 10 3.0. CCID50 3 | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE   | NO MENOS DE 10 3 CCID50 3 + NO MENOS DE 10 4.4 CCID50 3 + NO MENOS DE 10 3 CCID50 3 + 10 3 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 SUSPENSION 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 SUSPENSION 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 /Fraco 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  | SUSPENSION INYECTABLE   | 1000 UFC + 1000 UFC + 5000 UFC / Dosis (0,5 mL)   |

|  <b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b><br><b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b> |   |  <b>La salud es de todos</b> |  |  <b>Minsa</b> |  |
|---|---|---|--|--|--|
| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia   |   | PUBLICACION   |  | FECHA PUBLICACIÓN  |  |
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS   |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema inmune   |  | AGOSTO 2022  |  |
|   |   | Actualizado   |  |  |  |
| J07AJ51   | PERTÚSICO TOXOIDE ADSORBIDO + HEMAGLUTININA FILAMENTOSA ADSORBIDA + FIMBRIAS TIPOS 2 Y 3 ADSORBIDAS + PERTACTINA ADSORBIDA + DIFTERICO 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 MCGRAMOS 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 TÉTANO + 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
- Antiarácidos
- Antibotrópica
- Antibotrópica-anticrotática
- Anticrotática
- Antielapídica
- Antihepatitis B
- Antilaquéstica
- Antilonómico
- Antitetánica
- Botulínica
- Diftérica Gangresona polivalente Tetánica

|   |  |   |  |   |  |
|---|--|---|--|---|--|
|  |  | <b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b><br><b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b> |  |  <b>La salud es de todos</b><br><b>Minsa</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>AGOSTO 2022</b>  |  |
|   |  | <b>Actualizado</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) <sub>2</sub> 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 ESPECÍFICAS NEUTRALIZANTES DEL VENENO DE LAS ESPECIES MICRURUS DUMERILII, MICRURUS MIPARTITUS, MICRURUS ISOZONUS Y MICRURUS SURINAMENSIS  | SOLUCIÓN 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>Botriechis</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) <sub>2</sub> 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         |

|  <b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b><br><b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>  <b>La salud es de todos</b>  |   |   |  |
|---|---|---|--|
| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia   |   | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACIÓN                                    |
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS   |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema inmune | AGOSTO 2022  |
|   |   | Actualizado   |  |
| J06AA03   | INMUNOGLOBULINAS DE ORIGEN EQUINO (IGG) CAPACES DE NEUTRALIZAR COMO MÍNIMO:<br>VENENO DE Bothrops atrox+ VENENO DE Bothrops asper + VENENO DE Lachesis muta + VENENO DE Crotalus durissus   | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE       | 25 mg + 25 mg + 10 mg + 10 mg / Vial                 |
| J06AA03   | INMUNOGLOBULINAS DE ORIGEN EQUINO CAPACES DE NEUTRALIZAR EL VENENO DEL GÉNERO<br>(Micurus (corales) DE LAS ESPECIES COLOMBIANAS M. surinamensis, M. spixii y M. lemniscatus.) -(Suero antiofídico anti coral, antielápidico, antimicurus) | 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  | SUSPENSIÓN 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) <sub>2</sub> 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   | SUSPENSIÓN INYECTABLE   | 37 Lf + 14,8 Lf + 23,60 UO + 14,8 mcg / Vial (dosis) |

Los sueros antielápidicos (corales (Micurus))

**18.1.2.0.N20 b. Producidas en humanos**

Se aceptan

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO     | FORMA FARMACEUTICA    | CONCENTRACION                    |
|---------|----------------------|-----------------------|----------------------------------|
| J06AA01 | ANTITOXINA DIFTÉRICA | SUSPENSIÓN INYECTABLE | Toxoide 30 UI / 0,5 mL           |
| J06AA01 | ANTITOXINA DIFTÉRICA | SUSPENSIÓN INYECTABLE | HAV antigen 360 U ELISA / 0,5 mL |
| J06AA01 | ANTITOXINA DIFTÉRICA | SUSPENSIÓN INYECTABLE | HAV antigen 720 U ELISA / 0,5 mL |
| J06AA02 | ANTITOXINA TETÁNICA  | SUSPENSIÓN INYECTABLE | 250 UI / 1 mL                    |

**18.2 GAMMAGLOBULINAS**



**18.2.0.0.N10 Se aceptan**

a. Polivalentes (Generales o inespecíficas), aquellas en la cuales no hay un título alto y determinado de uno o más anticuerpos específicos.

| 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     | SOLUCION 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       |

|  <b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b><br><b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b> |   |  <b>La salud es de todos</b><br><b>Minsa</b> |   |
|---|---|---|---|
| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia   |   | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACIÓN   |
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS   |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema inmune   | AGOSTO 2022   |
|   |   | Actualizado   |   |
| 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 VÍRICA. PROTEÍNAS HUMANAS (50 g/l) CON UN CONTENIDO MÍNIMO DE Ig G de 95%  | SOLUCIÓN INYECTABLE   | 50 mg/ml  |
|   | INMUNOGLOBULINA HUMANA NORMAL   | SOLUCION 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  |
| J06BA02   | INMUNOGLOBULINA HUMANA NORMAL   | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE   | 10 g / 200 mL(Vial)   |
| J06BA02   | INMUNOGLOBULINA HUMANA NORMAL   | POLVO ESTERIL 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 DE LA CUAL INMUNOGLOBULINA G ES POR LO MENOS 96%  | SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN  | 50 mg/mL (50 y 100mL)   |



|  <b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b><br><b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b> |   |  <b>La salud es de todos</b><br><b>Minsa</b> |  |
|---|---|---|--|
| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia   |   | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACIÓN                                |
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS   |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema inmune   | AGOSTO 2022                                      |
|   |   | Actualizado   |  |
| J06BA02   | INMUNOGLOBULINA HUMANA NORMAL (IVIG)  | SOLUCIÓN INYECTABLE INTRAVASCULAR   | 20 g / 400 mL                                    |
|   | 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
- Antirrubéolica
- Antisarampión
- 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  | SUSPENSIÓN 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 SOLUCIÓN 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                                   |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |   | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACIÓN        |
|---|---|---|--------------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema inmune | AGOSTO 2022              |
|   |   | Actualizado   |                          |
| 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 ANTIRRÁBICA 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



| 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><br><b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b> |   |  <b>La salud es de todos</b><br><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 - Sistema inmune | <b>AGOSTO 2022</b>   |
|   | Actualizado   |  |

**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                |
| 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)          |

|  <b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b><br><b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b> |   |  <b>La salud es de todos</b><br><b>Minsa</b> |                             |
|---|---|---|-----------------------------|
| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia   |   | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACIÓN           |
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS   |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema inmune   | AGOSTO 2022                 |
|   |   | 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                      |
| L04AA06   | MICOFENOLATO DE MOFETILO  | SUSPENSIÓN ORAL   | 200 mg/mL                   |
| L04AA06   | MICOFENOLATO SODICO   | TABLETA GASTRORESISTENTE  | 180 mg                      |
| L04AA06   | MICOFENOLATO SODICO   | 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  | CÁPSULA DE LIBERACIÓN PROLONGADA  | 0,5 mg                      |
| L04AD02   | TACROLIMUS  | CÁPSULA DE LIBERACIÓN PROLONGADA  | 1 mg                        |
| L04AD02   | TACROLIMUS  | CÁPSULA DE LIBERACIÓN PROLONGADA  | 3 mg                        |
| L04AD02   | TACROLIMUS  | CÁPSULA 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 |

|  <b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b><br><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 PUBLICACIÓN</b> |
| <b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>  |   | <b>Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema inmune</b>  | <b>AGOSTO 2022</b>       |
|   |   | <b>Actualizado</b>  |                          |
|   | 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><br><b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b> |  |  | <b>La salud es de todos</b><br><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 - Sistema inmune   |  | <b>AGOSTO 2022</b>  |  |
|   |  | Actualizado   |  |   |  |

**18.5.0.0.N30** Se acepta Palivizumab  
(Anticuerpo monoclonal humanizado, para neutralizar el virus sincitial respiratorio. Profilaxis del virus sincitial respiratorio en niños)

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO | FORMA FARMACEUTICA  | CONCENTRACION          |
|---------|------------------|---|------------------------|
| J06BB16 | PALIVIZUMAB      | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE PARA INFUSIÓN | 100 mg / Vial          |
| J06BB16 | PALIVIZUMAB      | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE PARA INFUSIÓN | 50 mg / Vial           |
| J06BB16 | PALIVIZUMAB      | SOLUCIÓN INYECTABLE PARA INFUSIÓN                                       | 100 mg / Vial (0,5 mL) |
| J06BB16 | 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><br>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |   |  La Unión es la Fuerza |
| FUNCIÓN REGULADORA: Seguridad y eficacia   | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACION  |
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS  | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema Nervioso | AGOSTO 2022  |
|  | Actualizado   |  |

**19. SISTEMA NERVIOSO CENTRAL Y PERIFÉRICO**

**19.1 ANALÉPTICOS**  
Esta Norma aplica varioparamento sustituido

**19.2 ANALGÉSICOS NARCÓTICOS**  
19.2.0.0.M10

Se aceptan

| ATC    | PRINCIPIO ACTIVO   | FORMA FARMACÉUTICA  | CONCENTRACION                      |
|--------|--|---|------------------------------------|
| N21AH2 | ALFENTANIL CLORHIDRATO EQUIVALENTE ALFENTANIL                          | SOLUCIÓN INYECTABLE                                       | 2,5 mg / Ampolla (5 mL)            |
| N21AH3 | DIIORFANOL HIDROCLORURO EQUIVALENTE ALFENTANIL                         | SOLUCIÓN INYECTABLE                                       | 2 mg / 1 mL (Ampolla)              |
| N21AH3 | DIIORFANOL HIDROCLORURO EQUIVALENTE ALFENTANIL                         | TABLETA   | 2,5 mg                             |
| N21AH3 | DIIORFANOL HIDROCLORURO EQUIVALENTE ALFENTANIL                         | TABLETA   | 5 mg                               |
| N21AB3 | FENTANIL CITRATO EQUIVALENTE A FENTANIL                                | PARCHES TRANSDÉRMICOS                                     | 12 µg/h                            |
| N21AB3 | FENTANIL CITRATO EQUIVALENTE A FENTANIL                                | PARCHES TRANSDÉRMICOS                                     | 12,5 µg/h                          |
| N21AB3 | FENTANIL CITRATO EQUIVALENTE A FENTANIL                                | PARCHES TRANSDÉRMICOS                                     | 4,8 mg / parche - 15 µg / h        |
| N21AB3 | FENTANIL CITRATO EQUIVALENTE A FENTANIL                                | PARCHES TRANSDÉRMICOS                                     | 9,6 mg / parche - 30 µg / h        |
| N21AB3 | FENTANIL CITRATO EQUIVALENTE A FENTANIL                                | PARCHES TRANSDÉRMICOS                                     | 14,4 mg / parche - 45 µg / h       |
| N21AB3 | FENTANIL CITRATO EQUIVALENTE A FENTANIL                                | PARCHES TRANSDÉRMICOS                                     | 19,2 mg / parche - 60 µg / h       |
| N21AB3 | FENTANIL CITRATO EQUIVALENTE A FENTANIL                                | SOLUCIÓN NASAL  | 50 µg / 100 µL (Inhalación)        |
| N21AB3 | FENTANIL CITRATO EQUIVALENTE A FENTANIL                                | SOLUCIÓN NASAL  | 200 µg / 100 µL (Inhalación)       |
| N21AB3 | FENTANIL CITRATO EQUIVALENTE A FENTANIL                                | SOLUCIÓN NASAL  | 400 µg (Inhalación)                |
| N21AB3 | FENTANIL CITRATO EQUIVALENTE A FENTANIL                                | SOLUCIÓN INYECTABLE                                       | 50 µg / mL                         |
| N21AB3 | FENTANIL CITRATO EQUIVALENTE A FENTANIL                                | SOLUCIÓN INYECTABLE                                       | 200 µg / 1 mL (Ampolla)            |
| N21AB3 | FENTANIL CITRATO EQUIVALENTE A FENTANIL                                | SOLUCIÓN INYECTABLE                                       | 600 µg / 10 mL (Ampolla)           |
| N21AB3 | FENTANIL CITRATO EQUIVALENTE A FENTANIL                                | TABLETA ORODISPERSABLE                                    | 157 µg equivalente a 100 µg        |
| N21AB3 | FENTANIL CITRATO EQUIVALENTE A FENTANIL                                | TABLETA ORODISPERSABLE                                    | 314 µg equivalente a 200 µg        |
| N21AB3 | FENTANIL CITRATO EQUIVALENTE A FENTANIL                                | TABLETA ORODISPERSABLE                                    | 628 µg equivalente a 400 µg        |
| N21AB3 | FENTANIL CITRATO EQUIVALENTE A FENTANIL                                | TABLETA ORODISPERSABLE                                    | 943 µg equivalente a 600 µg        |
| N21AB3 | FENTANIL CITRATO EQUIVALENTE A FENTANIL                                | TABLETA ORODISPERSABLE                                    | 1257 µg equivalente a 800 µg       |
| N21AB3 | FENTANIL CLORHIDRATO   | SISTEMA TRANSDÉRMICO IONTÓFORÉTICO                        | 40 µg                              |
| R02DA3 | HIDROCODONA BITARTRATO   | TABLETA DE LIBERACIÓN EXTENDIDA                           | 20 mg                              |
| R02DA3 | HIDROCODONA BITARTRATO   | TABLETA DE LIBERACIÓN EXTENDIDA                           | 30 mg                              |
| R02DA3 | HIDROCODONA BITARTRATO   | TABLETA DE LIBERACIÓN EXTENDIDA                           | 40 mg                              |
| R02DA3 | HIDROCODONA BITARTRATO   | TABLETA DE LIBERACIÓN EXTENDIDA                           | 60 mg                              |
| R02DA3 | HIDROCODONA BITARTRATO   | TABLETA DE LIBERACIÓN EXTENDIDA                           | 80 mg                              |
| R02DA3 | HIDROCODONA BITARTRATO   | TABLETA DE LIBERACIÓN EXTENDIDA                           | 100 mg                             |
| R02DA3 | HIDROCODONA BITARTRATO   | TABLETA DE LIBERACIÓN EXTENDIDA                           | 120 mg                             |
| N21AB2 | MEPERIDINA CLORHIDRATO (PETIDINA CLORHIDRATO)                          | SOLUCIÓN INYECTABLE                                       | 100 mg / Ampolla (5 mL)            |
| N21BC2 | METADONA CLORHIDRATO   | TABLETA DISPERSABLE                                       | 40 mg                              |
| N21BC2 | METADONA CLORHIDRATO   | TABLETA   | 100 mg                             |
| N21AA1 | MORFINA CLORHIDRATO TRISODIO EQUIVALENTE A MORFINA CLORHIDRATO ANHIDRA | SOLUCIÓN INYECTABLE                                       | 10 mg / mL                         |
| N21AA1 | MORFINA CLORHIDRATO  | SOLUCIÓN ORAL   | 3% - 3g / 100 mL                   |
| N21AA1 | MORFINA CLORHIDRATO  | SOLUCIÓN INYECTABLE                                       | 30 mg / mL (600 mg / 20 mL)        |
| N21AA1 | MORFINA SULFATO  | CÁPSULA CON MICROGRÁNULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA        | 10 mg                              |
| N21AA1 | MORFINA SULFATO  | CÁPSULA CON MICROGRÁNULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA        | 30 mg                              |
| N21AA1 | MORFINA SULFATO  | CÁPSULA CON MICROGRÁNULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA        | 60 mg                              |
| N21AA1 | MORFINA SULFATO  | CÁPSULA CON MICROGRÁNULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA        | 100 mg                             |
| N21AA1 | MORFINA SULFATO  | TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA                          | 10 mg                              |
| N21AA1 | MORFINA SULFATO  | TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA                          | 30 mg                              |
| N21AA1 | MORFINA SULFATO  | TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA                          | 60 mg                              |
| N21AA1 | MORFINA SULFATO  | TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA                          | 100 mg                             |
| N21AA5 | OPIOCODONA CLORHIDRATO   | CÁPSULA DURA  | 5 mg                               |
| N21AA5 | OPIOCODONA CLORHIDRATO   | CÁPSULA DURA  | 10 mg                              |
| N21AA5 | OPIOCODONA CLORHIDRATO   | CÁPSULA DURA  | 20 mg                              |
| N21AA5 | OPIOCODONA CLORHIDRATO   | SOLUCIÓN ORAL   | 5 mg / 5 mL                        |
| N21AA5 | OPIOCODONA CLORHIDRATO   | SOLUCIÓN ORAL   | 10 mg / 10 mL                      |
| N21AA5 | OPIOCODONA CLORHIDRATO   | TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA                          | 10 mg                              |
| N21AA5 | OPIOCODONA CLORHIDRATO   | TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA                          | 15 mg                              |
| N21AA5 | OPIOCODONA CLORHIDRATO   | TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA                          | 30 mg                              |
| N21AA5 | OPIOCODONA CLORHIDRATO   | TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA                          | 60 mg                              |
| N21AA5 | OPIOCODONA CLORHIDRATO   | TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA                          | 80 mg                              |
| N21AA5 | OPIOCODONA CLORHIDRATO   | TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA                          | 200 mg                             |
| N21AA5 | OPIOCODONA CLORHIDRATO   | TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA                          | 400 mg                             |
| N21AA5 | OPIOCODONA CLORHIDRATO   | SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN O INFUSIÓN                        | 10 mg / Ampolla (1 mL)             |
| N21AA5 | OPIOCODONA CLORHIDRATO   | SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN O INFUSIÓN                        | 10 mg / mL                         |
| N21AA5 | OPIOCODONA CLORHIDRATO   | SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN O INFUSIÓN                        | 5 mg / mL                          |
| N21AA5 | OPIOCODONA CLORHIDRATO   | TABLETA ORODISPERSABLE                                    | 5 mg                               |
| N21AA5 | OPIOCODONA + ACETIL SALICILICO ACIDO                                   | CÁPSULA DURA  | base 10 mg + 300 - 400 mg          |
| N21AA5 | OPIOCODONA + ACETIL SALICILICO ACIDO                                   | GRANULA   | base 10 mg + 300 - 400 mg          |
| N21AA5 | OPIOCODONA + ACETIL SALICILICO ACIDO                                   | TABLETA   | base 10 mg + 300 - 400 mg          |
| N21AA5 | OPIOCODONA CLORHIDRATO + NALOXONA CLORHIDRATO                          | TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA                          | 10 mg / 1 mg                       |
| N21AA5 | OPIOCODONA CLORHIDRATO + NALOXONA CLORHIDRATO                          | TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA                          | 20 mg / 1 mg                       |
| N21AA5 | OPIOCODONA CLORHIDRATO + NALOXONA CLORHIDRATO                          | TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA                          | 40 mg + 20 mg                      |
| N21AH6 | REMFENTANIL CLORHIDRATO  | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE | 1 mg / Vial                        |
| N21AH6 | REMFENTANIL CLORHIDRATO  | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE | 2 mg / Vial                        |
| N21AH6 | REMFENTANIL CLORHIDRATO  | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE | 5 mg / Vial                        |
| N21AH6 | REMFENTANIL CLORHIDRATO EQUIVALENTE A REMFENTANIL BASE                 | POLVO LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE O PERFUSIÓN    | 1 mg / Vial                        |
| N21AH6 | REMFENTANIL CLORHIDRATO EQUIVALENTE A REMFENTANIL BASE                 | POLVO LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE O PERFUSIÓN    | 2 mg / Vial                        |
| N21AH6 | REMFENTANIL HCL EQUIVALENTE A REMFENTANIL BASE                         | POLVO LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE O PERFUSIÓN    | 5 mg / Vial                        |
| N21AH3 | SUFENTANIL CITRATO EQUIVALENTE A SUFENTANIL                            | SOLUCIÓN INYECTABLE                                       | 5 µg / mL (10 mg / Ampolla (2 mL)) |
| N21AH3 | SUFENTANIL CITRATO EQUIVALENTE A SUFENTANIL                            | SOLUCIÓN INYECTABLE                                       | 50 µg / 1 mL (Ampolla 1 mL)        |
| N21AH3 | SUFENTANIL CITRATO EQUIVALENTE A SUFENTANIL                            | SOLUCIÓN INYECTABLE                                       | 50 µg / mL (Ampolla 5 mL)          |
| N21AX3 | TAPENTADOL CLORHIDRATO (20,12 mg) EQUIVALENTE A TAPENTADOL BASE LIBRE  | TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA                          | 25 mg                              |
| N21AX3 | TAPENTADOL CLORHIDRATO (58,24 mg) EQUIVALENTE A TAPENTADOL BASE LIBRE  | TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA                          | 50 mg                              |
| N21AX3 | TAPENTADOL CLORHIDRATO (116,48 mg) EQUIVALENTE A TAPENTADOL BASE LIBRE | TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA                          | 100 mg                             |
| N21AX3 | TAPENTADOL CLORHIDRATO (174,72 mg) EQUIVALENTE A TAPENTADOL BASE LIBRE | TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA                          | 150 mg                             |
| N21AX3 | TAPENTADOL CLORHIDRATO (232,96 mg) EQUIVALENTE A TAPENTADOL BASE LIBRE | TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA                          | 200 mg                             |
| N21AX3 | TAPENTADOL CLORHIDRATO (291,20 mg) EQUIVALENTE A TAPENTADOL BASE LIBRE | TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA                          | 250 mg                             |
| N21AX3 | TAPENTADOL   | TABLETA RECUBIERTA  | 25 mg                              |
| N21AX3 | TAPENTADOL CLORHIDRATO EQUIVALENTE A TAPENTADOL BASE                   | TABLETA RECUBIERTA  | 50 mg                              |
| N21AX3 | TAPENTADOL CLORHIDRATO EQUIVALENTE A TAPENTADOL BASE                   | TABLETA RECUBIERTA  | 75 mg                              |
| N21AX3 | TAPENTADOL CLORHIDRATO EQUIVALENTE A TAPENTADOL BASE                   | TABLETA RECUBIERTA  | 100 mg                             |
| N21AX3 | CLORHIDRATO DE TAPENTADOL EQUIVALENTE A TAPENTADOL                     | SOLUCIÓN ORAL   | 20mg/mL                            |





| FUNCIÓN REGULADORA: Seguridad y eficacia                  |  | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACION                |
|---|--|---|----------------------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |  | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema Nervioso | AGOSTO 2022                      |
|   |  | Actualizado   |                                  |
| NO2BB02   | DIPIRONA Inyectable                          | SOLUCION INYECTABLE   | 1 g / Ampolla (2 mL)             |
| NO2BB02   | DIPIRONA Inyectable                          | SOLUCION INYECTABLE   | 2.5 g / Ampolla (5 mL)           |
| NO2BB02   | DIPIRONA Inyectable                          | SOLUCION INYECTABLE   | 2.5 g / Ampolla (5 mL)           |
| NO2BB02   | DIPIRONA Inyectable                          | JARABE  | 30 mg / mL                       |
| NO2BB02   | DIPIRONA Inyectable                          | SOLUCION ORAL   | 50 mg / mL                       |
| NO2BB02   | DIPIRONA Inyectable                          | SOLUCION ORAL   | 100 mg / 100 mL                  |
| NO2BB02   | DIPIRONA Inyectable                          | SOLUCION ORAL   | 30 mg / mL                       |
| NO2BB02   | DIPIRONA Inyectable                          | SOLUCION ORAL   | 50mg / mL                        |
| NO2BB02   | DIPIRONA Inyectable                          | SOLUCION ORAL   | 500mg / mL                       |
| NO2BB02   | DIPIRONA Inyectable                          | TABLETA   | 324 mg                           |
| NO2BB02   | DIPIRONA Inyectable                          | TABLETA   | 500 mg                           |
| M01AE01   | IBUPROFENO                                   | CAPSULA BLANDA  | 400 mg                           |
| M01AE01   | IBUPROFENO                                   | CAPSULA BLANDA  | 200 mg                           |
| M01AE01   | IBUPROFENO                                   | CAPSULA DURA  | 400 mg                           |
| M01AE01   | IBUPROFENO                                   | SOLUCION ORAL   | 100 mg / mL                      |
| M01AE01   | IBUPROFENO                                   | SOLUCION ESTERIL  | 400 mg / mL                      |
| M01AE01   | IBUPROFENO                                   | SOLUCION PARA INYECCION   | 400mg/100mL (4mg/mL)             |
| M01AE01   | IBUPROFENO                                   | SOLUCION INYECTABLE   | 4mg / mL                         |
| M01AE01   | IBUPROFENO                                   | SUSPENSION ORAL   | 0.02                             |
| M01AE01   | IBUPROFENO                                   | SUSPENSION ORAL   | 4 g / 100 mL                     |
| M01AE01   | IBUPROFENO                                   | TABLETA   | 100 mg                           |
| M01AE01   | IBUPROFENO                                   | TABLETA   | 200 mg                           |
| M01AE01   | IBUPROFENO                                   | TABLETA   | 400 mg                           |
| M01AE01   | IBUPROFENO                                   | TABLETA MASTICABLE  | 100 mg                           |
| M01AE01   | IBUPROFENO                                   | GRANULADO EFFERVESCENTE   | 200 mg / 50mg                    |
| M01AE01   | IBUPROFENO                                   | GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCION ORAL                       | 2.2 g / 100 g                    |
| M01AE01   | IBUPROFENO                                   | GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCION ORAL                       | 200 mg / 1 g                     |
| M01AE01   | IBUPROFENO ARGINATO EQUIVALENTE A IBUPROFENO | TABLETA   | 200 mg                           |
| M01AE01   | IBUPROFENO ARGINATO EQUIVALENTE A IBUPROFENO | GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCION ORAL                       | 200 mg / 50mg                    |
| M01AE01   | IBUPROFENO ARGINATO EQUIVALENTE A IBUPROFENO | GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCION ORAL                       | 400 mg / 50mg                    |
| M01AE01   | IBUPROFENO ARGINATO EQUIVALENTE A IBUPROFENO | TABLETA   | 400 mg                           |
| M01AE01   | IBUPROFENO LISINATO EQUIVALENTE A IBUPROFENO | TABLETA   | 200 mg                           |
| M01AE01   | IBUPROFENO LISINATO EQUIVALENTE A IBUPROFENO | TABLETA   | 400 mg equivalente a 400 mg      |
|   | IBUPROFENO                                   | GRANULADO ORAL  | 50 mg                            |
|   | IBUPROFENO                                   | GRANULADO ORAL  | 100 mg                           |
|   | IBUPROFENO                                   | GRANULADO ORAL  | 150 mg                           |
|   | IBUPROFENO                                   | GRANULADO ORAL  | 200 mg                           |
|   | IBUPROFENO                                   | GRANULADO ORAL  | 300 mg                           |
| M01AB15   | KETOROLACO TROMETAMINA                       | SOLUCION INYECTABLE   | 30 mg / Ampolla (1 mL)           |
| M01AB15   | KETOROLACO TROMETAMINA                       | SOLUCION INYECTABLE   | 10 mg / Ampolla (1 mL)           |
| M01AB15   | KETOROLACO TROMETAMINA                       | SOLUCION INYECTABLE   | 10 mg / Ampolla (1 mL)           |
| M01AB15   | KETOROLACO TROMETAMINA                       | SOLUCION INYECTABLE   | 30 mg / Ampolla (1 mL + de 2 mL) |
| M01AB15   | KETOROLACO TROMETAMINA                       | TABLETA   | 10 mg                            |
| M01AB15   | KETOROLACO TROMETAMINA                       | TABLETA   | 5 mg                             |
| M01AB15   | KETOROLACO TROMETAMINA                       | TABLETA SUBLINGUAL  | 30 mg                            |
|   | LISINA CLONIXINATO                           | TABLETA   | 125 mg                           |
|   | LISINA CLONIXINATO                           | CAPSULA DURA  | 125 mg                           |
| M01AC05   | LORNOXICAM                                   | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCION INYECTABLE         | 8 mg / Vial                      |
| M01AC05   | LORNOXICAM                                   | TABLETA   | 8 mg                             |
|   | METOPULURAND                                 | SOLUCION PARA INHALACION  | 95 g / L                         |
| M01AE02   | NETAPAM CLORIDRATO                           | SOLUCION INYECTABLE   | 20 mg / 2 mL                     |
| M01AE02   | NAPROFENO SODICO                             | CAPSULA CON CONTENIDO LIQUIDO                                     | 250 mg                           |
| M01AE02   | NAPROFENO SODICO                             | TABLETA   | 275 mg                           |
| M01AE02   | NAPROFENO SODICO                             | TABLETA   | 250 mg                           |
| M01AE02   | NAPROFENO SODICO                             | TABLETA   | 250 mg                           |
| M01AE02   | NAPROFENO SODICO                             | TABLETA   | 100 mg                           |
| M01AE02   | NAPROFENO SODICO EQUIVALENTE A NAPROFENO     | TABLETA   | 200 mg                           |
| NO2BA04   | SALICILATO DE SODIO                          | CAPSULA DURA  | 500 mg                           |

\*Para uso hospitalario en urgencias.

19.4.0.0.ND0

En los etiquetas y empaques de los productos a base de dipirona y compuestos pirazolonicos, deberá figurar la siguiente advertencia: «Puede producir agranulocitosis a veces fatal».

19.4.0.0.ND0

No se acepta la fenacetina, por estar ventajosamente sustituida por su potencialidad tóxica.

|   |   |                   |
|---|---|-------------------|
| FUNCIÓN REGULADORA: Seguridad y eficacia                  | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACION |
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema Nervioso | AGOSTO 2022       |
|   | Actualizado   |                   |

19.4.0.0.160 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                              |
|---------|---|---|--|
|         | ACETAMINOFEN + ASCO FENILICO  | TABLETA RECLUBERTA  | 325 mg + 100 mg                            |
| N02BE01 | ACETAMINOFEN + CAFENA   | CÁPSULA BLANDA  | 250 mg + 25 mg                             |
| N02BE01 | ACETAMINOFEN + CAFENA   | TABLETA   | 500 mg + 50 mg                             |
| N02BE01 | ACETAMINOFEN + CAFENA   | TABLETA   | 500 mg + 40 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   | CÁPSULA BLANDA DE GELATINA  | 325mg + 65mg                               |
| N02BE01 | ACETAMINOFEN + CAFENA   | CÁPSULA BLANDA  | 250 mg + 25 mg                             |
| N02BE01 | ACETAMINOFEN + CAFENA   | CÁPSULA DURA CON CONTENIDO LÍQUIDO  | 325 mg + 65 mg                             |
| N02BE01 | ACETAMINOFEN + NAPROXENO SÓLIDO   | TABLETA   | 300 mg + 275 mg                            |
| N02BE01 | ACETAMINOFEN + NAPROXENO SÓLIDO   | POLVO PARA RECONSTITUIR / SUSPENSIÓN ORAL   | 100 mg + 225 mg / 0 mL                     |
| N02BE01 | ACETAMINOFEN + NAPROXENO + CAFENA                                       | TABLETA   | 250 mg + 225 mg + 65 mg                    |
| M01AE01 | ACETAMINOFEN + NAPROXENO + CAFENA                                       | CÁPSULA BLANDA  | 325 mg + 250 mg + 65 mg                    |
| M01AE01 | ibuprofeno + BUPROFENO + CAFENA   | CÁPSULA BLANDA  | 200 mg + 400 mg + 65 mg                    |
| M01AE01 | ibuprofeno + BUPROFENO + CAFENA   | CÁPSULA   | 250 mg + 400 mg + 65 mg                    |
| M01AE01 | acetaminofen + BUPROFENO + CAFENA                                       | TABLETA / TABLETA RECLUBERTA  | 250 mg + 400 mg + 65 mg                    |
| N02BE01 | ACETAMINOFEN + BUPROFENO + CAFENA                                       | TABLETA   | 250 mg + 200 mg + 65 mg                    |
| M01AE01 | ACETAMINOFEN + DEKIBUPROFENO + CAFENA                                   | TABLETA   | 250 mg + 200 mg + 65 mg                    |
| N02BA01 | ACIDO ACETIL SALICILICO + CAFENA  | TABLETA   | 500 mg + 45 mg                             |
| N02BA01 | ACETIL SALICILICO + CAFENA  | POLVO EFERVESCENTE PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN EFERVECENTE   | 650 mg + 65 mg / Sobos                     |
| N02BA01 | ACIDO ACETIL SALICILICO + ACIDO CITRICO + BICARBONATO DE SODIO + CAFENA | POLVO EFERVECENTE PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN EFERVECENTE  | 500 mg + 1000 mg + 1400 mg + 65 mg / Sobos |
| N02BA01 | ACIDO ACETIL SALICILICO + ACETAMINOFEN + CAFENA                         | CÁPSULA   | 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 + 250 mg + 50 mg                    |
| N02BB04 | ACETAMINOFEN/CAFENA/PROPRIFENOZOL                                       | TABLETA   | 250 mg + 50 mg + 150 mg                    |
| N02BE01 | ACETAMINOFEN/IBUPROFENO + LIOSOMAS                                      | SOLUCIÓN INYECTABLE   | 300 mg + 100 mg / mg                       |
| M01AE14 | DEKIBUPROFENO + CAFENA  | TABLETA   | 100 mg + 30 mg                             |
|         | DICLOFENACO DE SODIO + PARACETAMOL                                      | TABLETA   | 50 mg + 325 mg                             |
|         | IBUPROFENO + ACETAMINOFEN + CAFENA                                      | CÁPSULA BLANDA  | 200 mg + 250 mg + 65 mg                    |
|         | IBUPROFENO + ACETAMINOFEN + CAFENA                                      | CÁPSULA BLANDA GELATINA CON FORMA DE DOSIFICACIÓN UNGEL Y 2 TABLETAS RECLUBERTAS EN EL INTERIOR DE LA CÁPSULA | 400 MG + 250 MG + 65 MG                    |
| M01AE01 | IBUPROFENO + CAFENA   | TABLETA   | 200 mg + 100 mg                            |
| M01AE01 | IBUPROFENO + CAFENA   | TABLETA   | 200 mg + 30 mg                             |
| M01AE01 | IBUPROFENO + CAFENA   | CÁPSULA BLANDA  | 200 mg + 30 mg                             |
| M01AE01 | IBUPROFENO + CAFENA   | CÁPSULA BLANDA  | 200 mg + 60 mg                             |
| M01AE01 | IBUPROFENO + CAFENA   | CÁPSULA DURA  | 200 mg + 65 mg                             |
| M01AE01 | IBUPROFENO + CAFENA   | CÁPSULA BLANDA  | 200 mg + 65 mg                             |
| M01AE01 | IBUPROFENO + CAFENA   | CÁPSULA BLANDA  | 400 mg + 60 mg                             |
| M01AE01 | IBUPROFENO + CAFENA   | TABLETA RECLUBERTA  | 400 mg + 65 mg                             |
| M01AE01 | IBUPROFENO + CAFENA   | CÁPSULA BLANDA  | 400 mg + 65 mg                             |
| M01AE01 | ACETAMINOFEN  | CÁPSULA BLANDA DE GELATINA  | 220 mg + 250 mg                            |
| M01AE01 | NAPROXENO + CAFENA  | CÁPSULA BLANDA  | 250 mg + 65 mg                             |
| M01AE02 | NAPROXENO SÓLIDO + CAFENA   | TABLETA   | 225 mg + 65 mg                             |
| M01AE02 | NAPROXENO SÓLIDO + CAFENA   | TABLETA RECLUBERTA  | 560 mg + 65 mg                             |
| M01AE02 | NAPROXENO SÓLIDO + CAFENA   | CÁPSULA BLANDA  | 220 mg + 65 mg                             |

19.4.0.0.160 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 | CÁPSULA BLANDA     | 200mg + 65mg  |
|     | IBUPROFENO + CAFENA | TABLETA RECLUBERTA | 400mg + 65mg  |

19.4.0.0.160 Se acepta la asociación de Ácido acetil salicílico + acetaminofen más analgésico con la única indicación de analgésico antiéptico.

| FUNCIÓN REGULADORA: Seguridad y eficacia                  |  | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACION                                 |
|---|--|---|---|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |  | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema Nervioso | AGOSTO 2022                                       |
| Actualizado   |  |   |   |
| ATC   | PRINCIPIO ACTIVO   | FORMA FARMACÉUTICA  | CONCENTRACION                                     |
| N02BE51   | ACETAMINOFÉN + BICARBONATO DE SODIO + ÁCIDO CÍTRICO + CLORURO DE SODIO | POLVO EFERVESCENTE PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL              | 0,5 g + 2,316 g + 2,144 g + 0,5 g / Sobre (5,5 g) |
| N02BE51   | ACETAMINOFÉN + CAFEÍNA ANHIDRA + BICARBONATO DE SODIO                  | GRANULADO EFERVESCENTE  | 500 mg + 60 mg + 1540 mg / Sobre (4,5 g)          |
| N02BA51   | ÁCIDO ACETIL SALICÍLICO + BICARBONATO DE SODIO + ÁCIDO CÍTRICO ANHIDRO | TABLETA EFERVESCENTE  | 324 mg + 1,076 g + 1 g                            |
| N02BA51   | ÁCIDO ACETIL SALICÍLICO + BICARBONATO DE SODIO + ÁCIDO CÍTRICO ANHIDRO | TABLETA EFERVESCENTE  | 325 mg + 1700 mg + 1000 mg                        |

15.4.0.0.N70 Se acepta la asociación de un analgésico no narcótico con un antiespasmódico.

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO                                      | FORMA FARMACÉUTICA  | CONCENTRACION                   |
|---------|---|---------------------|---------------------------------|
| N02BB02 | ACETAMINOFÉN + N-BUTILBROMURO DE HIOSCINA             | TABLETA             | 325 mg + 10 mg                  |
| N02BB02 | DIPIRONA SÓLICA + N-BUTILBROMURO DE HIOSCINA          | SOLUCIÓN INYECTABLE | 2,5 g + 20 mg / 5 mL            |
| N02BB02 | DIPIRONA + N-BUTILBROMURO DE HIOSCINA                 | TABLETA RECLUBERTA  | 300 mg + 10 mg                  |
| N02BB02 | DIPIRONA + N-BUTILBROMURO DE HIOSCINA                 | SOLUCIÓN ORAL       | 333,40 mg + 6,67 mg / mL        |
| N02BB02 | DIPIRONA + METILBROMURO DE HOMATROPINA                | SOLUCIÓN INYECTABLE | 1,0 g + 5,0 mg / Ampolla (5 mL) |
| N02BB02 | DIPIRONA + METILBROMURO DE HOMATROPINA                | SOLUCIÓN ORAL       | 350 mg + 10 mg / mL             |
| N02BB02 | DIPIRONA + BROMURO DE CLORALHIDRATO + CAFEÍNA ANHIDRA | TABLETA             | 300 mg + 50 mg + 50 mg          |
| N02BB02 | DIPIRONA + PROPIONATO DE CLORALHIDRATO                | TABLETA RECLUBERTA  | 300 mg + 5 mg                   |
| M01AE51 | IBUPROFENO + N-BUTILBROMURO DE HIOSCINA               | TABLETA RECLUBERTA  | 200 mg + 10 mg                  |
| M01AE51 | IBUPROFENO + N-BUTILBROMURO DE HIOSCINA               | TABLETA RECLUBERTA  | 400 mg + 20 mg                  |
| M01AE51 | IBUPROFENO + PARACETOLIL CLORHIDRATO                  | TABLETA             | 400 mg + 5 mg                   |
| M01AE51 | IBUPROFENO + PRAMIPROXANO CLORHIDRATO                 | CAPSELLA DURA       | 200 mg + 2 mg                   |
| M01AE02 | IBUPROFENO + HIOSCINA N-BUTILBROMURO                  | CAPSELLA BLANDA     | 200 mg + 20 mg                  |

15.4.0.0.N80 Se acepta para uso tópico con la indicación de analgésico para dolores de neuropatías postherpética y diabética.

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO | FORMA FARMACÉUTICA | CONCENTRACION              |
|---------|------------------|--------------------|----------------------------|
| N02BX04 | CAPSAICINA       | CREMA              | 0,00025                    |
| N02BX04 | CAPSAICINA       | CREMA              | 0,00075                    |
| N02BX04 | CAPSAICINA       | PARQUE ESTÉRIL     | 170 mg                     |
| N02BB02 | LIDOCAÍNA        | PARQUE             | 700 mg (500 mg) / Pastilla |

15.4.0.0.N60 No se aceptan las asociaciones de analgésicos con vitaminas, antiinflamatorios, enzimas proteolíticas antimicrobianos, tranquilizantes, sedantes-hipnóticos, ansiolíticos, barbitúricos, estimulantes centrales (a excepción de la cafeína), antispasmodicos, por no haber flexibilidad en la dosis o incrementar la toxicidad y/o causar de ventajas terapéuticas.

| FUNCION REGULADORA: Seguridad y eficacia                  | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACION |
|---|--|-------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema Nervioso<br>Actualizado | AGOSTO 2022       |

19.5 ANESTÉSICOS GENERALES

19.5.0.N10

Se aceptan

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO                            | FORMA FARMACÉUTICA  | CONCENTRACION                         |
|---------|---|---|---------------------------------------|
| N01AB07 | DESFLURANO                                  | LIQUIDO PARA INHALAR                                      | 100%                                  |
| N01AB04 | ENFLURANO                                   | LIQUIDO PARA INHALAR                                      | 100%                                  |
| N01AB01 | HALOTANO                                    | LIQUIDO PARA INHALAR                                      | 100%                                  |
| N01AB06 | ISOFLURANO                                  | LIQUIDO PARA INHALAR                                      | 100%                                  |
| N01AX03 | KETAMINA CLORESIDATO EQUIVALENTE A KETAMINA | SOLUCION INYECTABLE                                       | 50 mg / mL                            |
| N01AX03 | KETAMINA CLORESIDATO EQUIVALENTE A KETAMINA | SOLUCION INYECTABLE                                       | 200 mg / 20 mL                        |
| N01AX03 | KETAMINA CLORESIDATO EQUIVALENTE A KETAMINA | SOLUCION INYECTABLE                                       | 500 mg / Ampolla (10 mL)              |
| N01AX03 | OXIDO NITROSO                               | Gas   | 99%                                   |
| N01AX10 | PROPOFOL                                    | EMULSION INYECTABLE                                       | 10 mg / 1 mL (Ampollas 20 mL - 10 mL) |
| N01AX10 | PROPOFOL                                    | EMULSION INYECTABLE                                       | 1% - 10 g / 100 mL                    |
| N01AX10 | PROPOFOL                                    | EMULSION INYECTABLE                                       | 2%                                    |
| N01AB08 | SEVOFLURANO                                 | LIQUIDO PARA INHALACION                                   | 100%                                  |
| N01AF03 | TIOPENTAL SODICO                            | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCION INYECTABLE | 1 g / Vial                            |
| N01AF03 | TIOPENTAL SODICO                            | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCION INYECTABLE | 0.5 g / Vial                          |

19.5.0.N20

Se acepta la asociación de dipentilol más fentanilo.

