



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



GP 202 - 1



SC 7341 - 1



CO-SC-7341-1



La salud
es de todos

Minsalud

NORMAS FARMACOLÓGICAS

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. Antiamibianos

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

8.2. Metabolismo

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

9. Hormonas y reguladores hormonales

9.1. Hormonas

- 9.1.1. Andrógenos
- 9.1.2. Anticonceptivos hormonales
- 9.1.3. Corticosteroides sistémicos
- 9.1.4. Corticosteroides tópicos
- 9.1.5. Corticotrofinas
- 9.1.6. Estimulantes de la ovulación
- 9.1.7. Estrógenos
- 9.1.8. Gonadotrofinas
- 9.1.9. Hormona del crecimiento
- 9.1.10. Insulinas
- 9.1.11. Progestágenos
- 9.1.12. Tiroides y 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. Contrairritantes y rubefacientes
 - 13.1.10. Corticosteroides
 - 13.1.11. Emolientes, demulcentes y protectores
 - 13.1.12. Enzimas proteolíticas
 - 13.1.13. Modificadores de pigmentos
 - 13.1.14. Queratolíticos
 - 13.1.15. Queratoplásticos
 - 13.1.16. Varios
- 13.2. Mucosa bucofaringea
 - 13.2.1. Dentífricos
 - 13.2.2. Medicación tópica bucal
 - 13.2.3. Otros
- 13.3. Terapia vaginal
 - 13.3.1. Antimicóticos
 - 13.3.2. Antiparasitarios
 - 13.3.3. Antisépticos



La salud
es de todos

Minsalud

NORMAS FARMACOLÓGICAS

- 13.3.5. Hormonas
- 13.3.6. Otros

NORMAS FARMACOLÓGICAS**14. Radioisótopos****15. Relajantes musculares**

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

16. Respiratorio

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

17. Sangre

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

18. Sistema inmune

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

19. Sistema nervioso central y periférico

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



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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Medios de contraste	JULIO 2021
	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	JULIO 2021
		Actualizado	
S01JA51	FLUORESCÉINA SÓDICA + PROPARACAÍNA	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	2,5 mg + 5 mg / mL
S01JA01	FLUORESCÉINA SÓDICA	TIRILLAS OFTÁLMICAS ESTÉRILES	0,5 mg / Tirilla
S01JA01	FLUORESCÉINA SÓDICA	TIRILLAS OFTÁLMICAS ESTÉRILES	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	IOCETAMICO ÁCIDO	TABLETA	500 mg
V08AC07	IOCETAMICO 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%

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Medios de contraste	JULIO 2021
		Actualizado	
V08AB05	IOPROMIDA	SOLUCIÓN INYECTABLE	498,72 mg / mL (equivalente a 240 mg / mL de yodo) 24,936 g / 50 mL correspondiente a 12 g de yodo
V08AB05	IOPROMIDA	SOLUCIÓN INYECTABLE	623,4 mg / mL (equivalente a 300 mg / mL de yodo) (62,34%)

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Medios de contraste	JULIO 2021
		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 ¹⁰ 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	JULIO 2021
		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)

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Medios de contraste	JULIO 2021
	Actualizado	