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO                                     | FORMA FARMACÉUTICA  | CONCENTRACION  |
|---------|--|---------------------|--|
| N01AH51 | FENTANILO CITRATO EQUIVALENTE FENTANILO + DROPERIDOL | SOLUCION INYECTABLE | 0.05 mg + 2.5 mg / mL - 0.5 mg + 25 mg / Ampolla (10 mL) |

|   |   |                   |
|---|---|-------------------|
| FUNCIÓN REGULADORA: Seguridad y eficacia                  | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACION |
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema Nervioso | AGOSTO 2022       |
|   | Actualizado   |                   |

15.6 ANESTÉSICOS LOCALES

15.6.0.0.N10 Se aceptan

| ATC    | PRINCIPIO ACTIVO                                | FORMA FARMACÉUTICA     | CONCENTRACION                         |
|--------|---|------------------------|---------------------------------------|
| N18B58 | ARTICAINA CLORHIDRATO + EPINEFRINA BITARTRATO   | SOLUCION INYECTABLE    | 50mg + 0.01 mg / 1 mL                 |
|        | ARTICAINA CLORHIDRATO + EPINEFRINA BITARTRATO   | SOLUCION INYECTABLE    | 40mg + 0.005 mg / 1 mL                |
| N18B01 | BUPIVACAINA CLORHIDRATO MONOHIDRATO EQUIVALENTE | SOLUCION INYECTABLE    | 0.25% - 2.5 mg / mL                   |
| N18B01 | BUPIVACAINA CLORHIDRATO MONOHIDRATO EQUIVALENTE | SOLUCION INYECTABLE    | 0.5% - 5 mg / mL                      |
| N18B01 | BUPIVACAINA CLORHIDRATO MONOHIDRATO EQUIVALENTE | SOLUCION INYECTABLE    | 0.75% - 7.5 mg / mL                   |
| N18B10 | LEVOBUPIVACAINA CLORHIDRATO                     | SOLUCION INYECTABLE    | 2.5 mg / mL                           |
| N18B50 | LEVOBUPIVACAINA CLORHIDRATO                     | SOLUCION INYECTABLE    | 5 mg / mL                             |
| N18B10 | LEVOBUPIVACAINA CLORHIDRATO                     | SOLUCION INYECTABLE    | 7.5 mg / mL                           |
| N18B02 | LIDOCAINA CLORHIDRATO                           | SOLUCION INYECTABLE    | 200 mg / Ampolla                      |
| N18B02 | LIDOCAINA CLORHIDRATO                           | SOLUCION INYECTABLE    | 0.4% - 4 mg / mL                      |
| N18B02 | LIDOCAINA CLORHIDRATO                           | SOLUCION INYECTABLE    | 0.5% - 5 mg / mL                      |
| N18B02 | LIDOCAINA CLORHIDRATO                           | SOLUCION INYECTABLE    | 1% - 10 mg / mL                       |
| N18B02 | LIDOCAINA CLORHIDRATO                           | SOLUCION INYECTABLE    | 10 mg / mL (Bases Vial 20 mL y 50 mL) |
| N18B02 | LIDOCAINA CLORHIDRATO                           | SOLUCION INYECTABLE    | 20 mg / mL                            |
| N18B02 | LIDOCAINA CLORHIDRATO                           | SOLUCION INYECTABLE    | 5% - 50 mg / mL                       |
| N18B02 | LIDOCAINA CLORHIDRATO                           | SOLUCION PARA INFUSION | 250 mg / 50 mL                        |
| N18B02 | LIDOCAINA CLORHIDRATO                           | SOLUCION PARA INFUSION | 30 mg / 1.8 mL (capsula)              |
| N18B03 | MEPIVACAINA CLORHIDRATO                         | SOLUCION INYECTABLE    | 1% - 10 mg / mL                       |
| N18B03 | MEPIVACAINA CLORHIDRATO                         | SOLUCION INYECTABLE    | 2% - 20 mg / mL                       |
| N18B03 | MEPIVACAINA CLORHIDRATO                         | SOLUCION INYECTABLE    | 3% - 30 mg / mL                       |
| N18B04 | PRILCAINA CLORHIDRATO                           | SOLUCION ESTERIL       | 20 mg / mL                            |
| N18B04 | PRILCAINA CLORHIDRATO                           | SOLUCION INYECTABLE    | 4% - 40 mg / 1.8 mL (capsula) 1.8 mL  |
| N18B42 | PROCAINA CLORHIDRATO                            | SOLUCION INYECTABLE    | 37.8 mg / 1.8 mL                      |
| N18B42 | PROCAINA CLORHIDRATO                            | SOLUCION INYECTABLE    | 20 mg / mL                            |
| N18B42 | PROCAINA CLORHIDRATO                            | SOLUCION INYECTABLE    | 1% - 10 mg / mL                       |

15.6.0.0.N20 Se aceptan las siguientes asociaciones

| ATC    | PRINCIPIO ACTIVO  | FORMA FARMACÉUTICA  | CONCENTRACION                    |
|--------|---|---------------------|----------------------------------|
| N18B58 | ARTICAINA CLORHIDRATO + EPINEFRINA BITARTRATO EQUIVALENTE A EPINEFRINA                                  | SOLUCION INYECTABLE | 40 mg + 0.005 mg / mL            |
| N18B58 | ARTICAINA CLORHIDRATO + EPINEFRINA BITARTRATO EQUIVALENTE A EPINEFRINA                                  | SOLUCION INYECTABLE | 40 mg + 0.01 mg / mL             |
|        | BENZOCAINA + TETRACAINA CLORHIDRATO   | SOLUCION TOPICA     | 18.9 g + 2 g / 100 g             |
|        | BUPIVACAINA CLORHIDRATO ANHIDRA + DEXTROSA MONOHIDRATO  | SOLUCION INYECTABLE | 5mg/mL + 80mg/mL                 |
| N18B61 | BUPIVACAINA CLORHIDRATO ANHIDRA + GLUCOSA ANHIDRA   | SOLUCION INYECTABLE | 7.5 mg + 72.7 mg / mL            |
| N18B61 | BUPIVACAINA CLORHIDRATO + GLUCOSA   | SOLUCION INYECTABLE | 5mg/mL + 80mg/mL                 |
| N18B61 | BUPIVACAINA LEVOGIRA CLORHIDRATO ANHIDRA + EPINEFRINA BITARTRATO (0.1 µg) EQUIVALENTE A EPINEFRINA BASE | SOLUCION INYECTABLE | 0.75% + 5 µg / mL                |
| N18B61 | BUPIVACAINA CLORHIDRATO + EPINEFRINA  | SOLUCION INYECTABLE | 5 mg + 5 µg / mL                 |
| N18B61 | BUPIVACAINA CLORHIDRATO + EPINEFRINA  | SOLUCION INYECTABLE | 7.5 mg + 5 µg / mL               |
| N18B61 | BUPIVACAINA CLORHIDRATO + EPINEFRINA BITARTRATO EQUIVALENTE A EPINEFRINA BASE                           | SOLUCION INYECTABLE | 500 mg + 0.5 mg / 100 mL         |
| N18B61 | L-BUPIVACAINA CLORHIDRATO ANHIDRA + EPINEFRINA BITARTRATO EQUIVALENTE A EPINEFRINA BASE                 | SOLUCION INYECTABLE | 75 mg + 50 µg / 10 mL            |
| N18B62 | LIDOCAINA CLORHIDRATO + EPINEFRINA BASE   | SOLUCION INYECTABLE | 20 mg + 0.0125 mg / mL           |
| N18B62 | LIDOCAINA CLORHIDRATO + EPINEFRINA BASE   | SOLUCION INYECTABLE | 20 mg + 0.02 mg / mL             |
| N18B62 | LIDOCAINA CLORHIDRATO + EPINEFRINA BASE   | SOLUCION INYECTABLE | 100 mg + 0.01 mg / mL            |
| N18B62 | LIDOCAINA CLORHIDRATO + ADRENALINA  | SOLUCION INYECTABLE | 20 mg + 22.5 µg / 1.8 mL         |
| N18B62 | LIDOCAINA CLORHIDRATO + ADRENALINA  | SOLUCION INYECTABLE | 20 mg + 18 µg / 1.8 mL (capsula) |
| N18B62 | LIDOCAINA CLORHIDRATO + DEXTROSA  | SOLUCION INYECTABLE | 5% + 7.5%                        |
| N18B62 | LIDOCAINA CLORHIDRATO + EPINEFRINA  | SOLUCION INYECTABLE | 10 mg + 5 µg / mL                |
| N18B62 | LIDOCAINA CLORHIDRATO + EPINEFRINA  | SOLUCION INYECTABLE | 100 mg + 50 µg / Ampolla (10 mL) |
| N18B62 | LIDOCAINA CLORHIDRATO + EPINEFRINA  | SOLUCION INYECTABLE | 20 mg + 5 µg / mL                |
| N18B62 | LIDOCAINA CLORHIDRATO + EPINEFRINA  | SOLUCION INYECTABLE | 200 mg + 50 µg / Ampolla (10 mL) |
| N18B62 | LIDOCAINA CLORHIDRATO + ADRENALINA  | SOLUCION INYECTABLE | 20 mg + 0.18 mg / mL             |
| N18B63 | MEPIVACAINA CLORHIDRATO + ADRENALINA  | SOLUCION INYECTABLE | 2 g + 0.001 g / 100 mL           |
| N18B63 | MEPIVACAINA CLORHIDRATO + ADRENALINA (MEPIVACAINA CLORHIDRATO 2% CON ADRENALINA 1:100.000)              | SOLUCION INYECTABLE | 38 mg + 18 µg / 1.8 mL           |
| N18B63 | MEPIVACAINA CLORHIDRATO + ADRENALINA  | SOLUCION INYECTABLE | 37 mg + 22 µg / 1.8 mL           |
| N18B63 | MEPIVACAINA CLORHIDRATO + EPINEFRINA  | SOLUCION INYECTABLE | 20 mg + 0.01 mg / mL             |
| N18B63 | MEPIVACAINA CLORHIDRATO + EPINEFRINA  | SOLUCION INYECTABLE | 38 mg + 22.5 µg / 1.8 mL         |
| N18B64 | PRILCAINA CLORHIDRATO + FELIPRESINA   | SOLUCION INYECTABLE | 30 mg + 4.050 g / 1 µg           |
| N18B64 | PRILCAINA CLORHIDRATO + FELIPRESINA   | SOLUCION INYECTABLE | 30 mg + 0.54 µg / 1.8 mL         |
| N18B64 | PRILCAINA CLORHIDRATO + FELIPRESINA   | SOLUCION INYECTABLE | 54 mg + 0.024 µg / 1.8 mL        |

15.6.0.0.N30 No se aceptan los anestésicos locales con norepinefrina por cuanto el balance riesgo-beneficio es desfavorable para esta asociación.

15.6.0.0.N40 No se aceptan anestésicos locales y/o sus metabolitos, solos o asociados a otros fármacos con indicaciones de rejuvenecedores, repositores de la memoria, revitalizadores para trastornos degenerativos orgánicos o similares, por no existir evidencia de estos efectos farmacológicos.

15.6.0.0.N50 No se aceptan anestésicos locales por vía oral, solos o asociados a antibióticos, porque pueden producir enmascaramiento de la sintomatología gastrointestinal.

15.7 ANTAGONISTAS DE LOS NARCÓTICOS

15.7.0.0.N10 Se aceptan

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO                          | FORMA FARMACÉUTICA  | CONCENTRACION         |
|---------|---|---------------------|-----------------------|
| A04H40  | NALOXONOL OXALATO EQUIVALENTE A NALOXONOL | TABLETA RECUBIERTA  | 12.5 mg               |
| A04H40  | NALOXONOL OXALATO EQUIVALENTE A NALOXONOL | TABLETA RECUBIERTA  | 25 mg                 |
| V03AB15 | NALTREXONA CLORHIDRATO                    | SOLUCION INYECTABLE | 0.4 mg / 1 mL (AmpoB) |
| N07B04  | NALTREXONA CLORHIDRATO                    | CAPSULA DURA        | 25 mg                 |
| N07B04  | NALTREXONA CLORHIDRATO                    | CAPSULA DURA        | 50 mg                 |
| N07B04  | NALTREXONA CLORHIDRATO                    | SOLUCION ORAL       | 60 mg / 20 mL         |
| N07B04  | NALTREXONA CLORHIDRATO                    | TABLETA             | 60 mg                 |

| FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia                 | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACION |
|---|---|-------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema Nervioso | AGOSTO 2002       |
|   | Actualizado   |                   |

15.8 ANTICINETOSICOS

15.8.0.0.NI0 Se acceptan

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO                        | FORMA FARMACEUTICA    | CONCENTRACION |
|---------|---|-----------------------|---------------|
| N01CA01 | BETAHISTINA CLORHIDRATO (DICLORHIDRATO) | SOLUCION ORAL (SOTAS) | 12.5 mg / mL  |
| N01CA01 | BETAHISTINA CLORHIDRATO (DICLORHIDRATO) | TABLETA               | 2 mg          |
| N01CA01 | BETAHISTINA CLORHIDRATO (DICLORHIDRATO) | TABLETA               | 16 mg         |
| N01CA01 | BETAHISTINA CLORHIDRATO (DICLORHIDRATO) | TABLETA               | 24 mg         |
| N01CA01 | BETAHISTINA CLORHIDRATO (DICLORHIDRATO) | TABLETA ODORIFERABLE  | 24 mg         |
| N01CA01 | DIMENHIRINATO                           | TABLETA               | 50 mg         |
|         | DIMENHIRINATO                           | TABLETA MASTICABLE    | 50 mg         |

15.9 ANTICONVULSIVANTES

15.9.0.0.NI0 Se acceptan

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO   | FORMA FARMACEUTICA                                     | CONCENTRACION                      |
|---------|--|--|------------------------------------|
| N02BA01 | BRIVARACETAM   | COMPRIMIDO RECUBIERTO                                  | 100mg                              |
| N02BA01 | BRIVARACETAM   | COMPRIMIDO RECUBIERTO                                  | 250mg                              |
| N02BA01 | BRIVARACETAM   | COMPRIMIDO RECUBIERTO                                  | 500mg                              |
| N02BA01 | BRIVARACETAM   | COMPRIMIDO RECUBIERTO                                  | 1000mg                             |
| N03AX24 | CANNABIDIOLO, CRISTALES Puros, 98%                           | SOLUCION ORAL  | 10mg/mL                            |
| N03AX24 | CANNABIDIOLO   | CAPSULA BLANDA   | 50 mg                              |
| N03AX24 | CANNABIDIOLO   | CAPSULA BLANDA   | 100 mg                             |
| N03AX24 | CANNABIDIOLO   | 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  | 2 mg                               |
| N03AF01 | CARBAMAZEPINA  | TABLETA CON CUBIERTA ENTERICA                          | 200 mg                             |
| N03AF01 | CARBAMAZEPINA  | TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA                       | 200 mg                             |
| N03AF01 | CARBAMAZEPINA  | TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA                       | 400 mg                             |
| N03BA09 | CLOBAZAM   | TABLETA  | 10 mg                              |
| N03BA09 | CLOBAZAM   | TABLETA  | 20 mg                              |
| N03BA09 | CLOBAZAM   | TABLETA  | 2.5 mg/mL                          |
| N03AE01 | CLONAZEPAM   | 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   | TABLETA SUBLINGUAL                                     | 1 mg (Anepa 11 mg)                 |
| N03BA01 | DIASEPAM   | SOLUCION INYECTABLE                                    | 5 mg / 1 mL (Anepa 2 mL)           |
| N03BA01 | DIASEPAM   | SOLUCION INYECTABLE                                    | 10 mg / 1 Ampolla (2 mg)           |
| N03BA01 | DIASEPAM   | TABLETA  | 10 mg                              |
| N03BA01 | DIASEPAM   | TABLETA  | 5 mg                               |
|         | DIVALPROATO DIHIDRATO DE SODIO EQUIVALENTE A ACIDO VALPROICO | TABLETAS DE LIBERACION CONTROLADA                      | 250mg                              |
| N03AD01 | ETOSUXIMIDA  | CAPSULA  | 250 mg                             |
| N03AD01 | ETOSUXIMIDA  | JARIBE   | 250 mg / 5 mL(5%)                  |
| N03B02  | FENTONA  | SUSPENSION ORAL  | 750 mg / 100 mL                    |
| N03B02  | FENTONA  | SUSPENSION ORAL  | 35 mg/mL                           |
| N03B02  | FENTONA SODICA   | CAPSULA DURA   | 100 mg                             |
| N03B02  | FENTONA SODICA   | CAPSULAS DE LIBERACION PROLONGADA                      | 100 mg                             |
| N03B02  | FENTONA SODICA   | SOLUCION INYECTABLE                                    | 50 mg / 1 mL                       |
| N03B02  | FENTONA SODICA   | SOLUCION INYECTABLE                                    | 100 mg / 1 Ampolla (2 mL)          |
| N03B02  | FENTONA SODICA   | SOLUCION INYECTABLE                                    | 250 mg / 1 Ampolla (5 mL)          |
| N03B02  | FENTONA SODICA   | TABLETA  | 100 mg                             |
| N03A02  | FENOBARBITAL   | SOLUCION   | 0.4% a 0.1 / 100 mL                |
| N03A02  | FENOBARBITAL   | TABLETA  | 100 mg                             |
| N03A02  | FENOBARBITAL   | TABLETA  | 10 mg                              |
| N03A02  | FENOBARBITAL   | TABLETA  | 60 mg                              |
| N03A02  | FENOBARBITAL SODICO  | SOLUCION INYECTABLE                                    | 0.20% - 200 mg / Ampolla (1 mL)    |
| N03A02  | FENOBARBITAL SODICO  | SOLUCION INYECTABLE                                    | 4% - 40 mg / 100 mL                |
| N03CA03 | FLUNARAZINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A FLUNARAZINA            | CAPSULA DURA   | 10 mg                              |
| N03CA03 | FLUNARAZINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A FLUNARAZINA            | CAPSULA DURA   | 5 mg                               |
| N03CA03 | FLUNARAZINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A FLUNARAZINA            | TABLETA  | 5 mg                               |
| N03CA03 | FLUNARAZINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A FLUNARAZINA            | TABLETA  | 5 mg                               |
| N03AX12 | GBEAPENTINA  | CAPSULA DURA   | 300 mg                             |
| N03AX12 | GBEAPENTINA  | CAPSULA DURA   | 400 mg                             |
| N03AX12 | GBEAPENTINA  | TABLETA RECLUBERTA                                     | 600 mg                             |
| N03AX12 | GBEAPENTINA  | TABLETA RECLUBERTA                                     | 800 mg                             |
| N03AX18 | LACOSAMIDA   | JARIBE   | 15 mg / mL                         |
| N03AX18 | LACOSAMIDA   | SOLUCION PARA INFUSION                                 | 10 mg / mL - 200 mg / Vial (5 mL)  |
| N03AX18 | LACOSAMIDA   | TABLETA RECLUBERTA                                     | 50 mg                              |
| N03AX18 | LACOSAMIDA   | TABLETA RECLUBERTA                                     | 100 mg                             |
| N03AX18 | LACOSAMIDA   | TABLETA RECLUBERTA                                     | 150 mg                             |
| N03AX18 | LACOSAMIDA   | TABLETA RECLUBERTA                                     | 200 mg                             |
| N03AX09 | LAMOTRIGINA  | TABLETA DISPENSABLE                                    | 2 mg                               |
| N03AX09 | LAMOTRIGINA  | TABLETA DISPENSABLE                                    | 4 mg                               |
| N03AX09 | LAMOTRIGINA  | TABLETA DISPENSABLE                                    | 25 mg                              |
| N03AX09 | LAMOTRIGINA  | TABLETA DISPENSABLE                                    | 50 mg                              |
| N03AX09 | LAMOTRIGINA  | TABLETA DISPENSABLE                                    | 100 mg                             |
| N03AX09 | LAMOTRIGINA  | TABLETA DISPENSABLE                                    | 200 mg                             |
| N03AX09 | LAMOTRIGINA  | TABLETA DISPENSABLE Y MASTICABLE                       | 25 mg                              |
| N03AX09 | LAMOTRIGINA  | TABLETA DISPENSABLE Y MASTICABLE                       | 50 mg                              |
| N03AX09 | LAMOTRIGINA  | TABLETA DISPENSABLE Y MASTICABLE                       | 100 mg                             |
| N03AX09 | LAMOTRIGINA  | TABLETA DISPENSABLE 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  | TABLETAS DISPENSABLES                                  | 2mg                                |
| N03AX14 | LEVETIRACETAM  | TABLETA  | 250 mg                             |
| N03AX14 | LEVETIRACETAM  | TABLETA  | 500 mg                             |
| N03AX14 | LEVETIRACETAM  | TABLETA  | 1000 mg                            |
| N03AX14 | LEVETIRACETAM  | TABLETA CUBIERTA                                       | 500 mg                             |
| N03AX14 | LEVETIRACETAM  | TABLETA CUBIERTA                                       | 1000 mg                            |
| N03AX14 | LEVETIRACETAM  | TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA                       | 500mg                              |
| N03AX14 | LEVETIRACETAM  | TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA                       | 750mg                              |
| N03AX14 | LEVETIRACETAM  | SOLUCION ORAL  | 100 mg / mL                        |
| N03AX14 | LEVETIRACETAM  | SOLUCION PARA INFUSION                                 | 100 mg / mL (500 mg / Vial (5 mL)) |
| N03AX14 | MAGNESIO SULFATO   | SOLUCION INYECTABLE                                    | 0.1                                |
| N03AX14 | MAGNESIO SULFATO   | SOLUCION INYECTABLE                                    | 0.2                                |
| N03AF02 | OXCARBACEPINA  | SUSPENSION ORAL  | 0.25                               |
| N03AF02 | OXCARBACEPINA  | TABLETA  | 8% - 80 mg / mL                    |
| N03AF02 | OXCARBACEPINA  | TABLETA  | 150 mg                             |
| N03AF02 | OXCARBACEPINA  | TABLETA  | 250 mg                             |
| N03AF02 | OXCARBACEPINA  | TABLETA  | 500 mg                             |
| N03AX20 | PERAMPANEL   | TABLETA RECLUBERTA                                     | 2 mg                               |
| N03AX20 | PERAMPANEL   | TABLETA RECLUBERTA                                     | 4 mg                               |
| N03AX20 | PERAMPANEL   | TABLETA RECLUBERTA                                     | 8 mg                               |
| N03AX20 | PERAMPANEL   | TABLETA  | 120 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 DE LIBERACION PROLONGADA                       | 75 mg                              |
| N03AX16 | PREGABALINA  | TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA                       | 150 mg                             |
| N03AX16 | PREGABALINA  | TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA                       | 300 mg                             |
| N03AX16 | PREGABALINA  | SOLUCION ORAL  | 20 mg / mL                         |
| N03AA03 | PRIMEODONA   | TABLETA  | 250 mg                             |
| N03AX21 | RETIGIBINA   | TABLETA  | 50 mg                              |
| N03AX21 | RETIGIBINA   | TABLETA  | 100 mg                             |
| N03AX21 | RETIGIBINA   | TABLETA  | 200 mg                             |
| N03AX21 | RETIGIBINA   | TABLETA  | 400 mg                             |
| N03AX21 | RETIGIBINA   | TABLETA  | 800 mg                             |
| N03AX21 | RETIGIBINA   | TABLETA RECLUBERTA                                     | 200 mg                             |
| N03AX21 | RETIGIBINA   | TABLETA RECLUBERTA                                     | 400 mg                             |
| N03AX21 | RETIGIBINA   | TABLETA RECLUBERTA                                     | 800 mg                             |
| N03AG06 | TIAGABINA CLORHIDRATO  | TABLETA  | 4 mg                               |
| N03AG06 | TIAGABINA CLORHIDRATO  | TABLETA  | 12 mg                              |
| N03AG06 | TIAGABINA 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                       | 125 mg                             |
| N03AG01 | VALPROICO ACIDO  | CAPSULA DURA   | 250 mg                             |
| N03AG01 | VALPROICO ACIDO  | CAPSULA BLANDA   | 250 mg                             |
| N03AG01 | VALPROICO ACIDO  | JARIBE   | 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 g / 100 mL                    |
| N03AG01 | VALPROICO ACIDO  | SUSPENSION ORAL  | 80372                              |
| N03AG01 | VALPROICO ACIDO  | TABLETA RECLUBERTA                                     | 187.4 mg                           |
| N03AG01 | VALPROICO ACIDO  | TABLETA  | 250 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 RETARDADA                        | 500 mg                             |
| N03AG01 | VALPROICO ACIDO Y SUS SALES DE SODIO Y MAGNESIO              | TABLETA  | 250 mg                             |
| N03AG01 | VALPROICO ACIDO Y SUS SALES DE SODIO Y MAGNESIO              | TABLETA  | 500 mg                             |
| N03AG01 | VALPROICO ACIDO Y SUS SALES DE SODIO Y MAGNESIO              | TABLETA  | 400 mg                             |
| N03AG01 | VALPROICO ACIDO Y SUS SALES DE SODIO Y MAGNESIO              | TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA                       | 500 mg                             |
| N03AD01 | VALPROATO DE SODIO EQUIVALENTE A ACIDO VALPROICO             | JARIBE   | 5 g / 100 mL                       |
| N03AG01 | VALPROATO DE MAGNESIO  | GRANULADOS PARA SOLUCION ORAL                          | 200 mg / 50mg                      |
| N03AG01 | VALPROATO DE MAGNESIO  | GRANULADO PARA SOLUCION ORAL                           | 400 mg / 50mg                      |
| N03AG01 | VALPROATO DE MAGNESIO  | TABLETA  | 500 mg                             |
| N03AG04 | VIGABATRINA  | TABLETA  | 500 mg                             |
| N03AG04 | VIGABATRINA  | TABLETA  | 500 mg                             |
| N03AG04 | VIGABATRINA  | POLVO PARA SOLUCION ORAL                               | 500 mg                             |

Dispositivo de sodo o yoduro de sodo equivalente a ácido valproico

**19.9.0.0.N20** No se aceptan los bromatos, por estar venosamente sustituidos.

**19.9.0.0.N30** No se aceptan las asociaciones de anticonvulsivantes entre sí, porque no hay flexibilidad al ajustar la dosis

**19.9.0.0.N40** No se aceptan asociaciones de anticonvulsivantes con otros fármacos por no haber justificación farmacológica.

**19.10.0.0.N10** Se aceptan

| ATC    | PRINCIPIO ACTIVO   | FORMA FARMACÉUTICA                                 | CONCENTRACION   |
|--------|--|--|-----------------|
| N5AX22 | ADOMELATINA  | TABLETA RECLUBERTA                                 | 25 mg           |
| N5AA09 | AMITRIPTILINA CLORHIDRATO  | SOLUCION ORAL                                      | 10 mg / mL      |
| N5AA09 | AMITRIPTILINA CLORHIDRATO  | JARABE   | 200 mg / 100 mL |
| N5AA09 | AMITRIPTILINA CLORHIDRATO  | TABLETA  | 10 mg           |
| N5AA09 | AMITRIPTILINA CLORHIDRATO  | TABLETA  | 25 mg           |
| N5AX12 | ELUPROFILON CLORHIDRATO  | TABLETA  | 150 mg          |
| N5AA12 | ELUPROFILON CLORHIDRATO  | TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA                   | 150 mg          |
| N5AA12 | ELUPROFILON CLORHIDRATO  | TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA                   | 300 mg          |
| N5AA15 | BUTIRIPTILINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A BUTIRIPTILINA            | TABLETA  | 25 mg           |
| N5AA15 | BUTIRIPTILINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A BUTIRIPTILINA            | TABLETA  | 50 mg           |
| N5AA15 | BUTIRIPTILINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A BUTIRIPTILINA            | TABLETA  | 200 mg          |
| N5AB05 | CITALOPRAM BROMHIDRATO EQUIVALENTE A CITALOPRAM                  | TABLETA  | 40 mg           |
| N5AA04 | CLOMIPRAMINA CLORHIDRATO   | TABLETA  | 25 mg           |
| N5AA04 | CLOMIPRAMINA CLORHIDRATO   | TABLETA RECLUBERTA DE LIBERACION PROLONGADA        | 75 mg           |
| N5AA04 | CLOMIPRAMINA CLORHIDRATO   | GRANULA  | 25 mg           |
| N5AX23 | DEIVENLAFAXINA SUCINATO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A DEIVENLAFAXINA | TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA                   | 50 mg           |
| N5AX23 | DEIVENLAFAXINA SUCINATO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A DEIVENLAFAXINA | TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA                   | 100 mg          |
| N5AA12 | DOXEPRINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A DOXEPRINA                    | TABLETA  | 50 mg           |
| N5AA12 | DOXEPRINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A DOXEPRINA                    | TABLETA  | 75 mg           |
| N5AA12 | DOXEPRINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A DOXEPRINA                    | SOLUCION ORAL                                      | 1 ó 100 mL      |
| N5AX21 | DULOJETNA CLORHIDRATO EQUIVALENTE DULOJETNA                      | CÁPSULA CON GRANULOS CON RECUBRIMIENTO ENTERICO    | 50 mg           |
| N5AX21 | DULOJETNA CLORHIDRATO EQUIVALENTE DULOJETNA                      | CÁPSULA CON GRANULOS CON RECUBRIMIENTO ENTERICO    | 60 mg           |
| N5AX21 | DULOJETNA CLORHIDRATO EQUIVALENTE DULOJETNA                      | CÁPSULAS DE LIBERACION RETARDADA                   | 30 mg           |
| N5AX21 | DULOJETNA CLORHIDRATO EQUIVALENTE DULOJETNA                      | CÁPSULAS DE LIBERACION RETARDADA                   | 60 mg           |
| N5AX21 | DULOJETNA CLORHIDRATO EQUIVALENTE DULOJETNA                      | TABLETA GASTRORESISTENTE                           | 20 mg           |
| N5AX21 | DULOJETNA CLORHIDRATO EQUIVALENTE DULOJETNA                      | TABLETA GASTRORESISTENTE                           | 30 mg           |
| N5AX21 | DULOJETNA CLORHIDRATO EQUIVALENTE DULOJETNA                      | TABLETA GASTRORESISTENTE                           | 60 mg           |
| N5AB10 | ESCITALOPRAM OVALATO EQUIVALENTE A ESCITALOPRAM                  | TABLETA  | 1 mg / mL       |
| N5AB10 | ESCITALOPRAM   | SOLUCION ORAL                                      | 10 mg / mL      |
| N5AB10 | ESCITALOPRAM   | TABLETA  | 10 mg           |
| N5AB10 | ESCITALOPRAM OVALATO EQUIVALENTE A ESCITALOPRAM                  | TABLETA  | 20 mg           |
| N5AB10 | ESCITALOPRAM OVALATO EQUIVALENTE A ESCITALOPRAM                  | TABLETA GASTRORESISTENTE                           | 10 mg           |
| N5AB10 | ESCITALOPRAM OVALATO EQUIVALENTE A ESCITALOPRAM                  | TABLETA GASTRORESISTENTE                           | 20 mg           |
| N5AF03 | FENELZINA SULFATO  | TABLETA  | 15 mg           |
| N5AB03 | FLUOJETNA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A FLUOJETNA                    | CÁPSULA DURA                                       | 100 mg          |
| N5AB03 | FLUOJETNA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A FLUOJETNA                    | CÁPSULA DURA                                       | 200 mg          |
| N5AB03 | FLUOJETNA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A FLUOJETNA                    | CÁPSULA DURA                                       | 400 mg          |
| N5AB03 | FLUOJETNA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A FLUOJETNA                    | SOLUCION ORAL                                      | 400mg/100mL     |
| N5AB03 | FLUOJETNA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A FLUOJETNA                    | TABLETA  | 20 mg           |
| N5AB08 | FLUVOXAMINA MALEATO  | TABLETA  | 100 mg          |
| N5AB08 | FLUVOXAMINA MALEATO  | TABLETA  | 50 mg           |
| N5AA02 | IMPRAMINA CLORHIDRATO  | TABLETA  | 100 mg          |
| N5AA02 | IMPRAMINA CLORHIDRATO  | TABLETA  | 25 mg           |
| N5AA02 | IMPRAMINA CLORHIDRATO  | TABLETA  | 75 mg           |
| N5AA02 | IMPRAMINA CLORHIDRATO  | TABLETA SUBERTA                                    | 100 mg          |
| N5AA02 | IMPRAMINA CLORHIDRATO  | TABLETA SUBERTA                                    | 25 mg           |
| N5AA21 | MAPROFILTINA CLORHIDRATO   | TABLETA  | 25 mg           |
| N5AA21 | MAPROFILTINA CLORHIDRATO   | TABLETA  | 75 mg           |
| N5AX11 | MERTAZAPINA  | TABLETA BUCCODISPERSABLE                           | 15 mg           |
| N5AX11 | MERTAZAPINA  | TABLETA BUCCODISPERSABLE                           | 30 mg           |
| N5AX11 | MERTAZAPINA  | TABLETA BUCCODISPERSABLE                           | 45 mg           |
| N5AX11 | MERTAZAPINA  | TABLETA  | 30 mg           |
| N5AX11 | MERTAZAPINA  | TABLETA  | 45 mg           |
| N5AX02 | MICLOFEMIDA  | TABLETA  | 100 mg          |
| N5AX02 | MICLOFEMIDA  | TABLETA  | 300 mg          |
| N5AX06 | NEFAZODONA CLORHIDRATO   | TABLETA  | 50 mg           |
| N5AX06 | NEFAZODONA CLORHIDRATO   | TABLETA  | 100 mg          |
| N5AX06 | NEFAZODONA CLORHIDRATO   | TABLETA  | 200 mg          |
| N5AB05 | PAROJETNA CLORHIDRATO HEMIDRATO EQUIVALENTE A PAROJETNA          | CÁPSULA BLANEA                                     | 20 mg           |
| N5AB05 | PAROJETNA CLORHIDRATO HEMIDRATO EQUIVALENTE A PAROJETNA          | CÁPSULA BLANDA                                     | 30 mg           |
| N5AB05 | PAROJETNA CLORHIDRATO HEMIDRATO EQUIVALENTE A PAROJETNA          | SUSPENSION ORAL                                    | 200 mg / 100 mL |
| N5AB05 | PAROJETNA CLORHIDRATO HEMIDRATO EQUIVALENTE A PAROJETNA          | TABLETA  | 20 mg           |
| N5AB05 | PAROJETNA CLORHIDRATO HEMIDRATO EQUIVALENTE A PAROJETNA          | TABLETA  | 25 mg           |
| N5AB05 | PAROJETNA CLORHIDRATO HEMIDRATO EQUIVALENTE A PAROJETNA          | TABLETA  | 30 mg           |
| N5AB05 | PAROJETNA CLORHIDRATO HEMIDRATO EQUIVALENTE A PAROJETNA          | TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA                   | 12.5 mg         |
| N5AB05 | PAROJETNA CLORHIDRATO HEMIDRATO EQUIVALENTE A PAROJETNA          | TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA                   | 25 mg           |
| N5AX19 | REBOXETINA METANSULFATO EQUIVALENTE REBOXETINA                   | TABLETA  | 4 mg            |
| N5AB06 | SERTRALINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A SERTRALINA                  | CÁPSULA DURA                                       | 100 mg          |
| N5AB06 | SERTRALINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A SERTRALINA                  | CÁPSULA BLANEA                                     | 50 mg           |
| N5AB06 | SERTRALINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A SERTRALINA                  | TABLETA  | 100 mg          |
| N5AB06 | SERTRALINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A SERTRALINA                  | TABLETA  | 50 mg           |
| N5AB06 | SERTRALINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A SERTRALINA                  | TABLETA RECLUBERTA                                 | 100 mg          |
| N5AB06 | SERTRALINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A SERTRALINA                  | TABLETA RECLUBERTA                                 | 50 mg           |
| N5AB06 | SERTRALINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A SERTRALINA                  | TABLETA RECLUBERTA                                 | 25 mg           |
| N5AB06 | SERTRALINA   | SOLUCION ORAL                                      | 20 mg/mL        |
| N5AF04 | TRANALOPROMANA SULFATO   | TABLETA  | 25 mg           |
| N5AX05 | TRAZODONA CLORHIDRATO  | SOLUCION INYECTABLE                                | 50 mg / 5 mL    |
| N5AX05 | TRAZODONA CLORHIDRATO  | TABLETA  | 50 mg           |
| N5AX05 | TRAZODONA CLORHIDRATO  | TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA                   | 75 mg           |
| N5AX05 | TRAZODONA CLORHIDRATO  | TABLETA  | 100 mg          |
| N5AX05 | TRAZODONA CLORHIDRATO  | TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA                   | 150 mg          |
| N5AA06 | TRIMIPRAMINA MALEATO EQUIVALENTE A TRIMIPRAMINA                  | TABLETA  | 100 mg          |
| N5AX16 | VENLAFAXINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A VENLAFAXINA                | CÁPSULA CON MICROGRANULOS DE LIBERACION PROLONGADA | 37.5 mg         |
| N5AX16 | VENLAFAXINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A VENLAFAXINA                | CÁPSULA CON MICROGRANULOS DE LIBERACION PROLONGADA | 75 mg           |
| N5AX16 | VENLAFAXINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A VENLAFAXINA                | CÁPSULA CON MICROGRANULOS DE LIBERACION PROLONGADA | 150 mg          |
| N5AX16 | VENLAFAXINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A VENLAFAXINA                | TABLETA  | 37.5 mg         |
| N5AX16 | VENLAFAXINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A VENLAFAXINA                | TABLETA  | 50 mg           |
| N5AX16 | VENLAFAXINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A VENLAFAXINA                | TABLETA  | 75 mg           |
| N5AX16 | VENLAFAXINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A VENLAFAXINA                | TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA                   | 37.5 mg         |
| N5AX16 | VENLAFAXINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A VENLAFAXINA                | TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA                   | 50 mg           |
| N5AX16 | VENLAFAXINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A VENLAFAXINA                | TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA                   | 75 mg           |
| N5AX16 | VENLAFAXINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A VENLAFAXINA                | TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA                   | 150 mg          |
| N5AX26 | VORTIOJETNA BROMHIDRATO EQUIVALENTE VORTIOJETNA                  | COMPRIIMO RECLUBERTO                               | 5 mg            |
| N5AX26 | VORTIOJETNA BROMHIDRATO EQUIVALENTE VORTIOJETNA                  | COMPRIIMO RECLUBERTO                               | 10 mg           |
| N5AX26 | VORTIOJETNA BROMHIDRATO EQUIVALENTE VORTIOJETNA                  | COMPRIIMO RECLUBERTO                               | 15 mg           |
| N5AX26 | VORTIOJETNA BROMHIDRATO EQUIVALENTE VORTIOJETNA                  | COMPRIIMO RECLUBERTO                               | 20 mg           |

|  |  |   |  |                          |
|--|--|---|--|--------------------------|
|  |  | <b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b><br><b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b> |  |                          |
| <b>FUNCIÓN 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>AGOSTO 2022</b>       |
|  |  | <b>Actualizado</b>  |  |                          |

19.10.0.N20 Se aceptan las asociaciones de un antidepresivo tríciclo y un neuroléptico:

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO  | FORMA FARMACÉUTICA | CONCENTRACION  |
|---------|---|--------------------|----------------|
| N06AA10 | FLUPENZINA CLORHIDRATO + NORTRIPTILINA  | TABLETA            | 0,5 mg + 10 mg |
| N06AB03 | PERFENAZINA + AMITRIPTILINA CLORHIDRATO   | TABLETA RECUBIERTA | 4 mg + 10 mg   |
| N06AB03 | PERFENAZINA + AMITRIPTILINA CLORHIDRATO   | TABLETA            | 2 mg + 25 mg   |
| N06AA09 | TRIFLUOPERAZINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A TRIFLUOPERAZINA + AMITRIPTILINA CLORHIDRATO | TABLETA            | 0,5 mg + 5 mg  |

19.10.0.N30 No se aceptan las asociaciones de antidepresivos entre sí, debido al incremento de efectos tóxicos.

19.10.0.N40 No se aceptan asociaciones de estimulantes del S.N.C. o antidepresivos con:

- \* Anestésicos, por no existir flexibilidad en la dosis, incrementar la toxicidad y/o cancelar de ventaja terapéutica.
- \* Hormonas, por no constituir ventajas terapéuticas ni tener justificación farmacológica.
- \* Laxantes, por cancelar de ventaja terapéutica y justificación farmacológica.

**19.11 ANTIAMQUECOSOS**

19.11.0.N10 Se aceptan

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO  | FORMA FARMACÉUTICA                     | CONCENTRACION                      |
|---------|---|--|------------------------------------|
| N02CA01 | DIDROERGOTAMINA MESILATO  | CÁPSULA BLANDA                         | 3 mg                               |
| N02CO6  | DIMETOTIAZINA METANOLSULFONATO (EQUIVALENTE A DIMETOTIAZINA BASE) | TABLETA                                | 20 mg                              |
| N02CC06 | ELETRIPTAN HIDROBROMURO   | TABLETA                                | 20 mg                              |
| N02CC06 | ELETRIPTAN HIDROBROMURO   | TABLETA                                | 80 mg                              |
| N02CC06 | ELETRIPTAN HIDROBROMURO EQUIVALENTE A ELETRIPTAN                  | TABLETA RECUBIERTA                     | 20 mg                              |
| N02CK07 | ERENABAB  | SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN                | 70 mg / 1 mL                       |
| N02CK07 | ERENABAB  | SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN                | 100 mg / 1 mL                      |
| N02CA03 | FLUNARIZINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A FLUNARIZINA                 | CÁPSULA DURA                           | 10 mg                              |
| N02CA03 | FLUNARIZINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A FLUNARIZINA                 | CÁPSULA DURA                           | 5 mg                               |
| N02CA03 | FLUNARIZINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A FLUNARIZINA                 | TABLETA                                | 10 mg                              |
| N02CA03 | FLUNARIZINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A FLUNARIZINA                 | TABLETA                                | 5 mg                               |
| N02CB06 | ISOLGABENBAM  | SOLUCIÓN INYECTABLE                    | 100 mg / 1 mL                      |
| C07AB02 | METOPROLOL TARTRATO   | TABLETA RECUBIERTA                     | 100 mg                             |
| C07AB02 | METOPROLOL TARTRATO   | TABLETA RECUBIERTA                     | 50 mg                              |
| C07AB02 | METOPROLOL TARTRATO   | TABLETA                                | 100 mg                             |
| C07AB02 | METOPROLOL TARTRATO   | TABLETA                                | 50 mg                              |
| C07AB02 | METOPROLOL SUCINATO EQUIVALENTE A METOPROLOL TARTRATO             | TABLETA DE LIBERACIÓN CONTROLADA       | 25 mg                              |
| C07AB02 | METOPROLOL SUCINATO EQUIVALENTE A METOPROLOL TARTRATO             | TABLETA DE LIBERACIÓN CONTROLADA       | 50 mg                              |
| C07AB02 | METOPROLOL SUCINATO EQUIVALENTE A METOPROLOL TARTRATO             | TABLETA DE LIBERACIÓN CONTROLADA       | 100 mg                             |
| C07AB02 | METOPROLOL SUCINATO EQUIVALENTE A METOPROLOL TARTRATO             | TABLETA DE LIBERACIÓN CONTROLADA       | 200 mg                             |
| N02CC02 | CLORHIDRATO DE NARATRIPTAN EQUIVALENTE A NARATRIPTAN              | TABLETA RECUBIERTA                     | 2,5 mg                             |
| N02CX01 | HIDROGENMALATO DE PIZOTIFENO EQUIVALENTE A PIZOTIFENO             | TABLETA RECUBIERTA                     | 0,5 mg                             |
| C07AB06 | PROPRANOLOL CLORHIDRATO   | TABLETA                                | 40 mg                              |
| C07AB06 | PROPRANOLOL CLORHIDRATO   | TABLETA                                | 80 mg                              |
| N02CC04 | RUZATRIPTAN BENZOATO EQUIVALENTE A RUZATRIPTAN                    | TABLETA ORAL DE DISOLUCIÓN INSTANTÁNEA | 10 mg                              |
| N02CC01 | SUMATRIPTAN SUCINATO EQUIVALENTE A SUMATRIPTAN                    | SOLUCIÓN PARA INHALACIÓN NASAL         | 10 mg / 0,1 mL                     |
| N02CC01 | SUMATRIPTAN SUCINATO EQUIVALENTE A SUMATRIPTAN                    | SOLUCIÓN PARA INHALACIÓN NASAL         | 20 mg / 0,1 mL                     |
| N02CC01 | SUMATRIPTAN SUCINATO EQUIVALENTE A SUMATRIPTAN                    | SOLUCIÓN INYECTABLE                    | 6 mg / Jeringa prellenada (0,5 mL) |
| N02CC01 | SUMATRIPTAN SUCINATO EQUIVALENTE A SUMATRIPTAN                    | SOLUCIÓN ORAL                          | 112 mg / mL                        |
| N02CC01 | SUMATRIPTAN SUCINATO EQUIVALENTE A SUMATRIPTAN                    | SOLUCIÓN ORAL                          | 80 mg / 1 mL                       |
| N02CC01 | SUMATRIPTAN SUCINATO EQUIVALENTE A SUMATRIPTAN                    | TABLETA                                | 50 mg                              |
| N02CC01 | SUMATRIPTAN SUCINATO EQUIVALENTE A SUMATRIPTAN                    | TABLETA                                | 100 mg                             |
| N02CC03 | ZOLMIDRIPTANO   | SOLUCIÓN NASAL, SPRAY                  | 5 mg / 0,1 mL                      |
| N02CC03 | ZOLMIDRIPTANO   | TABLETA                                | 2,5 mg                             |
| N02CC03 | ZOLMIDRIPTANO   | TABLETA                                | 5 mg                               |

19.11.0.N20 Se aceptan las siguientes asociaciones:

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO  | FORMA FARMACÉUTICA | CONCENTRACION                 |
|---------|---|--------------------|-------------------------------|
| N02CA01 | DIDROERGOTAMINA MESILATO + CAFEINA                                    | SOLUCIÓN NASAL     | 4 mg + 50 mg / mL             |
| N02CA01 | DIDROERGOTAMINA METANOLSULFONATO + ACETAMINOFEN + CAFEINA ANHIDRA     | GRAGEA             | 1 mg + 450 mg + 40 mg         |
| N02BB02 | DIPHENINA + ISOMETEFENO CLORHIDRATO + CAFEINA                         | SOLUCIÓN ORAL      | 300 mg + 50 mg + 50 mg / mL   |
| N02CA02 | ERGOTAMINA TARTRATO + CAFEINA   | CÁPSULA            | 1 mg + 100 mg                 |
| N02CA02 | ERGOTAMINA TARTRATO + CAFEINA   | TABLETA            | 1 mg + 100 mg                 |
| N02CA02 | ERGOTAMINA TARTRATO + LISINA CLORHIDRATO                              | TABLETA            | 1 mg + 125 mg                 |
| N02CA02 | ERGOTAMINA TARTRATO + CAFEINA CITRATO + CLORHIDRATO DE DIFENRAMINA    | 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 RECUBIERTA | 1 mg + 100 mg + 1 mg + 400 mg |
| N02CC01 | SUMATRIPTAN + NAPROFENO SÓDICO  | TABLETA            | 85 mg + 500 mg                |

19.11.0.N30 Se unifica con la norma 19.11.0.N20.

19.11.0.N40 No se aceptan las asociaciones de antieméticos entre sí con vitaminas y/o minerales, por no ofrecer ventajas terapéuticas.

19.11.0.N50 No se aceptan asociaciones de antieméticos con barbitúricos, sedantes-hipnóticos y enérgicos porque no hay flexibilidad en la dosis.

19.12.0.N10 Se aceptan

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO | FORMA FARMACÉUTICA                            | CONCENTRACION      |
|---------|------------------|---|--------------------|
| N03AF01 | CARBAMAZEPINA    | CÁPSULA CON GRANULOS 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             |



|   |   |                   |
|---|---|-------------------|
| FUNCIÓN REGULADORA: Seguridad y eficacia                  | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACION |
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema Nervioso | AGOSTO 2022       |
|   | Actualizado   |                   |

15.13 ANTIPARKINSONIANOS

Se aceptan

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO                                 | FORMA FARMACÉUTICA               | CONCENTRACION         |
|---------|--|----------------------------------|-----------------------|
| N04BB01 | AMANTADINA SULFATO                               | CÁPSULA DURA                     | 100 mg                |
| N04BB01 | AMANTADINA CLORHIDRATO                           | CÁPSULA DURA                     | 100 mg                |
| N04BB01 | AMANTADINA SULFATO                               | TABLETA                          | 100 mg                |
| N04BB01 | AMANTADINA SULFATO                               | TABLETA                          | 150 mg                |
| N04BB01 | AMANTADINA SULFATO                               | SOLUCIÓN INYECTABLE              | 200 mg / 100 mL       |
| N04B07  | APOMORFINA CLORHIDRATO SEMIHIDRATO               | SOLUCIÓN INYECTABLE              | 100 mg / 20 mL        |
| N04B07  | APOMORFINA CLORHIDRATO                           | SOLUCIÓN INYECTABLE              | 10 mg / 3 mL          |
| N04AA02 | BEPRENEDILACTATO                                 | SOLUCIÓN INYECTABLE              | 5 mg / Ampolla (1 mL) |
| N04AA02 | BEPRENEDIL CLORHIDRATO                           | TABLETA                          | 2 mg                  |
| N04AA02 | BEPRENEDIL CLORHIDRATO                           | TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA | 4 mg                  |
| N04B01  | BROMOCRIPTINA MESILATO EQUIVALENTE BROMOCRIPTINA | TABLETA                          | 2.5 mg                |
| N04B01  | BROMOCRIPTINA MESILATO EQUIVALENTE BROMOCRIPTINA | CÁPSULA DURA                     | 5 mg                  |
| N04B02  | ENACIPRONA                                       | TABLETA                          | 200 mg                |
| N04B02  | PERIDOL DE MESILATO EQUIVALENTE A PERIDOLIDE     | TABLETA                          | 0.05 mg               |
| N04B02  | PERIDOL DE MESILATO EQUIVALENTE A PERIDOLIDE     | TABLETA                          | 0.25 mg               |
| N04B02  | PERIDOL DE MESILATO EQUIVALENTE A PERIDOLIDE     | TABLETA                          | 1 mg                  |
| N04B05  | PRAMPEXOL DICHLORHIDRATO MONOHIDRATO             | TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA | 0.375 mg              |
| N04B05  | PRAMPEXOL DICHLORHIDRATO MONOHIDRATO             | TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA | 0.75 mg               |
| N04B05  | PRAMPEXOL DICHLORHIDRATO MONOHIDRATO             | TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA | 1.5 mg                |
| N04B05  | PRAMPEXOL DICHLORHIDRATO MONOHIDRATO             | TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA | 3 mg                  |
| N04B05  | PRAMPEXOL DICHLORHIDRATO MONOHIDRATO             | TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA | 4.5 mg                |
| N04B05  | PRAMPEXOL DICHLORHIDRATO MONOHIDRATO             | TABLETA                          | 0.125 mg              |
| N04B05  | PRAMPEXOL DICHLORHIDRATO MONOHIDRATO             | TABLETA                          | 0.250 mg              |

| FUNCIÓN REGULADORA: Seguridad y eficacia                  |  | PUBLICACION   |  | FECHA PUBLICACION                 |
|---|--|---|--|-----------------------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |  | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema Nervioso |  | AGOSTO 2022                       |
|   |  | Actualizado   |  |                                   |
| NB4026  | FRAMPPEXOL DICLORHIDRATO MONOHIDRATO               | TABLETA   |  | 1.0 mg                            |
| NB4026  | FRAMPPEXOL DICLORHIDRATO MONOHIDRATO               | TABLETA   |  | 1.5 mg                            |
| NB4029  | RASAGLINA MESILATO EQUIVALENTE A RASAGLINA         | TABLETA   |  | 0.5 mg                            |
|   | RASAGLINA HEMITARTRATO EQUIVALENTE A RASAGLINA     | TABLETA   |  | 1 mg                              |
| NB4030  | RASAGLINA MESILATO EQUIVALENTE A RASAGLINA         | TABLETA   |  | 1 mg                              |
| NB4034  | ROPINIROL CLORHIDRATO EQUIVALENTE A ROPINIROL      | TABLETA   |  | 0.25 mg                           |
| NB4034  | ROPINIROL CLORHIDRATO EQUIVALENTE A ROPINIROL      | TABLETA   |  | 1 mg                              |
| NB4036  | ROTIPTINA  | PARCHES TRANSDERMICOS   |  | 4.5 mg (libera 2 mg en 24 horas)  |
| NB4039  | ROTIPTINA  | PARCHES TRANSDERMICOS   |  | 9 mg (libera 4 mg en 24 horas)    |
| NB4039  | ROTIPTINA  | PARCHES TRANSDERMICOS   |  | 13.5 mg (libera 6 mg en 24 horas) |
| NB4039  | ROTIPTINA  | PARCHES TRANSDERMICOS   |  | 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                             |
| NB4001  | SELEGINA CLORHIDRATO                               | CÁPSULA BLANDA  |  | 5 mg                              |
| NB4001  | SELEGINA CLORHIDRATO                               | TABLETA   |  | 5 mg                              |
| NB4A01  | TRHEXIFENOLO CLORHIDRATO                           | TABLETA   |  | 2 mg                              |

19.13.0.N20 Si aceptan las siguientes asociaciones

| ATC    | PRINCIPIO ACTIVO                  | FORMA FARMACÉUTICA            | CONCENTRACION              |
|--------|-----------------------------------|-------------------------------|----------------------------|
| NB4B02 | LEVODOPA + CARBIDOPA              | TABLETA                       | 250 mg + 25 mg             |
| NB4B02 | LEVODOPA + CARBIDOPA              | TABLETA                       | 100 mg + 25 mg             |
| NB4B02 | LEVODOPA + CARBIDOPA MONOHIDRATO  | GEL INTESTINAL                | 2 g + 0.5 g / 100 mL       |
| NB4B02 | LEVODOPA + BENSERAZIDA            | TABLETA                       | 200 mg + 50 mg             |
| NB4B03 | LEVODOPA + ENTACAFONA + CARBIDOPA | TABLETA CUBIERTA CON PELÍCULA | 50 mg + 200 mg + 12.5 mg   |
| NB4B03 | LEVODOPA + ENTACAFONA + CARBIDOPA | TABLETA CUBIERTA CON PELÍCULA | 75 mg + 200 mg + 18.75 mg  |
| NB4B03 | LEVODOPA + ENTACAFONA + CARBIDOPA | TABLETA CUBIERTA CON PELÍCULA | 125 mg + 200 mg + 31.25 mg |
| NB4B03 | LEVODOPA + ENTACAFONA + CARBIDOPA | TABLETA CUBIERTA CON PELÍCULA | 100 mg + 200 mg + 25 mg    |
| NB4B03 | LEVODOPA + ENTACAFONA + CARBIDOPA | TABLETA CUBIERTA CON PELÍCULA | 200 mg + 200 mg + 50 mg    |
| NB4B03 | LEVODOPA + ENTACAFONA + CARBIDOPA | TABLETA CUBIERTA CON PELÍCULA | 150 mg + 200 mg + 37.5 mg  |

19.14.0.N10 Si aceptan

| ATC    | PRINCIPIO ACTIVO            | FORMA FARMACÉUTICA                                      | CONCENTRACION |
|--------|-----------------------------|---|---------------|
| NB6A07 | ARMODAFINIL                 | TABLETA   | 250 mg        |
| NB6A07 | ARMODAFINIL                 | TABLETA   | 150 mg        |
| NB6A07 | ARMODAFINIL                 | TABLETA   | 50 mg         |
| NB6A12 | LISDEVANFETAMINA MESILATO   | CÁPSULA   | 30 mg         |
| NB6A12 | LISDEVANFETAMINA MESILATO   | CÁPSULA   | 50 mg         |
| NB6A12 | LISDEVANFETAMINA MESILATO   | CÁPSULA   | 70 mg         |
|        | LISDEVANFETAMINA DMSISILATO | CÁPSULA DE GELATINA                                     | 20mg          |
|        | LISDEVANFETAMINA DMSISILATO | CÁPSULA DE GELATINA                                     | 30mg          |
|        | LISDEVANFETAMINA DMSISILATO | CÁPSULA DE GELATINA                                     | 40mg          |
|        | LISDEVANFETAMINA DMSISILATO | CÁPSULA DE GELATINA                                     | 50mg          |
|        | LISDEVANFETAMINA DMSISILATO | CÁPSULA DE GELATINA                                     | 60mg          |
|        | LISDEVANFETAMINA DMSISILATO | CÁPSULA DE GELATINA                                     | 70mg          |
| NB6A04 | METILFENDATO CLORHIDRATO    | CÁPSULA DURA CON MICROGRANULOS DE LIBERACION PROLONGADA | 20 mg         |
| NB6A04 | METILFENDATO CLORHIDRATO    | CÁPSULA DURA CON MICROGRANULOS DE LIBERACION PROLONGADA | 30 mg         |
| NB6A04 | METILFENDATO CLORHIDRATO    | CÁPSULA DURA CON MICROGRANULOS DE LIBERACION PROLONGADA | 40 mg         |
| NB6A04 | METILFENDATO CLORHIDRATO    | TABLETA   | 10 mg         |
| NB6A04 | METILFENDATO CLORHIDRATO    | TABLETA   | 20 mg         |
| NB6A04 | METILFENDATO CLORHIDRATO    | TABLETA DE LIBERACION SOLO EN LA MANA                   | 25 mg         |
| NB6A04 | METILFENDATO CLORHIDRATO    | TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA                        | 18 mg         |
| NB6A04 | METILFENDATO CLORHIDRATO    | TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA                        | 27 mg         |
| NB6A04 | METILFENDATO CLORHIDRATO    | TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA                        | 36 mg         |
| NB6A04 | METILFENDATO CLORHIDRATO    | TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA                        | 54 mg         |
| NB6A07 | MODAFINIL                   | TABLETA   | 100 mg        |
| NB6A07 | MODAFINIL                   | TABLETA   | 200 mg        |
| NB6A07 | MODAFINIL                   | CÁPSULA BLANDA  | 100 mg        |
| NB6A07 | MODAFINIL                   | CÁPSULA BLANDA  | 200 mg        |

|   |   |                   |
|---|---|-------------------|
| FUNCION REGULADORA: Seguridad y eficacia                  | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACION |
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema Nervioso | AGOSTO 2022       |
|   | Actualizado   |                   |

15.15 ANHIRORES DE LA COLINESTERASA

15.15.0.0.N10

Se aceptan

| ATC    | PRINCIPIO ACTIVO                                   | FORMA FARMACÉUTICA               | CONCENTRACION                        |
|--------|--|----------------------------------|--------------------------------------|
| N5DA02 | DONEPEILO CLORHIDRATO                              | TABLETA                          | 10 mg                                |
| N5DA02 | DONEPEILO CLORHIDRATO                              | TABLETA                          | 5 mg                                 |
| N5DA03 | DONEPEILO CLORHIDRATO                              | TABLETA ORODISPERSABLE           | 10 mg                                |
| N5DA04 | DONEPEILO CLORHIDRATO                              | TABLETA ORODISPERSABLE           | 5 mg                                 |
| N5DA04 | GALANTAMINA HIDROBROMURO EQUIVALENTE A GALANTAMINA | CÁPSULA DE LIBERACION PROLONGADA | 8 mg                                 |
| N5DA04 | GALANTAMINA HIDROBROMURO EQUIVALENTE A GALANTAMINA | CÁPSULA DE LIBERACION PROLONGADA | 16 mg                                |
| N5DA04 | GALANTAMINA HIDROBROMURO EQUIVALENTE A GALANTAMINA | CÁPSULA DE LIBERACION PROLONGADA | 24 mg                                |
| N5DA05 | GALANTAMINA HIDROBROMURO EQUIVALENTE A GALANTAMINA | SOLUCION ORAL                    | 400mg / 100 mL                       |
|        | METRFONATO   | TABLETA                          | 50 mg                                |
|        | METRFONATO   | TABLETA                          | 60 mg                                |
|        | METRFONATO   | TABLETA                          | 80 mg                                |
| N5ZAD0 | NEOSTIGMINA METILSULFATO                           | SOLUCION INYECTABLE              | 0.5 mg / Ampolla (1 mL)              |
| N5ZAD0 | PRODOTIAMA BROMURO                                 | TABLETA                          | 60 mg                                |
| N5DA03 | RIVASTIGMINA TARTRATO EQUIVALENTE A RIVASTIGMINA   | CÁPSULA DURA                     | 1.5 mg                               |
| N5DA03 | RIVASTIGMINA TARTRATO EQUIVALENTE A RIVASTIGMINA   | CÁPSULA DURA                     | 4.5 mg                               |
| N5DA03 | RIVASTIGMINA TARTRATO EQUIVALENTE A RIVASTIGMINA   | CÁPSULA DURA                     | 6 mg                                 |
| N5DA03 | RIVASTIGMINA TARTRATO EQUIVALENTE A RIVASTIGMINA   | CÁPSULA DURA                     | 8 mg                                 |
| N5DA03 | RIVASTIGMINA TARTRATO EQUIVALENTE A RIVASTIGMINA   | PARCHE TRANSDERMICO              | 9 mg / Parche (6.5 mg / 24 horas)    |
| N5DA03 | RIVASTIGMINA TARTRATO EQUIVALENTE A RIVASTIGMINA   | PARCHE TRANSDERMICO              | 18 mg / Parche (13.5 mg / 24 horas)  |
| N5DA03 | RIVASTIGMINA TARTRATO EQUIVALENTE A RIVASTIGMINA   | PARCHE TRANSDERMICO              | 27 mg / Parche (20.25 mg / 24 horas) |
| N5DA03 | RIVASTIGMINA TARTRATO EQUIVALENTE A RIVASTIGMINA   | PARCHE TRANSDERMICO              | 36 mg / Parche (27 mg / 24 horas)    |
| N5DA03 | RIVASTIGMINA TARTRATO EQUIVALENTE A RIVASTIGMINA   | SOLUCION ORAL                    | 2 mg / 1 mL                          |

15.16 NEUROLEPTICOS, ANTISICOTICOS O TRANQUILIZANTES MAYORES

15.16.0.0.N10

Se aceptan

| ATC    | PRINCIPIO ACTIVO   | FORMA FARMACÉUTICA   | CONCENTRACION                        |
|--------|--|--|--------------------------------------|
| N5A02  | AMISULPRIDA  | SOLUCION ORAL  | 115 mg / mL (11.5%)                  |
| N5A06  | AMISULPRIDA  | TABLETA  | 50 mg                                |
| N5A06  | AMISULPRIDA  | TABLETA  | 200 mg                               |
| N5A405 | ASENAPINA MALEATO EQUIVALENTE A ASENAPINA                      | TABLETA SUBLINGUAL   | 5 mg                                 |
| N5A405 | ASENAPINA MALEATO EQUIVALENTE A ASENAPINA                      | TABLETA SUBLINGUAL   | 10 mg                                |
| N5AX12 | ARIPIPRAZOL  | TABLETA  | 5 mg                                 |
| N5AX12 | ARIPIPRAZOL  | TABLETA  | 10 mg                                |
| N5AX12 | ARIPIPRAZOL  | TABLETA  | 15 mg                                |
| N5AX12 | ARIPIPRAZOL  | TABLETA  | 20 mg                                |
| N5AX12 | ARIPIPRAZOL  | TABLETA  | 30 mg                                |
| N5AX12 | ARIPIPRAZOL  | TABLETA ORODISPERSABLE   | 10 mg                                |
| N5AX12 | ARIPIPRAZOL  | TABLETA ORODISPERSABLE   | 15 mg                                |
| N5AA01 | CLOPPROMAZINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE CLOPPROMAZINA            | SOLUCION INYECTABLE  | 50 mg / Ampolla (2 mL)               |
| N5AA01 | CLOPPROMAZINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE CLOPPROMAZINA            | SOLUCION ORAL  | 40 mg / mL                           |
| N5AA01 | CLOPPROMAZINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE CLOPPROMAZINA            | TABLETA  | 100 mg                               |
| N5AA01 | CLOPPROMAZINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE CLOPPROMAZINA            | TABLETA  | 25 mg                                |
| N5A401 | CLORPINA   | TABLETA  | 500 mg                               |
| N5A402 | CLORPINA   | TABLETA  | 25 mg                                |
| N5A402 | FLUPENZINA DECANATO  | SOLUCION INYECTABLE  | 25 mg / Ampolla (1 mL)               |
| N5AF01 | FILIPENTILOL DECANATO  | SOLUCION INYECTABLE  | 100 mg / Ampolla (1 mL)              |
| N5AF01 | FILIPENTILOL DECANATO  | SOLUCION INYECTABLE  | 20 mg / Ampolla (1 mL)               |
| N5AF01 | FILIPENTILOL DICLORHIDRATO                                     | TABLETA  | 1 mg                                 |
| N5AF01 | FILIPENTILOL DICLORHIDRATO                                     | TABLETA  | 0.5 mg                               |
| N5AD01 | HALOPERIDOL  | SOLUCION INYECTABLE  | 100 mg / mL                          |
| N5AD01 | HALOPERIDOL  | SOLUCION INYECTABLE  | 5 mg / 1 mL (Vial)                   |
| N5AD01 | HALOPERIDOL DECANATO EQUIVALENTE A HALOPERIDOL                 | SOLUCION INYECTABLE  | 50 mg / 1 mL (Vial)                  |
| N5AD01 | HALOPERIDOL  | SOLUCION ORAL  | 10 mg / mL                           |
| N5AD01 | HALOPERIDOL  | SOLUCION ORAL  | 2 mg / mL                            |
| N5AD01 | HALOPERIDOL  | TABLETA  | 0.5 mg                               |
| N5AD01 | HALOPERIDOL  | TABLETA  | 10 mg                                |
| N5AA01 | HALOPERIDOL  | TABLETA  | 5 mg                                 |
| N5AA02 | LEVOMEPPROMAZINA   | SOLUCION INYECTABLE  | 25 mg / Ampolla (1 mL)               |
| N5AA02 | LEVOMEPPROMAZINA   | SOLUCION ORAL  | 40 mg / mL (4%)                      |
| N5AA02 | LEVOMEPPROMAZINA   | TABLETA  | 100 mg                               |
| N5AA02 | LEVOMEPPROMAZINA   | TABLETA  | 25 mg                                |
| N5AA01 | LORAPINA   | POLVO PARA INHALACION  | 10 mg (Inhalación)                   |
|        | CLORHIDRATO DE LUPASODONA                                      | TABLETAS RECUBIERTAS   | 20mg                                 |
|        | CLORHIDRATO DE LUPASODONA                                      | TABLETAS RECUBIERTAS   | 40mg                                 |
|        | CLORHIDRATO DE LUPASODONA                                      | TABLETAS RECUBIERTAS   | 60mg                                 |
| N5A403 | OLANZAPINA   | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCION INYECTABLE                | 10 mg / Vial (5mL)                   |
| N5A403 | OLANZAPINA   | TABLETA  | 10 mg                                |
| N5A403 | OLANZAPINA   | TABLETA  | 7.5 mg                               |
| N5A403 | OLANZAPINA   | TABLETA  | 5 mg                                 |
| N5A403 | OLANZAPINA   | TABLETA  | 2.5 mg                               |
| N5A403 | OLANZAPINA   | TABLETA DISPERSABLE  | 5 mg                                 |
| N5A403 | OLANZAPINA   | TABLETA DISPERSABLE  | 10 mg                                |
| N5A403 | OLANZAPINA   | TABLETA ORODISPERSABLE   | 5 mg                                 |
| N5A403 | OLANZAPINA   | TABLETA ORODISPERSABLE   | 10 mg                                |
| N5AX13 | PALIPERIDONA   | TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA   | 3 mg                                 |
| N5AX13 | PALIPERIDONA   | TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA   | 6 mg                                 |
| N5AX13 | PALIPERIDONA   | TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA   | 9 mg                                 |
| N5AX13 | PALIPERIDONA   | TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA   | 12 mg                                |
| N5AX13 | PALIPERIDONA PALMATO EQUIVALENTE A PALIPERIDONA                | SUSPENSION INYECTABLE DE LIBERACION PROLONGADA                           | 25 mg / Jeringa prellenada (0.25 mL) |
| N5AX13 | PALIPERIDONA PALMATO EQUIVALENTE A PALIPERIDONA                | SUSPENSION INYECTABLE DE LIBERACION PROLONGADA                           | 50 mg / Jeringa prellenada (0.5 mL)  |
| N5AX13 | PALIPERIDONA PALMATO EQUIVALENTE A PALIPERIDONA                | SUSPENSION INYECTABLE DE LIBERACION PROLONGADA                           | 75 mg / Jeringa prellenada (0.75 mL) |
| N5AX13 | PALIPERIDONA PALMATO EQUIVALENTE A PALIPERIDONA                | SUSPENSION INYECTABLE DE LIBERACION PROLONGADA                           | 100 mg / Jeringa prellenada (1 mL)   |
| N5AX13 | PALIPERIDONA PALMATO EQUIVALENTE A PALIPERIDONA                | SUSPENSION INYECTABLE DE LIBERACION PROLONGADA                           | 150 mg / Jeringa prellenada (1.5 mL) |
| N5AX13 | PALIPERIDONA PALMATO EQUIVALENTE A PALIPERIDONA                | SUSPENSION INYECTABLE DE LIBERACION PROLONGADA                           | 175 mg / Jeringa prellenada          |
| N5AX13 | PALIPERIDONA PALMATO EQUIVALENTE A PALIPERIDONA                | SUSPENSION INYECTABLE DE LIBERACION PROLONGADA                           | 283 mg / Jeringa prellenada          |
| N5AX13 | PALIPERIDONA PALMATO EQUIVALENTE A PALIPERIDONA                | SUSPENSION INYECTABLE DE LIBERACION PROLONGADA                           | 350 mg / Jeringa prellenada          |
| N5AX13 | PALIPERIDONA PALMATO EQUIVALENTE A PALIPERIDONA                | SUSPENSION INYECTABLE DE LIBERACION PROLONGADA                           | 525 mg / Jeringa prellenada          |
| N5AC01 | PRO - PERICAZINA   | SOLUCION ORAL  | 40 mg / mL                           |
| N5AC01 | PRO - PERICAZINA   | TABLETA  | 10 mg                                |
| N5AC01 | PRO - PERICAZINA   | TABLETA  | 25 mg                                |
| N5AC01 | PRO - PERICAZINA   | TABLETA  | 50 mg                                |
| N5AC04 | PIPIOTAZINA PALMATO  | SOLUCION INYECTABLE (OLEOSIN)  | 0.1 g / 1 mL (2.5%)                  |
| N5AC04 | PIPIOTAZINA PALMATO  | SOLUCION INYECTABLE  | 25 mg / 1 mL (Ampolla 1 mL)          |
| N5AC04 | PIPIOTAZINA PALMATO  | SOLUCION INYECTABLE  | 0.1 g / mL                           |
| N5A404 | QUETIAPINA FUMARATO EQUIVALENTE A QUETIAPINA                   | CÁPSULA BLANDA   | 25 mg                                |
| N5A404 | QUETIAPINA FUMARATO EQUIVALENTE A QUETIAPINA                   | CÁPSULA BLANDA   | 100 mg                               |
| N5A404 | QUETIAPINA FUMARATO EQUIVALENTE A QUETIAPINA                   | CÁPSULA BLANDA   | 300 mg                               |
| N5A404 | QUETIAPINA FUMARATO EQUIVALENTE A QUETIAPINA                   | TABLETA  | 25 mg                                |
| N5A404 | QUETIAPINA FUMARATO EQUIVALENTE A QUETIAPINA                   | TABLETA  | 100 mg                               |
| N5A404 | QUETIAPINA FUMARATO EQUIVALENTE A QUETIAPINA                   | TABLETA  | 200 mg                               |
| N5A404 | QUETIAPINA FUMARATO EQUIVALENTE A QUETIAPINA                   | TABLETA  | 300 mg                               |
| N5A404 | QUETIAPINA FUMARATO EQUIVALENTE A QUETIAPINA                   | TABLETA DELIBERACION PROLONGADA  | 50 mg                                |
| N5A404 | QUETIAPINA FUMARATO EQUIVALENTE A QUETIAPINA                   | TABLETA DELIBERACION PROLONGADA  | 150 mg                               |
| N5A404 | QUETIAPINA FUMARATO EQUIVALENTE A QUETIAPINA                   | TABLETA DELIBERACION PROLONGADA  | 200 mg                               |
| N5A404 | QUETIAPINA FUMARATO EQUIVALENTE A QUETIAPINA                   | TABLETA DELIBERACION PROLONGADA  | 300 mg                               |
| N5A404 | QUETIAPINA FUMARATO EQUIVALENTE A QUETIAPINA                   | TABLETA DELIBERACION PROLONGADA  | 400 mg                               |
| N5AX08 | RISPERIDONA  | POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSION INYECTABLE                          | 25 mg / mL - Vial (2 mL)             |
| N5AX08 | RISPERIDONA  | POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSION INYECTABLE                          | 37.5 mg / mL (Vial 2 mL)             |
| N5AX08 | RISPERIDONA  | POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSION INYECTABLE DE LIBERACION PROLONGADA | 50 mg / mL (Vial 2 mL)               |
| N5AX08 | RISPERIDONA  | SOLUCION ORAL  | 1 mg / mL                            |
| N5AX08 | RISPERIDONA  | TABLETA  | 0.5 mg                               |
| N5AX08 | RISPERIDONA  | TABLETA  | 1 mg                                 |
| N5AX08 | RISPERIDONA  | TABLETA  | 2 mg                                 |
| N5AX08 | RISPERIDONA  | TABLETA  | 3 mg                                 |
| N5AX08 | RISPERIDONA  | TABLETA  | 4 mg                                 |
| N5AX08 | RISPERIDONA  | TABLETA ORODISPERSABLE   | 0.5 mg                               |
| N5AX08 | RISPERIDONA  | TABLETA ORODISPERSABLE   | 1 mg                                 |
| N5AX08 | RISPERIDONA  | TABLETA ORODISPERSABLE   | 2 mg                                 |
| N5AX08 | RISPERIDONA  | TABLETA ORODISPERSABLE   | 3 mg                                 |
| N5AX08 | RISPERIDONA  | TABLETA ORODISPERSABLE   | 4 mg                                 |
| N5AL01 | SULPIRIDA  | CÁPSULA DURA   | 60 mg                                |
| N5AL01 | SULPIRIDA  | TABLETA  | 200 mg                               |
| N5AL01 | SULPIRIDA  | SOLUCION ORAL  | 20 mg / mL                           |
| N5AL01 | SULPIRIDA  | SOLUCION ORAL  | 5 mg / mL                            |
| N5AL01 | SULPIRIDA  | SOLUCION ORAL  | 400 mg                               |
| N5AL01 | SULPIRIDA  | SOLUCION INYECTABLE  | 100 mg / Ampolla (2 mL)              |
| N5AL02 | SULPIRIDA  | TABLETA  | 100 mg                               |
| N5AB08 | TIOPROPERAZINA METANOSULFONATO EQUIVALENTE TIOPROPERAZINA BASE | SOLUCION INYECTABLE  | 0.01 g / Ampolla (1 mL)              |
| N5AB08 | TIOPROPERAZINA METANOSULFONATO EQUIVALENTE TIOPROPERAZINA BASE | SOLUCION ORAL  | 40 mg / mL                           |
| N5AB08 | TIOPROPERAZINA METANOSULFONATO EQUIVALENTE TIOPROPERAZINA BASE | TABLETA  | 10 mg                                |
| N5AC02 | TIORAZINA CLORHIDRATO  | TABLETACION CUBIERTA ENTERICA  | 200 mg                               |
| N5AC02 | TIORAZINA CLORHIDRATO  | TABLETACION CUBIERTA ENTERICA  | 100 mg                               |
| N5AC02 | TIORAZINA CLORHIDRATO  | TABLETACION CUBIERTA ENTERICA  | 50 mg                                |
| N5AC02 | TIORAZINA CLORHIDRATO  | SUSPENSION ORAL  | 25mg                                 |
| N5AC02 | TIORAZINA CLORHIDRATO  | SUSPENSION ORAL  | 0.005                                |
| N5AC02 | TIORAZINA CLORHIDRATO  | SUSPENSION ORAL  | 0.2% - 0.2 g / 100 mL                |
| N5AC02 | TIORAZINA CLORHIDRATO  | TABLETACION CUBIERTA ENTERICA  | 200 mg                               |
| N5AC02 | TIORAZINA CLORHIDRATO  | TABLETA  | 50 mg                                |

| FUNCIÓN REGULADORA: Seguridad y eficacia                  |   | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACION       |
|---|---|---|-------------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema Nervioso | AGOSTO 2022             |
|   |   | Actualizado   |                         |
| NS4B08  | TRIFLUOPERAZINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A TRIFLUOPERAZINA               | TABLETA   | 1 mg                    |
| NS4B08  | TRIFLUOPERAZINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A TRIFLUOPERAZINA               | TABLETA   | 5 mg                    |
| NS4A02  | TRIFLUOPROMAZINA  | SOLUCIÓN INYECTABLE   | 20 mg / mL              |
| NS4A11  | ZOTEPINA  | TABLETA   | 25 mg                   |
| NS4E04  | ZIPRASIDONA CLORHIDRATO MONOHIDRATO (45.3 mg) EQUIVALENTE A ZIPRASIDONA | CAPSULA DURA  | 20 mg                   |
| NS4E04  | ZIPRASIDONA CLORHIDRATO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A ZIPRASIDONA           | CAPSULA DURA  | 40 mg                   |
| NS4E04  | ZIPRASIDONA CLORHIDRATO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A ZIPRASIDONA           | CAPSULA DURA  | 60 mg                   |
| NS4E04  | ZIPRASIDONA CLORHIDRATO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A ZIPRASIDONA           | CAPSULA DURA  | 80 mg                   |
| NS4F05  | ZUCLOPENTIXOL, DECANATO   | SOLUCIÓN INYECTABLE   | 200 mg / Ampolla        |
| NS4F05  | ZUCLOPENTIXOL, DECANATO   | SOLUCIÓN INYECTABLE   | 500 mg / Ampolla (1 mL) |
| NS4F05  | ZUCLOPENTIXOL, ACETATO  | SOLUCIÓN INYECTABLE   | 50 mg / Ampolla (1 mL)  |
| NS4F05  | ZUCLOPENTIXOL, CLORHIDRATO  | TABLETA   | 10 mg                   |
| NS4F05  | ZUCLOPENTIXOL, CLORHIDRATO  | TABLETA   | 25 mg                   |
| NS4F05  | ZUCLOPENTIXOL, CLORHIDRATO  | SOLUCIÓN ORAL   | 20 mg / mL              |

LEVOMEPROMAZINA CLORHIDRATO O MALEATO EQUIVALENTE A LEVOMEPROMAZINA

19.16.0.ND No se aceptan asociaciones de neurolépticos entre sí, ni con otros fármacos, excepto con las aceptadas en la norma 19.10.0.0.ND, por cuanto los neurolépticos requieren manejo individual y su asociación no permite flexibilidad en la dosificación.

19.16.0.ND 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 Admoniciones del producto, la cual debe aparecer en el etiquetado del mismo. (acta 16 de 2014 rural/ral 3.6.1)

19.17 SEDANTES-HIPNOTICOS Y ANSIOLITICOS

19.17.1 Sedantes-hipnóticos

19.17.1.0.ND Se aceptan

| ATC    | PRINCIPIO ACTIVO   | FORMA FARMACÉUTICA                     | CONCENTRACION           |
|--------|--|--|-------------------------|
| NSC009 | BROTIUMAM  | TABLETA                                | 0.25 mg                 |
| NSC001 | CLORAL HIDRATO   | CAPSULA                                | 250 mg                  |
| NSC001 | CLORAL HIDRATO   | CAPSULA                                | 500 mg                  |
| NSC001 | CLORAL HIDRATO   | MARISC                                 | 10%                     |
| NSC001 | CLORAL HIDRATO   | ELIUR                                  | 143.9 mg / 7.5 mL       |
| NSC001 | CLORAL HIDRATO   | SUPUESTORIO                            | 350 mg                  |
| NSC001 | CLORAL HIDRATO   | SUPUESTORIO                            | 500 mg                  |
| NSC001 | CLORAL HIDRATO   | SUPUESTORIO                            | 850 mg                  |
| NSC0M8 | DEMEDETOMINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A DEMEDETOMINA BASE | SOLUCIÓN INYECTABLE                    | 200 mg / 50 mL          |
| NSC0M8 | DEMEDETOMINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A DEMEDETOMINA BASE | SOLUCIÓN INYECTABLE                    | 400 mg / 100 mL         |
| NSC0M9 | DEMEDETOMINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A DEMEDETOMINA BASE | SOLUCIÓN INYECTABLE                    | 8 mg/mL                 |
| NSC0M8 | DEMEDETOMINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A DEMEDETOMINA BASE | SOLUCIÓN INYECTABLE                    | 100 µg / mL             |
| NSC0M8 | DEMEDETOMINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A DEMEDETOMINA BASE | SOLUCIÓN INYECTABLE                    | 1000 µg / Vial (100 mL) |
| NSC0M8 | DEMEDETOMINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A DEMEDETOMINA BASE | SOLUCIÓN INYECTABLE                    | 4 µg / mL               |
| NSB0A1 | CHAZEPAM   | CAPSULA DURA                           | 10 mg                   |
| NSB0A1 | CHAZEPAM   | CAPSULA BLANDA                         | 5 mg                    |
| NSB0A1 | CHAZEPAM   | SOLUCIÓN INYECTABLE                    | 10 mg / Ampolla (2 mL)  |
| NSB0A1 | CHAZEPAM   | TABLETA                                | 10 mg                   |
| NSB0A1 | CHAZEPAM   | TABLETA                                | 5 mg                    |
| NSC004 | ESTAZOLAM  | TABLETA                                | 1 mg                    |
| NSC004 | ESTAZOLAM  | TABLETA                                | 2 mg                    |
| NSC0F4 | ESZOPICLONA  | CAPSULA BLANDA                         | 1 mg                    |
| NSC0F4 | ESZOPICLONA  | CAPSULA BLANDA                         | 2 mg                    |
| NSC0F4 | ESZOPICLONA  | CAPSULA BLANDA                         | 3 mg                    |
| NSC0F4 | ESZOPICLONA  | TABLETA RECUBIERTA                     | 1 mg                    |
| NSC0F4 | ESZOPICLONA  | TABLETA RECUBIERTA                     | 2 mg                    |
| NSC0F4 | ESZOPICLONA  | TABLETA RECUBIERTA                     | 3 mg                    |
| NSA0X7 | ETOMIDATO  | SOLUCIÓN INYECTABLE                    | 2 mg / mL               |
| NSA0X7 | ETOMIDATO  | EMULSIÓN INYECTABLE                    | 20 mg / Ampolla (10 mL) |
| NSC0D0 | FLUMETAZEPAM   | TABLETA                                | 1 mg                    |
| NSC0D6 | LORMETAZEPAM   | SOLUCIÓN INYECTABLE Y PASTA PERSUSSION | 2 mg / mL               |
| NSC0D6 | LORMETAZEPAM   | TABLETA                                | 0.5 mg                  |
| NSC0D6 | LORMETAZEPAM   | TABLETA                                | 1 mg                    |
| NSB0A3 | MEDAZEPAM  | CAPSULA DURA                           | 10 mg                   |
| NSB0A3 | MEDAZEPAM  | CAPSULA DURA                           | 5 mg                    |
| NSB0A3 | MEDAZEPAM  | TABLETA                                | 10 mg                   |
| NSC0H1 | MELATONINA   | TABLETA                                | 3 mg                    |
| NSC0H1 | MELATONINA   | CAPSULA BLANDA                         | 3 mg                    |
| NSC0H1 | MELATONINA   | CAPSULA DURA                           | 3mg                     |
| NSC0H1 | MIDAZOLAM  | TABLETA                                | 1 mg                    |
| NSC0H1 | MELATONINA   | TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA       | 2 mg                    |
| NSC0D8 | MIDAZOLAM  | SOLUCIÓN INYECTABLE                    | 15 mg / mL              |
| NSC0D8 | MIDAZOLAM CLORHIDRATO EQUIVALENTE A MIDAZOLAM            | SOLUCIÓN INYECTABLE                    | 15 mg / Ampolla (3 mL)  |
| NSC0D8 | MIDAZOLAM CLORHIDRATO EQUIVALENTE A MIDAZOLAM            | SOLUCIÓN INYECTABLE                    | 7.5 mg / mL             |
| NSC0D8 | MIDAZOLAM CLORHIDRATO EQUIVALENTE A MIDAZOLAM            | SOLUCIÓN INYECTABLE                    | 6 mg / Ampolla (1 mL)   |
| NSC0D8 | MIDAZOLAM CLORHIDRATO EQUIVALENTE A MIDAZOLAM            | SOLUCIÓN INYECTABLE                    | 1 mg / mL (0.5g)        |
| NSC0D8 | MIDAZOLAM CLORHIDRATO EQUIVALENTE A MIDAZOLAM            | SOLUCIÓN INYECTABLE                    | 6 mg / Ampolla (6 mL)   |
| NSC0D8 | MIDAZOLAM CLORHIDRATO EQUIVALENTE A MIDAZOLAM            | SOLUCIÓN INYECTABLE                    | 50 mg / Ampolla (10 mL) |
| NSC0D8 | MIDAZOLAM MALEATO EQUIVALENTE A MIDAZOLAM                | SOLUCIÓN ORAL                          | 0.2 g / 100 mL          |
| NSC0D0 | NETAZEPAM  | TABLETA                                | 7.5 mg                  |
| NSC0A0 | PENTOBARBITAL  | SOLUCIÓN INYECTABLE                    | 5 mg / mL               |
| NSC0A0 | PENTOBARBITAL  | SOLUCIÓN INYECTABLE                    | 50 mg / mL              |
| NSC0E0 | SUORELANT  | TABLETA RECUBIERTA                     | 15 mg                   |
| NSC0E0 | SUORELANT  | TABLETA RECUBIERTA                     | 15 mg                   |
| NSC0E0 | SUORELANT  | TABLETA RECUBIERTA                     | 20 mg                   |
| NSC0E0 | TRAZOLAM   | TABLETA                                | 0.25 mg                 |
| NSC0E0 | TRAZOLAM   | TABLETA                                | 100 mg                  |
| NSC0F3 | ZALEPLON   | CAPSULA DURA                           | 5 mg                    |
| NSC0F3 | ZALEPLON   | CAPSULA DURA                           | 5 mg                    |
| NSC0F3 | ZALEPLON   | CAPSULA DURA                           | 5 mg                    |
| NSC0F9 | ZOLPIDEM HEMITARTRATO                                    | TABLETA                                | 6 mg                    |
| NSC0F9 | ZOLPIDEM HEMITARTRATO                                    | TABLETA                                | 10 mg                   |
| NSC0F9 | ZOLPIDEM HEMITARTRATO                                    | TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA       | 6.25 mg                 |
| NSC0F9 | ZOLPIDEM HEMITARTRATO                                    | TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA       | 12.5 mg                 |
| NSC0F1 | ZOPICLONA  | TABLETA                                | 7.5 mg                  |

|   |   |                   |
|---|---|-------------------|
| FUNCIÓN REGULADORA: Seguridad y eficacia                  | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACION |
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema Nervioso | AGOSTO 2022       |
|   | Actualizado   |                   |

19.17.2 Ansiolíticos

19.17.2.0.N10

Se aceptan

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO       | FORMA FARMACÉUTICA               | CONCENTRACION               |
|---------|------------------------|----------------------------------|-----------------------------|
| N05BA12 | ALPRAZOLAM             | SOLUCION ORAL                    | 0.75 mg / mL                |
| N05BA12 | ALPRAZOLAM             | SOLUCION 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             | CAPSULA DE LIBERACION PROLONGADA | 6 mg                        |
| N05BA08 | BROMAZEPAM             | TABLETA                          | 1.5 mg                      |
| N05BA08 | BROMAZEPAM             | TABLETA                          | 3 mg                        |
| N05BA08 | BROMAZEPAM             | TABLETA                          | 6 mg                        |
| N05BE01 | SUSPIRONA CLORHIDRATO  | TABLETA                          | 6 mg                        |
| N05BE01 | SUSPIRONA CLORHIDRATO  | TABLETA                          | 10 mg                       |
| N05BE01 | SUSPIRONA CLORHIDRATO  | TABLETA                          | 20 mg                       |
| N05BE01 | SUSPIRONA CLORHIDRATO  | CAPSULA DURA                     | 6 mg                        |
| N05BA09 | CLORAZAM               | TABLETA                          | 10 mg                       |
| N05BA09 | CLORAZAM               | TABLETA                          | 20 mg                       |
| N05CC01 | CLORAL HIDRATO         | CAPSULA DURA                     | 250 mg                      |
| N05CC01 | CLORAL HIDRATO         | CAPSULA DURA                     | 500 mg                      |
| N05CC01 | CLORAL HIDRATO         | SUPOSITORIO                      | 325 mg                      |
| N05CC01 | CLORAL HIDRATO         | SUPOSITORIO                      | 500 mg                      |
| N05CC01 | CLORAL HIDRATO         | SUPOSITORIO                      | 650 mg                      |
| N05CC01 | CLORAL HIDRATO         | JARABE                           | 10 g / 100 mL (100 mg / mL) |
| N05BA06 | CLONAZEPATO SUPOTABICO | CAPSULA DURA                     | 100 mg                      |
| N05BA20 | CLONAZOLAM             | TABLETA                          | 1 mg                        |
| N05BA20 | CLONAZOLAM             | TABLETA                          | 2 mg                        |
| N05BA20 | CLONAZOLAM             | TABLETA                          | 4 mg                        |
| N05BA01 | DIAZEPAM               | CAPSULA BLANDA                   | 10 mg                       |
| N05BA01 | DIAZEPAM               | CAPSULA BLANDA                   | 6 mg                        |
| N05BA01 | DIAZEPAM               | SOLUCION INYECTABLE              | 10 mg / Ampolla (2 mL)      |
| N05BA01 | DIAZEPAM               | TABLETA                          | 10 mg                       |
| N05BA01 | DIAZEPAM               | TABLETA                          | 5 mg                        |
| N05BX03 | ETIPORINE CLORHIDRATO  | CAPSULA                          | 50 mg                       |
| N05BA16 | LOFRAZEPATO DE ETILO   | TABLETA                          | 2 mg                        |
| N05BA06 | LORAZEPAM              | TABLETA                          | 1 mg                        |
| N05BA06 | LORAZEPAM              | TABLETA                          | 2 mg                        |
| N05BA06 | MEZAZOLAM              | TABLETA                          | 1 mg                        |

19.17.2.0.N20

Se acepta el flumazenil con la indicación de antagonista benzodicepínico. Ver Toxicología Norma 20.0.0.0.N10.

19.17.2.0.N30

No se aceptan asociaciones de hipnóticos-sedantes o ansiolíticos 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 ansiolíticos con antihistamínicos, por el riesgo de incrementar efectos indeseables.

19.17.2.0.N50

No se aceptan asociaciones de sedantes-hipnóticos o ansiolíticos con antidiarreicos y/o antimicrobianos, por carecer de justificación farmacológica.

19.17.2.0.N60

No se aceptan asociaciones de sedantes-hipnóticos o ansiolíticos con antiinflamatorios, por no existir justificación farmacológica.

19.17.2.0.N70

No se aceptan asociaciones de sedantes-hipnóticos o ansiolíticos con enemas digestivos, por carecer de justificación farmacológica.

19.17.2.0.N80

No se aceptan asociaciones de sedantes-hipnóticos o ansiolíticos con hormonas y/o antitumorales y similares, porque no hay justificación farmacológica ni terapéutica.

19.17.2.0.N90

No se aceptan asociaciones de sedantes-hipnóticos o ansiolíticos, con:

\* Antianginosos, porque no hay evidencia de que dicha asociación sea más efectiva que los fármacos individuales y por la imposibilidad de manejar adecuadamente los dosis individuales.

\* Analgésicos, por no existir flexibilidad en la dosis, incrementar la toxicidad y/o carecer de ventajas terapéuticas.

\* Antipépticos, antihipertensivos y broncodilatadores, por la dificultad de manejar adecuadamente la dosificación individual.

\* Antiespasmódicos, porque estas asociaciones no son terapéuticamente útiles, no permiten flexibilidad en la dosis y pueden ocasionar respuestas indeseables y/o enmascarar síntomas significativos.

|   |  |                          |
|---|--|--------------------------|
| <div style="display: inline-block; text-align: center; margin-left: 100px;"> <b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b><br/> <small>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</small> </div> <div style="float: right; text-align: right; font-size: small;"> </div> |  |                          |
| <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 - Sistema Nervioso<br><br>Actualizado | <b>AGOSTO 2022</b>       |

**15.18 OTROS**

15.18.0.0.N10 Se acepta el piracetam con la indicación de coadyuvante en el tratamiento de enfermedades degenerativas y anóxicas cerebrales y en el tratamiento de las crisis hemolíticas en la anemia de células falciformes.

| ATC    | PRINCIPIO ACTIVO | FORMA FARMACÉUTICA                         | CONCENTRACIÓN        |
|--------|------------------|--|----------------------|
| N08B03 | PIRACETAM        | GRANULOS PARA RECONSTITUIR A SOLUCION ORAL | 45% - 48 g / 100 g   |
| N08B03 | PIRACETAM        | SOLUCION INYECTABLE                        | 3 g / Ampolla (5 mL) |
| N08B03 | PIRACETAM        | SOLUCION INYECTABLE                        | 0,5 g / 1 mL         |
| N08B03 | PIRACETAM        | TABLETA                                    | 1000 mg              |
| N08B03 | PIRACETAM        | TABLETA                                    | 500 mg               |
| N08B03 | PIRACETAM        | JARABE                                     | 8 g / 100 mL         |
| N08B03 | PIRACETAM        | JARABE                                     | 20 g / 100 mL        |

15.18.0.0.N20 Se acepta el pirritinol con la indicación de coadyuvante en el tratamiento de enfermedades degenerativas y anóxicas cerebrales.

| ATC    | PRINCIPIO ACTIVO                    | FORMA FARMACÉUTICA | CONCENTRACIÓN   |
|--------|-------------------------------------|--------------------|-----------------|
| N08B02 | PIRITINOL DICLORHIDRATO MONOHIDRATO | TABLETA RECLUBERTA | 400 mg          |
| N08B02 | PIRITINOL DICLORHIDRATO MONOHIDRATO | TABLETA RECLUBERTA | 200 mg          |
| N08B02 | PIRITINOL DICLORHIDRATO MONOHIDRATO | TABLETA RECLUBERTA | 100 mg          |
| N08B02 | PIRITINOL                           | SUSPENSION ORAL    | 3200mg/200mL    |
| N08B02 | PIRITINOL                           | SUSPENSION ORAL    | 4000mg/100mL    |
| N08B02 | PIRITINOL (PIRITINOL)               | SUSPENSION ORAL    | 1,81 g / 100 mL |

15.18.0.0.N30 Se aceptan la memantina y la citicolina con la indicación de coadyuvante en el manejo de las afecciones degenerativas cerebrales determinadas por la edad.

| ATC    | PRINCIPIO ACTIVO                           | FORMA FARMACÉUTICA                            | CONCENTRACIÓN                  |
|--------|--|---|--------------------------------|
| N08B06 | CITICOLINA SODICA EQUIVALENTE A CITICOLINA | POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCION INYECTABLE | 500 mg / 10mL                  |
| N08B06 | CITICOLINA SODICA EQUIVALENTE A CITICOLINA | POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCION INYECTABLE | 1000 mg / 50mL                 |
| N08B06 | CITICOLINA SODICA EQUIVALENTE A CITICOLINA | SOLUCION INYECTABLE                           | 100 mg / mL                    |
| N08B06 | CITICOLINA SODICA EQUIVALENTE A CITICOLINA | SOLUCION INYECTABLE                           | 250 mg / mL                    |
| N08B06 | CITICOLINA SODICA EQUIVALENTE A CITICOLINA | SOLUCION INYECTABLE                           | 500 mg / Ampolla (2 mL y 4 mL) |
| N08B06 | CITICOLINA SODICA EQUIVALENTE A CITICOLINA | SOLUCION INYECTABLE                           | 1000 mg / Ampolla (4 mL)       |
| N08B06 | CITICOLINA SODICA EQUIVALENTE A CITICOLINA | CAPSULA DURA                                  | 250 mg                         |
| N08B06 | CITICOLINA SODICA EQUIVALENTE A CITICOLINA | SOLUCION ORAL                                 | 10% - 10 g / 100 mL            |
| N08B06 | CITICOLINA SODICA EQUIVALENTE A CITICOLINA | POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCION ORAL       | 1000 mg / Saca (100 mL)        |
| N08B06 | CITICOLINA SODICA EQUIVALENTE A CITICOLINA | TABLETA RECLUBERTA                            | 500 mg                         |
| N08B06 | CITICOLINA SODICA EQUIVALENTE A CITICOLINA | TABLETA RECLUBERTA                            | 250 mg                         |
| N08D01 | MEMANTINA CLORHIDRATO                      | JARABE  | 2 mg / mL                      |
| N08D01 | MEMANTINA CLORHIDRATO                      | CAPSULA DE GELATINA BLANDA                    | 5 mg                           |
| N08D01 | MEMANTINA CLORHIDRATO                      | TABLETA                                       | 10 mg                          |
| N08D01 | MEMANTINA CLORHIDRATO                      | TABLETA RECLUBERTA                            | 200 mg                         |
| N08D01 | MEMANTINA CLORHIDRATO                      | SOLUCION ORAL                                 | 5 mg / mL                      |
| N08D01 | MEMANTINA CLORHIDRATO                      | SOLUCION ORAL                                 | 10 mg / mL                     |

Se aceptan para los estímulos de S.N.C., analépticos, ácido glutámico, fosfatos, hormonas, vasodilatadores, vitaminas, procaina o cualquier otro fármaco, las siguientes indicaciones o su similitud: convulsivo, energizante, revitalizador, reconstituyente cerebral, sinérgico meabólico, sinérgico energético, regenerador nucleoproteico, reconstituyente neurocítico, neuro-energético, reanador celular, bélica física e intelectual, tónico energético, eliminador del tratamiento sintomático, hipoglucos metabólico, deficiente de neurotransmisores y mental, activador metabólico, camufolador mental, descompensación cerebral, reanador celular deficiente, impulsor neurocítico, regulador de la neurosis, inestabilidad del humor, envejecimiento anormal y alcoholismo crónico, porque no existe evidencia científica para sustentar las anteriores indicaciones.