1.2. PRUEBAS DIAGNÓSTICAS

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

ATC	PRINCIPIO ACTIVO
V04CX	PRUEBA DIAGNÓSTICA DE AMEBIASIS
V04CX	PRUEBA DIAGNÓSTICA DE BRUCELOSIS
V04CX	PRUEBA DIAGNÓSTICA DE LEPRO (LEPROMINA)
V04CX	PRUEBA DIAGNÓSTICA DE MICOSIS (HISTOPLAMINA Y PARACOCCIDIOIDINA)
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 ^{99m} Tc- DMSA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUCIÓN CON PERTECNETATO (TC99M)	0,5 mg / Vial
V09CA02	ACIDO DIMERCAPTO -SUCCINICO (DMSA) SUCCIMERO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1 mg / Vial
V09DB07	ÁCIDO FITICO (fitato clcico-sódico) - FITATO DE TECNECIO (99m Tc)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	15 mg / Vial - 37 a 100 MBq
V09DB07	ÁCIDO FITICO (fitato clcico-sódico) - FITATO DE TECNECIO (99m Tc)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	23,4 mg / Vial - 37 a 100 MBq
V09BA02	ÁCIDO MEDRONICO Metilendifosfonato medronato (MDP)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	10 mg / Vial
V09BA02	ÁCIDO MEDRONICO metilendifosfonato (MDP) (medronato)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	5 mg / Vial
V09DA02	ÁCIDO N-(2,6-DIETIL-ACETANILIDA) -IMINO DIACÉTICO	POLVO LIOFILIZADO ESTÉRIL PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	30 mg / Vial
V09BA02	ÁCIDO PENTETICO (DTPA) Ácido dietiltri amino pentaacetico	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	20 mg / Vial
V09CA01	ÁCIDO PENTETICO (DTPA)Ácido dietiltri amino 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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Medios de contraste	JULIO 2021
		Actualizado	
V08DA01	ALBUMINA SERICA HUMANA AGREGADA + ALBUMINA SERICA HUMANA NORMAL	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	2,25 mg + 0,25 mg / Ampolla
V08DA01	ALBÚMINA SÉRICA HUMANA NANOCOLOIDE	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	0,5mg / vial
V08DA01	ALBUMINA SERICA HUMANA nanocoloide	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1,0 mg / Vial
V08DA01	ALBUMINA HUMANA SÉRICA AGREGADA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	2,5 mg / Vial
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 (dihidrociorado)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	0,9 mg / Vial
V09DA04	BROMOTRIMETILFENILCARBAMOIL-METILIMINODIACETICO (MEBROFENIN)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR	10 mg / Vial
V09GA01	COBRE (1) (MBI)4 BF4	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	0,12 mg / Vial
V09GA01	COBRE (1) (MBI)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-(¹⁸ 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
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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Medios de contraste	JULIO 2021
		Actualizado	
V09HA02	EXAMETAZIME (hexametileno-propileno-aminoxima) (HMPAO)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	0,180 mg / Vial
V09IX06	FLUORURO DE SODIO ¹⁸ 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 ³² P	SOLUCIÓN INYECTABLE	3 - 15 mCi
V09HX01	GALIO CITRATO ⁶⁷ 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) (HMDF)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	2 mg / Vial
V09BA01	HIDROXIMETILEN DIFOSFONATO SÓDICO(oxidronato de sodio) (HMDF)	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 ¹ , Tyr ³ -OCTREOTIDE]. TFA	KIT PARA LA PREPARACIÓN DE RADIOFÁRMACO ^{99m} Tc-TECTROTYD	16 µg / Vial
V09IB	INDIO CLORURO (¹¹¹ In) ¹¹¹ 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 (¹³¹ I)	CÁPSULA	0,75 mCi / CÁPSULA
V09FX03	IODURO SÓDICO (¹³¹ I)	CÁPSULA	1-5500 MBq
V09IB01	IODURO SÓDICO (¹³¹ I)	SOLUCIÓN INYECTABLE	37 – 740 MBq / mL
V09FX03	IODURO SÓDICO (¹³¹ I)	SOLUCIÓN ORAL	370 MBq / mL (10 mCi / mL)
V09FX03	IODURO SÓDICO (¹³¹ I)	SOLUCIÓN ORAL	250 mCi / mL
V09FX03	IODURO SÓDICO (¹³¹ I)	SOLUCIÓN ORAL	37 GBq/ mL / 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	JULIO 2021
		Actualizado	
V09HA01	INMUNOGLOBULINA HUMANA derivada con 2-IMINOTIOLANO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1 mg / Vial
V09IX02	IOBENGUANO (¹³¹ I) Metalodo Bencil Guanidina (MIBG)	SOLUCIÓN INYECTABLE	370 MBq / mL
V09IX02	IOBENGUANO (¹³¹ I) (cloruro) (MIBG) Metalodo Bencil Guanidina ¹³¹ I	SOLUCIÓN INYECTABLE	9,25-18,5 MBq / mL
V10AA	ITRIO CLORURO (⁹⁰ Y)	SOLUCIÓN INYECTABLE	1850 GBq correspondiente a 92 ng de ITRIO/ 1 mL
V10AA	ITRIO (⁹⁰ Y)	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,1-300 GBq, equivalente a 0,005-15 µg de ITRIO (90Y)
V09DA04	MEBROFENINA Bromotrimetilida (Br-IDA)Ac.Bromotrimetilfenilcarbamoilmetiliminodiacetico - COMPLEJO ^{99m} Tc	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	10,0 mg / Vial
V09DA04	MEBROFENINA (SAL SÓDICA) EQUIVALENTE A MEBROFENINA - COMPLEJO ^{99m} Tc	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	20 mg EQUIVALENTE A 17,96 mg / Vial
V09DA04	MEBROFENINA - COMPLEJO ^{99m} Tc	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	40 mg / Vial
V09DA04	MEBROFENINA - COMPLEJO ^{99m} 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 ⁹⁹ 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	JULIO 2021
		Actualizado	
V09CA011	PERTECNETATO [99mTc] DE SODIO Fuente de tecnecio m 99 producido por desintegración radiactiva del radionuclido padre de fisión, molibdeno 99, adsorbido en alúmina. Concentración dada la fecha y hora de calibración	SOLUCIÓN INYECTABLE	2-20 GBq/mL
V09BA03	PIROFOSFATO SÓDICO (dodecahidratado)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	0,67 mg
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 INDIIO ¹¹¹ In	SOLUCIÓN INYECTABLE	1 mg / Vial
V09GX01	TALIO (cloruro)(²⁰¹ Tl)	SOLUCIÓN INYECTABLE	3,7 MBq / mL (0,1 mCi / mL)
V09GX01	TALIO (cloruro) (²⁰¹ Tl)	SOLUCIÓN INYECTABLE	37 MBq / mL (1 mCi / mL)
V09GX01	TALIO (cloruro) (²⁰¹ Tl)	SOLUCIÓN INYECTABLE	3,0 MBq / Vial
V09GX01	TALIO (cloruro) (²⁰¹ Tl)	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 µg / mL
H01AA02	TETRACOSACTIDA HEXAACETATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	250 µg/mL (ampolla)
V09GA02	TETRAFOSMINA-TECNECIO (Étoxetilfosfinaetano)	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	¹⁴ C -ÚREA	CÁPSULAS	1 µCi
V04CX	¹³ C-ÚREA	TABLETA	100 mg
V04CX	¹³ 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	JULIO 2021
	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	JULIO 2021
	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	DES Loratadina	JARABE	50 mg / 100 mL
R06AX27	DES Loratadina	TABLETA	5 mg
R06AX27	DES Loratadina	TABLETA ORODISPERSABLE	2,5 mg
R06AX27	DES Loratadina	TABLETA ORODISPERSABLE	5 mg
R06AA02	DIFENHIDRAMINA CLORHIDRATO	CÁPSULA DURA	25 mg
R06AA02	DIFENHIDRAMINA CLORHIDRATO	CÁPSULA DURA	50 mg
R06AA02	DIFENHIDRAMINA CLORHIDRATO	GRANULADO	500 mg / 100 g
R06AA02	DIFENHIDRAMINA CLORHIDRATO	JARABE	0,25 g / 100 mL (0,25%)