**15.18.0.0.N40**

15.18.0.0.N50 Se aceptan los siguientes bloqueantes alfa 1, como agentes alfas en el manejo de las manifestaciones funcionales de la hipertrofia prostática benigna.

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO                                | FORMA FARMACÉUTICA               | CONCENTRACIÓN |
|---------|---|----------------------------------|---------------|
| G04CA01 | ALFUZOSINA CLORHIDRATO                          | TABLETA                          | 2,5 mg        |
| G04CA01 | ALFUZOSINA CLORHIDRATO                          | TABLETA                          | 5 mg          |
| G04CA01 | ALFUZOSINA CLORHIDRATO                          | TABLETA                          | 10 mg         |
| G04CA04 | DOXAZOSINA MESILATO EQUIVALENTE DOXAZOSINA      | TABLETA                          | 2 mg          |
| G04CA04 | DOXAZOSINA MESILATO EQUIVALENTE DOXAZOSINA      | TABLETA                          | 4 mg          |
| G04CA04 | DOXAZOSINA MESILATO EQUIVALENTE DOXAZOSINA      | TABLETA                          | 8 mg          |
| G04CA01 | PRAZOSINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A PRAZOSINA   | TABLETA                          | 1 mg          |
| G04CA01 | PRAZOSINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A PRAZOSINA   | TABLETA                          | 2 mg          |
| G04CA04 | SILDOSINA                                       | CAPSULA DURA                     | 4 mg          |
| G04CA04 | SEDCOSINA                                       | CAPSULA DURA                     | 8 mg          |
| G04CA02 | TAMSULOSINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE TAMSULOSINA | CAPSULA DE LIBERACION PROLONGADA | 0,4 mg        |
| G04CA02 | TAMSULOSINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE TAMSULOSINA | CAPSULA DE LIBERACION PROLONGADA | 0,2 mg        |
| G04CA03 | TERAZOSINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE TERAZOSINA   | TABLETA                          | 10 mg         |
| G04CA03 | TERAZOSINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE TERAZOSINA   | TABLETA                          | 2 mg          |
| G04CA03 | TERAZOSINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE TERAZOSINA   | TABLETA                          | 5 mg          |

**15.18.0.0.N61**

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO                             | FORMA FARMACÉUTICA | CONCENTRACIÓN |
|---------|--|--------------------|---------------|
| G04CA03 | SOLFENACINA SODICA + TAMSULOSINA CLORHIDRATO | TABLETA            | 8 mg / 0,4 mg |

15.18.0.0.N60 Se acepta riluzole con la única indicación de coadyuvante en el tratamiento de la esclerosis lateral amiotrófica.

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO | FORMA FARMACÉUTICA | CONCENTRACIÓN |
|---------|------------------|--------------------|---------------|
| N07XA02 | RILUZOLE         | TABLETA            | 50 mg         |
| N07XA03 | RILUZOLE         | SUSPENSION ORAL    | 5 mg/mL       |

15.18.0.0.N70 Se acepta el tirilazad mesilato y el rimodolipino como coadyuvantes en el manejo agudo post hemorragia subaracnoidea secundaria debido a ruptura de aneurisma cerebral en pacientes varones mayores de 18 años.

| ATC    | PRINCIPIO ACTIVO   | FORMA FARMACÉUTICA               | CONCENTRACIÓN       |
|--------|--------------------|----------------------------------|---------------------|
| C08CA6 | NIACOPINO          | SOLUCION INYECTABLE              | 10 mg/mL (50 mg/mL) |
| C08CA6 | NIACOPINO          | SOLUCION ORAL (SOTAS)            | 20 mg / mL          |
| C08CA6 | NIACOPINO          | SUSPENSION ORAL                  | 600 mg / 100 mL     |
| C08CA6 | NIACOPINO          | TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA | 120 mg              |
| C08CA6 | NIACOPINO          | TABLETA                          | 30 mg               |
| C08CA6 | NIACOPINO          | CAPSULA DURA                     | 30 mg               |
| C08CA6 | NIACOPINO          | TABLETA RECLUBERTA               | 30 mg               |
| C08CA6 | NIACOPINO          | TABLETA RECLUBERTA               | 60 mg               |
| N07X01 | TIRILAZAD MESILATO | SOLUCION INYECTABLE              | 150 mg / 30 mL      |
| N07X01 | TIRILAZAD MESILATO | SOLUCION INYECTABLE              | 150 mg / 100 mL     |
| N07X01 | TIRILAZAD MESILATO | SOLUCION INYECTABLE              | 45 mg / 30 mL       |

15.18.0.0.N80 Se acepta la tiberonona como coadyuvante en el manejo de la isquemia cerebral.

| ATC    | PRINCIPIO ACTIVO | FORMA FARMACÉUTICA | CONCENTRACIÓN |
|--------|------------------|--------------------|---------------|
| N05B13 | TIBERONONA       | TABLETA            | 30 mg         |

15.18.0.0.N90 Se acepta con la indicación de coadyuvante en el manejo del síndrome de déficit de atención e hiperactividad.

| ATE     | PRINCIPIO ACTIVO                                  | FORMA FARMACÉUTICA | CONCENTRACIÓN |
|---------|---|--------------------|---------------|
| N08BA09 | ATOMOXETINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A ATOMOXETINA | CAPSULA DURA       | 10 mg         |
| N08BA09 | ATOMOXETINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A ATOMOXETINA | CAPSULA DURA       | 18 mg         |
| N08BA09 | ATOMOXETINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A ATOMOXETINA | CAPSULA DURA       | 25 mg         |
| N08BA09 | ATOMOXETINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A ATOMOXETINA | CAPSULA DURA       | 40 mg         |
| N08BA09 | ATOMOXETINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A ATOMOXETINA | CAPSULA DURA       | 60 mg         |
| N08BA09 | ATOMOXETINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A ATOMOXETINA | CAPSULA DURA       | 80 mg         |
| N08BA09 | ATOMOXETINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A ATOMOXETINA | CAPSULA DURA       | 100 mg        |
| N08BA09 | ATOMOXETINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A ATOMOXETINA | SOLUCION ORAL      | 4 mg / mL     |

15.18.0.0.N100 Se acepta con la indicación de coadyuvante en el manejo de la esclerosis múltiple.

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO  | FORMA FARMACÉUTICA  | CONCENTRACIÓN  |
|---------|---|---|--|
| L04AA34 | ALEMDIUMAB  | SOLUCION INYECTABLE CONCENTRADA PARA INFUSION             | 12 mg / 1,2 mL   |
| N02BG10 | DELTA-9-TETRAHIDROCANNABINOL (THC) - CANNABIDIOL (CBD) DE CANNABIS SATIVA | SOLUCION PARA PULVERIZACION BUCAL                         | Cada pulverización de 100 micrómetros: 2,7 mg + 2,5 mg     |
| L04AA40 | CLADRIENA   | TABLETA   | 10mg   |
| L04AX07 | DIMETILFUMARATO   | CAPSULA DE LIBERACION RETARDADA                           | 120 mg   |
| L04AX07 | DIMETILFUMARATO   | CAPSULA DE LIBERACION RETARDADA                           | 240 mg   |
| L04AX07 | DIMETILFUMARATO   | CAPSULA DURA QUE CONTIENE MICROTABLETAS GASTRORESISTENTES | 120 mg   |
| L04AX07 | DIMETILFUMARATO   | CAPSULA DURA QUE CONTIENE MICROTABLETAS GASTRORESISTENTES | 240 mg   |
| N07X07  | FAMPRIDINA (3-[(9S)-FAMPRIDINA])  | TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA                          | 10 mg  |
| L03AA07 | CLORHIDRATO DE FINGERICIDIL EQUIVALENTE A FINGLICIMOD                     | CAPSULA DURA  | 25 mg  |
| L03AA13 | GLITIRAMERO ACETATO   | SOLUCION INYECTABLE                                       | 20 mg / mL   |
| L03AA07 | GLATIRAMER ACETATO EQUIVALENTE A GLATIRAMER BASE                          | SOLUCION INYECTABLE                                       | 38 mg / mL   |
| L03AA07 | INTERFERON BETA 1A  | SOLUCION INYECTABLE                                       | 22 μg/0,5 mL (44 mg prefabricado)                          |
| L03AA07 | INTERFERON BETA 1A  | SOLUCION INYECTABLE                                       | 44 μg / 0,5 mL (88 mg prefabricado)                        |
| L03AA07 | INTERFERON BETA 1A  | SOLUCION INYECTABLE                                       | 44 μg (17,4 UI) / vial                                     |
| L03AA07 | INTERFERON BETA 1A  | SOLUCION INYECTABLE                                       | 30 mg/0,5mL  |
| L03AA07 | INTERFERON BETA 1A RECOMBINANTE HUMANO                                    | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCION INYECTABLE | 11 μg equivalente a 3 MUI / Vial                           |
| L03AA07 | INTERFERON BETA 1A RECOMBINANTE HUMANO                                    | SOLUCION INYECTABLE                                       | 22 μg equivalente a 6 MUI (0,5 mL, Jarabes prefabricados)  |
| L03AA07 | INTERFERON BETA 1A RECOMBINANTE HUMANO                                    | SOLUCION INYECTABLE                                       | 44 μg equivalente a 12 MUI (0,5 mL, Jarabes prefabricados) |
| L03AA07 | INTERFERON BETA 1A RECOMBINANTE HUMANO                                    | SOLUCION INYECTABLE                                       | 30 μg / 0,5 mL (Jarabes prefabricados)                     |
| L03AA07 | INTERFERON BETA 1A  | SOLUCION INYECTABLE                                       | 150 mg/1,5mL (88 mg/mL)                                    |
| L03AA08 | INTERFERON BETA 1B RECOMBINANTE HUMANO                                    | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCION INYECTABLE | 250 μg equivalente a 8 MUI / Vial                          |
| L03AA08 | INTERFERON BETA 1B RECOMBINANTE HUMANO                                    | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCION INYECTABLE | 250 μg / mL (8,0 millones de UI / mL) / Vial               |
| L04AA23 | NATALIZUMAB   | SOLUCION INYECTABLE CONCENTRADA PARA INFUSION             | 20 mg / mL   |
| L04AA23 | OCSELIZUMAB   | SOLUCION CONCENTRADA PARA INFUSION                        | 300 mg/mL  |
| L04AA23 | PEG-INTERFERON BETA 1A  | SOLUCION INYECTABLE                                       | 63 μg / 0,5 mL (Jarabes prefabricados)                     |
| L04AA23 | PEG-INTERFERON BETA 1A  | SOLUCION INYECTABLE                                       | 84 μg / 0,5 mL (Jarabes prefabricados)                     |
| L04AA23 | PEG-INTERFERON BETA 1A  | SOLUCION INYECTABLE                                       | 120 μg / 0,5 mL (Jarabes prefabricados)                    |
| L04AA42 | FUMARATO DE SIPONIMOD CORRESPONDIENTE A SIPONIMOD                         | TABLETA RECLUBERTA  | 0,25 mg  |

| FUNCIÓN REGULADORA: Seguridad y eficacia                  |  | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACION |
|---|--|---|-------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |  | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema Nervioso | AGOSTO 2022       |
|   |  | Actualizado   |                   |
| L04AA02   | FLMARRATO DE SIFONIMODO CORRESPONDIENTE A SIFONIMODO | TABLETA RECLUBERTA  | 2 mg              |
| L04AA31   | TERFLOMONIDA   | TABLETA   | 14 mg             |

19.18.0.0.N110 Se acepta como coadyuvante para la eyacuación precoz

| ATC    | PRINCIPIO ACTIVO                              | FORMA FARMACÉUTICA | CONCENTRACION |
|--------|---|--------------------|---------------|
| G08B14 | DAPOMETINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE DAPOMETINA | TABLETA            | 30 mg         |
| G08B14 | DAPOMETINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE DAPOMETINA | TABLETA            | 60 mg         |

19.18.0.0.N120 Se acepta en pacientes adultos, para la visualización de los tejidos mágros durante la cirugía del glomo márgro (de grados II y IV de la OMS)

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO                    | FORMA FARMACÉUTICA | CONCENTRACION |
|---------|-------------------------------------|--------------------|---------------|
| L01YX04 | ÁCIDO 5-AMINOLEVULÍNICO CLORHIDRATO | SOLUCIÓN ORAL      | 30 mg / mL    |

19.18.0.0.N130 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 xerostomía grave, post-irradiación en cáncer de cabeza y cuello.

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO        | FORMA FARMACÉUTICA | CONCENTRACION |
|---------|-------------------------|--------------------|---------------|
| N07AX01 | PILOCARPINA CLORHIDRATO | TABLETA CLUBERTAS  | 5 mg          |
| N07AX01 | PILOCARPINA CLORHIDRATO | TABLETA CLUBERTAS  | 7.5 mg        |

19.18.0.0.N140 Se acepta para el tratamiento sintomático de trastornos vesicales

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO                                  | FORMA FARMACÉUTICA               | CONCENTRACION   |
|---------|---|----------------------------------|-----------------|
| N07AB02 | BETANECOL   | TABLETA                          | 25 mg           |
| G04BD09 | CLORIDO DE TROSPICIO                              | COMPRIMIDO RECLUBIERTO           | 15 mg           |
| G04BD10 | DARIFENACINA BROMHIDRATO EQUIVALENTE DARIFENACINA | TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA | 7.5 mg          |
| G04BD10 | DARIFENACINA BROMHIDRATO EQUIVALENTE DARIFENACINA | TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA | 15 mg           |
|         | MIRABEGRON  | TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA | 25 mg           |
|         | MIRABEGRON  | TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA | 50 mg           |
| G04BD04 | OXIBUTININA CLORURO                               | JARABE                           | 5 mg / 5 mL     |
| G04BD04 | OXIBUTININA CLORURO                               | JARABE                           | 100 mg / 100 mL |
| G04BD04 | OXIBUTININA CLORURO                               | TABLETA                          | 5 mg            |
| G04BD04 | OXIBUTININA CLORURO                               | TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA | 5 mg            |
| G04BD04 | OXIBUTININA CLORURO                               | TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA | 10 mg           |
| G04BD04 | OXIBUTININA CLORURO                               | TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA | 15 mg           |
| G04BD08 | SOLFENACINA SUCCINATO                             | TABLETA RECLUBERTA               | 5 mg            |
| G04BD08 | SOLFENACINA SUCCINATO                             | TABLETA RECLUBERTA               | 10 mg           |
| N07AX05 | TERTIBENZINA                                      | TABLETA RECLUBERTA CON PELÍCULA  | 25 mg           |
| G04BD07 | TOL TERIDINA L-TARTRATO                           | CÁPSULA DE LIBERACION PROLONGADA | 2 mg            |
| G04BD07 | TOL TERIDINA L-TARTRATO                           | CÁPSULA DE LIBERACION PROLONGADA | 4 mg            |
| G04BD07 | TOL TERIDINA L-TARTRATO                           | TABLETA                          | 1 mg            |
| G04BD07 | TOL TERIDINA L-TARTRATO                           | TABLETA                          | 2 mg            |
| G04BD09 | TROSPICIO CLORURO                                 | TABLETA RECLUBERTA               | 30 mg           |

|   |   |                   |
|---|---|-------------------|
| FUNCIÓN REGULADORA: Seguridad y eficacia                  | PUBLICACION   | FECHA PUBLICACION |
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema Nervioso | AGOSTO 2022       |
|   | Actualizado   |                   |

15.18.0.0.N150 Se aceptan las siguientes toxinas botulínicas tipo A

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO  | FORMA FARMACÉUTICA   | CONCENTRACION |
|---------|---|--|---------------|
| M33AX01 | COMPLEJO DE HEMAGLUTININA DE TOXINA TIPO A DE Clostridium botulinum     | POLVO LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN RECONSTITUIR A INYECTABLE          | 300 UI / Vial |
| M33AX01 | TOXINA BOTULÍNICA TIPO A DE Clostridium botulinum                       | POLVO ESTÉRIL PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE              | 50 UI / Vial  |
| M33AX01 | TOXINA DE CLOSTRIDIUM BOTULINUM TIPO A (CEPA HALL)                      | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE          | 50 UI / Vial  |
| M33AX01 | TOXINA BOTULÍNICA TIPO A, PURIFICADA DE Clostridium Botulinum CEPA HALL | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE          | 100UI vial    |
| M33AX01 | TOXINA BOTULÍNICA TIPO A DE Clostridium botulinum                       | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE          | 50 UI / Vial  |
| M33AX01 | TOXINA BOTULÍNICA TIPO A DE Clostridium botulinum                       | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE          | 100 UI / Vial |
| M33AX01 | TOXINA BOTULÍNICA TIPO A DE Clostridium botulinum                       | POLVO LIOFILIZADO  | 100 UI / Vial |
| M33AX01 | COMPLEJO DE HEMAGLUTININA DE TOXINA TIPO A DE Clostridium botulinum     | POLVO LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE | 500 UI / Vial |
| M33AX02 | COMPLEJO DE TOXINA TIPO A DE Clostridium botulinum                      | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE          | 200 UI/vial   |

15.18.0.0.N160 Se acepta únicamente con la indicación para el tratamiento de la polineuropatía de la amebiasis mediada por transretina 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 FARMACÉUTICA  | CONCENTRACION |
|---------|------------------|---------------------|---------------|
| N07X115 | INDTRESIN        | SOLUCIÓN INYECTABLE | 200mg / mL    |

15.18.0.0.N170 Se acepta el Sarsilzumab para el tratamiento de los trastornos del espectro de la neuromiélitis óptica

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO | FORMA FARMACÉUTICA                 | CONCENTRACION |
|---------|------------------|------------------------------------|---------------|
| L04AC19 | SATRILIZUMAB     | SOLUCIÓN PARA INYECCION SUBCUTÁNEA | 120mg /ml     |



| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACIÓN |
|---|--|-------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Toxicología | AGOSTO 2022       |
|   | 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                          |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |   | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACIÓN   |
|---|---|--|---|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |   | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Toxicología | AGOSTO 2022   |
|   |   | Actualizado  |   |
| 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 MONOHDRATO                    | SOLUCIÓN INYECTABLE  | 10% - (1 g / Ampolla (10 mL))                                       |
| 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   |

| FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia                 |  | PUBLICACION  | FECHA PUBLICACIÓN |
|---|--|--|-------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |  | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Toxicología | AGOSTO 2022       |
|   |  | Actualizado  |                   |
| 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            |
| 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 |
|---|---|-------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Vitaminas y otros nutrientes | AGOSTO 2022       |
|   | Actualizado   |                   |

## 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         |
|     | 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>AGOSTO 2022</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 hexahidrato                                |
| Magnesio  | Cloruro de Magnesio tetrahidrato                            |
| 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   |
|-----|--|------------------------------------|---|
|     | CLORURO 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 |
|---|---|-------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Vitaminas y otros nutrientes | AGOSTO 2022       |
|   | Actualizado   |                   |

| 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 | AGOSTO 2022       |
|   | Actualizado   |                   |

### 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

| VALORES DE REFERENCIA DIARIOS Y NIVELES MÁXIMOS DE CONSUMO TOLERABLE DE VITAMINAS, MINERALES Y OLIGOELEMENTOS PARA SUPLEMENTOS DIETARIOS |                  |                                     |  |
|--|------------------|-------------------------------------|--|
| 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/ Ácido ascórbico  | mg               | 60                                  | 1000                                     |
| Vitamina B1/ Tiamina   | mg               | 1,5                                 | 100 <sup>4</sup>                         |
| Vitamina B2/ Riboflavina   | mg               | 1,7                                 | 40                                       |
| Niacina / Ácido nicotínico   | mg               | 20                                  | 35                                       |
| Vitamina B6 / Piridoxina   | mg               | 2                                   | 100                                      |
| Ácido fólico / Folacin / folato  | mcg              | 400                                 | 1000                                     |
| Vitamina B12 / Cobalamina  | mcg              | 6                                   | 2000 <sup>5</sup>                        |
| Biotina  | mcg              | 300                                 | 900                                      |
| Ácido pantoténico  | mg               | 10                                  | 200                                      |
| Boro   | mg               | N.E                                 | 6  |
| Calcio   | mg               | 1000                                | 1500 <sup>6</sup>                        |
| Cobre  | mg               | 2                                   | 10                                       |
| Cromo  | mcg              | 120                                 | 1000                                     |
| Fluor  | 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 máximo 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> | <b>Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Vitaminas y otros nutrientes</b> | <b>AGOSTO 2022</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 glutárica 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      |

### 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 FARMACEUTICA   | 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                           |
|         | 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                          |



| 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 | AGOSTO 2022       |
|   | Actualizado   |                   |

#### 21.4.2.2 Suplementos Multivitamínicos

21.4.2.2.N10 Se retira la norma.

21.4.2.2.N20 Los suplementos vitamínicos y multivitamínicos que tienen forma farmacéutica inyectable se consideran medicamentos y se expendirán con fórmula médica.

#### 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 expendirán 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 | AGOSTO 2022  |
|   |  | 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   |
|   | 1) <i>compartimento de aminoácidos:</i><br>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<br><br>2) <i>Compartimento de glucosa:</i> Monohidrato de glucosa equivalente a de glucosa anhidra +<br><br>3) <i>Compartimento de lípidos:</i> Aceite de oliva refinado (aproximadamente 80%) + Aceite de soya refinado (aproximadamente 20%) | Emulsión para perfusión intravenosa   | 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<br><br>2) <i>Compartimento de glucosa:</i> 40,00 g/80mL<br><br>3) <i>Compartimento de lípidos:</i> 7,5 g/ 60mL         |
|   | 1) Compartimento uno: Aceite de oliva refinado + Aceite de soya refinado<br><br>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<br><br>3) Compartimento tres : Cloruro Cálcico dihidrato + glucosa ( equivalente a de glucosa monohidrata)   | Emulsión para perfusión intravenosa   | Cada mL de producto una vez mezclado el contenido de los tres compartimientos contiene:<br><br>1) 35 mg<br><br>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 .<br><br>3) 0,52 mg + 73,33 mg (80,67 mg) . |
|   | 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.   |

| 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 | AGOSTO 2022       |
|   | 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 | AGOSTO 2022       |
|   | 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 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, antihistamínicos, expectorantes o mucolíticos, antimicrobianos, analgésicos, progestágenos, medicación sintomática al resfriado común y de várices 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.

| 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 | AGOSTO 2022       |
|   | Actualizado  |                   |

## 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

|  |  |
|--|--|
| Aceite de chalmogra y derivados  | Ammi visnaga   |
| Aceite de sándalo  | Aminofenazona por vía sistémica  |
| Acetazona como antiamebiano  | Amobarbital  |
| Acetato de plomo en tintes para el cabello   | Analépticos como hipertensores, estimulantes o tónicos cardíacos                 |
| Acetato fenilmercuríco   | Andrógenos como anabólicos   |
| Ácido agárico y derivados  | Anémoma  |
| Ácido fenil cinconínico (cincofeno)  | Antibióticos tópicos para uso bucofaringeo                                       |
| Ácido gálico   | Antídoto universal (carbón activado + ácido tánico + óxido de magnesio)          |
| Acido lisérgico dietilamina (L.S.D.)   | Antihistamínicos como estimulantes del apetito                                   |
| Ácidos nucleicos y sales derivadas   | Arbórea cándida (borracheros)  |
| Ácido pantoténico y sus derivadas, cuando se administran solos, como único principio activo. | Arecolina  |
| Ácido tánico como astringente  | Arginina   |
| Ácido tienílico  | Aristololoquia   |
| Acónito  | Arnica bogotana <i>senecio spp.</i> Por vía sistémica                            |
| Adenina  | Arsénico sus sales y derivados excepto el trióxido de arsénico (antineoplásicos) |
| Adrenalona   | Asafetida  |
| Alcanfor oral y parenteral   | Ascaridol  |
| Alkavervir   | Aspidium   |
| Amapola  | Avenca   |
|  | Astemizol  |
|  | Azufre precipitado como laxante  |
|  | Azul de metileno tópico  |

### B

|  |   |
|--|---|
| Benzoato de sodio como expectorante              | Bitartrato de potasio   |
| Benzonaftol                                      | Biyoduro de mercurio  |
| Berberina  | Borracheros ( <i>Brogmancia Sanguínea arbórea cándida</i> , etc.) |
| Betanaftol uso sistémico                         | Brogmancia sanguínea (Borracheros)                                |
| Betel  | Bromelina como antiinflamatorio                                   |
| Betula   | Bromisoval  |
| Bicloruro de mercurio                            | Bromocolina   |
| Biotina (como único principio activo)            | Bromoformo  |
| Bismuto subnitrito                               | Bromuros  |
| Bismuto y sus sales como medicación tópica bucal | Buchu   |
| Bisulfuro de carbono                             | Butabarbital  |
| Butazona   |   |

### C

|                       |  |
|-----------------------|--|
| Cantaridas            | Clormezanona con relajante muscular          |
| Cápsico uso sistémico | Clorofila                                    |
| Caramifeno            | Cloroformo                                   |
| Carbasona             | Cloroquina como analgésico                   |
| Carbutamida           | Cloruro férrico                              |
| Carmina               | Coagulasa del veneno de Bothrops             |
| Catecu                | Coca (Hojas y extracto)                      |
| Catequinas            | Cocaína                                      |
| Cefaloglicina         | Cocillana                                    |
| Cefaloridina          | Cola de caballo ( <i>Equisetum arvense</i> ) |
| Cefapirina            | Colesterol                                   |
| Cefazedona            | Colina                                       |
| Centrofenoquina       | Colombo                                      |
| Cianuros              | Colorantes de la anilina                     |
| Ciclacilina           | Concentrado de cerebro                       |

| 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 | AGOSTO 2022       |
|   | Actualizado  |                   |

|   |  |
|---|--|
| Ciclamatos, no se aceptan como edulcorantes debido a su potencialidad tóxica. | Copaiba  |
| Cicutia   | Cornezuelo de centeno, sus alcaloides y derivados como antihipertensivos y como vasopresores |
| Cimanina  | Cortisona  |
| Cimicifuga rasemosa   | Corynanthe pachicera   |
| Cinamatos   | Corynanthe yohimbre  |
| Cincoocaína (dibucaína)   | Crategus   |
| Cinconidina   | Creosota oral o parenteral   |
| Cinconina   | Crisoidina   |
| Citrato de litio  | Cromoacetato de magnesio   |
| Cloquinol (yodoclorohidroxiquinoleína) uso sistémico                          | Croton aceite  |
| Cloralosa   | Cubebas  |
| Clorfentermina  | Cuerpo lúteo   |
| Clorhidroxiquinolina  |  |
| Clorofluorocarbonados (resolución 031 de 2008 - acta 17 de 2009)              |  |
| <b>D</b>  |  |
| D-anfetamina  | Digital ( <i>Digitalis purpúrea</i> y <i>dilanata</i> )                                      |
| Daturas (Datura stramonium)   | Digitalis purpúrea y dilanata (Digital)  |
| Datura Stramonium (daturas)   | Dihidroestreptomocina  |
| 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  |
| <b>E</b>  |  |
| 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  |
| Erquísetum arvense (cola de caballo)  | Extracto de corteza suprarrenal  |
| Escamonea   | Extracto de hipófisis  |
| Escaramujo  | Extracto de páncreas   |
| Escila  | Extracto de pituitaria   |
| Esparteina  | Extracto de próstata   |
| Espino  | Extracto de pulmón   |
| Espiritu de nitro dulce   | Extracto de riñón  |
| Esponjilla (Lufa o perculata)   | Extracto de testículo desecado   |
| Estigmas de maíz  | Extracto esplénico   |
| Estiramato  | Extracto hepático  |
| Estreptomocina uso oral   | Extracto o lisado de glóbulos rojos  |
| Estreptoquinasa como antiinflamatorio   | Extracto ovárico   |
| <b>F</b>  |  |
| 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  |

| 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 | AGOSTO 2022       |
|   | Actualizado  |                   |

Fenoverina (acta 43de 2009)  
Fenoxilato en menores de diez años

### G

|                           |  |
|---------------------------|--|
| Galamina                  | Glutati3n                                    |
| Gelsemium                 | Glutetimida                                  |
| Genista scoparia (retama) | Gomenol (aceite de niauli) oral y parenteral |
| Glicerofosfatos           | Guassatanga (casería silvestre)              |
| Glicobiarsol              | Guaraná                                      |

### H

|   |  |
|---|--|
| Haba de calabar   | Hierro en forma de subsulfato                  |
| Hematoporfirina   | Hipofosfitos                                   |
| Hemoglobina   | Hiposulfito de magnesio (como antialérgico)    |
| Heparinoide pancreático como regulador del metabolismo lipídico | Hordenina                                      |
| Heroína   | Hormonas como medicación contra várices        |
| Hesperidina   | Hormonas esteroides como hipolipemiantes       |
| Hetacilina  | Hormonas tiroideas para bajar el peso corporal |
| Hexilresorcinol   | Hydrastis                                      |
| Hidroxiquinolina  |  |

### I

|  |               |
|--|---------------|
| Indandiona y sus derivados                       | Isoproterenol |
| Inhibidores de la MAO como antihipertensores     | Isoxicam      |
| Ipeca y sus preparados excepto el jarabe oficial |               |

### J

|        |           |
|--------|-----------|
| Jalapa | Jaborandi |
|--------|-----------|

### K

|          |       |
|----------|-------|
| Karaya   | Kola  |
| Kerosene | Kouso |
| Khelina  |       |

### L

|  |  |
|--|--|
| Laminarias   | Lípidos de cerebro bovino                        |
| Latamoxef (moxalatam)                              | Lipoides del S.N.C.                              |
| Laurel cerezo                                      | Lisozima   |
| Leche de higuér3n                                  | Lobelia  |
| Lecitina colina de Soya (35% de fosfatidil colina) | Loperamida en menores de diez años y en ancianos |
| Lecitina uso oral                                  | Luffa Operculata (esponjilla)                    |
| Lespedaza capitata                                 | Lycium   |
| Levorfanol   |  |

### M

|                                    |                          |
|------------------------------------|--------------------------|
| Mandrágora                         | Metacualona              |
| Marrubium vulgare                  | Metampicilina            |
| Mecamilamina como antihipertensivo | Metanol                  |
| Meclocualona                       | Metenamina hipurato      |
| Médula espinal                     | Metenamina mandelato     |
| Médula ósea                        | Metilarsenilato de sodio |
| Mefenesina                         | Metilpentinol            |
| Mefentoína                         | Metionina                |
| Mentol uso sistémico               | Metipril3n               |
| Meprobamato                        | Metosuximida             |
| Meralurida                         | Mucosa intestinal        |
| Mercurio amarillo óxido            | Muérdago                 |
| Metaciclina                        |                          |

### N

|                                  |   |
|----------------------------------|---|
| Nafazolina para uso nasal y oral | Nitrobencono                              |
| Nafcilina                        | Nitrofuranos en infecciones bucofaríngeas |
| Naranjas amargas (esencia)       | Novobiocina                               |

| 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 | AGOSTO 2022       |
|   | Actualizado  |                   |

|  |                                    |
|--|------------------------------------|
| Niketamida                             | Nucleótidos de órganos de animales |
| Niquel coloidal                        | Nuez vómica                        |
| Nitrato fenilmercurio para uso cutáneo |                                    |

**O**

|                        |             |
|------------------------|-------------|
| Oleoresina de aspidium | Ortosifén   |
| Orfenadrina            | Ovolecitina |
| Ornitidina             | Oxibutazona |

**P**

|  |   |
|--|---|
| Paico  | Pipratecol  |
| Pamoato de pirvinio                              | Pirampicilina   |
| Pantotenílico alcohol como regenerador epitelial | Piretrinas uso sistémico  |
| Paraldehido                                      | Pirogalol   |
| Pargilina  | Piscidia  |
| Pelleterina                                      | Plasma marino   |
| Penicilinas uso tópico                           | Pregnenolona  |
| Pentetrazol                                      | Pretcamida  |
| Pentobarbital sódico                             | Primula   |
| Pentolinio                                       | Principio antitóxico del hígado                                   |
| Peptonato de magnesio                            | Procaína (con indicación diferente a anestésico local inyectable) |
| Peritoneo  | Proctolol   |
| Pinguícula vulgaris                              | Propionato compuesto  |
| Pipacetato                                       | Propoxifeno (acta 2 de 2011)                                      |

**Q**

Quenopodio  
Quinina como oxiótico

**R**

|                              |                                 |
|------------------------------|---------------------------------|
| Ratania                      | Retama (genista scoparia)       |
| Raubasina                    | Rolitetraciclina                |
| Relimina                     | Rosiglitazona (acta 16 de 2007) |
| rimonabant (acta 27 de 2008) |                                 |

**S**

|                              |  |
|------------------------------|--|
| Sacharomyces glicolítico     | Suero activador del sistema endotelial (suero reticular citotóxico, suero de bagomolets) |
| Salicilamida como analgésico |  |



| 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 | AGOSTO 2022       |
|   | 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)

Tetraciclinas 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 vórice

#### Y

Yodoclorohidroxiquinoleína (clioquinol) uso sistémico

Yodoformo uso local

Yodohidohidroxiquinoleína

Yoduros para tratamiento tópico de la catarata

Yoduro de potasio como expectorante

Yohimbina

#### Z

Zakozolamina y Zarparrilla (*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 | AGOSTO 2022       |
|   | 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<br>Actualizado | AGOSTO 2022       |

- 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 sí y con otros fármacos.
- Antidepresivos entre sí, con analgésicos, hormonas y laxantes.
- 
- Antidiarreicos con antiambianos, antiflatulentos, antihistamínicos, ansiolíticos, antimicrobianos, electrolitos, sedantes-hipnóticos y vitaminas.
- Antieméticos con antiácidos, sales biliares, antiflatulentos, electrolitos y enzimas digestivas.
- Antiespasmódicos con antiambianos, antihistamínicos, enzimas digestivas, sedantes hipnóticos o ansiolíticos.
- Antiflatulentos 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 bucofaríngeos, bilis 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 bucofaríngeos con antihistamínicos.
- Antisépticos urinarios entre sí y con otros fármacos.
- Antiserotónicos 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.
- Bilis 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 | AGOSTO 2022       |
|   | Actualizado  |                   |

- 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, antidepresores, 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><br><b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b> |  |  | La salud es de todos<br>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 - Indicaciones Inaceptables<br>Actualizado                 |  | AGOSTO 2022   |                                  |

## 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 cardíaco 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 contrarritantes 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>  |                          |
| <b>DIRECCIÓN DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>  |                          |
| <b>FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia</b>   | <b>PUBLICACIÓN</b>       |
| <b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>   | <b>FECHA PUBLICACIÓN</b> |
| <b>Acidimetria</b>   | <b>AGOSTO 2022</b>       |

**ANEXO 3**

**ANOTACIONES ESPECIALES SOBRE ALGUNOS FÁRMACOS**

**ÁCIDO MEFENÁMICO**

En los siguientes, empaques y prospectos y literatura deberá aparecer la siguiente advertencia:  
 \*El tratamiento no debe durar más de siete días.

**Ácido Valérico, Divéprosto de Sodio y Valproato de Magnesio (Acta 13 de 2013)**

Los productos con principio activo Ácido Valérico, Divéprosto de Sodio y Valproato de Magnesio, para incluir la siguiente información en contraindicaciones, precauciones y advertencias:  
 Está contraindicado para el manejo de la migraña durante el embarazo y la lactancia (clasificación X). En el manejo del trastorno tónico y/o epiléptico durante el embarazo, se recomienda utilizar solamente si el médico considera 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 del INVIMA.



**ALPURNOL (Acta 19 DE 2013)**

Algunos en el sentido que se incluya en contraindicaciones y advertencias:

- \*Se ha reportado una alta incidencia de trastorno grave incluyendo síndrome de Lylel, síndrome de Down, Jansen y síndrome de hiperreactividad a medicamentos (DRESS) que ocurre dos meses posteriores al inicio del medicamento.
- \*En caso de evidenciar reacciones de hiperreactividad al medicamento se debe suspender su administración.
- \*Si la hiperreactividad es sintomática no iniciar tratamiento medicamentoso.

**ALIBERENO (Acta 08 DE 2012)**

Los productos que contengan el principio activo Aliberenos con el fin de incluir en el ítem de las contraindicaciones de manera de autocontrolamiento, alerta e información para paciente, y adicionales a las ya señaladas en el registro sanitario: "No se recomienda el uso de aliberenos 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."

|  |   |  |
|--|---|--|
|  <b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b><br>DIRECCIÓN DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |   |  <b>La salud. Mejor.</b><br>Ministerio de Salud |
| <b>FUNCIÓN REGULADORA:</b> Seguridad y eficacia  | <b>PUBLICACIÓN:</b> Herramienta de consulta de Nombres Farmacológicos - <b>Actualización 2022</b> | <b>FECHA PUBLICACIÓN:</b> AGOSTO 2022  |
| <b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>   | <b>Actualización</b>  |  |

**ALPRAZILAM (ACTA 25 DE 2013)**

El principio activo alprazolam, en el sentido de incluir en Advertencias, la siguiente información: "Puede generar dependencia física, y psicológica, y síndrome de abstinencia, luego de la interrupción abrupta de la personas dependientes".

**Adormilona (ACTA 25 DE 2013)**

Advertencia en el sentido de incluir en Advertencias: "Prolongación del intervalo QT y riesgo de arritmias potencialmente fatales".

**ANTITUSSIGENOS MAS EXPECTORANTES.**

En los siguientes 5 empaques deberá aparecer la siguiente advertencia: «No debe emplearse en menores de dos años».

**BEURUMAB (acta 19 de 2014)**

«Lincosaminoglicopéptido Protervina (LPM). La LPM es una condición cerebral seria que amenaza la vida. La probabilidad de adquirir LPM puede ser mayor al usar los antibióticos que contienen su sistema inmune incluyendo Beurumab. Evitarlos cuidadosamente a la medida si tiene pérdida de memoria, dificultad para pensar, hablar o caminar, pérdida de visión o problemas similares»

Adicionalmente, la Sala considera que el anterior se debe incluir como evento adverso serio en el Compendio Informado de todos los productos de investigación que incluyen Beurumab como resultado de investigación.

**BIOSIMILARES DE FACTOR DE NECROSIS TUMORAL ALFA (Acta 25 de 2011)**

Incluir en la información para el paciente y profesionales de la salud sobre el riesgo de infección por Legionella y Sepsis.

- Advertencias de información para pacientes
  - Los Biosimilares TNF pueden 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 no hayan mejorado.
  - Los pacientes deben tener la Guía del Medicamento que acompaña a su receta para un Biosimilar de TNF.
  - Los pacientes deben comunicarse con su profesional de la salud si tienen preguntas o inquietudes acerca de los Biosimilares de TNF.
- Advertencias de información para profesionales de la salud
  - Los pacientes tratados con Biosimilares de TNF están en mayor riesgo de desarrollar infecciones graves que pueden afectar múltiples órganos produciendo así una hospitalización o incluso la muerte.
  - El riesgo de infección con bacterias bacterianas, fúngicas y Listeria se debe advertir a las advertencias para toda la clase de los Biosimilares de TNF.
  - Los riesgos a los beneficios de los Biosimilares 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 la infección.
  - Pacientes mayores de 65 años de edad y los pacientes que toman inmunosupresores concomitantes pueden estar en mayor riesgo de infección.
  - Antes de iniciar los Biosimilares de TNF o periódicamente durante el tratamiento, los pacientes deben ser evaluados para la tuberculosis activa y previa de la infección latente.
  - Los pacientes deben ser monitoreados para efectos adversos y síntomas de las infecciones graves mientras están siendo Biosimilares TNF.
  - La terapia empírica anti fúngica debe ser considerada en pacientes con riesgo de infecciones fúngicas invasivas que desarrollan una enfermedad sistémica grave.
  - Los profesionales sanitarios deben advertir a los pacientes a leer la Guía del Medicamento que acompaña a su receta para un Biosimilar de TNF.

Los medicamentos biosimilares del factor de necrosis tumoral (TNF) (por sus siglas en inglés), adalimumab y infliximab, con el propósito de actualizar en etiquetas, insertos e información para prescribir la información correspondiente con el riesgo de aparición de cáncer de forma más explícita (Acta 27 de 2011).

**CALCIFITRIL (ACTA 02 DE 2015)**



Todos los productos con principio activo Calcifitriol, con el fin de ajustar su información farmacológica en lo siguiente: Se recomienda incluir en las advertencias, del producto: En pacientes con función renal normal, hipercalcemia crónica puede estar asociada con un aumento en la creatinina sérica. Si bien esto puede ser reversible, es importante en este tipo de pacientes poner especial atención a niveles séricos que pueden conducir a hipocalcemia. La terapia sintomática debe iniciar con la dosis más baja posible y no debe ser administrada en un cuidadoso monitoreo del calcio sérico. Se aconseja 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 ha reportado durante el tratamiento con Carvedilol, casos serios de reacciones adversas cutáneas graves tales como: Neerólisis epidérmica tóxica y síndrome de Steven Johnson. El Carvedilol debe suspenderse inmediatamente en pacientes que experimenten reacciones adversas cutáneas serias, posiblemente atribuibles al producto.

**CEFEPINA (ACTA 05 DE 2013)**

Todos los medicamentos que contengan el principio activo Cefepime para que sean incluida la advertencia sobre el riesgo de "síndrome séptico no comunitario", especialmente en pacientes con deficiencia renal.

|  |   |  |
|--|---|--|
|  <b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b><br>DIRECCIÓN DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |   |  <b>Ministerio de Salud</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>Referencia de consulta de Nuevas Farmacologías - Análisis de Seguridad</b> | <b>AGOSTO 2022</b>   |

**Clasiteral (ACTA 30 DE 2013)**

principio activo Clasiteral con el fin de ajustarse a: « Restringir la indicación del Clasiteral solamente como coadyuvante en el área oncológica de la clasificación terapéutica en los casos en que los cambios en estado de vida y otras intervenciones no han producido resultados adecuados. « Dentro de las precauciones del producto incluir que la decisión de iniciar el tratamiento deberán adoptarla médicos con experiencia en el manejo de la enfermedad particular, evaluando el beneficio a los tres meses y suspendiendo el tratamiento si no se observan un beneficio clínicamente relevante.

- Dentro de las precauciones del producto incluir que en los pacientes que utilizan medicamentos inhibidores de CYP3A4 o CYP2C19 se aconseja reducir la dosis de Clasiteral a 30 mg una vez al día.
- Dentro de las precauciones del producto incluir que se utilice el medicamento en pacientes con riesgo de base de agua de pecho, se debe realizar una vigilancia estrecha durante el tratamiento.

• Realizar como monitorización de pacientes con riesgo renal, si que han tenido estado de reabsorción o interacción con otros fármacos, o aquellos con antecedentes de litiasis severa.

**CIFROTERONA**

En los estudios, eficacia, seguridad y farmacología deberá decir la siguiente advertencia: «**Produce problemas de hepatotoxicidad por lo que se deben hacer pruebas de funcionamiento hepático (Bilirrubina y transaminasas) frecuentes a las 8, 15, 28 y 39 días**». No se debe utilizar en las indicaciones aceptadas como medicamentos de primera línea, sino como alternativo.

**CIFROTERONA ACTA 66 DE 2013**

oponente solicitar más evidencia en el sentido de incluir en la información al médico y al usuario en la referencia a los efectos adversos de tipo trombotico y sus riesgos potencialmente fatales, así como enfatizar sobre las indicaciones aprobadas para este medicamento son: «Tratamiento del área tipo congestiva reducida a otro tipo de tratamiento, endometriosis severa previamente diagnosticada en la mujer. Síndrome de ovario poliquístico» y evitar el uso de riesgo de trombo». Así mismo, se recomienda a farmacovigilancia hacer una revisión y actualización de datos sobre efectos adversos sobre oponente y otros eventos (en acciones y por separado).

**Cartesomipina, Divigresato Sódico, Felbamato, Gabapentin, Lamotrigina, Levotiroxina, Ocarbazepina, Pregabalin, Tagitaba y Topiramato (ACTA 69 DE 2012)**

Cartesomipina, Divigresato Sódico, Felbamato, Gabapentin, Lamotrigina, Levotiroxina, Ocarbazepina, Pregabalin y Topiramato.

**CISAPRIDA**

De acuerdo con los últimos acontecimientos reportados a nivel internacional con el fármaco Cisaprida, la Comisión Técnica consideró necesario recomendar:

- 1- Restringir su uso (indicaciones, duración de tratamiento y prescripción por especialistas).
- 2- Restringir su distribución a entidades prestadoras de servicios de salud tales como farmacias adscritas a EPS e IPS y AFS.
- 3- Advertencia a los pacientes (información a través de inserto dentro de la caja, adhesivo en los empaques donde se informe al usuario acerca de riesgos médicos y la advertencia al paciente sobre la suspensión de uso el inserto adjunto).
- 4- Actualización de la información para prescribir por los clínicos.
- 5- El uso del medicamento requiere seguimiento y evaluación periódica clínica y electrocardiográfica.
- 6- Reportar cada 3 meses al menos resultado del programa de farmacovigilancia.

Las indicaciones serán:

Enfermedad por reflujo gastroesofágico (ERGE)

-Adulto: Tratamiento agudo y de mantenimiento de ERGE, incluyendo esofagitis, en pacientes que no responden a modificaciones en su estilo de vida, antiácidos y agentes reductores de ácido gástrico.

-Niños: y niñas: Severa y persistente ERGE confirmada cuando las medidas dietéticas y posicionales han fallado.

-Formas severas de dispepsias en la movilidad gastrointestinal:

- Pseudoobstrucción intestinal crónica y gastroparesia documentada, en quienes han fallado otros agentes procinéticos u otras medidas.

**Citalopram (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 utiliza en dosis mayores de 40 mg por día.

Información para los pacientes

- No debe usarse Citalopram si cambia la dosis sin consultar con un profesional de la salud. La retirada de citalopram o el inicio puede causar efectos adversos no deseados.

- Si usted está tomando una dosis de citalopram 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 mientras está tomando citalopram.

- Si está tomando citalopram, su médico en ocasiones puede ordenar un electrocardiograma (ECG) para controlar el ritmo cardíaco.

- Lea la Guía del medicamento cuidadosamente y discida cualquier pregunta que tenga con su médico. Información para los profesionales de la salud

- Para el Citalopram se recomienda el inicio de la prescripción del intervalo QT y la dosis administrada. Citalopram no debe usarse en pacientes con síndrome congénito de QT largo.

- Citalopram no debe utilizarse en pacientes con síndrome congénito de QT largo.

- Los pacientes con insuficiencia cardíaca congestiva, bradicardia, predisposición a hipotensión o hipotensión debida a una enfermedad concomitante o droga, están en mayor riesgo de desarrollo Torácica de Pórcos.

- La hipotensión e hipotensión deben corregirse antes de la administración de citalopram. Los electrofisiólogos deben ser consultados oportunamente.

- Considere la posibilidad de electrocardiograma más frecuente (ECG) de seguimiento en pacientes con medicación cardíaca congestiva, bradicardia, o pacientes sobre los medicamentos concomitantes que prolongan el intervalo QT.

- QT prolongado de la forma más comúnmente recomendada para pacientes con insuficiencia hepática, que son mayores de 60 años de edad, que son metabolizadores pobres CYP 2C19, o que están tomando concomitantemente (Tegaserod) (Tegaserod), debido a que estos factores hacen que se eleven los niveles de Citalopram en sangre, aumentando el tiempo de prolongación del intervalo QT y Torácica de Pórcos.



- No se requiere ajuste de dosis para los pacientes con insuficiencia renal leve o moderada.

- Advertir a los pacientes sobre el control con un profesional médico si experimentan el presentar signos y síntomas de frecuencia cardíaca o ritmo anormal mientras está tomando citalopram.

**Cinoxapam (acta 2 de 2011)**

Incluir en etiquetas, empaques, insertos e información para prescribir la precaución acerca que induce conductas suicidas y el uso en embaucos en los productos que contienen el principio activo cinoxapam.



|  |  |   |   |
|--|--|---|---|
|  <b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b><br>DIRECCIÓN DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |  |   |  <b>Ministerio de Salud</b><br>Ministerio de Salud |
| <b>FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia</b>   | <b>PUBLICACIÓN</b><br>Herramienta de consulta de<br>Nombres Farmacológicos -<br>Anticuerpos monoclonales | <b>FECHA PUBLICACIÓN</b><br>AGOSTO 2022 |   |
| <b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>   | <b>Subsistema</b>  |   |   |

Clopidogrel (acta 12 de 2011)

Todos los productos que contengan el principio activo clopidogrel para que incluyan en las advertencias y precauciones (material de acondicionamiento, insertos e información para prescribir) la interacción de clopidogrel con las inhibidoras de la bomba de protones.

**CLOMAMFENCOL Y TRAMIPROSCOL**

En las etiquetas, empaques y literatos deberá aparecer la siguiente advertencia: **«Puede producir anemia aplásica fatal».**

**CLOZAPINA**

En las etiquetas, empaques y literatos deberá aparecer la siguiente advertencia: **«La clozapina puede producir agranulocitosis, por consiguiente requiere controles hematológicos periódicos. Medicamento de control especial. Venta bajo estricto control médico».**

Todos los productos que contengan el principio activo clozapina para que incluyan en las advertencias y precauciones del material de acondicionamiento, insertos e información para prescribir el riesgo de aparición de complicaciones graves e potencialmente mortales incluyendo la dislocación intestinal, hepática, y perforación por el uso de clozapina (acta 12 de 2011)

**DABIGATRAN**

La información del producto con respecto a la combinación de su uso en pacientes con prótesis valvulares cardíacas mecánicas debido al riesgo de eventos tromboembólicos mayores. Así mismo debe precisar en la indicación aprobada a pacientes que no tengan prótesis valvulares cardíacas mecánicas.

**Desatibit**

Incorporar una advertencia adicional sobre la hipertensión arterial posterior en las modalidades de etiquetado del medicamento.

Además, es importante la emisión de un comunicado de prensa dirigido a los profesionales de la salud y pacientes sobre la información de riesgo asociada al uso de Desatibit, el cual debe incluir la siguiente:

«Los pacientes deben ser evaluados para detectar signos y síntomas de la enfermedad cardiovascular subyacente antes de iniciar cualquier tratamiento con Sorbitor».

«El diagnóstico de hipertensión arterial crónica se debe considerar si no hay un diagnóstico alternativo».

«Los pacientes con hipertensión arterial requieren de tratamiento antes, durante y después de iniciar el tratamiento con Desatibit deben ser evaluados para síntomas más frecuentes y el tratamiento debe suspenderse durante la evaluación, si los síntomas son graves».

«Se han observado mejoras en los parámetros hemodinámicos y clínicos en pacientes con hipertensión arterial posterior en el momento en que se suspende el tratamiento».

«Desatibit se suspenda inmediatamente si el diagnóstico de hipertensión arterial posterior es confirmado».

«En el caso de pacientes estos deberán informar al profesional de salud cualquier síntoma adverso que se presente durante la administración del medicamento.» (acta 05 de 2011)

**DEFERASIROX**

Información relacionada con delirios e insuficiencias renal y hepática y hemorragia gastrointestinal las cuales pueden ser fatales (acta 05 de 2010)

**Desonansib**

Incluir en las advertencias: **«Riesgo potencial de fracturas de femur atípicas».**

**DIPRONA Y COMPUESTOS FRAZOLONICOS**

A raíz de los reportes sobre la Diprona y sus derivados potencial y revisada la literatura internacional y debido a que no existe un programa de farmacovigilancia permanente (con mira a evitar el mal uso y abuso del medicamento y recomendar su prescripción, aplicación y seguimiento, la Comisión Técnica considera necesario establecer una recomendación sobre el uso restringido de este medicamento:

1. Uso bajo estricto control médico.
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. Distribución en sitios que garanticen el no abuso ni mal uso del medicamento y que permita determinar un seguimiento más riguroso.
4. Implementar un programa de farmacovigilancia permanente con reportes cada tres meses cuya responsabilidad sea de los laboratorios y distribuidores.
5. Su uso en pediatría estará bajo la responsabilidad del especialista acorde a las recomendaciones anteriores.
6. Restringir la forma presentará a uso en instituciones prestadoras de servicios de salud tales como EPS, IPS Y ASES para síndicos psiquiátricos, óncor, quemaduras, múltiples esguiles agudos, ciclos viciniales en las mismas condiciones del numeral 2. Cuando su uso parenteral se prolongue por más de 7 días debe realizarse control con hemograma. Prescripción exclusiva por especialistas.



En las etiquetas y empaques deberá figurar la siguiente advertencia: **«Puede producir agranulocitosis a veces fatal».**

En las etiquetas y empaques solo se deben incluir: La primera recomendación: **«Uso bajo estricta fórmula médica (sea en pediatría luego de la revisión del fármaco), y la quinta recomendación que se refiere a que su uso en pediatría está bajo la responsabilidad del especialista. Acta 42 de 2009**

**DOMEZPILLO (ACTA 02 DE 2010)**

a todos los productos con principio activo dorezopilol, con el fin de incluir en las Advertencias del producto lo siguiente:

«La administración de antídoto neurotóxico maligno (DNM), una condición potencialmente riesgosa para la vida que se caracteriza por hipertermia, rigidez muscular, inestabilidad autonómica, alteración de la conciencia y niveles de creatinina sanguínea en plasma elevados, ha sido reportada ocasionalmente en relación con el Dorezopilol, en particular, en pacientes que reciben también antipsicóticos en forma concomitante. Los antídotos adonales pueden incluir epinefrina (adrenalina) e hidrocortisona intravenosa. Si un paciente desarrolla signos y síntomas indicativos de DNM o se presenta con fiebre alta no justificada sin manifestaciones clínicas adicionales de DNM, deberá suspenderse el tratamiento con Dorezopilol.»

|  |  |                          |  |
|--|--|--------------------------|--|
|  <b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b><br>DIRECCIÓN DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS |  |                          |  <b>Ministerio de Salud</b><br>INSTITUTO VENEZOLANO DE INVESTIGACIONES CIENTÍFICAS Y TECNOLÓGICAS |
| <b>FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia</b>   | <b>PUBLICACIÓN</b>   | <b>FECHA PUBLICACIÓN</b> |  |
| <b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>   | <b>Revisión de consulta de Nueva Farmacológica - Anotaciones Adicionales</b> | <b>AGOSTO 2022</b>       |  |

**Doxidolamina**

- Contraindicaciones: Hipersensibilidad al principio activo o a cualquiera de los excipientes
- En embarazo o tener planeado quedar embarazada. Siempre consulte de antes. Siempre detallar defunción del feto. Siempre detallar de condiciones de embarazo, o el síndrome del sero enfermo (siempre cuando se usa junto con un medicamento en funcionamiento)
- Embarazo: <30 semanas por riesgo (pre)
  - Fertilización activada permanente con una duración FA 2 a 5 meses (o duración desconocida) y los intentos de reemplazar el óvulo prelevado con otros congelados por el mismo
- Los pacientes en las condiciones de inestabilidad hereditaria.
- Historia de la medicación cardiovascular o diabetes insulina requiera
- Los pacientes con toxicidad hepática y pulmón relacionados con el uso anterior de erdozonina
- La erdozonina conlleva con precauciones del diagnóstico (CT, T4, correo electrónico), (trastorno), (trastorno), (trastorno), (trastorno), (trastorno) y (trastorno)
- Medicamentos que incluyen toxinas de porfiria (porfiria retardada) tales como fenclonina, clonazepam, levodopa, los antiepilépticos (fenitoína, fenilhidrazina y otros) metilglucosidasa (talita como entonox), Clonazepam y (B) metanfetamina
- CT: Buzón intervalo 2:500 miligramos
- Inestabilidad hepática grave
- Inestabilidad renal grave (claramento de creatinina <30)

**ESTRONICINA ESTOLATO.**

En las etiquetas y empaques deberá aparecer la siguiente advertencia: **«Puede producir ictericia colestática».**

**ESCITALOPRAM (ACTA 1 DE 2015)**

de acuerdo con publicaciones internacionales y recomendaciones de agencias sanitarias como la del Reino Unido, el riesgo de toxicidad cardíaca (prolongación del intervalo QT), aplica para los principios activos escitalopram y escitalopram.

- Adicionalmente, la Sala hace extensiva a todos los productos con principio activo escitalopram el concepto emitido en el Área No. 05 de 2011, numeral 3.6.3, con el fin de que se incluya la siguiente en la información para el paciente y para el prescriptor:
  - Escitalopram puede producir prolongación del intervalo QT y Torcedura de Paines.
  - Escitalopram no debe utilizarse en pacientes con síndrome congénito de QT largo.
  - Los pacientes con insuficiencia cardíaca congestiva, bradicardia, meditación, a hipotensión o hipotensión (debido a una enfermedad concomitante o origen), están en mayor riesgo de desarrollar Torcedura de Paines.
  - Los hipotensos y hipotensos deben ser monitoreados antes de la administración de escitalopram. Las electrocardiogramas deben ser controladas frecuentemente.
  - Consultar la posibilidad de electrocardiogramas más frecuentes (ECG) de seguimiento en pacientes con insuficiencia cardíaca congestiva, bradicardia, o pacientes sobre los medicamentos concomitantes que prolongan el intervalo QT.

**Estrovis (acta 27 de 2011 y acta 23 de 2011)**

- Incluir en etiquetas, insertos e información para prescribir las recomendaciones dadas por la MERSA.
- La MERSA aconseja a los profesionales de la salud:
  - Evitar el uso de estrovis en pacientes con trastornos que no están advertidos en el inserto.
  - El uso de estrovis debe ser el menor tiempo posible.
  - En caso de pacientes con trastornos de estrógeno, cambios a una terapia alternativa adecuada son pronto como sea posible.
  - Evitar con frecuencia a los pacientes que toman estrovis 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 pueden estar asociados con el uso a corto y largo plazo de la estrovis, y la necesidad de reportar cualquier signo de estos reacciones a su médico.

**ESDIFLOXONA (ACTA 19 DE 2014)**

Todos los productos con principio activo Esdifloxona, con el fin de ayudar su información farmacológica en lo siguiente:

- Incluir en el ítem de Advertencias:
  - Efectos depresivos del sistema nervioso central: Esdifloxona puede causar un menor nivel de alerta mental la mayoría posterior al consumo, disminuyendo la coordinación motora. El riesgo aumenta con la dosis, los pacientes que consumen dosis de 2 mg no deben conducir ni realizar actividades que requieren alerta mental completa durante la mañana después de su consumo.
- Incluir en el ítem de Precaución:
  - La dosis inicial recomendada es de 1 mg, antes de acostarse. Se puede aumentar la dosis, si está indicado clínicamente, hasta un máximo de 2 mg.
  - En pacientes geriátricos la dosis no debe exceder 2 mg.
  - En pacientes con insuficiencia hepática grave, se aconseja tomar un inhibidor proteico del CYP2D6 la dosis no debe superar los 2 mg.

**Estrogénicos de Sodio (ACTA 19 DE 2013)**

Estrogénicos de Sodio, en el sentido de incluir en precauciones y advertencias lo siguiente: "Se recomienda suspender el uso de los fármacos de 14 días antes de la administración de Estrogénicos de Sodio y la referencia B para reducir el riesgo de cardiotoxicidad. Adicionalmente, se deben corregir los desequilibrios electrolíticos antes de iniciar el manejo con Andaxolona E".

**Fingolimod (acta 44 de 2013)**



Incluir en las contraindicaciones y advertencias lo siguiente: "Historia reciente de infarto de miocardio (dentro de los 6 meses), angina inestable, insuficiencia cardíaca, falla cardíaca descompensada (clase II, III), Síndrome Aritmio-ventricular, Prolongación del intervalo QT. Uso concomitante con antiarrítmicos clase IA y III". Y la necesidad de monitorización electrocardiográfica del paciente especialmente luego de la primera dosis o en pacientes que han interrumpido el tratamiento.

**FLUOROURACILAS (ACTA 40 DE 2014)**

Fluorouracilinas para que incluya en sus Advertencias el riesgo de neuropatía periférica de acuerdo a la alerta emitida el 15 de agosto de 2013 por el INVIMA.

**Inhibidores de la Bomba de protones**

Ajazar las contraindicaciones, advertencias y precauciones en relación con el efecto adverso en cuestión (riesgo de generar niveles bajos de magnesio sérico (Hipopotasemia)) en pacientes tratados con dicho fármaco durante períodos prolongados de tiempo, y revisar los efectos derivados de las interacciones con digoxina.

|   |                          |
|---|--------------------------|
|   |                          |
| <b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b><br><b>DIRECCIÓN DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>   |                          |
| <b>FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia</b>  | <b>PUBLICACIÓN</b>       |
| <b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>  | <b>FECHA PUBLICACIÓN</b> |
| <b>Requerimiento de consulta de Nuevos Farmacológicos - Análogos de proteínas</b>   | <b>AGOSTO 2022</b>       |
| <b>Actualización</b>  |                          |

Infliximab - acta 55 de 2011

Advertencias y precauciones: En los estudios clínicos, la administración concomitante de agentes biológicos TNF- $\alpha$  y Abatacept ha asociado un aumento en el riesgo de infecciones. Por lo tanto, la combinación de infliximab y Abatacept no es recomendada.  
 En el caso de otros fármacos biológicos anti-TNF- $\alpha$  o modificaciones de la enfermedad (FAE), se debe tener cuidado al cambiar de uno a otro medicamento biológico, ya que al suspender la actividad biológica, puede aumentar aún más el riesgo de infección.

**Contraindicaciones:**  
 Las infusiones 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 personas con hipersensibilidad conocida a sus proteínas murinas.

**Indicaciones de la FDC-S (acta 59 de 2013)**

Todos los productos que contengan como principio activo infliximab de la FDC-S, con el fin de incluir explícitamente en las etiquetas el riesgo de presentar neoplasia óptica secundaria anterior no arteria.

**INTERFERÓN BETA (ACTA 62 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: Se relaciona con la meningorradiculitis 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 coagulación anómala (CPN) en suero, así como la función renal. En caso de un diagnóstico de MAT se recomienda suspender de inmediato el tratamiento con interferón beta. Iniciar el tratamiento necesario, evitando llevar a cabo el restablecimiento. En relación con el sistema nervioso: Vigilar periódicamente la función renal y la función de la vejiga o sistema de drenaje, especialmente en pacientes con alto riesgo de enfermedad renal. En caso de aparición de DR, se debe iniciar el tratamiento correspondiente y considerar la suspensión del tratamiento con interferón beta.

**Interferón ACTA 62 DE 2015**

Todos los productos con principio activo Interferón, con el fin de ajustar su información farmacológica en la siguiente: Se recomienda incluir en las Advertencias del producto:

Interferón deberá suspenderse si los síntomas de la enfermedad de la vejiga no mejoran en un plazo de 3 meses. Además, la suspensión deberá ser considerada si la vejiga se está llenando y no hay reducción clínicamente relevante en la frecuencia cardíaca en reposo dentro de los primeros 3 meses.

El riesgo de autismo fetal debe ser informado al paciente antes de usarlo. En caso de aparición de DR, se debe iniciar el tratamiento correspondiente y considerar la suspensión del tratamiento con Interferón.

Se recomienda incluir en las Contraindicaciones del producto:

El uso concomitante de Interferón con varicela o ébola está contraindicado.

Se recomienda incluir en la Farmacología del producto:

La dosis mayor de Interferón no deberá superar los 5 mg dos veces al día y la dosis de mantenimiento no deberá exceder 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 Item de Advertencias y Precauciones los siguientes textos:

El tratamiento con litio puede causar hipercalcemia que puede o no ir acompañada de hipoparatiroidismo.  
 Se recomienda controlar los niveles sanguíneos de calcio antes de iniciar un tratamiento con litio, luego de cada mes de iniciado el tratamiento y nuevamente para un tratamiento a largo plazo. Si es necesario, considere la medición del nivel de paratiroides, para identificar o descartar hipoparatiroidismo.

**Ketocozanol (Acta 46 de 2012)**  
 Para uso por vía oral, con el fin de ajustar sus propiedades y características a:

1. Se debe usar ketocozanol por vía oral, cuando los beneficios potenciales superen el riesgo. No es el caso del tratamiento de cistitis micotica que por el peligro a la vida de los pacientes y no se tengan opciones alternativas terapéuticas a estas no se indican.
2. Es esencial que previamente se evalúe la función hepática, antes de iniciar tratamiento con Ketocozanol y se monitoree a ese nivel, con el fin de poder tener un control de seguridad.
  - a. Antes de iniciar el tratamiento oral de ketocozanol se deben realizar pruebas de laboratorio iniciales de laboratorio, los cuales deben incluir: ALT (transaminasasalanina), AST (aspartataminotransferasa), bilirrubina total, fosfatasa alcalina, y tiempos de coagulación (PT, PTT, RM).
3. Durante la toma de ketocozanol, se debe controlar la ALT en suero semanalmente. Si los valores de ALT aumentan a un nivel por encima del límite normal superior o 50% sobre el valor de referencia, si el paciente tiene alteraciones de función hepática anormal, se debe interrumpir el tratamiento con ketocozanol y se debe hacer una serie control de su perfil hepático. Se deben repetir los pruebas hepáticas para asegurar la normalización de los datos.
4. Tener en cuenta que se ha reportado hepatotoxicidad con el empleo de ketocozanol de uso oral.

**\* KETOROLACO**

En las ampollas, empaques, prospectos y folletos deberá aparecer la siguiente advertencia: **«La duración del tratamiento a base de Ketorolaco es restringida»**.  
 Vía oral: **No debe ser mayor a 5 días.**  
 Via intravenosa: **No debe ser mayor a 2 días.**  
 Para personas jóvenes: **90 mg/día dosis máxima.**  
 Para personas de edad avanzada: **60 mg/día dosis máxima.**  
 Para el Cat: **El uso de este medicamento no debe prolongarse por más de siete días**

**\* MISOPROSTOL**

En las ampollas y empaques deberá aparecer: **«No se de uso hospitalario»**. En la promoción al cuerpo médico deberá advertirse: **«No debe usarse en embarazos, por sus efectos sobre el útero y por su potencialidad tóxica fetal»**.

En el Acta 02 de 2013 y en el fallo emitido el 15 de noviembre de 2013 por el Consejo de Estado, Sala de la Contencioso Administrativo, Sala Especializada de Medicamentos y Productos Biológicos de la Comisión Revisora, sobre las peticiones con principio de amparo con el fin de que incluya en sus empaques y empaques una banda en sentido horizontal de color visible con la leyenda "Medicamento de Control Especial" - Una banda visible, según lo establecido en el artículo 77 del Decreto Ley No. 1000, de 2010 y Acta 14 de 2012 numeral 3.1.1.1. A favor de las medidas preventivas y precautorias tomadas por diferentes autoridades de salud y el posible desabastecimiento de medicamentos con el principio activo "misoprostol" en la Sala Especializada de Medicamentos y Productos Biológicos de la Comisión Revisora, donde se ordena que por los requisitos de inscripción no es un medicamento. La recomendaron anterior de la Sala de incluir el misoprostol en el listado de control especial se dio con el fin de hacer el control del medicamento con el propósito de asegurar el acceso al mal uso del producto. Esta propuesta no se ha logrado en forma satisfactoria, pero por el contrario viene dificultando las comercializaciones para las indicaciones autorizadas. En adelante sobre las peticiones con principio de amparo que cambian la condición de comercialización de medicamentos de control especial a medicamento bajo control médico, para lo cual la Sala recomienda al Ministerio de Salud y Protección Social, como ente rector del Sistema Integrado de Planificación y Ejecución de Políticas y Programas Sociales, como ente rector de los derechos prospectivos, 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 menor nacido, recomendar a las autoridades competentes fortalecer las acciones de inspección, vigilancia y control sanitario a dichos medicamentos.

**METILFENDATO (Acta 16 DE 2014)**

Los productos con principio activo metilfenidato, con el fin de incluir en el Bien de Advertencias los siguientes: "Metilfenidato puede producir problemas (infecciones prostaglandina y idiosincrasia), pacientes quienes desarrollan una adaptación, deben considerarse inmediatamente el riesgo".

**MICOCENFLATO DE MOPETILO Y MICOCENFLATO DE SODIO (Acta 02 DE 2015)**

Todas las producciones con principio activo Micocenfato de metililo y Micocenfato de sodio, con el fin de ajustar su información farmacológica en el siguiente: 1. Incluir en el Bien de Advertencias:  
 - Se han reportado casos de Neutropenia relacionada asociada con infecciones recurrentes en pacientes que reciben micocenfato (metililo o sodio) en combinación con otros inmunosupresores. En algunos de los casos notificados, el sustrato del Micocenfato (Metililo o sodio) por otro inmunosupresor, de hecho a la normalización de los niveles de  $WBC$  en suero. En caso de Neutropenia severa o moderada, se debe considerar el ajuste clínico de las dosis.  
 - Se ha reportado casos de broncopneumonía en adultos y niños que recibieron micocenfato (metililo o sodio) en combinación con otros inmunosupresores. En algunos de estos casos se ha observado el micocenfato (metililo o sodio) por otro inmunosupresor de corto duración una mejora en los síntomas respiratorios. El riesgo de las broncopneumonía puede estar asociado Neutropenia severa o moderada.  
 2. Incluir en el Bien de Precauciones:  
 - Se recomienda realizar la determinación de inmunoglobulinas séricas a aquellos pacientes en tratamiento con micocenfato (metililo o sodio) que desarrollan infecciones recurrentes.  
 - Se recomienda realizar controles periódicos en pacientes que presenten síntomas respiratorios persistentes como tos y dolor.

**MITAZAPINA (Acta 19 DE 2014)**

Has sido reportada la causa de prolongación del intervalo QT cuando se administra a dosis terapéuticas: Ritambidol, acetabular y mifepristona asociada al consumo de Minoxipina. La mayoría de los casos se produjeron con la administración del medicamento a un paciente con otra forma de riesgo de prolongación del intervalo QT, incluyendo el uso concomitante de medicamentos que prolongan el intervalo QT.

- Incluir en el Bien de Precauciones:
- Se debe tener precaución cuando se prescribe Minoxipina en pacientes con enfermedad cardiovascular conocida o con enfermedades familiares de prolongación del intervalo QT, en los pacientes que concomitantes con otros medicamentos que prolongan el intervalo QT.

|   |   |                    |   |
|---|---|--------------------|---|
|  | <b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b><br><small>DIRECCIÓN DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</small> |                    |  |
|   | <b>FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia</b>  | <b>PUBLICACIÓN</b> | <b>FECHA PUBLICACIÓN</b>  |
| <b>SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>                  | <b>Instrumento de consulta de Normas Farmacológicas - Anunciaria específica</b>                                   | <b>AGOSTO 2022</b> |   |

**Mometasol (ACTA 40 DE 2013)**

principio activo Mometasol con el fin de incluir en la información relacionada con los medicamentos la relacionada con: "Cambio de humor, agresividad, irritabilidad, alteraciones del sueño, depresión e ideación suicida"

**Nidanol (ACTA 36 DE 2013)**

principio activo Nidanol con el fin de incluir en precauciones y advertencias: "Usar con precaución en pacientes con factores de riesgo para alteraciones como diabetes mellitus y dislipidemia", a raíz de las señales internacionales emitidas con respecto a la inducción de alteraciones con el medicamento.

**- NORETISTERONA Y MEDROXIPROGESTERONA.**

En los etiquetes, empaques y promoción deberá aparecer la siguiente advertencia: **"Puede causar amenorrea prolongada (o sangrado intermenstrual) severo."**



**ONEPRADOL (VER ACTA 50 DE 2011, ACTA 02 DE 2016)**

**Prasugrel (Acta 27 de 2011)**

Ajustar la información, en etiquetas inserto e información para prescribir, relacionada con el riesgo potencial de reacciones de hypersensibilidad graves incluyendo angioedema

**- FENCLINA O CLEMIZOL.**

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>  |  |                          |
| <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>Referencia de consulta de Normas Farmacológicas - Anunciada obligatoria</b> | <b>AGOSTO 2022</b>       |
| <b>Actualizado</b>   |  |                          |

**Revisión de Estudios (ACTA 25 DE 2012)**

Indica los productos que cumplen el principio activo: Paracetamol de Eutacoil con el fin de incluir en el ítem de las contraindicaciones del manual de acondicionamiento, inserto e información para paciente: "Contraindicado en pacientes con insuficiencia renal (TR) leve o con historia de TR a los que se prescriben cuando existe funcional o permanentemente sintomática". En el ítem de advertencias se debe incluir el riesgo de reacciones cutáneas siempre que sea asociada con el uso de estos medicamentos.

**SISTEMA RENINA-ANGIOTENSINA (ECA) (ARAI) (ACTA 82 DE 2015)**

Principio activo que actúa 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 terapia combinada con medicamentos que actúan sobre el SRA (ECA, ARA II o Aldosterona), 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 estado hidroelectrolítico y la presión arterial. - Se recomienda incluir en las Contraindicaciones del producto: La combinación de Eutacoil con ECA o ARA II son prohibidas con insuficiencia renal moderada-grave o diabética está contraindicada. - Se recomienda incluir en las Precauciones del producto: No se recomienda el uso de la terapia combinada de ECA con ARA II, en particular en pacientes con nefropatía diabética.

**TACRINA**

En las situaciones y etapas deberá aparecer la leyenda: "**Medicamento de uso delicado, su empleo requiere especial vigilancia médica y controles periódicos de la función hepática (Bilirrubinas y transaminasas) frecuentes a los 8, 15, 20 y 30 días**".

**TALDODOMA**

En las situaciones y etapas deberá figurar la siguiente advertencia: "**La talidomida es teratogénica en humanos. No emplear en mujeres en época fértil.**"

ACTA 35 DE 2013 productos con principio activo talidomida con el fin de: - Incluir dentro de las advertencias del producto, el riesgo de presentación de reacciones farmacológicas como: neuropatía periférica, aguda y crónica, mielodisplasia. Incluir explícitamente en la información de seguridad del producto la contraindicación de su uso en pacientes que sumen o se sospechen presintomas farmacológicos como: neuropatía periférica aguda o crónica mielodisplásica.

**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 ítem de Advertencias: "Se han informado casos de daño hepático, incluyendo insuficiencia hepática mortal, en pacientes tratados con Temozolomida". 2. Incluir en el ítem 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 es el que se incluye en la información suministrada en insertos, informaciones para prescribir y en las advertencias, lo siguiente: - Tanto el medicamento (con el principio Telaprevir) como el Peginterferon Alfa y la Ribavirina deben ser interrumpidos inmediatamente en pacientes que presenten rash con síntomas sistémicos (prurito o inflamación de los ojos, fiebre, náuseas, diarrea, ulceraciones en la boca, edema facial o hepatomegalia) o rash severo progresivo, y que no disminuyen o mejoran tras el tratamiento con antihistamínicos o con corticosteroides. - Considerar la interrupción de otros medicamentos que estén tomando el paciente que estén asociados con Reacciones de hipersensibilidad de la piel que deben tomar a sus pacientes sobre las manifestaciones de reacciones dermatológicas adversas. - La toxicidad de prueba es mayor y su tiempo de aparición es más rápido cuando se utiliza el medicamento (con el principio Telaprevir) con Peginterferon Alfa y Ribavirina, frente al tratamiento con solamente estos dos fármacos.

**TIGECICLINA**

Todos los productos con principio activo tigeciclina, con el fin de incluir en el ítem de advertencias, la siguiente frase: "TIGECICLINA debe utilizarse sólo en aquellas situaciones en las que tratamientos alternativos no son adecuados."

**Tocilizumab (Acta 53 de 2013)**

La información del producto en cuestión contiene las advertencias relacionadas con la aparición de infecciones potencialmente fatales inducidas inmunológicamente.

Se entrego, la Sala recomienda Bajar a Revisión de oficio a los productos con principio activo Tocilizumab con el fin de incluir en sus Advertencias la relación con las Reacciones hipersensibilidad potencialmente fatales (Síndrome de Steven Johnson y necrólisis epidérmica tóxica).

**Trimeprastina (ACTA 48 DE 2011)**

Existe riesgo en la aparición de signos y síntomas neurológicos durante el tratamiento con trimeprastina tales como: parestencias, síndrome de piernas inquietas, temblor, inestabilidad en la marcha. Contraindicaciones en pacientes con enfermedad de Parkinson y en pacientes con insuficiencia renal severa.

|  |   |   |
|--|---|---|
|  <b>AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL</b> |   |  |
| <b>DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS</b>  |   |   |
| <b>FUNCIÓN 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<br/>Notas Farmacológicas -<br/>Anunciados aprobados</b> | <b>AGOSTO 2022</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 se deben observar cuidadosamente, especialmente durante los primeros días después de ser diagnosticados clínicamente de la dermatitis exfoliativa, como parte del curso natural de su enfermedad. Como parte del seguimiento de la progresión del psoriasis, los médicos deben prestar atención a los síntomas de prurito, eritema o dermatitis exfoliativa. Si se presentan estos síntomas, se debe instaurar el tratamiento adecuado. 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>  |  |                          |
| <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 Normas Farmacológicas - Actualización 2022</b> | <b>AGOSTO 2022</b>       |

**ZPRASORONA (ACTA 03 DE 2014)**

Todos los productos con principio activo Zprastrona, con el fin de incluir en el Item de Adherencias, lo siguiente: Se ha documentado la aparición del síndrome DRESS (reacción a medicamento que se caracteriza por la presencia escudiosa y prurito acompañados con el uso de Zprastrona, una semana o poco tiempo. El síndrome DRESS comienza en una combinación de 3 a 14 días de la siguiente sintomatología: fiebre, erupción cutánea. Síntomas como náusea, diarrea, erupción, exantema, síndrome de fatiga y otros o más complicaciones sistémicas tales como hepatitis, nefritis, mieloma, miocarditis y pancreatitis. El síndrome DRESS puede ser fatal. Se debe suspender el tratamiento con Zprastrona si se sospecha de este síndrome.

**ACLIARACION GENERAL (ACTA 07 DEL 2016 numeral 3.3.7)**

La Comisión Revisora decide que se inscriban en el Estado de Normas Farmacológicas de las formas farmacéuticas tabletas, grageas, tabletas recubiertas y capsulas duros con equivalentes tiempo y cuando estas no modifican la liberación de la sustancia activa contenidas en ellas y en las comunicaciones previamente aprobadas. Adicionalmente la Sala considera que el párrafo para recomendar a solución inyectable o suspensión inyectable es equivalente con las formas farmacéuticas solución inyectable o suspensión inyectable, manteniendo la misma concentración.

**ACTUALIZACION NORMAS FARMACOLOGICAS**

¿Cuál procedimiento sigue el INVIVO para realizar el retiro de un producto de las normas farmacológicas? Según métodos de las normas farmacológicas aquellos principios activos que dejan de cumplir, un balance beneficio riesgo favorable, de acuerdo a la ley del estado del arte.

**SOLUCIONES PARA HEMODIALISIS (Norma 19.6)**

"Resolviendo la documentación allegada, la Sala Especializada de Medicamentos y Productos Biológicos de la Comisión Revisora ratifica el concepto emitido en el Acto No. 07 de 2022, numeral de las Salas Especializadas de Dispositivos Médicos y Productos Biológicos y de Medicamentos y Productos Biológicos, el sentido de especificar que las soluciones para diálisis deben ser clasificadas como dispositivos médicos. Adicionalmente, la Sala recomienda llamar a Revisión de Oficio a los productos que corresponden a soluciones para diálisis y que a la fecha se encuentran clasificadas como medicamentos, con el fin de reclassificarlos como Dispositivos médicos."

"1. Con base en el artículo 2 del Decreto 4729 de 2020, en el que se convierten Dispositivos Médicos Controlados, un dispositivo que forma parte de un fármaco, un solo producto diseñado a ser utilizado exclusivamente en este contexto. 2. El Acto No. 07 de 2022, numeral de las Salas Especializadas de Medicamentos y Productos Biológicos y de Medicamentos y Productos Biológicos, el sentido de especificar que las soluciones para diálisis deben ser clasificadas como dispositivos médicos. Adicionalmente, la Sala recomienda llamar a Revisión de Oficio a los productos que corresponden a soluciones para diálisis y que a la fecha se encuentran clasificadas como medicamentos, con el fin de reclassificarlos como Dispositivos médicos."

"1. Con base en el artículo 2 del Decreto 4729 de 2020, en el que se convierten Dispositivos Médicos Controlados, un dispositivo que forma parte de un fármaco, un solo producto diseñado a ser utilizado exclusivamente en este contexto. 2. El Acto No. 07 de 2022, numeral de las Salas Especializadas de Medicamentos y Productos Biológicos y de Medicamentos y Productos Biológicos, el sentido de especificar que las soluciones para diálisis deben ser clasificadas como dispositivos médicos. Adicionalmente, la Sala recomienda llamar a Revisión de Oficio a los productos que corresponden a soluciones para diálisis y que a la fecha se encuentran clasificadas como medicamentos, con el fin de reclassificarlos como Dispositivos médicos."

"1. Con base en el artículo 2 del Decreto 4729 de 2020, en el que se convierten Dispositivos Médicos Controlados, un dispositivo que forma parte de un fármaco, un solo producto diseñado a ser utilizado exclusivamente en este contexto. 2. El Acto No. 07 de 2022, numeral de las Salas Especializadas de Medicamentos y Productos Biológicos y de Medicamentos y Productos Biológicos, el sentido de especificar que las soluciones para diálisis deben ser clasificadas como dispositivos médicos. Adicionalmente, la Sala recomienda llamar a Revisión de Oficio a los productos que corresponden a soluciones para diálisis y que a la fecha se encuentran clasificadas como medicamentos, con el fin de reclassificarlos como Dispositivos médicos."



| 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 | AGOSTO 2022       |
|   | 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 | AGOSTO 2022                         |
|   |   | 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                 |

| 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 | AGOSTO 2022               |
|   |  | Actualizado   |                           |
|   | ACETAMINOFÉN + CLORFENIRAMINA MALEATO  | JARABE  | 2,50g + 0,020 g/ 100mL    |
|   | ACETAMINOFÉN + CLORFENIRAMINA MALEATO  | GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL   | 500mg + 3mg / Sobre       |
|   | 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 + CAFEÍNA + 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 |

| 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 | AGOSTO 2022                     |
|   |   | Actualizado   |                                 |
|   | 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       |
|   | ACETAMINOFÉN + CLORFENIRAMINA MALEATO + FENILEFRINA CLORHIDRATO + CAFEINA                                   | JARABE  | 3g + 25mg + 50mg + 150mg /100mL |
|   | ACETAMINOFÉN + CLORFENIRAMINA MALEATO + FENILEFRINA CLORHIDRATO   | TABLETA   | 500mg + 2,5mg + 10mg            |
|   | ACETAMINOFÉN + CLORFENIRAMINA MALEATO + CAFEÍNA   | TABLETA   | 500mg + 2mg + 10mg              |
|   | ACETAMINOFÉN + CLORFENIRAMINA MALEATO + FENILEFRINA CLORHIDRATO   | TABLETA   | 100mg + 0,25mg + 1,25mg         |
|   | DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO + CLORFENIRAMINA MALEATO + SALBUTAMOL SULFATO                                   | JARABE  | 200mg + 40mg + 48 mg /100mL     |
|   | ACETAMINOFÉN + CLORFENIRAMINA MALEATO + FENILEFRINA CLORHIDRATO   | JARABE  | 3,0g + 0,025g +0,05 g/100mL     |
|   | ACETAMINOFÉN + CLORFENIRAMINA MALEATO + FENILEFRINA CLORHIDRATO + CAFEINA                                   | TABLETA   | 500mg + 2mg + 10mg + 30mg       |
|   | ÁCIDO ACETILSALICÍLICO + CLORFENIRAMINA MALEATO + FENILEFRINA BITARTRATO                                    | TABLETA EFERVESCENTE  | 324 mg + 2mg + 8mg              |
|   | ACETAMINOFÉN + DEXTROCLORFENIRAMINA MALEATO (Aclaración: Dextroclorfeniramina equivale a dexclorfeniramina) | SOLUCIÓN ORAL   | 100mg + 0,5mg /100mL            |

| 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 | AGOSTO 2022                 |
|   |  | Actualizado   |                             |
|   | 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  |
|   | 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 | AGOSTO 2022       |
|   | 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 figurar aprobados en las actas de la Sala especializada de Medicamentos y Productos Biológicos de la Comisión Revisora y sin registro sanitario vigente, o no aparecer con Registro sanitario vigente en la base de datos de medicamentos del InVivo, 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           |
| V08A02   | BARIO SULFATO                   | POLVO PARA SUSPENSIÓN ORAL | 150 g         |
| V08AC07  | IOCTAMICO ACIDO                 | TABLETA                    | 0.5 g         |
| V08AA032 | IODAMIDA SODICA                 | INYECTABLE                 | 0.58          |
| V08AB09  | IODIXANOL                       | SOLUCIÓN INYECTABLE        | 320 mg / mL   |
| V08AB09  | IODIXANOL                       | SOLUCIÓN INYECTABLE        | 270 mg / mL   |
| V08AB05  | IOPRAMIDA                       | SOLUCIÓN INYECTABLE        | 0.6534        |
| V08AB05  | IOPRAMIDA                       | SOLUCIÓN INYECTABLE        | 62.34%        |
| V08AB05  | IOPRAMIDA                       | SOLUCIÓN INYECTABLE        | 49.87%        |
| V08AC031 | MEGLUMINA DEL IOGLUCAMICO ACIDO | INYECTABLE                 | 0.17          |
| V08AC031 | MEGLUMINA DEL IOGLUCAMICO ACIDO | INYECTABLE                 | 0.35          |
| V08AA011 | MEGLUMINA DIATRIZATO            | SOLUCIÓN INYECTABLE        | 0.09          |
| V08AA011 | MEGLUMINA DIATRIZATO            | SOLUCIÓN INYECTABLE        | 4.60%         |
| V08AA011 | MEGLUMINA DIATRIZATO            | SOLUCIÓN INYECTABLE        | 0.3           |
| V08AA011 | MEGLUMINA DIATRIZATO            | SOLUCIÓN INYECTABLE        | 0.66          |
| V08AD041 | YOFENDILATO ISOMERICO           | INYECTABLE                 | 0.305         |
| V08AD041 | YOFENDILATO ISOMERICO           | INYECTABLE                 | 0.26          |
| V08AD041 | YOFENDILATO ISOMERICO           | INYECTABLE                 | 0.65          |

| 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 | AGOSTO 2022       |
|   | 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 GENTISICO + DPTA DE OCREOTIDO  | INYECTABLE   | 2 mg + 10mcg / 10 mL   |
| M05BA06  | ACIDO IBANDRONICO  | SOLUCIÓN INYECTABLE  | 1 mg / mL  |
| V08DA913 | ALBUMINA HUMANA (MACROAGREGADOS) + ALBUMINA HUMANA + SODIO CLORURO + ESTANO DICLORHIDRATO                              | INYECTABLE   | (2 mg + 7 mg + 8.7mg + 0.2 mg)/15mL  |
| V09EB011 | AGREGADO DE ALBUMINA + ALBUMINA HUMANA + CLORURO ESTANOSO + CLORURO DE ESTANO (ESTANOSO Y ESTANICO) + CLORURO DE SODIO | INYECTABLE PARA RECONSTITUIR EN PETECNETATO DE SODIO Tc 99 | 1 mg, 10mg mínimo 2.4mcg, 7mcg dihidrato máximo (como SnO2.2H2O), 0.13mg, 10mg |
| V08DA912 | ALBUMINA HUMANA (MACROAGREGADOS) + ALBUMINA HUMANA + SODIO CLORURO + ESTANO DICLORHIDRATO                              | INYECTABLE   | 2.5mg + 5 mg + 0.1 mg  |
| V09EB012 | ALBUMINA SERICA HUMANA AGREGADA + ALBUMINA SERICA HUMANA NORMAL + CLORURO ESTANOSO DIHIDRATO                           | INYECTABLE   | 2.5mg + 5 mg + 0.1 mg  |
| V04CX93  | FENTOLAMINA MESILATO   | TABLETA  | 40mg   |
| S01JA011 | FLUORESCENA SODICA   | SOLUCIÓN INYECTABLE  | Fluoresceína sódica solución 100 mg / 100 mL                                   |
| S01JA01  | FLUORESCENA  | SOLUCIÓN   | 2.75mg / mL  |
| S01JA01  | FLUORESCENA  | SOLUCIÓN OFTALMICA   | 0.02   |
| V04CG03  | HISTAMINA Y SUS SALES  | INYECTABLE   | 1 mg / mL  |
| V04CG03  | HISTAMINA Y SUS SALES  | INYECTABLE   | 0.1 mg / mL  |
| V09G044  | NANOCLOIDE DE ALBUMINA SERICA HUMANA   | SOLUCIÓN INYECTABLE (KIT MULTIDOSIS PARA RADIODIAGNOSTICO) | Cada Vial contiene nanocloide de albúmina sérica humana 1 mg.                  |
| V08CA01  | PENTETICO (DTPA) ACIDO   | SOLUCIÓN INYECTABLE  | 20 mg / 10 mL  |
| V04CX95  | PRUEBA DIAGNOSTICA DE CHAGAS (MACHADO GUERRERO)  |  |  |
| V04C D01 | METRAPONA  | TABLETA  | 250mg  |
| V04CX96  | Prueba DE LA LEISHMANIA (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 | AGOSTO 2022       |
|   | Actualizado  |                   |

**2. ANTIGOTOSOS Y URICOSURICOS**

2.0.0.0.N10 Se retiran:

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO | FORMA FARMACEUTICA | CONCENTRACION |
|---------|------------------|--------------------|---------------|
| M04AB02 | SULFINPIRAZONA   | CAPSULA            | 200mg         |
| M04AB02 | SULFINPIRAZONA   | TABLETA            | 100mg         |

**3. ANTIHISTAMINICOS (Anti-H1)**

3.0.0.0.N10 Se retiran:

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO                     | FORMA FARMACEUTICA | CONCENTRACION |
|---------|--------------------------------------|--------------------|---------------|
| R06AX11 | ASTEMZOL                             | CAPSULA BLANDA     | 10mg          |
| R06AX11 | ASTEMZOL                             | JARABE             | 1 mg / mL     |
| R06AX11 | ASTEMZOL                             | SOLUCION ORAL      | 0.1g / 100 mL |
| R06AX11 | ASTEMZOL                             | SOLUCION ORAL      | 0.2g / 100 mL |
| R06AX11 | ASTEMZOL                             | TABLETA            | 10mg          |
| R06AX11 | ASTEMZOL                             | 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                            | INYECCABLE         | 50mg          |
| R06AE03 | CICLIZINA                            | TABLETA            | 50mg          |
| R06AD04 | CLEMISTINA                           | JARABE             | 1 mg / 5mL    |
| R06AD31 | CLEMIZOL                             | GRAGEA             | 20mg          |
| R06AD41 | CLORFENRAMINA CLORHIDRATO ASOCIACION | CAPSULA            | 2 mg          |
| R06AD41 | CLORFENRAMINA CLORHIDRATO ASOCIACION | JARABE             | 0.25 mg / 5mL |
| R06AB04 | CLORFENRAMINA EN ASOCIACION          | CAPSULA            | 4mg / 2 mg    |
| R06AD01 | CLORFENOXAMINA CLORHIDRATO           | INYECCABLE         | 20mg          |
| R06AD01 | CLORFENOXAMINA CLORHIDRATO           | JARABE             | 0.01          |
| R06AD01 | CLORFENOXAMINA CLORHIDRATO           | TABLETA            | 20mg          |
| R06AB04 | D-CLORFENRAMINA                      | JARABE             | 10mg / 5mL    |
| R06AB04 | D-CLORFENRAMINA                      | JARABE             | 20mg / 5mL    |
| R06AE01 | DMETINDENO MALEATO                   | GRAGEA             | 2.5mg         |
| R06AE06 | OXATOMIDA                            | TABLETA            | 30 mg         |
| R06AC23 | PIMETIXENO                           | SOLUCION ORAL      | 2 mg          |
| R06AC31 | 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 | AGOSTO 2022       |
|   | 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, bucizina y cicizina, 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:  
 \* Vasoconstrictor 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 FARMACEÚTICA              | CONCENTRACION          |
|-----|---|---------------------------------|------------------------|
|     | DESCLORATADINA + PSEUDOEFEDRINA                       | TABLETA DE LIBERACION SOSTENIDA | 2,5 mg + 120 mg        |
|     | DESCLORATADINA + PSEUDOEFEDRINA                       | TABLETA DE LIBERACION SOSTENIDA | 5 mg + 240 mg          |
|     | DESCLORATADINA + PSEUDOEFEDRINA CLORHIDRATO           | CÁPSULA                         | 2,5 mg + 120 mg        |
|     | DESCLORATADINA + 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           | CÁPSULA                         | 2,5 mg + 120 mg        |
|     | LEVOCETIRIZINA + PSEUDOEFEDRINA CLORHIDRATO           | CÁPSULA                         | 10 mg + 240 mg         |
|     | LORATADINA + PSEUDOEFEDRINA                           | TABLETA                         | 5 mg + 120 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 | AGOSTO 2022       |
|   | Actualizado  |                   |

4.1. ANTIMICROBIANOS

4.1.1. Antibacterianos

4.1.1.0. N10. Antibióticos

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO                               | FORMA FARMACEÚTICA                            | 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                                     | 32,5 mg / IMPLANTE |
| J01FA13 | DIRITROMICINA                                  | TABLETA                                       | 250 mg             |
| J01CA12 | PIPERACILINA SÓDICA EQUIVALENTE A PIPERACILINA | POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE | 1 g / Vial         |
| J01CA12 | PIPERACILINA SÓDICA EQUIVALENTE A PIPERACILINA | POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE | 2 g / Vial         |
| J01CA12 | PIPERACILINA SÓDICA 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 FARMACEÚTICA | CONCENTRACION |
|----------|---------------------------|--------------------|---------------|
| J01CR051 | PIPERACILINA + TAZOBACTAM | INYECTABLE         | 2,25g + 4,5g  |

4.1.1.3. Leprotostáticos

4.1.1.3.N10 Se retiran:

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO   | FORMA FARMACEÚTICA | CONCENTRACION |
|---------|--------------------|--------------------|---------------|
| J01ED01 | SULFADIMETOXINA    | TABLETA            | 500mg         |
| J01ED91 | SULFADOXINA        | TABLETA            | 500mg         |
| J01ED04 | SULFAMETOXIDAZINA  | TABLETA            | 500mg         |
| J01ED05 | SULFAMETOPRIDAZINA | TABLETA            | 500mg         |

| 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 | AGOSTO 2022       |
|   | Actualizado  |                   |

4.1.1.4. Tuberculosis

4.1.1.4.N20

Se retiran las siguientes asociaciones:

\*Isoniazida más rifampicina: Tabletas 150 + 300mg

\*Rifampicina más isoniazida: Cápsulas, Grageas 300 + 150mg, Tabletas 60 + 6

\*Estreptomina más isoniazida más piridoxina

\*Isoniazida más rifampicina más pirazinamida: Tabletas 30mg + 60mg + 150mg

4.1.2. Antimicóticos

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO | FORMA FARMACEUTICA | CONCENTRACION |
|---------|------------------|--------------------|---------------|
| J02AX91 | YODUROS          | JARABE             | 1,5% KI       |
| J02AX91 | YODUROS          | JARABE             | 2% KI         |

4.1.3. Antivirales

4.1.3.0.N30 Se retiran

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO          | FORMA FARMACEUTICA | CONCENTRACION   |
|---------|---------------------------|--------------------|-----------------|
| J05AR03 | EMTRICITABINA + TENOFOVIR | TABLETA            | 200 mg + 136 mg |
| J05AR03 | EMTRICITABINA + TENOFOVIR | TABLETA            | 300 mg + 200 mg |

4.2. ANTIPARASITARIOS

4.2.1. Antisambianos

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 | INYECTION          | 30-60mg       |
| P01AX021 | EMETINA CLORHIDRATO         | INYECTION          | 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  | LEVAMSOL                   | TABLETA            | 30mg             |
| P02CE01  | LEVAMSOL                   | 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 | PRANTEL EMBONATO (PAMOATO) | SUSPENSION         | 0,147            |
| P02CC011 | PRANTEL EMBONATO (PAMOATO) | SUSPENSION         | 0,05             |
| P02CC011 | PRANTEL 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 | AGOSTO 2022       |
|   | Actualizado  |                   |

#### 4.2.3. Antipalúdicos

4.2.3.0.N10 Se retiran:

| ATC      | PRINCIPIO ACTIVO      | FORMA FARMACÉUTICA | CONCENTRACION |
|----------|-----------------------|--------------------|---------------|
| P01SE02  | ARTEMETERO            | TABLETA            | 20mg          |
| P01BA01  | CLOROQUINA            | JARABE             | 0,0983        |
| 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 Pirimetamina con Sulfadoxina

4.2.3.0.N40 Retirada. Se acepta la asociación de Atovaquona 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                  | SOLUCION PARA INFUSION INTRAVENOSA | 0,5 g / 100 mL                           |

#### VIA PARENTERAL

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO  | FORMA FARMACÉUTICA | CONCENTRACION |
|---------|---|--------------------|---------------|
| G01AX94 | LACTOBACILO ACIDOPLO (TRATAMIENTO Y PROFILAXIS DE TRICOMONIASIS VAGINAL Y VAGINITIS INESPECIFICA) | 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  |
| P01AX95 | PIRIMETAMINA     | SUSPENSION ORAL                                     | 25mg / 5mL    |

| 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 | AGOSTO 2022       |
|   | Actualizado  |                   |

4.2.6. Otros

4.2.6.0.N10 Se retiran:

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO       | FORMA FARMACEUTICA         | CONCENTRACION |
|---------|------------------------|----------------------------|---------------|
|         | MITOXANTRINA           | SUSPENSION                 | 600mg/mL      |
| P01CX01 | PENTAMIDINA ISETIONATO | INYECTABLE                 | 200mg         |
| P01CX01 | PENTAMIDINA ISETIONATO | SOLUCION PARA INHALACION   | 300mg         |
| P01CX01 | PENTAMIDINA ISETIONATO | SOLUCION PARA NEBULIZACION | 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 recalificados como alimentos en el acta 20 de 2013

| ATC             | PRINCIPIO ACTIVO                              | FORMA FARMACEUTICA   | CONCENTRACION |
|-----------------|---|----------------------|---------------|
| D08A - D08A.X07 | HALAZONA (PANTOCIOL) - HIPOCLORITO DE SODIO   | TABLETA - SOLUCION   | 4 mg - 0,001  |
| D08A            | TRICLOSENO SODICO (DICLOROSOCIANURATO SODICO) | TABLETA EFERVESCENTE | 425 mg        |
| D08A            | TRICLOSENO SODICO (DICLOROSOCIANURATO SODICO) | TABLETA EFERVESCENTE | 17 mg         |
| D08A            | TRICLOSENO SODICO (DICLOROSOCIANURATO SODICO) | TABLETA              | 500 mg        |

5. ANTINFLAMATORIOS

5.2.0.0.N10 se eliminan de esta norma los siguientes principios activos:

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO          | FORMA FARMACEUTICA                           | CONCENTRACION       |
|---------|---------------------------|--|---------------------|
| M01A01  | ACETILSALICILATO          | CAPSULA                                      | 50 mg               |
| N02BA01 | ACIDO ACETIL SALICILICO   | CAPSULA                                      | 100 mg              |
| N02BA01 | ACIDO ACETIL SALICILICO   | CAPSULA                                      | 330 mg              |
| B01AC06 | ACIDO ACETIL SALICILICO   | CAPSULA                                      | 50 mg               |
| M01AC06 | ACIDO ACETIL SALICILICO   | CAPSULA DURA                                 | 324 mg              |
| N02BA01 | ACIDO ACETIL SALICILICO   | GRAGEA                                       | 100mg               |
| N02BA01 | ACIDO ACETIL SALICILICO   | TABLETA                                      | 428.85mg            |
| M01AX4  | CARPROFENO                | TABLETA                                      | 150 mg              |
| M01AB05 | DICLOFENACO (Y SUS SALES) | INYECTABLE                                   | 100mg / 3mL         |
| M01AB05 | DICLOFENACO (Y SUS SALES) | SOLUCION ORAL                                | 15mg / mL           |
| M01AB05 | DICLOFENACO (Y SUS SALES) | SUPOSITORIO                                  | 12.5mg              |
| M01AB05 | DICLOFENACO (Y SUS SALES) | TABLETA                                      | 120mg               |
| M01AB08 | ETODOLACO                 | TABLETA                                      | 600 mg              |
| M01AB08 | ETODOLACO                 | TABLETA DE ACCION PROLONGADA                 | 400 mg              |
| M01AH05 | ETORICOXIB                | TABLETA                                      | 60 mg-90 mg -120 mg |
| M01A03  | OXFENBUTAZONA             | TABLETA RECUBIERTA                           | 100 mg              |
| M01AE05 | FENBUFENO                 | CAPSULA                                      | 300mg               |
| M01AE05 | FENBUFENO                 | CAPSULA                                      | 450mg               |
| M01AE05 | FENBUFENO                 | TABLETA                                      | 300mg               |
| M01AE04 | FENOPROFENO               | CAPSULA                                      | 300mg               |
| M01AB10 | FENTAZACAO                | GRAGEA                                       | 100 mg              |
| M01AB10 | FENTAZACAO                | GRAGEA                                       | 200 mg              |
| M01AG03 | ACIDO FLUFENAMICO         |  |                     |
| M01AB01 | INDOMETACINA              | CAPSULA                                      | 50mg                |
| M01AE03 | KETOPROFENO               | CAPSULA                                      | 200mg               |
| L04AA13 | LEFLUNOMIDA               | TABLETA RECUBIERTA                           | 12.5 mg             |
| M01AB09 | LONAZOLACO                | TABLETA                                      | 200mg               |
| M01AX01 | NABUMETONA EN ASOCIACION  | TABLETA                                      | 0.5g                |
| 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 SUSPENSION ORAL | 100 mg / Sobre      |
| M01AX17 | NIMESULIDA*               | POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSION ORAL    | 100 mg / Sobre      |
| M01AX17 | NIMESULIDA*               | SUSPENSION ORAL                              | 1 g / 100 mL        |
| M01AX17 | NIMESULIDA*               | TABLETA                                      | 100 mg              |
| M01AX14 | ORGOTEINA                 | INYECTABLE                                   | 4 mg                |
| M01AE12 | OXAPROPCINA               | TABLETA                                      | 100 mg              |
| M01AE12 | OXAPROPCINA               | TABLETA                                      | 200 mg              |
| M01AH04 | PARECOXIB                 | SOLUCION INYECTABLE                          | 20 mg / Vial        |
| M01AH04 | PARECOXIB                 | SOLUCION INYECTABLE                          | 40 mg / Vial        |
| M01AX32 | PIRAZANONA                | CAPSULA                                      | 300 mg              |
| M01AX32 | PIRAZANONA                | SUPOSITORIO                                  | 425 mg              |
| M01AC01 | PIROXICAM                 | INYECTABLE                                   | 10 mg / mL          |
| M01AC01 | PIROXICAM                 | INYECTABLE                                   | 20mg / 5mL          |
| M01AC01 | PIROXICAM                 | INYECTABLE                                   | 40mg / 5mL          |
| M01AE08 | PIRPROFENO                | CAPSULA                                      | 200 mg              |
| M01AE08 | PIRPROFENO                | CAPSULA                                      | 400 mg              |
| M01AX33 | PRENACIONA                | CAPSULA                                      | 200 mg              |
| M01AX33 | PRENACIONA                | SOLUCION ORAL                                | 100 mg / mL         |
| M01AX33 | PRENACIONA                | SUPOSITORIO                                  | 300 mg              |
| M01AX33 | PRENACIONA                | SUPOSITORIO                                  | 75 mg               |
| M01AH02 | ROFECOXIB                 | SUSPENSION ORAL                              | 2.5mg / mL          |
| M01AH02 | ROFECOXIB                 | SUSPENSION ORAL                              | 5mg / mL            |
| M01AH02 | ROFECOXIB                 | TABLETA                                      | 12.5 mg             |
| M01AH02 | ROFECOXIB                 | TABLETA                                      | 25 mg               |
| M01AB02 | SULINDACO                 | TABLETA                                      | 150mg               |
| M01AX23 | TENIDAP                   | CAPSULA                                      | 40 mg               |
| M01AX23 | TENIDAP                   | CAPSULA                                      | 80 mg               |
| M01AX23 | TENIDAP                   | CAPSULA                                      | 120 mg              |
| M01AX23 | TENIDAP                   | TABLETA RECUBIERTA                           | 40 mg               |
| M01AX23 | TENIDAP                   | TABLETA RECUBIERTA                           | 80 mg               |
| M01AC02 | TENOXCAM                  | SUPOSITORIO                                  | 21 mg               |
| M01AC02 | TENOXCAM                  | TABLETA EFERVESCENTE                         | 20mg                |
| M01AE11 | ACIDO TAPROFENICO         | SUPOSITORIO                                  | 300mg               |
| M01AG02 | ACIDO TOLFENAMICO         | CAPSULA                                      | 100mg               |
| M01AG02 | ACIDO TOLFENAMICO         | CAPSULA                                      | 200mg               |
| M01AG02 | ACIDO TOLFENAMICO         | SUSPENSION 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 FARMACEUTICA | CONCENTRACION |
|---------|------------------|--------------------|---------------|
| M02AA11 | BENDAZACO        | CREMA              | 0.03          |
| M02AA09 | BUFEXAMACO       | CREMA              | 0.05          |
| M02AA13 | IBUPROFENO       | GEL                | 0.1           |
| M02AA21 | TOLMETINA        | GEL                | 0.06          |
| M01AH06 | LUMIRACOXIB      | TABLETA            | 100 mg        |
| M01AH06 | LUMIRACOXIB      | TABLETA            | 200 mg        |
| M01AH06 | LUMIRACOXIB      | TABLETA            | 400 mg        |
| M02AA26 | NIMESULIDA**     | GEL                | 3g / 100 g    |
| M02AA26 | NIMESULIDA**     | GEL                | 0.02          |

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

6.0.0.0.N10 se eliminan de esta norma los siguientes principios activos:

| ATC      | PRINCIPIO ACTIVO                              | FORMA FARMACEUTICA          | CONCENTRACION      |
|----------|---|-----------------------------|--------------------|
|          | ATEZOLIZUMAB                                  | SOLUCION PARA INFUSION      | 60mg/mL            |
|          | BEVACIZUMAB                                   | SOLUCION PARA INFUSION      | 250mg/mL           |
|          | GEMCITABINA                                   | SOLUCION INYECTABLE         | 38mg/1ml           |
|          | LENVATINIB MESLATO (EQUIVALENTE A LENVATINIB) | CAPSULA DURA                | 4.9 mg (4.0 mg)    |
| L02AB021 | MEDROXIPROGESTERONA ACETATO                   | GRAGEA                      | 12.25 mg (10.0 mg) |
| L02AB021 | MEDROXIPROGESTERONA ACETATO                   | GRAGEA - TABLETA RECUBIERTA | 5 mg               |
| L02AB021 | MEDROXIPROGESTERONA ACETATO                   | INYECTABLE                  | 25 mg / 0.5 mL     |
| L02AB021 | MEDROXIPROGESTERONA ACETATO                   | SUSPENSION INYECTABLE       | 150mg / Vial (3mL) |
| L02AB021 | MEDROXIPROGESTERONA ACETATO                   | TABLETA                     | 2.5mg              |
| L02AB021 | MEDROXIPROGESTERONA ACETATO                   | TABLETA                     | 5mg                |

| 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 | AGOSTO 2022                 |
| <b>Actualizados</b>                                       |   |  |                             |
| L02AB01   | MEGESTROL                                   | SUSPENSION ORAL  | 4%- 4 g / 100 mL            |
| L01FA03   | MELFALAN                                    | CAPSULA  | 50mg                        |
| L01BB02   | MERCAPTOPYRIBINA                            | INYECTABLE   | 500mg                       |
| L01BA01   | METOTREXATO                                 | INYECTABLE   | 5mg / 2 mL                  |
| L02BB02   | NILUTAMIDA                                  | TABLETA  | 100 mg                      |
| L02BB02   | NILUTAMIDA                                  | TABLETA  | 50 mg                       |
| H01CB02   | OCITRECTIDA                                 | INYECTABLE   | 10 mg / mL                  |
| H01CB02   | OCITRECTIDA                                 | INYECTABLE   | 5 mg / mL                   |
| L01DC02   | PLICAMCINA (MITRAMICINA)                    | SOLUCION CONCENTRADA PARA INFUSIÓN                                       | 420mg/20mL                  |
| L01XB01   | PROCARBAZINA                                | TABLETA  | 50mg                        |
| L01BA03   | RALITREXED                                  | INYECTABLE   | 2 mg / 5 mL                 |
|   | RADIO <sup>223</sup> Ra CLORURO (DICLORURO) | SOLUCION INYECTABLE  | 0.53 mg / mL (1000 KBq/ mL) |
|   | RTUXIMAB                                    | SOLUCION CONCENTRADA PARA INFUSIÓN                                       | 10mg/mL                     |
| L01AD03   | SEMUSTINA                                   | TABLETA  | 125mg                       |
| L01AD03   | SEMUSTINA                                   | TABLETA  | 200mg                       |
| L02BA01   | TAMOXIFENO                                  | TABLETA  | 2.5mg                       |
| L02BG91   | TESTOLACTONA                                | TABLETA  | 250mg                       |
| L02BG91   | TESTOLACTONA                                | TABLETA  | 50mg                        |
| L01BB03   | TOGUANINA                                   | INYECTABLE   | 20mg                        |
| L01BB03   | TOGUANINA                                   | 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           |

| FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia                 | PUBLICACIÓN  | FECHA PUBLICACIÓN |
|---|--|-------------------|
| SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS | Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Retiros de las Normas | AGOSTO 2022       |
|   | Actualizado  |                   |

7. CARDIOVASCULAR

7.1. ANTIANGIÓNICOS

7.1.0.0.N10

Se retiran:

| ATC      | PRINCIPIO ACTIVO                                    | FORMA FARMACÉUTICA               | CONCENTRACION                 |
|----------|---|----------------------------------|-------------------------------|
| C07AA011 | ALPRENOLOL CLORHIDRATO                              | TABLETA                          | 200mg                         |
| C01DA01  | AMILO NITRITO (isamilo nitrato - isopentil nitrato) | INHALADOR VOLÁTIL                | 0,18 mL                       |
| C01DA01  | AMILO NITRITO                                       | INHALADOR VOLÁTIL                | 0,3 mL                        |
| C07AB07  | BISOPROLOL EN ASOCIACION                            | GRASA                            | 2,5mg                         |
| C07AB07  | BISOPROLOL EN ASOCIACION                            | TABLETA                          | 5 mg                          |
| C08DA02  | GALOPAMILLO CLORHIDRATO                             | TABLETA                          | 25mg                          |
| C01DA14  | ISOSORBIDA MONONITRATO                              | CÁPSULA                          | 60 mg                         |
| C01DA08  | ISOSORBIDA DINITRATO                                | SOLUCION PARA INHALACION         | 250 mg - 1,25 mg / aplicación |
| C08EA01  | LIDOFLAZINA   | TABLETA                          | 60 mg                         |
| C08CA04  | NICARDIPINO   | CÁPSULA                          | 30mg                          |
| C08CA04  | NICARDIPINO   | SOLUCIÓN                         | 20 mg / mL                    |
| C01DX16  | NICORANDIL  | TABLETA                          | 5mg                           |
| C08CA05  | NIFEDIPINO  | CAPSULA DE LIBERACION CONTINUADA | 10mg                          |
| C08CA05  | NIFEDIPINO  | SOLUCION ORAL                    | 0,02                          |
| C08CA07  | NISOLDIPINO   | TABLETA                          | 90 mg                         |
| C08CA07  | NISOLDIPINO   | TABLETA                          | 40mg                          |
| C08CA07  | NISOLDIPINO   | TABLETA                          | 5mg                           |
| C08CA07  | NISOLDIPINO   | CAPSULA                          | 20 mg                         |
| C01DA02  | NITROGLICERINA                                      | SOLUCION INYECTABLE              | 1 mg / mL                     |
| C01DA02  | NITROGLICERINA                                      | TABLETA SUBLINGUAL               | 0,2 a 0,8mg                   |
| C01DA02  | NITROGLICERINA                                      | UNGUENTO                         | 4% - 4g por 100 g             |
| C01DA02  | NITROGLICERINA                                      | SOLUCION ORAL                    | 10mg / mL                     |
| C01DA02  | NITROGLICERINA                                      | CAPSULA                          | 40mg                          |
| C08CA    | OXFREDINA CLORHIDRATO                               | SOLUCION ORAL                    | 10 mg / mL                    |
| C07AA23  | PENBUTOLOL SULFATO                                  | CÁPSULA                          | 40 mg                         |
| C07AA03  | PINDOLOL  | TABLETA                          | 5mg                           |
| C07AA05  | PROPRANLOLOL CLORHIDRATO                            | SOLUCION ORAL                    | 4mg / mL                      |
| C07AA05  | PROPRANLOLOL 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 | AGOSTO 2022       |
|   | Actualizado  |                   |

7.2. ANTIARRITMICOS

7.2.0.0.N10 Se retiran:

| ATC      | PRINCIPIO ACTIVO                               | FORMA FARMACEUTICA  | CONCENTRACION   |
|----------|--|---------------------|-----------------|
| C07AA011 | ALPRENOLOL CLORHIDRATO                         | TABLETA             | 200mg           |
| C01BA03  | DISOPRAMIDA                                    | CAPSULA             | 100mg           |
| C01BA03  | DISOPRAMIDA                                    | CAPSULA             | 150mg           |
| C01BC08  | ENCANIDA CLORHIDRATO                           | SOLUCIÓN ORAL       | 100mg / mL      |
| C01BC081 | ENCANIDA CLORHIDRATO                           | CAPSULA             | 25mg            |
| C01BC081 | ENCANIDA CLORHIDRATO                           | CAPSULA             | 35mg            |
| C01BC081 | ENCANIDA CLORHIDRATO                           | CAPSULA             | 50mg            |
| N03AB02  | FENITOINA                                      | SUSPENSION ORAL     | 0,0075          |
| C01BC04  | FLECANIDA                                      | INYECTABLE          | 100mg           |
| C01BC04  | FLECANIDA ACETATO                              | SOLUCIÓN INYECTABLE | 50mg-40 mg / mL |
| C01BC04  | FLECANIDA ACETATO                              | TABLETA             | 100mg           |
| C01BC04  | FLECANIDA ACETATO                              | TABLETA             | 50mg            |
| C01BC07  | LORCAINDA CLORHIDRATO + ISOCANINDA CLORHIDRATO | INYECTABLE          | 100mg           |
| C01BC07  | LORCAINDA                                      | TABLETA RECUBIERTA  | 100mg           |
| C07AA14  | MEFENDOLOL                                     | TABLETA             | 5mg             |
| C01BB021 | MEXILETINA CLORHIDRATO                         | CAPSULA             | 100mg           |
| C01BB021 | MEXILETINA CLORHIDRATO                         | CAPSULA             | 200mg           |
| C01BB021 | MEXILETINA CLORHIDRATO                         | INYECTABLE          | 250mg           |
| C07AA12  | NADOLOL  | TABLETA             | 40 mg           |
| C07AA03  | PRIDOLOL                                       | TABLETA             | 5mg             |
| C01BC03  | PROPRANOLOL CLORHIDRATO                        | CAPSULA             | 150mg           |
| C07AA05  | PROPRANOLOL HIDROCLORURO                       | SOLUCIÓN ORAL       | 4mg / mL        |
| C07AA05  | PROPRANOLOL HIDROCLORURO                       | SOLUCIÓN ORAL       | 8mg / mL        |
| C07AA05  | PROPRANOLOL HIDROCLORURO                       | TABLETA             | 10 mg           |
| C07AA07  | SOTALOL CLORHIDRATO                            | TABLETA             | 320 mg          |
| C01BB03  | TOCANIDA                                       | INYECTABLE          | 50 mg           |
| C01BB03  | TOCANIDA                                       | TABLETA             | 400 mg          |
| C01BB03  | 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 | AGOSTO 2022       |
|   | 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 | CNDRALAZINA   | TABLETA            | 5mg           |
| C09AA09 | FOSINOPRIL SODICO                                   | TABLETA            | 20mg          |
| C09AA09 | FOSINOPRIL SODICO                                   | TABLETA            | 5mg           |
| C02AC01 | GUANABENZ   | TABLETA            | 16 mg         |
| C02AC01 | GUANABENZ   | TABLETA            | 4 mg          |
| C02AC01 | 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 | LASETELLOL  | TABLETA            | 200mg         |
| C07AA14 | MEPINDOLOL  | TABLETA            | 5 mg          |
| C07AB02 | METOPROLOL TARTRATO                                 | TABLETA            | 190 mg        |
| C08CX01 | MBEFRADIL   | TABLETA            | 50 mg         |
| C08CX01 | MBEFRADIL   | TABLETA            | 100 mg        |
| C02DD01 | MNOXIDIL  | TABLETA            | 2,5 mg        |
| C02DD01 | MNOXIDIL  | TABLETA            | 25 mg         |
| C08CA04 | NICARDIPINO CLORHIDRATO                             | CAPSULA            | 20mg          |

| 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 | AGOSTO 2022          |
| Actualizados  |                         |  |                      |
| C08CA04   | NICARDIPINO CLORHIDRATO | CAPSULA  | 30mg                 |
| C08CA05   | NIFEDIPINA              | CAPSULA DE LIBERACION CONTINUA   | 10mg                 |
| C08CA10   | NILVADIPINA             | SOLUCION ORAL  | 0,02                 |
| C08CA07   | NISOLDIPINO             | CAPSULA  | 16mg                 |
| C08CA07   | NISOLDIPINO             | TABLETA  | 5mg                  |
| C08CA07   | NISOLDIPINO             | CAPSULA  | 10 mg                |
| C08CA07   | NISOLDIPINO             | CAPSULA  | 20 mg                |
| C08CA07   | NISOLDIPINO             | TABLETA  | 10 mg                |
| C07AA02   | OXPRENOLOL              | GRAGEA   | 160mg                |
| C07AA02   | OXPRENOLOL              | TABLETA  | 40mg                 |
| C07AA231  | PENBUTOLOL SULFATO      | CAPSULA  | 40mg                 |
| C09AA04   | PERINDOPRIL             | TABLETA  | 2 mg                 |
| C07AA03   | PIRSOL                  | 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   | RAMPRIL                 | CAPSULA  | 1,25 mg              |
| C02AA02   | RESERPINA               | TABLETA  | 0,25 mg              |
| C07AA07   | SOTALOL                 | INYECCABLE   | 4mg / Ampolla (4 mL) |
| C02CA01   | TERAZOSINA              | TABLETA  | 1 mg                 |
| C07AA061  | TIMSOL 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                | INYECCABLE   | 30mg                 |
| C02CA06   | URAPIDIL                | INYECCABLE   | 35mg                 |
| C02CA06   | URAPIDIL                | INYECCABLE   | 50mg                 |
| C09BA02   | ALISKIRENO + VALSARTAN  | TABLETA  | 150 mg + 160 mg      |
| C09DX02   | 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 potasico

#### 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 | AGOSTO 2022       |
|   | Actualizado  |                   |

### 7.5. DIURÉTICOS

7.5.0.0.N10 Se retiran:

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO                | FORMA FARMACEÚTICA | CONCENTRACION      |
|---------|---------------------------------|--------------------|--------------------|
| C03AA01 | BENDROFLUMETAZIDA EN ASOCIACION | TABLETA            | 10mg               |
| C03AA01 | BENDROFLUMETAZIDA EN ASOCIACION | TABLETA            | 2,5mg              |
| C03AA01 | BENDROFLUMETAZIDA EN ASOCIACION | TABLETA            | 4mg                |
| C03CA02 | BUMETANIDA                      | INYECTABLE         | 0,5mg / 2 mL       |
| C03AA03 | BUTAZIDA EN ASOCIACION          | CAPSULA            | 10mg               |
| C03AA08 | CICLOTAZIDA*                    | GRAGEA             | 5mg                |
| C03BA03 | CLOPAMIDA                       | TABLETA            | 5 - 10mg           |
| C03CD01 | ETACRINICO ACIDO                | TABLETA            | 25mg               |
| C03CD01 | ETACRINICO ACIDO                | TABLETA            | 50mg               |
| 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 | MUCOLINA                        | TABLETA            | 240mg              |
| C03AA05 | POLITAZIDA                      | TABLETA            | 1 mg               |
| C03AA05 | POLITAZIDA                      | TABLETA            | 2 mg               |
| C03AA05 | POLITAZIDA                      | TABLETA            | 4mg                |
| C03CA04 | TORASEMIDA                      | INYECTABLE         | 10 mg / mL + 66 mg |
| 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 PERIFERICOS

7.6.0.0.N10 Se retiran:

| ATC      | PRINCIPIO ACTIVO  | FORMA FARMACEÚTICA    | CONCENTRACION      |
|----------|---|-----------------------|--------------------|
| C04AA01  | CICLANDELATO  | CAPSULA               | 400mg              |
| C04AC07  | CICLONATO   | CAPSULA               | 200 mg             |
| C04AE04  | DIHIDROERGOCORINA MESILATO                                | TABLETA               | 3 mg               |
| C04      | GINKGO BILOBA   | VIA                   | 50 mg              |
| C04      | GINKGO BILOBA   | TABLETA               | 20 mg              |
| C04AD11  | ISOSUPRINA CLORHIDRATO                                    | TABLETA               | 10mg               |
| C04AD12  | ISOSUPRINA RESINATO                                       | CAPSULA               | 40mg               |
| C04AX1   | NAFTIDORFURILO OXALATO                                    | CAPSULA               | 100 mg             |
| C04AX1   | NAFTIDORFURILO OXALATO                                    | INYECTABLE            | 200 mg             |
| C04AC01  | NICOTINICO ACIDO Y DERIVADOS                              | TABLETA               | 150mg              |
| G04BE021 | PAPAVERINA CLORHIDRATO                                    | SOLUCION ORAL         | 10mg / mL          |
| G04BE021 | PAPAVERINA CLORHIDRATO + DIMETILPOLISILOXANO (SIMETICONA) | SOLUCION ORAL         | 10 mg / mL + 66 mg |
| G04BE021 | PAPAVERINA CLORHIDRATO                                    | SOLUCION ORAL (GOTAS) | 20mg / mL          |
| G04BE021 | PAPAVERINA CLORHIDRATO                                    | TABLETA               | 80mg               |

### 7.6. VASODILADORES PERIFERICOS

7.6.0.0.N10 Se retira:

|  |   |                       |                                   |
|--|---|-----------------------|-----------------------------------|
| retirar de la norma pasar a fto acta 02 de 2010 - conjunta | GINKGO BILOBA (equivalente a 9,6 mg de glicósidos flavonóicos)  | CÁPSULA DURA          | 40 mg                             |
| retirar de la norma pasar a fto acta 02 de 2010 - conjunta | GINKGO BILOBA (equivalente a 14,4 mg de glicósidos flavonóicos) | CÁPSULA DURA          | 60 mg                             |
| retirar de la norma pasar a fto acta 02 de 2010 - conjunta | GINKGO BILOBA (equivalente a 19,2 mg de glicósidos flavonóicos) | CÁPSULA DURA          | 80 mg                             |
| retirar de la norma pasar a fto acta 02 de 2010 - conjunta | GINKGO BILOBA (equivalente a 10,5 mg de glicósidos flavonóicos) | CÁPSULA DURA          | 250 mg                            |
| retirar de la norma pasar a fto acta 02 de 2010 - conjunta | GINKGO BILOBA (equivalente a 9,6 mg de glicósidos flavonóicos)  | CÁPSULA BLANDA        | 40 mg                             |
| retirar de la norma pasar a fto acta 02 de 2010 - conjunta | GINKGO BILOBA (equivalente a 19,2 mg de glicósidos flavonóicos) | CÁPSULA BLANDA        | 80 mg                             |
| retirar de la norma pasar a fto acta 02 de 2010 - conjunta | GINKGO BILOBA (equivalente a 9,6 mg de glicósidos flavonóicos)  | SOLUCIÓN ORAL (GOTAS) | 40 mg / mL                        |
| retirar de la norma pasar a fto acta 02 de 2010 - conjunta | GINKGO BILOBA (equivalente a 9,6 mg de glicósidos flavonóicos)  | SOLUCIÓN ORAL(GOTAS)  | 40 mg / 10 mL (Ampollas bebibles) |
| retirar de la norma pasar a fto acta 02 de 2010 - conjunta | GINKGO BILOBA (equivalente a 9,6 mg de glicósidos flavonóicos)  | TABLETA               | 40 mg                             |
| retirar de la norma pasar a fto acta 02 de 2010 - conjunta | GINKGO BILOBA (equivalente a 14,4 mg de glicósidos flavonóicos) | TABLETA               | 60 mg                             |
| retirar de la norma pasar a fto acta 02 de 2010 - conjunta | GINKGO BILOBA (equivalente a 19,2 mg de glicósidos flavonóicos) | TABLETA               | 80 mg                             |
| retirar de la norma pasar a fto acta 02 de 2010 - conjunta | GINKGO BILOBA (equivalente a 28,8 mg de glicósidos flavonóicos) | 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 FARMACEÚTICA | CONCENTRACION |
|----------|------------------------|--------------------|---------------|
| C01CA011 | ETILEFRINA CLORHIDRATO | CAPSULA            | 25mg          |
| C01CA011 | ETILEFRINA CLORHIDRATO | GRAGEA             | 25mg          |
| C01CA09  | METARAMINOL            | INYECTABLE         | 10mg / mL     |

### 7.8 ALTERACIONES VASCULARES PERIFERICAS

7.8.0.0.N10 Se retiran del tratamiento sintomático de varices:

| ATC  | PRINCIPIO ACTIVO   | FORMA FARMACEÚTICA                                | CONCENTRACION                      |
|--|--|---|------------------------------------|
| C05BX01  | DOBESILATO CALCICO   | TABLETA   | 250mg                              |
| C05BB01  | ETANOLAMINA OLEATO   | INYECTABLE PARA INFILTRACION                      | 50mg / mL                          |
| C05C001  | TRIBENOSIDO  | CREMA   | 0,05                               |
| C05C001  | TRIBENOSIDO  | GRAGEA  | 200mg                              |
| RETRAR 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                              |
| RETRAR 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                            |
| RETRAR 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                              |
| RETRAR Y PASAR A FITO CONFORME ACTA 02 DE 2010           | AESCINA (extracto de castaño de indias equivalente a de Glicósidos de Tripteno calculados como Aescina)                        | CÁPSULA DURA                                      | 50 mg                              |
| RETRAR 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                              |
| RETRAR 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                             |
| RETRAR Y PASAR A FITO CONFORME ACTA 02 DE 2010           | AESCINA (extracto de castaño de indias equivalente a de Glicósidos de Tripteno calculados como Aescina)                        | CÁPSULA CON MICROGRÁNULOS DE LIBERACIÓN SOSTENIDA | 50 mg                              |
| RETRAR 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                              |
| RETRAR 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                              |
| RETRAR 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                            |
| RETRAR 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                        |
| RETRAR Y PASAR A FITO CONFORME ACTA 02 DE 2010           | AESCINA castaño de indias (equivalente a glicósidos de tripteno calculados como aescina)                                       | TABLETA   | 30 mg                              |
| RETRAR 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                   |
| RETRAR Y PASAR A FITO CONFORME ACTA 02 DE 2010           | EXTRACTO DE RUSCUS ACULEATUS, ESTANDARIZADO CON UN 22% DE HETERÓSIDOS + METIL CHALCONE DE HESPERIDINA COMO FRACCIÓN FLAVONOIDE | CÁPSULA DURA                                      | 150 mg + 150 mg                    |
| C05CA53 - RETRAR Y PASAR A FITO CONFORME ACTA 02 DE 2010 | FRACCIÓN FLAVONOICA PURIFICADA (DIOSMINA 90% + HESPERIDINA10%)   | TABLETA   | 500 mg (90%+ 10%) (450 mg + 50 mg) |
| C05CA53- RETRAR Y PASAR A FITO CONFORME ACTA 02 DE 2010  | FRACCIÓN FLAVONOICA PURIFICADA DIOSMINA  | TABLETA   | 450 mg                             |
| C05CA53- RETRAR Y PASAR A FITO CONFORME ACTA 02 DE 2010  | FRACCIÓN FLAVONOICA PURIFICADA (DIOSMINA 90% + HESPERIDINA 10%)  | CÁPSULA BLANDA                                    | (450 mg + 50 mg) 500 mg            |

| 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 | AGOSTO 2022       |
| Actualizado   |  |  |                   |
| C05BX99   | EXTRACTO PURIFICADO DE PÉPITA DE UVA ESTANDARIZADA EN OLIGOMEROS PROCIANIDOLICOS   | GRAGEA GASTRORESISTENTE  | 150 mg            |
| RETRAR Y PASAR A FITO CONFORME ACTA 02 DE 2010            | PIÑO MARÍTIMO (EXTRACTO NORMALIZADO DE LA CORTEZA DEL PINUS PINASTER EQUIVALENTE A 21.6 mg DE ANTOCIANINAS)                | CÁPSULA DURA   | 30 mg             |
| RETRAR Y PASAR A FITO CONFORME ACTA 02 DE 2010            | PIÑO MARÍTIMO (EXTRACTO NORMALIZADO DE LA CORTEZA DE PINUS PINASTER (PIÑO MARÍTIMO) EQUIVALENTE A 28.8 mg DE ANTOCIANINAS) | CÁPSULA DURA   | 40 mg             |
| RETRAR Y PASAR A FITO CONFORME ACTA 02 DE 2010            | PIÑO MARÍTIMO (EXTRACTO NORMALIZADO DE LA CORTEZA DE PINUS PINASTER (PIÑO MARÍTIMO) EQUIVALENTE A 43.2 mg DE ANTOCIANINAS) | CÁPSULA DURA   | 60 mg             |
| RETRAR Y PASAR A FITO CONFORME ACTA 02 DE 2010            | PIÑO MARÍTIMO EXTRACTO NORMALIZADO DE LA CORTEZA DE PINUS PINASTER (PIÑO MARÍTIMO) EQUIVALENTE A 28.8 mg DE ANTOCIANINAS   | TABLETA  | 40 mg             |
| RETRAR Y PASAR A FITO CONFORME ACTA 02 DE 2010            | PIÑO 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.N10 Se retira la asociación del Extracto de *Ruscus aculeatus*, estandarizado con un 22% de heterósidos esteroides 150 mg y metil chalcona de hesperidina como fracción - flavonoide 150 mg para el tratamiento de los síntomas de insuficiencia venolinfática y hemorroides.

| ATC  | PRINCIPIO ACTIVO   | FORMA FARMACEUTICA | CONCENTRACION   |
|--|--|--------------------|-----------------|
| RETRAR 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 FRACCIÓN 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 pe

| 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     |
| C08CA06 | NIMODIPINO       | SUSPENSION         | 40mg / mL     |

## NORMA 8. GASTROINTESTINAL Y METABOLISMO

### 8.1. GASTROINTESTINAL

#### 8.1.1. Antiácidos

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   |
| A02AA01 | CARBONATO DE CALCIO | SUSPENSION         | 5g / 100 mL    |
| A02AD04 | HIDROTALCTA         | TABLETA            | 10mg           |
| A02AD04 | MAGNESIO HIDROXIDO  | CÁPSULA            | 200mg          |

#### 8.1.2. Antiárritmicos

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 | ALÉAPRIDA   | SUPOSITORIO         | 20mg          |
| A03FA05 | ALÉAPRIDA   | SUPOSITORIO         | 50mg          |
| A03FA04 | BROMOPRIDA  | CÁPSULA             | 10mg          |
| A03FA04 | BROMOPRIDA  | INYECTABLE          | 10mg          |
| A03FA04 | BROMOPRIDA  | SOLUCIÓN            | 0.5 mg / mL   |
| A03FA04 | BROMOPRIDA  | SOLUCIÓN            | 2 mg / mL     |
| A03FA04 | BROMOPRIDA  | SOLUCIÓN            | 4mg / mL      |
| A03FA04 | BROMOPRIDA  | SOLUCIÓN            | 1 mg / mL     |
| R06AE03 | CICLIZINA   | INYECTABLE          | 50mg          |
| R06AE03 | CICLIZINA   | TABLETA             | 50mg          |
| A03FA06 | CLEBOPRIDA  | INYECTABLE          | 1 mg          |
| A03FA06 | CLEBOPRIDA  | SOLUCIÓN ORAL       | 5mg / 5mL     |
| A03FA06 | CLEBOPRIDA  | SOLUCIÓN ORAL       | 10mg / 100 mL |
| A03FA06 | CLEBOPRIDA  | TABLETA             | 0.5mg         |
| A03FA06 | CLEBOPRIDA  | TABLETA             | 10mg          |
| A03FA06 | CLEBOPRIDA  | CÁPSULA             | 0.5mg         |
| A04AD05 | DOMPERIDONA                                       | SOLUCIÓN ORAL       | 1 mg / mL     |
| A04AA02 | GRANISETRON CLORHIDRATO EQUIVALENTE A GRANISETRON | SOLUCIÓN INYECTABLE | 3mg / mL      |
| A04AD91 | MECLIZINA CLORHIDRATO                             | SOLUCIÓN ORAL       | 7mg / mL      |
| A04AD91 | MECLIZINA CLORHIDRATO                             | TABLETA             | 25mg          |
| A03FA01 | METOCLOPRAMIDA                                    | GRAGEA              | 6mg           |
| A03FA01 | METOCLOPRAMIDA                                    | SUSPENSION ORAL     | 4mg / mL      |
| A04AD05 | METOPIMAZINA                                      | SOLUCIÓN ORAL       | 5mg           |
| A04AD92 | TIETLPERAZINA                                     | GRAGEA              | 6.5 mg        |
| A04AD92 | TIETLPERAZINA                                     | INYECTABLE          | 6.5 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 | AGOSTO 2022       |
|   | Actualizado  |                   |

**8.1.4. Procinéticos**

8.1.4.0.N10 Se retiran

| ATC                                   | PRINCIPIO ACTIVO | FORMA FARMACÉUTICA                            | CONCENTRACION  |
|---------------------------------------|------------------|---|----------------|
| A03FA04                               | BROMOPRIDA       | CAPSULA                                       | 10mg           |
| A03FA04                               | BROMOPRIDA       | GRÁSEA  | 5mg            |
| A03FA04                               | BROMOPRIDA       | SOLUCIÓN INYECTABLE                           | 10mg           |
| A03FA04                               | BROMOPRIDA       | SOLUCIÓN                                      | 0,5 mg / mL    |
| A03FA04                               | BROMOPRIDA       | SOLUCIÓN ORAL                                 | 1 mg / mL      |
| A03FA04                               | BROMOPRIDA       | SOLUCIÓN                                      | 2 mg / mL      |
| A03FA04                               | BROMOPRIDA       | SOLUCIÓN ORAL - GOTAS                         | 4mg / mL       |
| A03FA02                               | CISAPRIDA        | GRÁSEA  | 5mg            |
| A03FA02                               | CISAPRIDA        | SOLUCIÓN INYECTABLE                           | 10mg           |
| A03FA01                               | METOCLOPRAMIDA   | TABLETA SUBLINGUAL                            | 10mg           |
| no hay N3 - no corresponde a la norma | FIBERSOL         | GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN 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               | 187 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) | GRÁSEA                | 0,162 mg                                  |
| A03BA91              | BELLADONA (TINTURA OFICIAL) | JARABE                | 0,0025                                    |
| A03BA91              | BELLADONA (TINTURA OFICIAL) | SUSPENSIÓN            | 0,01                                      |
| G04BD011             | EMEPRONIO BROMURO           | TABLETA               | 200mg                                     |
| G04BD011             | EMEPRONIO BROMURO           | TABLETA               | 250mg                                     |
| G04BD02              | FLAVOXATO                   | GRÁSEA                | 100 mg                                    |
| A03BA031             | HIOSCIAMINA SULFATO         | SOLUCIÓN ORAL         | 0,075mg                                   |
| A03BA031             | HIOSCIAMINA SULFATO         | TABLETA               | 0,125mg                                   |
| A03BB91              | HIOSCINA BUTIL BROMURO      | SOLUCIÓN ORAL         | 100 mg / mL                               |
| A03BB91              | HIOSCINA BUTIL BROMURO      | SOLUCIÓN 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   | SUSPENSIÓN ORAL       |   |
| A03BB92              | HOMATROPINA METIL BROMURO   | SOLUCIÓN ORAL         | 3,2 mg / mL                               |
| A03AX10              | ISOMETEPTENO                | GRÁSEA                | 30mg                                      |
| A03AX91              | METIXENO                    | SOLUCIÓN              | 0,002 g / mL                              |
| A03AB91              | METIXENO                    | JARABE                | 0,01g / mL                                |
| A03AB06              | OTILONIO                    | TABLETA               | 40 mg                                     |
| A03AD01              | PAPAVERNA SALES Y DERIVADOS | SOLUCIÓN ORAL         | 20mg / mL                                 |
| A03AD01              | PAPAVERNA SALES Y DERIVADOS | JARABE                | 1,4 mg / mL                               |
| A03AD01              | PAPAVERNA SALES Y DERIVADOS | TABLETA               | 80mg                                      |
| A03AD01              | PAPAVERNA SALES Y DERIVADOS | POLVO                 | 300mg / 100 g                             |
| A03AD91              | PARGEVERINA                 | CAPSULA               | 5 mg                                      |
| A03AD91              | PARGEVERINA                 | SOLUCIÓN ORAL         | 10mg / mL                                 |
| A03AD91              | PARGEVERINA                 | SOLUCIÓN ORAL         | 5 mg / mL                                 |
| A03AX121             | FLOROGLUCINOL HIDRATADO     | SOLUCIÓN INYECTABLE   | 40 mg / 4 mL                              |
| A03AX121             | FLOROGLUCINOL HIDRATADO     | TABLETA               | 80mg                                      |
| A03AD92              | PRAMIVERINA CLORHIDRATO     | SOLUCIÓN 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 | AGOSTO 2022       |
|   | Actualizado  |                   |

8.1.5.0.N40 Se retiran:

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO  | FORMA FARMACEUTICA | CONCENTRACION         |
|---------|---|--------------------|-----------------------|
| A03AX10 | ISOMETHEPTENO MUCCATO + DPIPRONA + CAFEINA                      | TABLETA RECUBIERTA | 30mg + 300mg + 30mg   |
| A03AX10 | ISOMETEPTENO TARTRATO + ATAPULGUITA ACTIVADA COLOIDAL + PEPTINA | 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 DPIPRONA                             | SOLUCION ORAL      | 10mg + 350mg          |
| N02BE51 | HOMATROPINA METILBROMURO + PARACETANOL                          | GRAGEA             | 10mg + 300mg          |
| 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 ó 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. Antiflatulentos

8.1.6.0.N10 Se aceptan:

| ATC      | PRINCIPIO ACTIVO         | FORMA FARMACEUTICA | CONCENTRACION   |
|----------|--------------------------|--------------------|-----------------|
| A02AA91  | ACEITE DE MENTA PIPERITA | CAPSULA            | 187 mg (0.2 mL) |
| A02BA011 | 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 antiflatulentos con:

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO   | FORMA FARMACEUTICA | CONCENTRACION     |
|---------|--|--------------------|-------------------|
| A02AF02 | HOMATROPINA METILBROMURO + HIDROXIDO DE ALUMINIO + HIDROXIDO DE MAGNESIO | SUSPENSION         | 15 mg + 4 g + 2 g |

8.1.7.0.N20 Se aceptan asociaciones de coferéticos y colágenos 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 | BIPERIDENO                           | GRAGEA             | 4mg           |
| R05CA04 | PECA                                 | JARABE OFICIAL     | 0.05          |
| R05CA04 | 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 | SUSPENSION ORAL    | 0.013         |
| A02BA05 | BISMUTO SUBCITRATO | SUSPENSION ORAL    | 0.035         |
| A02BA01 | OMETIDINA          | CAPSULA BLANDA     | 400mg         |
| A02BA03 | FAMOTIDINA         | CAPSULA            | 20mg          |
| A02BC03 | LANSOPRAZOL        | TABLETA            | 15mg          |
| A02BC03 | LANSOPRAZOL        | TABLETA            | 30mg          |
| A02BA04 | NDATENINA          | INYECTABLE         | 300mg         |
| A02BX03 | PIRENZEPINA        | INYECTABLE         | 10 mg / 2 mL  |
| A02BX03 | PIRENZEPINA        | TABLETA            | 50 mg         |
| A02BX02 | SUCRALFATO         | SUSPENSION         | 10 g / 100 mL |

#### 8.1.11. Laxantes

8.1.11.0.N10 Se retiran

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO                         | FORMA FARMACEUTICA                                 | CONCENTRACION  |
|---------|--|--|--|
| A06AA91 | ACEITE MINERAL OFICIAL                   | SUSPENSION ORAL                                    | 0.252  |
| A06AB03 | DANTRON                                  | GRAGEA   | 15mg   |
|         | DANTRON                                  | SUSPENSION ORAL                                    | 0.75 mg / 100 mL   |
| A06AX01 | GLICERINA                                | ENEMA  | 4 mL (4.1g / dosis)  |
| A06AD01 | PIPERIDINO                               | SOLUCION   | 25 g   |
| A06AD01 | ISPAIGULLA (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            | potensenergico 3300 nr 227, 10 g / 263.0 g para reconstituir a 1 g/ml 13.750 |
| A06AD92 | POLISACARIDOS HIDROFILOS                 |  |  |
| A06AB95 | RICINO OFICIAL, ACEITE                   | TABLETA  | 50mg   |
| A06     | SEN (HIGUAS)                             | CAPSULA  | 400mg  |
| B05CB02 | SODIO CITRATO                            | SOLUCION ORAL                                      | 0.00098  |
| A06AD93 | SODIO CLORURO HIPERTONICO                | SOLUCION   | 0.25   |
| A06AD13 | SODIO SULFATO                            | SOLUCION   | 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  |
| A06AD26 | ACEITE MINERAL USP + FENOLTALENA         | 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   |
|         | ISPAIGULLA HUSK (Psyllium Hydrofil)      | GRANULOS PARA SUSPENSION ORAL                      | 79.616 g / 100 g   |
|         | ISPAIGULLA (SEMILLAS)                    | POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSION ORAL          | 34.9 / 100 g   |
|         | ISPAIGULLA 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          | 60 g / 100 g   |
|         | PSYLLIUM                                 | POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSION ORAL          | 70 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          | 93.5 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 (ISPAIGULLA HUSK)          | 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   |

| 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 | AGOSTO 2022   |
| Actualizado   |   |  |   |
|   | 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)   | CÁPSULA  | 400 mg  |
|   | SENNA 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 DERIVADOS HIDROXIANTRACÉNICOS CALCULADOS COMO SENOSIDOS B  | TABLETA CON CUBIERTA ENTERICA  | 20 mg   |
|   | BOLDO HOJAS PULVERIZADAS (PELUNUS BOLDIUS) + CÁSCARA 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 + CÁSCARA 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 PURSHIANA DC) EXTRACTO SECO DE CORTEZA + RUBARBO (RHEUM PALMATUM L.) EXTRACTO SECO DE RAIZ   | 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 / Sobre   |
|   | 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 + FENOLTALENA 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 + CÁSCARA 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 DELLE (HOJAS POLVO) + RUBARBO (RHEUM OFFICINALE) POLVO SECO + CÁSCARA 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 + CÁSCARA 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) + CÁSCARA SAGRADA POLVO (CORTEZA) + ISPAGHULA POLVO (SEMILLA)   | CÁPSULA  | 100 mg + 80 mg + 80 mg + 240 mg                     |
|   | SEN HOJAS DE EN POLVO + CÁSCARA 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                         |
|---------|---|--------------------|---------------------------------------|
| A03AC31 | EXTRACTO DE BOLS DE BOURGON (PULVERIZADO) + EXTRACTO DE BOLS DE BOURGON (PULVERIZADO) + EXTRACTO DE BOLS DE BOURGON (PULVERIZADO) | 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 | QUEENDEOXCICOLICO ACIDO | TABLETA            |               |
| A05AA01 | CHEENDEOXCICOLICO ACIDO | TABLETA            |               |

8.1.13. Otros

8.1.13.0.N10 Se retiran

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO      | FORMA FARMACEUTICA | CONCENTRACION                   |
|---------|-----------------------|--------------------|---------------------------------|
| G01AX14 | BACLOS BULGAROS       | SOLUCION ORAL      | 10MLLONES / mL                  |
| A02BA07 | GEFARNATO             | TABLETA            | 100 - 300mg                     |
| A16AX97 | GLICOPEPTIDO          | TABLETA            | 50mg                            |
| A07FA02 | SACHAROMYCES BOULARDI | CÁPSULA            | 200mg / 1g (4 X 108 Y 4 X 1010) |
| A03AE02 | TEGASEROD             | TABLETA            | 2 mg                            |
| A03AE02 | TEGASEROD             | 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              | 144mg / 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        |                    |                |
| A16AX983 | MALTODEXTRINA + SUCRALOSA | GRÁNULOS           | 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. Hiperglicemiantes

| 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 | AGOSTO 2022       |
|   | Actualizado  |                   |

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   |
|---------|--|---------------------|-----------------|
| 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           |
| A10AC01 | INSULINA ZINC NPH                      | INYECTABLE          | 40 UI           |
| A10BX03 | 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          |
|         | BENFLUOREX                             | TABLETA             | 100 mg          |

8.2.4. Hipolipemiantes

8.2.4.0.N10 Se retiran

| ATC  | PRINCIPIO ACTIVO                                    | FORMA FARMACEUTICA | CONCENTRACION |
|--|---|--------------------|---------------|
| C10AA05  | 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  | CLOFIBRATO  | CAPSULA            | 500mg         |
| C10AC02  | COLESTIROL  | GRÁNULOS           | 5g            |
| C10AX01  | DEXTROTIOXINA                                       | TABLETA            | 1 mg          |
| C10AX01  | DEXTROTIOXINA                                       | TABLETA            | 2 mg          |
| C10AX01  | DEXTROTIOXINA                                       | TABLETA            | 4mg           |
| C10AX01  | DEXTROTIOXINA                                       | 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  | POLICOSANOL   | TABLETA            | 5mg           |
| C10A03   | PRAVASTATINA  | TABLETA            | 5mg           |
| C10AX02  | PROBUCCOL   | TABLETA            | 500mg         |
| C10AX02  | PROBUCCOL   | TABLETA            | 250mg         |
| ACTA 11 DE 2011 NUMERAL 3.1.4 DE FTD - pasara a file | FITOSTEROLES EXPRESADOS COMO β-SOTOSTEROL           | CAPSULA            | 200 mg        |
| C10AX08  | POLICOSANOL   | TABLETA            | 10 mg         |
|  | LAROPIPRANT + NIACINA                               | TABLETA            | 20 mg + 1 g   |
| C10AD02 - retirar por problemas caldo                | LAROPIPRANT + 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 | +SIBUTRAMINA              | CAPSULA            | 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 | AGOSTO 2022       |
|   | 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                    | GOTAS               | 2mcg / mL      |
| A11CC03  | ALFACALCIDOL                    | SOLUCIÓN INYECTABLE | 100 mcg        |
| H05BA01  | CALCITONINA DE SALMON SINTETICA | SOLUCIÓN INYECTABLE | 40 UI          |
| A110D04  | CALCITRIOL                      | INYECTABLE          | 1 mcg          |
| A110D04  | CALCITRIOL                      | INYECTABLE          | 2mcg           |
| A110D04  | CALCITRIOL                      | UNGÜENTO            | 3mcg           |
| M05BA021 | CLODRONATO SODICO               | CAPSULA             | 400mg          |
| M05BA021 | CLODRONATO SODICO               | INYECTABLE          | 300 mg / 10 mL |
| M05BA021 | CLODRONATO SODICO               | TABLETA             | 50mg           |
| A12CD01  | FLUORURO SODICO                 | GRASEA              | 4mg            |
| A12CD01  | FLUORURO SODICO                 | POLVO               | 0,00007        |
| 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 |
|---------|------------------|--------------------|---------------|
| A16AA01 | L-CARNITINA      | SOLUCIÓN ORAL      | 0,1           |
| A16AA01 | 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 OROTICO | 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 más en base de datos.

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO | FORMA FARMACEUTICA | CONCENTRACION |
|---------|------------------|--------------------|---------------|
| A10XA01 | TOLRESTAT        | CAPSULA            | 200mg         |

|   |  |                   |
|---|--|-------------------|
| 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 | AGOSTO 2022       |
|   | Actualizado  |                   |

### 9. HORMONAS Y REGULADORES HORMONALES

#### 9.1. HORMONAS

##### 9.1.1. Andrógenos

9.1.1.0.N10 Se eliminan:

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO           | FORMA FARMACEUTICA         | 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 | MANDROLONA DECANATO        | SOLUCION OLEOSA INYECTABLE | 25mg / mL              |
| G03BB91 | “QUANDROLONA”              | TABLETA                    | 2,5 mg                 |
| G03BA03 | TESTOSTERONA               | CAPSULA                    | 40mg                   |
| G03BA03 | TESTOSTERONA               | TABLETA                    | 250mg                  |
| G03BA03 | TESTOSTERONA               | TABLETA SUBLINGUAL         | 250mg                  |
| G03BA03 | TESTOSTERONA PROPIONATO    | SOLUCION 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 FARMACEUTICA | 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    |
| G03AB031 | LEVONORGESTREL + ETINILESTRADIOL      | GRAGEA             | 0,25 mg + 0,05 mg    |
| G03AB031 | LEVONORGESTREL + ETINILESTRADIOL      | GRAGEA             | 0,075 mg + 0,04 mg   |
| G03AB022 | LINESTRENOL + MESTRANOL               | TABLETA            | 1 mg + 0,1 mg        |
| G03DC022 | NORETISTERONA EMANATO                 | 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 + 0,035 mg  |
| G03AA061 | NORGESTREL + ETINILESTRADIOL          | TABLETA            | 0,05 mg + 0,05 mg    |

9.1.2.0.N30 Retirada. En los anticonceptivos no secuenciales se aceptan las siguientes concentraciones para sus principios activos:

- Etinodiol diacetato, hasta 1 mg por dosis
- Etinilestradiol, hasta 50 mcg por dosis
- Linestrenol, hasta 2,5 mg por dosis
- Mestranol, hasta 100 mcg por dosis
- Noretisterona acetato, hasta 1 mg por dosis
- Norgestrel, hasta 0,5 mg 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 FARMACEUTICA                            | CONCENTRACION               |
|----------|--|---|-----------------------------|
| H02AB14  | CLOPREDNOL   | TABLETA                                       | 2,5 mg                      |
| H02AB13  | DEFLAZACORT  | SOLUCION ORAL                                 | 1 mg / gota                 |
| H02AB031 | FLUOCORTOLONA PIVALATO Y CAPROATO FLUOCORTOLONA + LIDOCAINA BASE | SUPOSITORIO                                   | 0,612 mg + 0,630 mg + 40 mg |
| H02AB91  | FLUPREDNISOLONA  | TABLETA                                       | 2 mg                        |
| H02AB09  | HIROCORTISONA  | POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCION INYECTABLE | 50 mg / mL                  |
| H02AB04  | METILPREDNISOLONA  | TABLETA (MICHONIZADA)                         | 100mg                       |
| H02AB05  | PARAMETISONA   | TABLETA                                       | 2 mg                        |
| H02AB081 | TRAMCINOLONA ACETONIDO   | INYECTABLE                                    | 50mg / mL                   |
| H02AB081 | TRAMCINOLONA ACETONIDO   | JARABE  | 40 mg / 5 mg                |
| H02AB081 | TRAMCINOLONA ACETONIDO   | TABLETA                                       | 4mg                         |

##### 9.1.5. Corticotrofinas

9.1.5.0.N10 Se eliminan:

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO      | FORMA FARMACEUTICA            | CONCENTRACION |
|---------|-----------------------|-------------------------------|---------------|
| V04CD91 | CORTICOTROPINA (ACTH) | INYECTABLE                    | 25U           |
| V04CD91 | 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 FARMACEUTICA             | CONCENTRACION  |
|---------|--|--------------------------------|----------------|
| G05GA05 | FOLITROPINA ALFA (R-HFSH)                          | INYECTABLE                     | 100 UI / 2 mL  |
| G05GA05 | FOLITROPINA ALFA (R-HFSH)                          | INYECTABLE                     | 41,3 UI        |
| H01CA01 | GONADORELINA (HORMONA LIBERADORA DE GONADOTROPINA) | POLVO PARA SOLUCION INYECTABLE | 3,2 mg / 10 mL |

| 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 | AGOSTO 2022       |
|   | Actualizado  |                   |

9.1.7. Estrógenos

9.1.7.0.N10 Se retiran:

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO                                    | FORMA FARMACEUTICA  | 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       |
| G03CA01 | ESTROPIDATO EQUIVALENTE A SULFATO DE ESTRONA SÓDICA | TABLETA             | 4,65 mg       |
| G03CA01 | ETINLESTRADIOL                                      | GRAGEA              | 30 - 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 FARMACEUTICA | CONCENTRACION |
|---------|---|--------------------|---------------|
| H01AC12 | SOMATROPINA ORIGEN R-DNA DE CELULAS DE MAMIFERO | CAPSULA            | 18 UI         |
| H01AC12 | 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 FARMACEUTICA | CONCENTRACION |
|---------|----------------------|--------------------|---------------|
| G03DB01 | DIHIDROGESTERONA     | TABLETA            | 10mg          |
| G03DC91 | GESTODENO            | GRAGEA             | 0,075 mg      |
| G03DA03 | HIIDROXIPROGESTERONA | INYECTABLE OLEOSO  | 0,1           |
| G03DA03 | HIIDROXIPROGESTERONA | INYECTABLE OLEOSO  | 0,25          |
| G03AC02 | LINESTRENOL          | TABLETA            | 2,5mg         |
| G03DB02 | MEGESTROL            | SOLUCION ORAL      | 0,04          |



9.1.12. Tiroides y anti-tiroides

9.1.12.0.N10 Se retiran:

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO                     | FORMA FARMACEUTICA | CONCENTRACION |
|---------|--------------------------------------|--------------------|---------------|
| H03AA01 | LIOTIRONINA                          | TABLETA            | 20mg          |
| H03AA01 | LIOTIRONINA                          | TABLETA            | 30mg          |
| H03AA01 | TROGLOBULINA                         | TABLETA            | 65mg          |
| H03AA04 | TRATRICOL-(ÁCIDO TRIVODOTIROACETICO) | TABLETA            | 0,35mg        |

b) Anti-tiroides : se retiran:

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO | FORMA FARMACEUTICA | CONCENTRACION |
|---------|------------------|--------------------|---------------|
| H03AA92 | YODO             | TABLETA            | 0,029 mg      |
| H03CA92 | YODUROS          | JARABE             | 0,0006        |
| H03CA92 | YODUROS          | TABLETA            | 0,036mg       |

|  |  |                          |
|--|--|--------------------------|
|  <b>AGENCIA NACIONAL DE</b>  <b>La salud es un deber</b><br><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 - Retirados de las Normas | AGOSTO 2022              |
|  | Actualizado  |                          |

**9.1.13. Vasopresinas**  
9.1.13.0.N10 Se retiran:

| ATC      | PRINCIPIO ACTIVO   | FORMA FARMACEUTICA | CONCENTRACION |
|----------|--------------------|--------------------|---------------|
| H01BA011 | VASOPRESINA TANATO | NYECTABLE          | 20 UI / mL    |

**9.2. REGULADORES HORMONALES**

**9.2.1. Antiandrógenos**  
9.2.1.0.N10 Se retiran:

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO | FORMA FARMACEUTICA | CONCENTRACION |
|---------|------------------|--------------------|---------------|
| L02BB02 | NTULAMIDA        | TABLETA            | 100mg         |
| L02BB02 | NTULAMIDA        | TABLETA            | 150mg         |
| L02BB02 | NTULAMIDA        | TABLETA            | 50mg          |

9.2.1.0N20: se retiran:

| ATC      | PRINCIPIO ACTIVO                             | FORMA FARMACEUTICA               | CONCENTRACION |
|----------|--|----------------------------------|---------------|
| G04CA011 | ALFUZOSINA CLORHIDRATO                       | TABLETA                          | 10mg          |
| G04CA011 | ALFUZOSINA CLORHIDRATO                       | TABLETA RECUBIERTA               | 2,5 mg        |
| G04CA011 | ALFUZOSINA CLORHIDRATO                       | TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA | 5mg           |
| G04CX921 | PRAZOSIN                                     | CAPSULA                          | 1 mg          |
| G04CX921 | PRAZOSINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A PRAZOSIN | CAPSULA DE LIBERACIÓN RETARDADA  | 2 mg          |
| G04CX921 | PRAZOSINA                                    | TABLETA                          | 1 mg          |
| G04CX921 | PRAZOSINA                                    | TABLETA                          | 2 mg          |
| G04CA02  | TAMSULOSINA CLORHIDRATO                      | CAPSULA DE LIBERACIÓN MODIFICADA | 0,4 mg        |
| G04CA031 | TERAZOSINA                                   | TABLETA                          | 10mg          |
| G04CA031 | TERAZOSINA                                   | TABLETA                          | 2 mg          |
| G04CA031 | TERAZOSINA                                   | TABLETA                          | 5mg           |

**9.2.2. Antiestrógenos**  
9.2.2.0.N10 Se retiran:

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO | FORMA FARMACEUTICA | CONCENTRACION |
|---------|------------------|--------------------|---------------|
| L02BA01 | TAMOXIFENO       | TABLETA            | 2,5 mg        |

**9.2.3 Otros**  
9.2.3.0.N10 Se retiran:

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO | FORMA FARMACEUTICA | CONCENTRACION |
|---------|------------------|--------------------|---------------|
| G03XA01 | DANAZOL          | TABLETA            | 100mg         |
| G03XA01 | DANAZOL          | TABLETA            | 200mg         |
| H02CA01 | TRIDOSTANO       | CAPSULA            | 60mg          |

**NORMA 10. LIQUIDOS Y ELECTROLITOS**

**10.2. DEXTROSA Y OTROS AZÚCARES**  
10.2.0.0.N10 Se retiran:

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO | FORMA FARMACEUTICA  | CONCENTRACION |
|---------|------------------|---------------------|---------------|
| B05CX01 | DEXTROSA         | SOLUCIÓN INYECTABLE | 0,012         |
| B05CX01 | DEXTROSA         | SOLUCIÓN INYECTABLE | 0,055         |
| 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 FARMACEUTICA | CONCENTRACION     |
|---------|--------------------|--------------------|-------------------|
| A12BA02 | CITRATO DE POTASIO | TABLETA            | 1,080 mg          |
| A12CD01 | MAGNESIO CLORURO   | SOLUCIÓN ORAL      | 180,5 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 FARMACEUTICA | CONCENTRACION |
|---------|--------------------------------|--------------------|---------------|
| B05CX93 | CITRATO DE POTASIO MONOHIDRATO | SOLUCIÓN           | 0,0386        |
| 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 FARMACEUTICA  | CONCENTRACION                  |
|--------|----------------------|---------------------|--------------------------------|
| V07A01 | HILANDA A            | INYECTABLE          | 4mg / mL                       |
| V07A95 | POLIMERO HILANDA E-F | SOLUCIÓN INYECTABLE | 20,8mg / mL, JERINGA PREENNADA |

**11. ORGANOS DE LOS SENTIDOS**

**11.1. NARIZ**  
**11.1.2. Corticosteroides**  
11.1.2.0.N10 Se retiran:

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO | FORMA FARMACEUTICA                               | 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 FARMACEUTICA | CONCENTRACION |
|---------|----------------------------------|--------------------|---------------|
| R01AD03 | AZELASTINA                       | SOLUCIÓN NASAL     | 0,055         |
| A12CC05 | N-ACETILASPARTILGLUTAMATO SODICO | SOLUCIÓN NASAL     | 49 mg / mL    |
| S01GX04 | NEDOCROMILO SODICO               | SOLUCIÓN NASAL     | 10 mg / mL    |

**11.2. OÍDOS**  
se retiran de la norma 11.2.0.0.N10:

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO     | FORMA FARMACEUTICA           | CONCENTRACION          |
|---------|----------------------|------------------------------|------------------------|
| J01BA01 | CLORANFENICOL        | SOLUCIÓN OTICA               | 10mg / mL              |
| S02AA92 | COLISTINA            | SOLUCIÓN OTICA               | 0,055                  |
| S02AA14 | GENTAMICINA          | SOLUCIÓN OTICA               | 3 mg / mL (0,3%)       |
| S02AA07 | NEOMICINA            | SOLUCIÓN OTICA               | 0,005                  |
| A01FA91 | PERÓXIDO DE UREA     | SOLUCIÓN OTICA               | 0,085 g + 0,085 g / mL |
| S02AA94 | POLIMIXINA B         | SOLUCIÓN                     | 5000 a 20000 UI / mL   |
| S02AA95 | SULFACETAMIDA SÓDICA | SUSPENSIÓN OFTALMICA / OTICA | 0,1                    |
| S02AA96 | SULFACETAMIDA SÓDICA | SUSPENSIÓN OFTALMICA / OTICA | 0,3                    |

**11.3. OJOS**

**11.3.1. Anestésicos de superficie**  
11.3.1.0.N10 Se retiran:

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO | FORMA FARMACEUTICA | CONCENTRACION |
|---------|------------------|--------------------|---------------|
| N01BX91 | BUTACAINA        | SOLUCIÓN OFTALMICA |               |
| S01HA07 | LIDOCAINA        | SOLUCIÓN OFTALMICA | 0,04          |

**11.3.2. Antiinflamatorios**  
11.3.2.0.N10 Se retiran:

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO | FORMA FARMACEUTICA | CONCENTRACION |
|---------|------------------|--------------------|---------------|
| S01BC01 | INDOMETACINA     | UNGUENTO OFTALMICO | 10mg / g      |

**11.3.3. Antimicrobianos**  
11.3.3.0.N10 Se retiran:

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO | FORMA FARMACEUTICA | CONCENTRACION    |
|---------|------------------|--------------------|------------------|
| D08AX05 | BACITRACINA      | UNGUENTO OFTALMICO | 50000 UI / 100 g |
| J01MA02 | CIPROFLOXACINO   | SOLUCIÓN OFTALMICA | 3,5 mg / 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 | AGOSTO 2022       |
|   | Actualizado  |                   |

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO            | FORMA FARMACEUTICA | CONCENTRACION |
|---------|-----------------------------|--------------------|---------------|
| J01BA01 | CLORANFENICOL               | POMADA OFTALMICA   | 10mg /g (1%)  |
| S01XA02 | CLOROTETRACICLINA           | UNGUENTO OFTALMICO | 0,01          |
| R02BA90 | GRAMICIDINA                 | SOLUCION OFTALMICA | 0,025 mg / mL |
| S01XA03 | NEOMICINA                   | SOLUCION OFTALMICA | 0,3 a 0,5%    |
| S01AB04 | SULFACETAMIDA SÓDICA        | UNGUENTO OFTALMICO | 100mg         |
| S01AB02 | SULFAFURAZOL (SULFISOXAZOL) | SOLUCION OFTALMICA | 0,04          |

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 u galeteraciclina  
 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 |
|----------|--------------------------|--------------------|---------------|
| S01XA04  | BORICO ACIDO             | SOLUCION OFTALMICA |               |
| S01XA02  | BORICO ACIDO Y SUS SALES | UNGUENTO OFTALMICO | 0,05          |
| S01XA02  | PLATA NITRATO            | SOLUCION OFTALMICA | 0,01          |
| S01XA98  | TOMERSAL (TIMEROSAL)     | 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 | 3 mg / mL     |
| 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 | FLUCROMETOLONA          | UNGUENTO             | 0,001         |
| S01BA02 | HEBROCORTISONA          | 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   |               |

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 | DEXAMETASONA + BENTAMICINA           | 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. Midriáticos  
 11.3.10.0.N10 Se retiran:

| ATC      | PRINCIPIO ACTIVO                                 | FORMA FARMACEUTICA   | CONCENTRACION |
|----------|--|----------------------|---------------|
| S01FA04  | CYCLOPENTOLATO                                   | SOLUCION OFTALMICA   | 0,005         |
| S01FB011 | EUCATROPINA CLORHIDRATO + FLUTALMINA CLORHIDRATO | SOLUCION OFTALMICA   |               |
| S01FB011 | FENILEFRINA 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 |
|----------|------------------------|--------------------|---------------|
| S01EB081 | ACECLIDINA CLORHIDRATO | SOLUCION OFTALMICA | 200 mg / mL   |
| S01EB01  | Pilocarpina            | SOLUCION OFTALMICA | 0,205         |
| 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 | HDROXIETIL CELULOSA        | SOLUCION OFTALMICA                                 | 0,025         |
| S01XA208 | HDROXIPROPILMETIL CELULOSA | SOLUCION OFTALMICA SOLUCION LUBRICANTE PARA LENTES | 0,002         |
| S01XA202 | METILCELULOSA              | SOLUCION OFTALMICA                                 | 0,005         |
| S01XA200 | POVIDONA                   | SOLUCION OFTALMICA                                 | 20mg / mL     |

11.3.13. Vasoconstrictores  
 11.3.13.0.N10 Se retiran:

| ATC      | PRINCIPIO ACTIVO                           | FORMA FARMACEUTICA   | CONCENTRACION |
|----------|--|----------------------|---------------|
| S01FB011 | FENILEFRINA CLORHIDRATO                    | SUSPENSION OFTALMICA | 0,0012        |
| S01GA06  | OXEDRINA                                   | SOLUCION OFTALMICA   | 5 mg / mL     |
| S01GA021 | TETRAZOLINA (TETRAHIDROZOLINA) CLORHIDRATO | COLIRIO              | 0,25 mg / mL  |

11.3.13.0.N20 Se retiran:

| 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 |
|--------------------|------------------------------------|----------------------------------|---------------|
| S01GA071           | AZELASTINA CLORHIDRATO             | SOLUCION OFTALMICA               | 0,125 mg / mL |
| R03BC011, S01GX011 | CROMOGLICATO SODICO                | SOLUCION OFTALMICA               | 20mg / 5mL    |
| S01GX011           | SODIO CROMOGLICATO                 | SOLUCION OFTALMICA               | 20mg / 10 mL  |
| S01KA011           | 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                   | 8000 UI       |
| S01XA91            | SODIO CLORURO                      | SOLUCION SALINA DE USO OFTALMICO | 0,0375        |

11.3.14.0.N40

Se retiran:

| 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 | AGOSTO 2022  |
|   | Actualizado  |  |
| 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 |

Se retiran de la norma 11.3.14.0.N50 :

| ATC      | PRINCIPIO ACTIVO                          | FORMA FARMACEUTICA    | CONCENTRACION  |
|----------|---|-----------------------|--|
| S01EB512 | TIMOLOL MALEATO + Pilocarpina clorhidrato | SOLUCIONES OFTALMICAS | CADA SISTEMA CONTIENE SOLUCION 1: TIMOLOL MALEATO USP EQUIVALENTE A 5,087mg DE TIMOLOL + SOLUCION 2: Pilocarpina clorhidrato 125mg |
| S01EB511 | Pilocarpina clorhidrato + TIMOLOL         | SOLUCION OFTALMICA    | 2.0% + 0.5%  |

## 12. OXITOCICOS Y RELAJANTES UTERINOS

### 12.1. OXITOCICOS

12.1.0.0.N10 Se retiran:

| ATC      | PRINCIPIO ACTIVO                 | FORMA FARMACEUTICA  | CONCENTRACION |
|----------|----------------------------------|---------------------|---------------|
| G02AD041 | CARBOPROST TROMETAMINA           | Visi                | 0.332 mg      |
| G02AD041 | CARBOPROST TROMETAMINA           | Visi                | 3.32 mg       |
| H01BB011 | DESMOTOCINA MALEATO              | TABLETA             | 50 U          |
| G02AD011 | DINOPROST TROMETAMINA            | SOLUCION INYECTABLE | 15mgca / 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 (ERGONOMYNA)         | TABLETA             | 0.2 mg        |
| G02AB011 | METILERGOMETRINA MALEATO         | GRASA               | 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 / 5 mL  |
| G02CA93  | ORCIPRENALINA SULFATO | JARABE             | 50 mg / 5 mL  |
| G02CA93  | ORCIPRENALINA SULFATO | TABLETA            | 10 mg         |
| R03CB01  | ORCIPRENALINA SULFATO | TABLETA            | 20 mg         |
| G02CA011 | RITODRINA CLORHIDRATO | INYECTABLE         | 10mg / mL     |
| G02CA011 | RITODRINA CLORHIDRATO | TABLETA            | 10mg          |
| G02CA91  | SALBUTAMOL            | NYECTABLE          | 0.5 mg / mL   |

## 13. PIEL Y MUUCOSAS

### 13.1. MEDICACION DERMATOLOGICA

#### 13.1.1. Anestésicos de superficie

13.1.1.0.N10 Se retiran:

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO | FORMA FARMACEUTICA | CONCENTRACION |
|---------|------------------|--------------------|---------------|
| D04AB92 | BUTAMBEN         | UNGUENTO           | 1g / 100 g    |
| D04AB06 | TETRACAINA       | UNGUENTO TOPICO    | 0.5 g / 100 g |

13.1.1.0.N30 corticosteroides Se retiran:

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO            | FORMA FARMACEUTICA | CONCENTRACION |
|---------|-----------------------------|--------------------|---------------|
| D04AB04 | BENZOCAINA + HIDROCORTISONA | UNGUENTO           | 2% + 1%       |

antimicrobianos (uso topico)

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO                   | FORMA FARMACEUTICA | CONCENTRACION |
|---------|------------------------------------|--------------------|---------------|
| D04AB04 | BENZOCAINA + HEXACLOROCICLOHEXANO  | CREMA              | 1% + 1%       |
| D04AB04 | BENZOCAINA + CLORURO DE DEQUALINIO | SOLUCION           | 0.5% + 4%     |

### 13.1.2. Antibacterianos

13.1.2.0.N10 Se retiran:

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO     | FORMA FARMACEUTICA | CONCENTRACION |
|---------|----------------------|--------------------|---------------|
| D06AA02 | CLORTETRACICLINA     | CREMA              | 3g / 100 g    |
| D10AF02 | ERITROMICINA         | CREMA              | 0.04          |
| D06AA01 | FUSIDICO ACIDO       | APOSITO ESTERIL    | 30mg          |
| D06AX07 | GENTAMICINA SULFATO  | POMADA             | 0.005         |
| D06AX08 | GRAMICIDINA          | CREMA              | 0.00025       |
| D06AA03 | OXITETRACICLINA      | UNGUENTO           | 0.03          |
| D06AX93 | PAROMOMICINA SULFATO | UNGUENTO           | 0.15          |

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 |
|----------|--------------------------------|--------------------|---------------|
| D01AE91  | AMFOTERICINA B                 | UNGUENTO           | 0.03          |
| D01AE92  | BENZOICO ACIDO                 | CREMA              | 0.05          |
| D01AC03  | ECONAZOL                       | CHAMPU             | 0.01          |
| D01AC06  | 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 | OMOCANAZOL NITRATO             | CREMA              | 0.01          |
| D01AC14  | SERTAONAZOL                    | SOLUCION TOPICA    | 0.02          |
| D01AE94  | 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 (YDOPOLIVINILPIRROLIDONA) | SOLUCION TOPICA    | 0.05          |
| D08AG    | YODO (YDOPOLIVINILPIRROLIDONA) | UNGUENTO           | 0.1           |

13.1.3.0.N30 Se retiran:

| ATC   | PRINCIPIO ACTIVO  | FORMA FARMACEUTICA | CONCENTRACION        |
|-------|---|--------------------|----------------------|
| N01BC | ACIDO BENZOICO + Acido Salicilico                                     | Solucion           | 4% + 2%              |
| N01BC | ACIDO BENZOICO + Acido Salicilico + yodo metalico + 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 + TOLTAFNATO  | 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             |               |
| NO HAY IN VENCIDO - ESTA MUY GENERAL | PIRETRINAS + BUTOXIDO DE PIPERONILO | LOCION             | 0.3% + 3%     |
| NO HAY IN VENCIDO - ESTA MUY GENERAL | PIRETRINAS + BUTOXIDO DE PIPERONILO | CHAMPU             | 0.3% + 3%     |

### 13.1.5. Antipruriginosos

|   |  |                   |
|---|--|-------------------|
| 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 | AGOSTO 2022       |
|   | Actualizado  |                   |

13.1.5.0.N10 Se retiran :

| ATC   | PRINCIPIO ACTIVO                                    | FORMA FARMACÉUTICA | CONCENTRACION   |
|-------|---|--------------------|---|
| D04AX | CALAMINA + MENTOL                                   | LOCION             | 8% + 1%   |
| D04AX | Suspensión de cultivo bacterial (BCS) estandarizado | UNGUENTO           | (166,7 mg (contiene 330000000 de Coli y 3,3 mg de Fenol como preservativo) / 1g |
|       | DOXEPIÑA CLORHIDRATO EQUIVALENTE DOXEPIÑA           | CREMA              | 0,05  |

13.1.6. Antisépticos y desinfectantes

13.1.6.0.N10 Se retiran :

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO                               | FORMA FARMACÉUTICA            | CONCENTRACION  |
|---------|--|-------------------------------|----------------|
| D08AX05 | ALCOHOL ISOPROPILICO                           | GEL                           | 62% / 100 mL   |
| D08AX05 | ALCOHOL ISOPROPILICO                           | SOLUCION TOPICA               | 0,03           |
| D08AJ91 | BENZETONIO CLORURO                             | SOLUCION TOPICA (LIOFILIZADA) | 0,2 mg / 10 mL |
| D08AJ95 | BENZOXONIO CLORURO                             | SOLUCION                      | 0,1 g          |
| D08AE05 | CLOROXLENOL EN ASOCIACION                      | CHAMPU                        | 0,005          |
| D08AE05 | CLOROXLENOL EN ASOCIACION                      | CHAMPU                        | 0,01           |
| D08AE03 | FENOL + CLORURO DE BENZALCONIO                 | JABON LIQUIDO                 | 1% + 0,5%      |
| D08AX07 | HIPOCLORITO DE SODIO                           | SOLUCION TOPICA               | 0,005          |
| D08AJ01 | MAFENDA ACETATO                                | CREMA                         | 0,085          |
| D08AJ01 | PEROXIDO DE HIDROGENO                          | SOLUCION TOPICA               | 0,12           |
| D08AJ01 | PLATA NITRATO                                  | BARRA DE APLICACION TOPICA    | 0,75           |
| D08AX08 | POTASIO PERMANGANATO                           | SOLUCION TOPICA               | 0,0001         |
| D10AX02 | RESORCINOL                                     | CREMA                         | 0,002          |
| A01AD97 | TIMOL  | SOLUCION TOPICA               | 0,1g           |
| A01AD97 | TIMOL  | SOLUCION TOPICA               | 0,25g          |
| A01AD97 | TIMOL  | ESPRAY                        | 100mg          |
| D08AX92 | TRICLOROCARBANILIDA EN ASOCIACION              | JABON                         | 0,0005         |
| D08AX93 | TROMETAMINA                                    | SOLUCION                      | 1,21 mg / mL   |
| D08AX93 | TROMETAMINA                                    | SOLUCION                      | 12 mg / mL     |
| D08AG92 | YODO (YODOPOLIVINILPIRROLIDONA) O YODOPOVIDONA | ESPRAY                        | 0,008          |
| D08AG92 | YODO (YODOPOLIVINILPIRROLIDONA) O YODOPOVIDONA | SOLUCION TOPICA               | 0,01           |
| D08AG92 | YODO (YODOPOLIVINILPIRROLIDONA) O YODOPOVIDONA | SOLUCION TOPICA               | 2,5 g / 100 mL |

13.1.9. Contrairritantes y rubefacientes

13.1.9.0.N10 Se retiran :

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO   | FORMA FARMACÉUTICA | CONCENTRACION   |
|---------|--|--------------------|-----------------|
| M02AB01 | OLEORESINA CAPSICA + METILNICOTINATO + GLICOL MONOSALICILATO | CREMA              | 0,1% + 1% + 10% |
| M02AX   | TREMENTINA EN ASOCIACION                                     | BALSAMO            | 0,0156          |
| 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 FARMACÉUTICA | 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        |
| D07AC03  | DESOXIMETASONA                      | UNGUENTO           | 0,0025        |
| D07AC101 | DIFLORASONA DIACETATO               | CREMA              | 0,0005        |
| D07AC101 | DIFLORASONA DIACETATO               | UNGUENTO           | 0,05%         |
| D07AD91  | FLUDROCORTISONA ACETATO             | CREMA              | 0,1%          |
| D07AB031 | 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           |
| D07XB03  | FLUPREDNIDENO ACETATO EN ASOCIACION | CREMA              | 0,001         |
| D07AC17  | FLUTICASONA                         | CREMA              | 0,05%         |
| D07AC17  | FLUTICASONA                         | UNGUENTO           | 0,05%         |
| D07AD02  | HALCINONIDA                         | TINTURA            | 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 FARMACÉUTICA | CONCENTRACION  |
|----------|---|--------------------|--|
| D07CC01  | FUSIDATO SODICO + BETAMETASONA VALERATO | ACROSOLO           | 16,7 mg / 1g + 1 mg / 1g   |
| D07CC01  | BETAMETASONA + GENTAMICINA              | CREMA              | 0,1% + 0,1%  |
| S01CA071 | FLUOROMETALONA + GENTAMICINA SULFATO    | UNGUENTO           | C/ 100 g de UNGUENTO contiene 100mg de fluorometalona + 500 mg de Gentamicina sulfato equivalentes a 300 mg de Gentamicina |

Acido salicilico

| ATC | PRINCIPIO ACTIVO            | FORMA FARMACÉUTICA | CONCENTRACION |
|-----|-----------------------------|--------------------|---------------|
|     | DESONIDA + ACIDO SALICILICO | UNGUENTO           | 0,05% + 3%    |
|     | DESONIDA + ACIDO SALICILICO | UNGUENTO           | 0,1% + 3%     |

| 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 | AGOSTO 2022       |
|   | 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:

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO | FORMA FARMACEUTICA | CONCENTRACION |
|---------|------------------|--------------------|---------------|
| D11AX11 | HIPOCLORITO      | CREMA              | 0,05          |

Alcal sulfato de polifenilamina 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 FARMACEUTICA | CONCENTRACION |
|---------|------------------|--------------------|---------------|
| D11AX34 | METOXALENO       | LOCION             | 0,02          |
| D11AX83 | TRIOXISALENO     | GRASA              | 5 mg          |

### 13.1.15. Queratolíticos

13.1.15.0.N10 Se retiran:

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO                                 | FORMA FARMACEUTICA      | 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 PIRICTONA                                | CHAMPU                  | 0,01          |
| N02BA01 | RESORCINOL + ACIDO BENCICOICO + ACIDO SALICILICO | SOLUCION                | 3% + 5% + 5%  |
| D10AX96 | TRICLOROACETICO ACIDO                            | SOLUCION TOPICA         | 0,1           |
| D11AX12 | ZINC PIRITONATO EN ASOCIACION                    | CHAMPU                  | 0,02          |

### 13.1.17. Varios

13.1.17.0.N10 Se retiran:

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO   | FORMA FARMACEUTICA | CONCENTRACION |
|---------|--|--------------------|---------------|
| D03AX93 | CENELLA 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          |
| D02AB01 | PASTA DE LASSAR (OFICIAL)  | PASTA              |               |
| D02AB02 | PASTA DE UNNA (OFICIAL)  | PASTA              |               |

13.1.17.0.N90 Se acepta la bemeclina 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. N10 se encuentra pero no se hace referencia a lo de la mastalgia

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO | FORMA FARMACEUTICA | 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 FARMACEUTICA | CONCENTRACION |
|----------|--|--------------------|---------------|
| D09AX941 | Polímero de carboximetil celulosa + propilenglicol | 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 FARMACEUTICA | CONCENTRACION          |
|---------|---------------------------------------|--------------------|------------------------|
| A01AA92 | ESTANO                                | GEL                | 0,4%                   |
| A01AA01 | FLUORURO SODICO                       | CREMA DENTAL       | 0,011                  |
| A01AA01 | FLUORURO SODICO                       | ENJUAGUE BUCAL     | 0,0006                 |
| A01AA01 | FLUORURO SODICO                       | GEL                | 0,004                  |
| A01AA01 | FLUORURO SODICO                       | GEL                | 0,02                   |
| A01AA01 | FLUORURO SODICO                       | SOLUCION DENTAL    | 1,09%                  |
| A01AA01 | FLUORURO SODICO ACILADO EN ASOCIACION | GEL                | 1,23% del Ión Fluoruro |
| A01AA91 | PEROXIDO DE UREA                      | CREMA DENTAL       | 0,1                    |
| A01AA97 | TRICLOSAN                             | CREMA DENTAL       | 0,1g                   |
| A01AA97 | TRICLOSAN                             | CREMA DENTAL       | 0,28g                  |
| A01AA97 | TRICLOSAN                             | ENJUAGUE BUCAL     | 0,03%                  |

#### 13.2.2. Medicación tópica bucal

13.2.2.0.N10 Se retiran:

| ATC      | PRINCIPIO ACTIVO                               | FORMA FARMACEUTICA        | CONCENTRACION           |
|----------|--|---------------------------|-------------------------|
| N01BA01  | AMBUCICINA                                     | TABLETA                   |                         |
| R02AD01  | BENZOCAINA                                     | GEL BUCAL                 | 0,1                     |
| D08AX    | CETALCONIO CLORURO EN ASOCIACION               | SOLUCION BUCAL            |                         |
| A01AB9F  | CETRAMIDA                                      | SOLUCION BUCAL            | 0,005                   |
| A01AB9F  | CETRAMIDA                                      | SOLUCION BUCAL            | 0,01                    |
| A01AB9E  | CLORHEXIDINA GLUCONATO                         | TABLETA                   | 4 mg                    |
| A01AB9E  | CLORHEXIDINA GLUCONATO                         | GEL                       | 0,01                    |
| A01AB94  | DECALINIO                                      | SOLUCION BUCAL            | 0,5 g encuentra vendido |
| A01AB061 | DOMIFEN BROMURO                                | SOLUCION (ENJUAGUE BUCAL) | 0,00025                 |
| A01AB061 | DOMIFEN BROMURO                                | SOLUCION (ENJUAGUE BUCAL) | 0,0005                  |
| A01AB96  | EUSERICAL                                      | POSITO                    | 0,137                   |
| A01AB96  | FORMALDEHIDO POLIMERIZADO                      | SOLUCION BUCAL            |                         |
| A01AB12  | HEXETIDINA                                     | SOLUCION BUCOFARINGEA     | 0,002                   |
| D01AE021 | METILROSANILINA CLORURO (VIOLETA DE GENCIANA)  | SOLUCION TOPICA           | 0,5 mL / 100 mL         |
| A01AB02  | PEROXIDO DE HIDROGENO                          | SOLUCION                  | 0,12                    |
| A01AB98  | SODIO BICARBONATO                              | CREMA DENTAL              | 0,25                    |
| D08AX07  | SODIO HIPOCLORITO                              | SOLUCION                  | 0,005                   |
| A01AB15  | TIBEZONID YODURO                               |                           |                         |
| A01AC011 | TRAMCINDOLNA ACETONIDO                         | UNGUENTO BUCAL            | 0,001                   |
| D02AB    | ZIN FORFATO EN ASOCIACION Como fosfato de zinc | POLVO                     |                         |

13.2.2.0.N60 Se retiran las siguientes Asociaciones:

- \* Aceite de casia + salicilato de metilo + fenol + formol+ cresol
- \* P-clorotlenol + alcanfor + simol + corticoide
- \* P-monoclorfenol + alcanfor
- \* Alcanfor 1% + mentol 0,6% + fenol 0,5%

13.2.2.0.N80 Se retiran:

| ATC      | PRINCIPIO ACTIVO             | FORMA FARMACEUTICA | CONCENTRACION |
|----------|------------------------------|--------------------|---------------|
| A01AD941 | Rubarbo más Acido Salicílico | SOLUCION           | 2,5% + 1%     |

### 13.3. TERAPIA VAGINAL

#### 13.3.1. Antimicrobicos

13.3.1.0.N10 Se retiran:

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO         | FORMA FARMACEUTICA | CONCENTRACION |
|---------|--------------------------|--------------------|---------------|
| G01AF15 | BUTOCONAZOL              | CREMA              | 0,02          |
| G01AA04 | CÁNDIDINA                | UNGUENTO VAGINAL   | 0,01          |
| G01AF01 | ECANOZOLNITRATO          | POLVO              | 0,01          |
| G01AF01 | ECANOZOLNITRATO          | SOLUCION           | 0,01          |
| G01AA09 | MEPARTRICINA             | OVULOS 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         |

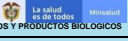
13.3.1.0.N60 Se retira la asociación de clotrimazol más zinc sulfato.

#### 13.3.2. Antiparasitarios

13.3.2.0.N10 Se retiran:

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO | FORMA FARMACEUTICA | CONCENTRACION |
|---------|------------------|--------------------|---------------|
| G01AA09 | MEPARTRICINA     | TABLETA VAGINAL    | 25000 U       |
| G01AA05 | NIFURATEL        | UNGUENTO VAGINAL   |               |





| 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<br><br>Actualizado | AGOSTO 2022       |
| G01AA06   | TRICOMICINA (HACHIMICINA)   |                   |

| 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 | AGOSTO 2022       |
|   | Actualizado  |                   |

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 |
|---------|------------------|--------------------|---------------|
| G03CA04 | ESTROL           | OVULO 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 |
|---------|------------------|--------------------------------|---------------|
| G02CC03 | BENCIDAMINA      | GRANULOS PARA SOLUCION VAGINAL | 0,005         |
| G02BB92 | MENFEGOL         | TABLETA VAGINAL                | 60 mg         |
| G03A    | NONOXINOL        | ESPOLVA                        | 1g/espolva    |

15. RELAJANTES MUSCULARES

15.1 DE ACCION CENTRAL

15.1.0.0.N10 Se retiran

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO           | FORMA FARMACEUTICA | CONCENTRACION |
|---------|----------------------------|--------------------|---------------|
| M03BA02 | CARISOPRODOL EN ASOCIACION | TABLETA            | 150mg         |
| M03BB03 | CLORZOAZONA                | TABLETA            | 500mg         |

15.2 DE ACCION PERIFERICA

15.2.0.0.N10 Se retiran

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO             | FORMA FARMACEUTICA  | CONCENTRACION |
|---------|------------------------------|---------------------|---------------|
| M03AC11 | CISATRACURIO                 | INYECTABLE          | 2 mg / mL     |
| M03AC11 | CISATRACURIO                 | INYECTABLE          | 5mg / mL      |
| M03AX91 | DEKKETOPROFENO TROMETAMOL    | TABLETA             | 12,5 mg       |
| M03AC10 | MIVACURIO                    | INYECTABLE          | 1 mg / mL     |
| M03AC10 | MIVACURIO                    | INYECTABLE          | 2 mg / mL     |
| M03AG01 | PANCURONIO                   | INYECTABLE          | 0,002         |
| M03AC21 | 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. ANTITUSIGENOS

Principios activos retirados de la norma 1f

| ATC      | PRINCIPIO ACTIVO   | FORMA FARMACEUTICA | CONCENTRACION |
|----------|--|--------------------|---------------|
| R05DB131 | BUTAMIRATO CITRATO   | SOLUCION ORAL      | 2 mg / mL     |
| R05DA04  | CODEINA, SALES Y DERIVADOS DHIHIDROCODEINA                               | SOLUCION ORAL      | 2,42 mg / mL  |
| R05DA92  | CODEINA-POLI (ESTRENO, DIVINILBENCENO) SULFONATO (EQUIVALENTE A CODEINA) | CAPSULA            | 30 mg         |
| R05DA07  | NOSCAPINA  | JARABE             | 0,005         |

16.1.0.0.N30

Se aceptan asociaciones de antitusígenos 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 BRONCODILATADORES

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                              | ELIUR                      | 0,001                        |
| 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                 | 0,005                        |
| R03CA02  | EFEDRINA CLORHIDRATO EN ASOCIACION                              | TABLETA                    | 24mg                         |
| R03DA91  | ENPROFILINA   | 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            | 2mg / 5mL-40mg / 100 mL      |
| R03CC05  | HEXOPRENALINA   | JARABE                     | 2,5 mg                       |
| R03CC05  | HEXOPRENALINA   | TABLETA                    | 0,5 mg                       |
| R03CC05  | HEXOPRENALINA   | TABLETA                    | 1 mg                         |
| R03BB01  | IPRATROPIO BROMURO  | Vial                       | 0,5 mg / 2,5 mL              |
| R03BB01  | IPRATROPIO BROMURO  | SOLUCION PARA INHALACION   | 0,5mg / Vial (2 mL)          |
| R03AC071 | ISOTERINA MESILATO  | SOLUCION PARA INHALACION   | 0,0061                       |
| R03CB031 | ORCIPRENALINA SULFATO   | JARABE                     | 0,001                        |
| R03CB031 | ORCIPRENALINA SULFATO   | JARABE                     | 0,002                        |
| G02CA93  | 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          |
| R03CC07  | PIRIBUTEROL   | TABLETA                    | 10 mg                        |
| R03CC08  | PROCATEROL CLORHIDRATO HEMIHDRATO EQUIVALENTE A PROCATEROL BASE | TABLETA                    | 0,025 mg                     |
| R03CC08  | PROCATEROL CLORHIDRATO HEMIHDRATO EQUIVALENTE A PROCATEROL BASE | TABLETA                    | 0,05 mg                      |
| R03CC08  | PROCATEROL CLORHIDRATO HEMIHDRATO EQUIVALENTE A PROCATEROL BASE | JARABE                     | 0,5 mg / 100 mL              |
| R03CC01  | PROTOBUOL CLORHIDRATO   | SOLUCION                   | 0,0002                       |
| R03CC01  | PROTOBUOL CLORHIDRATO   | TABLETA                    | 2 mg                         |
| R03AC02  | SALBUTAMOL  | SOLUCION PARA INHALACION   | 2mg                          |
| R03CC02  | SALBUTAMOL  | TABLETA RETARD             | 8 mg                         |
| R03CC021 | SALBUTAMOL SULFATO  | CAPSULA                    | 8 mg                         |
| R03AC121 | SALMETEROL HIDROXINAFTOATO (XINAFTATO) EQUIVALENTE A SALMETEROL | AEROSOL                    | 25 mcg / aplicación          |
| R03DA04  | TEOFLINA  | INYECTABLE                 | 200mg / 10 mL                |
| R03DA04  | TEOFLINA  | JARABE                     | 0,0005                       |
| R03DA04  | TEOFLINA  | 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 o 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 norma 16.2.0.0.N40) y se pasa la efedrina al listado de ventajosamente sustituidos como broncodilatador (22.0.0.n10) además de cómo antiespasmódico

| 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 | AGOSTO 2022       |
|   | Actualizado  |                   |

### 16.3. EXPECTORANTES

16.3.0.0.N10 Se retiran:

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO                 | FORMA FARMACEUTICA | CONCENTRACION |
|---------|----------------------------------|--------------------|---------------|
| R05CA94 | AMONIO CARBONATO                 | SOLUCION ORAL      | 3g / 100 mL   |
| R05CA93 | AMONIO CLORURO                   | JARABE             | 0,205         |
| R05CA93 | AMONIO CLORURO                   | JARABE             | 0,01          |
| R05CA93 | AMONIO CLORURO                   | JARABE             | 0,015         |
| R05CA93 | AMONIO CLORURO                   | JARABE             | 0,025         |
| R05CA93 | AMONIO CLORURO                   | JARABE             | 0,04          |
| R05CA93 | GLICERIL GUAIACOLATO 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 FARMACEUTICA                                  | CONCENTRACION |
|---------|------------------------|---|---------------|
| R05CB01 | ACETILCISTENA          | CAPSULA   | 600 mg        |
| R05CB06 | AMBROXOL CLORHIDRATO   | GRANULADO o POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCION ORAL | 30 mg / Sobre |
| R05CB02 | BROMHEXINA CLORHIDRATO | JARABE  | 0,0014        |
| R05CB02 | BROMHEXINA CLORHIDRATO | SOLUCION ORAL                                       | 0,0005        |
| R05CB03 | CARBOCISTENA           | JARABE  | 300 mg / 5mL  |
| R05CB03 | CARBOCISTENA           | SOLUCION ORAL                                       | 50mg / mL     |

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 como antiespasmódico

### 16.6. OTROS

16.6.0.0.N10 Se retiran:

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO  | FORMA FARMACEUTICA  | CONCENTRACION  |
|---------|---|---|--|
| R05X    | ACETAMINOFEN (PARACETAMOL) + FENILEFRINA CLORHIDRATO  | GRANULOS PARA RECONSTITUCION A SOLUCION ORAL              | 650 mg + 10 mg / Sobre                                       |
| R05X    | ACETAMINOFEN (PARACETAMOL) + FENILEFRINA CLORHIDRATO  | POLVO O GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCION ORAL       | 8,344 g + 0,168 mg / 100 g                                   |
| R05X    | ACETAMINOFEN + FENILEFRINA CLORHIDRATO + CLORFENIRAMINA MALEATO   | GRANULOS PARA RECONSTITUCION A SOLUCION ORAL              | 650 mg + 10 mg + 20 mg / Sobre                               |
| R03BA02 | BECLOMETASONA DIPROPIONATO  | SUSPENSION PARA INHALACION NASAL - AEROSOL                | 50 mcg aplicación  |
| R03BA02 | BECLOMETASONA DIPROPIONATO  | SOLUCION PARA NEBULIZACION                                | 200 mcg aplicación   |
| R03BA02 | BUDESONIDA  | SOLUCION PARA INHALACION                                  | 250 mcg inhalación   |
| R03BC01 | CROMOGLICATO SODICO   | CAPSULA PARA INHALACION                                   | 20mg   |
| R01AD08 | FLUTICASONA PROPIONATO  | SUSPENSION NASAL  | 400 mcg / 0,4 mL - 400 mcg / aplicación                      |
| R07AA02 | FOSFOLIPIDOS (SURFACTANTE EXOGENO)  | Vial  | 50mg / 1,2 mL  |
| J07AX92 | FRACCIONES RIBOSOMALES: RIBOSOMAS DE Klebsiella pneumoniae + Diplococcus pneumoniae + Streptococcus pyogenes + Haemophilus influenzae MAS TITULADOS CON DE RNA + FRACCION DE MEMBRANA PROTEOLIGANDOS DE Klebsiella pneumoniae         | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCION INYECTABLE | 35% + 30% + 30% + 5% + TITULADOS CON 70% DE RNA 0.1 mg + 3mg |
| R02AB03 | FUSAFUNGINA   | SOLUCION PARA INHALACION                                  | 0,01   |
| R02AB03 | FUSAFUNGINA   | SOLUCION PARA INHALACION                                  | 10% - 0,5 mg / APLICACION                                    |
| L03AX94 | GLICOFOSPECTAL  | CAPSULA   | 500mg  |
| L03AX91 | GLICOPROTEINA DE KLEBSIELLA PNEUMONIAE  | CAPSULA   | 7mg  |
| L03AX91 | GLICOPROTEINA DE KLEBSIELLA PNEUMONIAE  | TABLETA   | 5mg  |
| R06AX17 | KETOTIFENO  | JARABE  | 1 mg / 5mL - 0,02g / 100 mL                                  |
| R06AX17 | KETOTIFENO  | JARABE  | 10 mg / 100 mL   |
| R06AX17 | KETOTIFENO  | SOLUCION 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 PROTEOLIGANDOS DE Klebsiella pneumoniae                 | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCION 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 hemophilus influenzae | TABLETA   | 0,25mg   |

16.6.0.0.N20 Se retira como gas medicinal:

| ATC   | PRINCIPIO ACTIVO                         | FORMA FARMACEUTICA | CONCENTRACION |
|-------|--|--------------------|---------------|
| V03AN | CICLOPROPANO (cilindro de color naranja) | GAS                |               |

16.7.0.0.N20 Se retiran como gases medicinales:

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO                    | FORMA FARMACEUTICA | CONCENTRACION  |
|---------|-------------------------------------|--------------------|----------------|
| V03AN03 | HELIO (cilindro de color marrón)    | GAS                | 99% en volumen |
| V03AN04 | NITROGENO (cilindro de color negro) | GAS                | 99% en volumen |

| 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 | AGOSTO 2022       |
|   | Actualizado  |                   |

16.4.0.0.N40 Se acepta la asociación de un expectorante y descongestionante nasal.

|         |  |        |                       |
|---------|--|--------|-----------------------|
| R05CA03 | GLICERIL GUAYACCLATO+ PSEUDOEFEDRINA CLORHIDRATO | JARABE | 1 g + 300 mg / 100 mL |
|---------|--|--------|-----------------------|

16.6.0.0.N10 Se aceptan asociaciones de:  
 \* Acido acetil salicilico, paracetamol (ACETAMINOFÉN) o ibuprofeno (200mg) con antihistaminicos en productos destinados al tratamiento sintomático del resfriado común.  
 \* Acido acetil salicilico, paracetamol (ACETAMINOFÉN), Ibuprofeno (200mg) y/o cafeína y/o vasoconstrictores y/o un antihistaminico para el tratamiento sintomático del resfriado común.

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO  | FORMA FARMACEUTICA                          | CONCENTRACION                   |
|---------|---|---|---------------------------------|
| N02BE51 | ACETAMINOFÉN + LORATADINA + PSEUDOEFEDRINA SULFATO                | JARABE                                      | 6.5 g + 50 mg + 600 mg          |
| N02BE51 | ACETAMINOFÉN + PSEUDOEFEDRINA CLORHIDRATO                         | GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL | 500 mg + 60 mg / Sobre          |
| N02BE51 | ACETAMINOFÉN + PSEUDOEFEDRINA CLORHIDRATO                         | TABLETA                                     | 500 mg + 60 mg                  |
| N02BE51 | ACETAMINOFÉN + PSEUDOEFEDRINA CLORHIDRATO + CLORFENRAMINA MALEATO | JARABE                                      | 3.0 g + 0.2 g + 0.05 g / 100 mL |
| N02BE51 | ACETAMINOFÉN + PSEUDOEFEDRINA CLORHIDRATO + LORATADINA            | TABLETA                                     | 500 mg + 60 mg + 5 mg           |
| M01AE51 | IBUPROFENO + PSEUDOEFEDRINA CLORHIDRATO                           | CÁPSULA BLANDA                              | 200 mg + 30 mg                  |
| M01AE51 | IBUPROFENO + PSEUDOEFEDRINA 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:  
 Fenilefrina  
 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 + PSEUDOEFEDRINA CLORHIDRATO | JARABE             | 2000 mg + 100 mg + 300 mg / 100 mL |
| R05CA03 | GUAIFENESINA + DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO + PSEUDOEFEDRINA CLORHIDRATO | SOLUCIÓN ORAL      | 20 mg + 3 mg + 6 mg / mL           |
| R05CA03 | GUAIFENESINA + DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO + PSEUDOEFEDRINA CLORHIDRATO | SOLUCIÓN ORAL      | 20 mg + 2 mg + 1 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 | AGOSTO 2022       |
|   | Actualizado  |                   |

**NORMA 17. SANGRE**

**17.1 ANTIAGREGANTES PLAQUETARIOS**

17.1.0.0.N10: Se retiran

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO        | FORMA FARMACEUTICA | CONCENTRACION |
|---------|-------------------------|--------------------|---------------|
| B01AC13 | ABCIXIMAB               | 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 | GRASEA             | 100mg         |
| N02BA01 | ACETIL SALICILICO ACIDO | TABLETA            | 350mg         |
| B01AC32 | SULFINPIRAZONA          | CAPSULA            | 200mg         |
| B01AC32 | SULFINPIRAZONA          | TABLETA            | 100mg         |
| B01AC05 | TICLOPIDINA             | GRASEA             | 250 mg        |
| B01AC18 | TRIFLUSAL               | CAPSULA            | 300mg         |

**17.2 ANTIANEMICOS**

17.2.0.0.N10 Se retiran

a) uso oral

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO             | FORMA FARMACEUTICA | CONCENTRACION |
|---------|------------------------------|--------------------|---------------|
| B03BB01 | 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            | 0,3 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 HIDROXOCOBALAMINA     | INYECTABLE  | hasta 1000 mcg, por unidad farmacutica 100mcg / mL |
| B03AC06 | COMPLEJO DE HIERRO - DEXTRAN            | INYECTABLE  | 0,3  |
| B03AA01 | ERITROPoyETINA                          | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCION INYECTABLE | 5000 UI  |
| B03AA12 | ERITROPoyETINA BETA HUMANA RECOMBINANTE | SOLUCION INYECTABLE                                       | 5000 UI / 0,3 mL (JERINGA PRECARGADA)              |
| B03BB01 | FOLICO ACIDO                            | INYECTABLE  | 1 mg / mL  |
| V03AF03 | FOLINATO DE CALCIO                      | INYECTABLE  | 3mg / mL   |
| B03BB01 | FOLINATO DE CALCIO                      | SOLUCION 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 SELENIO + 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 70mcg 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 | ANITITROMBINA III HUMANA | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCION INYECTABLE | 10 UI / mL  |
| B01AB021 | ANITITROMBINA III HUMANA | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCION INYECTABLE | 20 UI / mL  |
| B01AB021 | ANITITROMBINA III HUMANA | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCION INYECTABLE | 30 UI / mL  |
| B01AB08  | REVIPARINA SODICA        | SOLUCION INYECTABLE                                       | 1750 UI (CORRESPONDE A 11-16mg DE FRAGMENTO HEPARINICO) |
| B01AB08  | REVIPARINA SODICA        | SOLUCION INYECTABLE                                       | 4200 UI (CORRESPONDE A 27-40mg DE FRAGMENTO HEPARINICO) |
| B01AB101 | TINZAPARINA SODICA       | SOLUCION INYECTABLE                                       | 10000 UI / 2 mL   |
| B01AB101 | TINZAPARINA SODICA       | SOLUCION INYECTABLE                                       | 20000 UI / 2 mL   |
| B01AB101 | TINZAPARINA SODICA       | SOLUCION 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  | APROTRINNA                  | SOLUCION PARA INFUSION | 10000 KUI / mL |
| B02AB01  | APROTRINNA                  | SOLUCION PARA INFUSION | 50000 KUI / mL |
| B02BC02  | CELULOSA OXIDADA            | APOSITOS ESTERILES     |                |
| B02BC02  | CELULOSA OXIDADA            | ESPONJAS               |                |
| B02BA01  | VITAMINA K                  | GRASEA                 | 5mg            |
| B02BC01- No se encuentra en la base de datos - No sería de dispositivo | GELATINA ABSORBIBLE ESTERIL | SOLUCION INYECTABLE    | 0,035          |

| 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 | AGOSTO 2022       |
|   | Actualizado  |                   |

#### 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 0.9%                      |
| B05AA05                                 | DEXTRANOS DE PESO MOLECULAR 40.000 Y 70.000                               | SOLUCION PARENTERAL   | 0,1                              |
| B05AA01                                 | 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 médicos | DEXTROSA HIDRATADA + CITRATO DE SODIO DIIHDRATADO + ÁCIDO CÍTRICO ANHIDRO | SOLUCIÓN ESTERIL, NO APROGENA 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 | FILGRASTIM                                | INYECTABLE         | 480 mcg / 1.6 mL |
| L03AA10 | LENOGRASTIM                               | Vial               | 263 mcg / mL     |
| L03AC02 | OPRELVKIN (RECOMBINANT) (INTERLEUKINA 11) | Vial               | 5mg / mL         |

#### NORMA 18 SISTEMA INMUNE

##### 18.1 VACUNAS Y ANTITOXINAS

18.1.1 Vacunas (antígenos) 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                   |  |
| J07BC01  | 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   |  |
| J07BB021 | INFLEXAL BERNIA V. (VACUNA): HEMAGLUTININA + LECTINA + FOSFATO ÁCIDO DE SODIO DIIHDRATADO + DIHIDRO FOSFATO POTASICO + CLORURO SODICO +TIMEROSAL   | INYECTABLE  |  |
| J07BB021 | INFLUENZA, ANTIGENO (HEMAGLUTININA) PURIFICADO   |   |  |
| J07BB021 | 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  |
| J07AF031 | SALMONELLA TYPHI, ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR PURIFICADO  | INYECTABLE  | 500 unidades RIA / 0,5 mL  |
| J07AX911 | TOXOIDE DIPHTERIA + TOXOIDE TETANUS + TOXOIDE PERTUSIS + HAEMAGLUTININA FLAMENTOSA (FHA)   | SUSPENSION INYECTABLE IM  |  |
| J07AN012 | TUBERCULOSIS, MICROBACTERIA VIVA ATENUADA (BACILO CALMETTE GUERIN)   | POLVO LIOFILIZADA PARA RECONSTITUIR A SUSPENSION INYECTABLE     | Cada mL de vacuna reconstruida contiene mycobacterium bovis vivo atenuado (Bacilo Calmette Guerin) 1x10 <sup>3</sup> 3x10 <sup>10</sup> 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 159 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 159 HANKS   | SUSPENSION INYECTABLE (M) 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)   | LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCION INYECTABLE.            | Cada Vial contiene virus vivo atenuado de varicela zoster (cepa oka) 1000 PFU / 0,5 mL   |
| J07BK011 | VARICELA ZOSTER VIRUS (OKA STAIN)  | 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 clásica y el Tor, aproximadamente 1x10 <sup>11</sup> vibrios (inactivados por calor o formalina) 1 mg de subunidad B de la toxina del colera, fosfato monosódico, fosfato bisódico, 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 HM179) MÁS ANTIGENO DE SUPERFICIE DEL VIRUS DE LA HEPATITIS B ADN-R (AGHBS)                            | INYECTABLE  |               |
| J07AX911 | DTPA VACUNA. CADA 0,5mL CONTIENEN: TOXOIDE DIPHTERIA MÁS TOXOIDE TETANUS MÁS TOXOIDE PERTUSIS MÁS HAEMAGLUTININ 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 RUBELA   | INYECTABLE. CEPA ATENUADA DE EDMONSTON-ZAGREB, LENINGRAD-ZAGREB Y WISTAR RA 273 | 1 mg          |
| J07AX914 | TOXOIDE DIFTERICO + TOXOIDE TETANICO + TOXINA DE LA TOSFERINA DESTOXIFICADA GENETICAMENTE + HEMAGLUTININA FLAMENTOSA (FHA) + PERTACTININA (69 KD) |   |               |
| J07CA052 | TOXOIDE DIFTERICO + TOXOIDE TETANICO + TOXOIDE PERTUSIS + HAEMAGLUTININ FLAMENTOUS (FHA) + PERTACTINA + PROTEINA DEL AGHBS RECOMBINANTE           |   |               |

| 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 | AGOSTO 2022       |
| Actualizado   |  |  |                   |
| J07AX912  | TOXOIDE PERTUSSIS + HEMAGLUTININA FILAMENTOSA (HAF) + FIMBRIAS (AGG2-3) + PERTACTINA (89Ka) + TOXOIDE DIFTERICO + TOXOIDE TETANICO + ALUMINIO  | INYECTABLE   |                   |
| J07BF021  | VACUNA ANTIPOLIOMELITICA VIVA ORAL TRIVALENTE (VAO). CADA Dosis DE VACUNA DE 0,5 ML CONTIENE: PARTICULAS INFECCIOSAS TIPO 1 (VIRUS DE POLIO) TOD 50 PARTICULAS INFECCIOSAS TIPO 2 (VIRUS DEL POLIO) TOD 50 PARTICULAS INFECCIOSAS TIPO 3 (VIRUS DEL PO           | SOLUCIÓN ORAL  |                   |
| J07CA052  | VACUNA COMBINADA ANTIDIFTERICA, ANTITETANICA, ANTITOSFERINA ACELULAR Y ANTITHEPATITIS ADNR. UNA Dosis DE VACUNA DE 0,5 ML CONTIENE: TOXOIDE DIFTERICO + TOXOIDE TETANICO + TOXOIDE PERTUSSIS + HAEMAGGLUTININ FILAMENTOSA (FHA) + PERTACTINA + PROTEINA DEL AGHS | SUSPENSION INYECTABLE  |                   |
| J07BB025  | VACUNA CON CEPAS DEL VIRUS DE LA INFLUENZA INACTIVADO A/ SHANGDONG/9/93, (H3N2) -CEPA ANALOGA A/ SINGAPORE/03/99, (H1N1) -CEPA ANALOGA B/PANAMA/45/90-CEPA ANALOGA.  | SUSPENSION INYECTABLE  |                   |
| J07AX914  | VACUNA PREVENTIVA COMBINADA CONTRA LA DIFTERIA EL TETANOS Y LA TOS FERINA. CADA Dosis DE 0,5 ML CONTIENE: TOXOIDE DIFTERICO MÁS TOXOIDE TETANICO MÁS TOXINA DE LA TOS FERINA DESTOXIFICADA GENETICAMENTE MÁS HEMAGLUTININA FILAMENTOSA (FHA) MÁS PERTACTININ     |  |                   |

**18.1.2 Antioxisinas (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 |
|----------|--------------------------------------|-----------------------------------|---------------|
| J08BA021 | INMUNOGLOBULINAS HUMANAS ANTI-RH (O) | POLVO LIOFILIZADO PARA INYECTABLE |               |
| J08BA021 | INMUNOGLOBULINA HUMANA (IGG)         | SOLUCIÓN INYECTABLE               | 1g / 20 mL    |

**18.3 INMUNOSTIMULANTES**

18.3.0.0.N10 Se retiran

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO                    | FORMA FARMACEUTICA | CONCENTRACION |
|---------|-------------------------------------|--------------------|---------------|
| L03AB07 | INTERFERÓN HUMANO RECOMBINANTE BETA | Vial               |               |
| L03AX97 | LEVAMIZOL                           | TABLETA            | 30 mg         |
| L03AX09 | TMOPENTINA                          | INYECTABLE         | 50 mg         |
|         | TMOESTIMULINA                       |                    |               |

**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           | SOLUCIÓN INYECTABLE | 25mg / mL     |
| L04AA02  | MUROMONAB-CD3 (A TELINÁ) | SOLUCIÓN INYECTABLE | 1 mg / mL     |

**18.5 OTROS**

18.5.0.0.N40 Infilximab 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 amplían 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 amplían 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 SOLUCIÓN INYECTABLE PARA INFUSION | 100mg         |

tratamiento de la enfermedad de

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO | FORMA FARMACEUTICA  | CONCENTRACION |
|---------|------------------|---|---------------|
| A16AB02 | IMIGLICERASA     | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE PARA INFUSION | 200 UI        |

el producto hexaxac (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 tetracox (expediente 29396), no será más comercializado por Sanofi según comunicado radicado con nº 2005040539 a partir del 1º 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 | SOLUCIÓN INYECTABLE  | 0,10 mg / mL               |
| N07BC02  | METADONA CLORHIDRATO                      | SOLUCIÓN ORAL        | 1 mg / mL                  |
| N07BC02  | METADONA CLORHIDRATO                      | SOLUCIÓN ORAL        | 2 mg / mL                  |
| N07BC02  | METADONA CLORHIDRATO                      | TABLETA              | 10mg                       |
| N07BC02  | METADONA CLORHIDRATO                      | TABLETA              | 5mg                        |
| N02AA01  | MORFINA, SALES Y PREPARADOS               | SOLUCIÓN MAGISTRAL   | 0,005                      |
| N02AA01  | MORFINA, SALES Y PREPARADOS               | SOLUCIÓN MAGISTRAL   | 0,03                       |
| N01AH03  | SUFENTANILO                               | INYECTABLE           | 0,05 mg / mL               |
| N01AH03  | SUFENTANILO                               | INYECTABLE           | 0,05 mg / mL               |
| N01AH03  | SUFENTANILO                               | INYECTABLE           | 0,005 mg / mL              |

**19.3 ANALGÉSICOS MODERADAMENTE NARCÓTICOS**

19.3.0.0.N10 Se retiran

| ATC      | PRINCIPIO ACTIVO         | FORMA FARMACEUTICA  | 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     |
|          | BUTORFANOL               | SOLUCIÓN INYECTABLE |               |
| N02AC04  | DEXTROPROPOFENO          | CAPSULA             | 65mg          |
| N02AC04  | DEXTROPROPOFENO          | GRAGEA              | 65mg          |
| N02AC04  | DEXTROPROPOFENO          | TABLETA             | 30mg          |
| N02AX91  | MEPTAZINOL               | TABLETA             | 100 mg        |
| N02AX91  | MEPTAZINOL               | TABLETA             | 200 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 | AGOSTO 2022       |
| Actualizado   |             |  |                   |
| N02AF02   | NALBUFINA   | INYECTABLE   | 10mg / mL         |
| N02AF02   | NALBUFINA   | INYECTABLE   | 20mg / mL         |
| N02AF02   | NALBUFINA   | Vía  | 10mg / mL         |
| N02AD01   | PENTAZOCINA | INYECTABLE   | 30mg / mL         |
| N02AD01   | PENTAZOCINA | TABLETA  | 50mg              |
| N02AX02   | TRAMADOL    | SUPOSITORIO  | 100 mg            |

19.3.0.0.N09 ANALGÉSICOS MODERADAMENTE NARCÓTICOS EN ASOCIACIÓN:

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO  | FORMA FARMACEUTICA | 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 FARMACEUTICA  | 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   | 359 mg        |
| N02BA01 | ACETIL SALICILICO ACIDO     | TABLETA   | 650 mg        |
| N02BA10 | BENORLATO                   | TABLETA   | 750mg         |
| N02BA11 | DIFLUNISAL                  | TABLETA   | 500mg         |
|         | DIFLUNISAL                  | TABLETA   | 250mg         |
|         | DIFLUNISAL                  | SOLUCION INYECTABLE                                       | 2g / 2 mL     |
| N02BB02 | DIPIRONA                    | JARABE  | 50mg / mL     |
| N02BB02 | DIPIRONA                    | SOLUCION ORAL   | 350mg / mL    |
| N02BB02 | DIPIRONA                    | TABLETA   | 300 mg        |
| N02BG92 | IBUPROFENO                  | POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE | 400mg         |
| N02BG92 | IBUPROFENO                  | SOLUCIÓN ORAL   | 40mg / mL     |
|         | KETOROLACO TROMETAMINA      | TABLETA   | 5 mg          |
| N02BG91 | LISINA CLONIXINATO          | INYECTABLE  | 100mg / mL    |
| N02BG91 | LISINA CLONIXINATO          | INYECTABLE  | 125mg / mL    |
| N02BG91 | LISINA CLONIXINATO          | INYECTABLE  | 200mg / mL    |
| N02BG95 | LORNOXICAM                  | TABLETA   | 4mg           |
| N02BE01 | ACETAMINOFEN (PARACETAMOL)  | CAPSULA   | 100mg         |
| N02BE01 | ACETAMINOFEN (PARACETAMOL)  | GRANULOS  | 250mg / 100 g |
| N02BE01 | ACETAMINOFEN (PARACETAMOL)  | SUSPENSION  | 0,001         |
| N02BE01 | ACETAMINOFEN (PARACETAMOL)  | SUPOSITORIO   | 250mg         |
| N02BB04 | PROPIFENAZONA               | TABLETA   | 150mg         |
| N02BA91 | SALICILATO DE LISINA ACETIL | POLVO   | 0,45 g        |
| N02BA91 | SALICILATO DE LISINA ACETIL | POLVO   | 0,6 g         |
| N02BA91 | SALICILATO DE LISINA ACETIL | POLVO   | 0,6 g         |
| N02BA91 | 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 FARMACEUTICA | CONCENTRACION |
|---------|------------------|--------------------|---------------|
| N01AX91 | CICLOPROPANO     | GAS                |               |
| N01AB03 | METOXIFLURANO    | SOLUCIÓN           | 100 mL        |

19.6 ANESTÉSICOS LOCALES

19.6.0.0.N10 Se retiran

| ATC      | PRINCIPIO ACTIVO        | FORMA FARMACEUTICA  | CONCENTRACION |
|----------|-------------------------|---------------------|---------------|
| N01BB04  | PRILCAINA               | CÁRPULAS            | 0,04          |
| N01BB04  | PRILCAINA               | INYECTABLE          | 0,03          |
| N01BA021 | PROCAINA CLORHIDRATO    | CÁRPULAS            |               |
| N01BA021 | PROCAINA CLORHIDRATO    | INYECTABLE          | 0,02          |
| N01BA021 | PROCAINA CLORHIDRATO    | INYECTABLE          | 0,03          |
| N01BX92  | PROPOXICAINA            | INYECTABLE          | 0,004         |
| N01BX92  | PROPOXICAINA            | INYECTABLE          | 0,02          |
| N01BB091 | ROPIVACAINA CLORHIDRATO | SOLUCION INYECTABLE | 10mg / mL     |
| N01BB091 | ROPIVACAINA CLORHIDRATO | SOLUCION INYECTABLE | 1 mg / mL     |
| N01BB091 | ROPIVACAINA CLORHIDRATO | SOLUCION INYECTABLE | 2 mg / mL     |
| N01BB091 | ROPIVACAINA CLORHIDRATO | SOLUCION INYECTABLE | 7,5 mg / mL   |
| N01BA03  | TETRACAINA              | INYECTABLE          | 0,002         |
| N01BA03  | TETRACAINA              | INYECTABLE          | 0,009         |
| N01BA03  | TETRACAINA              | INYECTABLE          | 0,01          |

19.6.0.0.N20 Se retiran

| ATC      | PRINCIPIO ACTIVO                        | FORMA FARMACEUTICA | CONCENTRACION        |
|----------|---|--------------------|----------------------|
| N01BB531 | MEPIVACAÍNA + CORBADRINA (L-NORDEFRINI) | CÁRPULA            | 38 mg + 0,05 mg      |
| N01BB532 | MEPIVACAÍNA + EPINEFRINA                | CÁRPULA            | 38 mg + 18,38mcg     |
| N01BB532 | MEPIVACAÍNA + EPINEFRINA                | INYECTABLES        | 10mg + 9,1 mcg / mL  |
| N01BB532 | MEPIVACAÍNA + EPINEFRINA                | INYECTABLES        | 20mg + 9,1 mcg / mL  |
| N01BB52  | PRILCAINA + LIDOCAINA                   | PARCHO             | 20mg / g de emulsión |

19.7 ANTAGONISTAS DE LOS NARCÓTICOS

19.7.0.0.N10 Se retiran

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO       | FORMA FARMACEUTICA | 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 FARMACEUTICA | CONCENTRACION |
|---------|------------------|--------------------|---------------|
| A04AD01 | ESCOPOLAMINA     | TRANSDERRMICO      | 1,91 mg       |

19.9 ANTICONVULSIVANTES

19.9.0.0.N10 Se retiran

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO    | FORMA FARMACEUTICA | CONCENTRACION    |
|---------|---------------------|--------------------|------------------|
| N03AF01 | CARBAMAZEPINA       | GRAGEA             | 200mg            |
| N03AF01 | CARBAMAZEPINA       | GRAGEA             | 400mg            |
| N03AF01 | CARBAMAZEPINA       | CAPSULA            | 400mg            |
| N03BA01 | DIAZEPAM            | CAPSULA BLANDA     | 10mg             |
| N03BA01 | DIAZEPAM            | JARABE             | 2 mg / mL (0,4%) |
| N03AX10 | FELBAMATO           | SUSPENSION         | 600mg / 5ml      |
| N03AX10 | FELBAMATO           | TABLETA            | 400mg            |
| N03AX10 | FELBAMATO           | TABLETA            | 600mg            |
| N03AB02 | FENTONA Y SUS SALES | JARABE             | 0,0075           |
| N03AB02 | FENTONA Y SUS SALES | JARABE             | 0,01             |
| N03AB02 | FENTONA Y SUS SALES | JARABE             | 0,025            |
| N03AB02 | FENTONA Y SUS SALES | SUSPENSION         | 0,01             |
| N03AX12 | GABAPENTINA         | CAPSULA            | 100mg            |
| N03AX12 | GABAPENTINA         | TABLETA            | 100mg            |
| N03AX12 | GABAPENTINA         | TABLETA            | 300mg            |
| N03AX12 | GABAPENTINA         | TABLETA            | 400mg            |
| N03AX91 | MAGNESIO SULFATO    | INYECTABLE         | 0,1              |
| N03AA91 | MAGNESIO SULFATO    | INYECTABLE         | 0,25             |
| N03AA03 | PRIMIDONA           | SUSPENSION         | 0,05             |
| N03AX11 | TOPIRAMATO          | TABLETA            | 300mg            |
| N03AC02 | TRIMETADIONA        | CAPSULA            | 300mg            |

19.10 ANTIDEPRESIVOS

19.10.0.0.N10 Se retiran



| 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 | AGOSTO 2022       |
| Actualizado  |                                       |  |                   |
| ATC  | PRINCIPIO ACTIVO                      | FORMA FARMACEUTICA   | CONCENTRACION     |
| N06AX91  | ADEMETIONINA (S-ADENOSIL-L-METIONINA) | INYECCION  | 20mg / mL         |
| N06AX06  | ADEMETIONINA (S-ADENOSIL-L-METIONINA) | TABLETA  | 384 mg            |
| N06AX91  | ADEMETIONINA (S-ADENOSIL-L-METIONINA) | TABLETA  | 500mg             |
| N06AA19  | 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   | DBENCIPINA CLORHIDRATO                | TABLETA  | 240 - 480mg       |
| N06AA121   | DOXEFINA CLORHIDRATO                  | CREMA  | 0,06              |
| N06AB09  | DOXEFINA                              | TABLETA  | 75mg              |
| N06AB09  | ETOPERDONA                            | CAPSULA  | 25 mg             |
| N06AB09  | ETOPERDONA                            | CAPSULA  | 50 mg             |
| N06AB09  | ETOPERDONA                            | SOLUCION ORAL  | 50mg / mL         |
| N06AA02  | IMPRAMINA CLORHIDRATO                 | CAPSULA  | 10 mg             |
| N06AA02  | IMPRAMINA CLORHIDRATO                 | CAPSULA  | 75 mg             |
| N06AA07  | LOFEPRAMINA                           | TABLETA  | 70mg              |
| N06AX93  | METAPRAMINA                           | TABLETA  | 50 mg             |
| N06AX93  | MANSERINA CLORHIDRATO                 | TABLETA  | 30mg              |
| N06AX171   | MILNACIPRAN CLORHIDRATO               | CAPSULA  | 50 mg             |
| N06AG02  | MOCLOBEMIDA                           | TABLETA  | 150mg             |
| N06AA10  | NORTRIPTILINA                         | CAPSULA  | 25mg              |
| N06AA10  | NORTRIPTILINA                         | TABLETA  | 10mg              |
| N06AA10  | NORTRIPTILINA                         | TABLETA  | 20mg              |
| N06AA10  | NORTRIPTILINA                         | TABLETA  | 30mg              |
| N06AA10  | NORTRIPTILINA                         | TABLETA  | 40mg              |
| N06AX94  | PROSULPRIDE                           | INYECCION  | 100mg             |
| N06AA11  | PROTRIPTILINA                         | TABLETA  | 10mg              |
| N06AA11  | PROTRIPTILINA                         | TABLETA  | 5mg               |
| N06AA23  | QUINUPRAMINA                          | 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   | TIANEPTINA (SAL SODICA)               | TABLETA  | 12,5 mg           |
| N06AF04  | TRANILCIPROMINA                       | TABLETA  | 10mg              |
| N06A06   | TRIMPRAMINA                           | CAPSULA  | 100mg             |
| N06A06   | TRIMPRAMINA                           | CAPSULA  | 25mg              |
| N06A06   | TRIMPRAMINA                           | CAPSULA  | 50mg              |
| N06A06   | TRIMPRAMINA                           | TABLETA  | 25mg              |
| N06AX16  | VENLAFAXINA                           | TABLETA  | 25 mg             |
| N06A09   | VILOXAZINA                            | TABLETA  | 100 mg            |
| N06A09   | VILOXAZINA                            | TABLETA  | 50 mg             |
| N06AX17  | HERBA DE SAN JUAN (HIPERICO)          | CAPSULA  | 300 mg            |
| N06AX17  | HERBA DE SAN JUAN (HIPERICO)          | GRAGEA   | 300 mg            |
| N06AX17  | HERBA DE SAN JUAN (HIPERICO)          | TABLETA  | 300 mg            |
| N06AX17  | HERBA DE SAN JUAN (HIPERICO) EXTRACTO | GRAGEA   | 250 mg            |
| N06AX17 - CANCELACION DE RS- SE RETIRO DE LA EMA NO HAY EVIDENCIA DEL BENEFICIO RIESGO | MILNACIPRAN CLORHIDRATO               | CAPSULA DURA   | 25 mg             |
| N06AX17 - CANCELACION DE RS- SE RETIRO DE LA EMA NO HAY EVIDENCIA DEL BENEFICIO RIESGO | MILNACIPRAN CLORHIDRATO               | CAPSULA DURA   | 50 mg             |

19.11 ANTIJAUQUECOSOS

19.11.0.0.N10 Se retiran

| ATC      | PRINCIPIO ACTIVO         | FORMA FARMACEUTICA | CONCENTRACION |
|----------|--------------------------|--------------------|---------------|
| N02CC061 | ELETRIPTANO HIDROBROMURO | TABLETA            | 20mg          |
| N02CA02  | ERGOTAMINA               | TABLETA            | 1 mg          |
| N02CX92  | NIMODIPINO               | SOLUCION ORAL      | 40mg / mL     |
| N02CX92  | NIMODIPINO               | SUSPENSION         | 1 mg / mL     |
| N02CX92  | NIMODIPINO               | TABLETA            | 40mg          |
| C07AA05  | PROPRANOLOL              | CAPSULA            | 160mg         |
| N02CC041 | RIZATRIPTAN BENZOATO     | TABLETA            | 5mg           |
| N02CC011 | SUMATRIPTAN SUCCINATO    | INYECCION          | 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           |
| G02CB01 | BROMOCRIPTINA    | CAPSULA            | 2,5 mg        |
| N04BC04 | ROPINROL         | TABLETA            | 0,5 mg        |
| N04BC04 | ROPINROL         | TABLETA            | 2 mg          |
| N04BC04 | ROPINROL         | 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 |
|----------|-------------------------|--------------------|---------------|
| N07AA911 | FISOSTIGMINA SALICILATO | INYECCION          | 1 mg / mL     |
| N07AA01  | PIRIDOSTIGMINA BROMURO  | GRAGEA             | 50mg          |
| 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           | INYECCION          | 10mg / mL                |
| N05AD06  | BROMPERIDOL           | INYECCION          | 2 mg / mL                |
| N05AD06  | BROMPERIDOL           | INYECCION          | 5mg / mL                 |
| N05AD06  | BROMPERIDOL           | TABLETA            | 10mg                     |
| N05AD06  | BROMPERIDOL           | TABLETA            | 2 mg                     |
| N05AD06  | BROMPERIDOL           | TABLETA            | 5mg                      |
| N05AA01  | CLORPROMAZINA         | INYECCION          | 25 mg / 2 mL (25mg / mL) |
| N05AA01  | CLORPROMAZINA         | SOLUCION ORAL      | 25 mg / 5 mL             |
| N05AD08  | DROPERIDOL            | SOLUCION INYECCION | 2,8 mg / mL              |
| N05AD01  | HALOPERIDOL           | INYECCION          | 150 mg / mL              |
| N05AD01  | HALOPERIDOL           | INYECCION          | 50 mg / mL               |
| N05AD01  | LOXAPINA              | TABLETA            | 20 - 50 mg               |
| N06AC031 | MESORIDAZINA BESILATO | INYECCION          | 25 mg / mL               |
| N06AC031 | MESORIDAZINA BESILATO | TABLETA            | 10mg                     |
| N06AC031 | MESORIDAZINA BESILATO | TABLETA            | 25mg                     |
| N06AC031 | MESORIDAZINA BESILATO | TABLETA            | 50mg                     |
| N05AE02  | MOLINDONA             | TABLETA            | 10mg                     |
| N05AE02  | MOLINDONA             | TABLETA            | 25mg                     |
| N05AE02  | MOLINDONA             | TABLETA            | 50mg                     |
| N05AG03  | PENFLURIDOL           | TABLETA            | 20mg                     |
| N05AG02  | PIMOZIDA              | TABLETA            | 4mg                      |
| N05AC04  | PIPOTIAZINA           | TABLETA            | 10mg                     |
| N05AC04  | PIPOTIAZINA           | TABLETA LACADA     | 10mg                     |
| N05AB04  | PROCLORPERAZINA       | SUPOSITORIO        | 10mg                     |

| 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 | AGOSTO 2022       |
| Actualizado   |                        |  |                   |
| N05AB04   | PROCLORPERAZINA        | SUPOSITORIO  | 2,5 mg            |
| N05AB04   | PROCLORPERAZINA        | SUPOSITORIO  | 25mg              |
| N05AB04   | PROCLORPERAZINA        | SUPOSITORIO  | 5mg               |
| N05AH041  | QUETIAPINA FUMARATO    | TABLETA RECUBIERTA   | 100mg             |
| N05AH041  | QUETIAPINA FUMARATO    | TABLETA RECUBIERTA   | 200mg             |
| N05AH041  | QUETIAPINA FUMARATO    | TABLETA RECUBIERTA   | 25mg              |
| N05A02  | SULTOPRIDE             | INYECTABLE   | 200 mg / 2 mL     |
| N05A02  | TORIDAZINA             | GRASA  | 10,25 mg          |
| N05A02  | TORIDAZINA             | TABLETA  | 10,25 mg          |
| N05A02  | TRIFLUOPERIDOL         | TABLETA  | 500mcg            |
| 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         |
|----------|---|--------------------------------------|-----------------------|
| N09CC01  | CLORAL HIDRATO  | CAPSULA                              | 250 mg                |
| N09CC01  | CLORAL HIDRATO  | CAPSULA                              | 500 mg                |
| N09CC01  | CLORAL HIDRATO  | JARABE                               | 250 mg / 5 mL         |
| N09CC01  | CLORAL HIDRATO  | JARABE                               | 500 mg / 5 mL         |
| N09CC01  | CLORAL HIDRATO  | SUPOSITORIO                          | 325mg                 |
| N09CC01  | CLORAL HIDRATO  | SUPOSITORIO                          | 500mg                 |
| N09CC01  | CLORAL HIDRATO  | SUPOSITORIO                          | 650mg                 |
| N09BA01  | DIAZEPAM  | JARABE                               | 2 mg / mL (0,4%)      |
| N09CD03  | FLURITRAZEPAM   | INYECTABLE                           | 2 mg                  |
| N09CD03  | FLURITRAZEPAM   | TABLETA                              | 2 mg                  |
| N09CD01  | FLURITRAZEPAM   | CAPSULA                              | 15mg                  |
| N09BB011 | HIDROXIZINA CLORHIDRATO   | JARABE                               | 0,005                 |
| N09CD08  | MIDAZOLAM   | TABLETA                              | 15mg                  |
| N09CD08  | 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 Lúpulo Lupul strobulus sicum | 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             | 160 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                                       |
|----------|--|--------------------|---|
| N05BA08  | BROZAPAM   | CAPSULA            | 5mg   |
| 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  | DIAZEPAM   | 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  | KETAZOLAM  | TABLETA            | 15 - 60mg   |
| N05BA06  | LORAZEPAM  | INYECTABLE         | 1 mL  |
| N05BA06  | LORAZEPAM  | INYECTABLE         | 4mg / mL  |
| 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   |

| 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 | AGOSTO 2022       |
|   | Actualizado  |                   |

**20. TOXICOLOGIA**

20.0.0.0.N10 Se retiran

| ATC     | PRINCIPIO ACTIVO          | FORMA FARMACEUTICA  | CONCENTRACION      |
|---------|---------------------------|---|--------------------|
| C01AA02 | ANTICUERPOS ANTIIDOPXINA  | Vial  | 38mg               |
| R07AB01 | DOXAPRAM BROMHIDRATO      | INYECTABLE  | 5mg / mL           |
| V03AB01 | GLUCAGON                  | INYECTABLE  | 10mg               |
| V03AH01 | 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**

1. <http://www.fda.gov/default.htm>
2. <http://www.emea.eu.int>
3. <http://www.who.int>
4. <http://www.paho.org>
5. <http://www.aenor.es>
6. <http://www.anvisa.gov.br>
7. <http://www.who.no>
8. Decreto 677 de abril de 1995
9. Comisión revisora sala especializada de medicamentos. actas de 1996 a 2015
10. Isaza M.C, Isaza M.G., Fuentes J, Marunda M.T. Fundamentos de farmacología y terapéutica. Cuarta edición. Postergaph, Pereira colombia.
11. Goodman and Gilman The paharmacological Basis of Therapeutics. Nineth edition. Associate editors. New York. 1998
12. Extrapharmacopeia Martindale. Pharmaceutical Press-32 edition
13. USP -DI
14. USP farmacopea
16. Decreto 481 de 2004
17. Normas Farmacológicas. Ministerio de Salud - Invima -2002