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antihistamínicos	JULIO 2021
		Actualizado	
R06AA02	DIFENHIDRAMINA CLORHIDRATO	LAMINA DISPERSABLE	12,5 mg
R06AA02	DIFENHIDRAMINA CLORHIDRATO	LAMINA DISPERSABLE	25 mg
R06AA02	DIFENHIDRAMINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 mg / mL
R06AA02	DIFENHIDRAMINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg / Ampolla (1 mL)
R06AA02	DIFENHIDRAMINA CLORHIDRATO	TABLETA	25 mg
R06AA02	DIFENHIDRAMINA CLORHIDRATO	TABLETA	50 mg
R06AA02	DIMENHIDRINATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg / Ampolla (1 mL)
R06AA02	DIMENHIDRINATO	TABLETA	50 mg
R06AA02	DIMENHIDRINATO	TABLETA	100 mg
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	JULIO 2021
		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
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 antiyaquecoso
 - * Un broncodilatador y/o antitusígeno (ver respiratorio)

- 3.0.0.0.N30** No se aceptan las asociaciones de antihistamínicos con:
- * Antiespasmódicos, antisépticos bucofaringeos, 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.

FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACIÓN	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	JULIO 2021
	Actualizado	

4. ANTIINFECCIOSOS

4.1. ANTIMICROBIANOS

4.1.1. Antibacterianos

4.1.1.1. Antibióticos

4.1.1.1.N10 Se aceptan:

Aminoglicósidos y Aminociclitolos

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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	JULIO 2021
		Actualizado	
J01GB03	GENTAMICINA SULFATO EQUIVALENTE A GENTAMICINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	80 mg / mL
J01GB03	GENTAMICINA SULFATO EQUIVALENTE A GENTAMICINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	80 mg / Ampolla (2 mL)
J01GB03	GENTAMICINA SULFATO EQUIVALENTE A GENTAMICINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	120 mg / Ampolla (2 mL, 1,5 mL ó 3 mL)
J01GB03	GENTAMICINA SULFATO EQUIVALENTE A GENTAMICINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	160 mg / Ampolla (2 mL)
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	JULIO 2021
		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
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	JULIO 2021
	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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	JULIO 2021
		Actualizado	
J01DB05	CEFADROXILO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A CEFADROXILO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	500 mg / 5 mL
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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	JULIO 2021
		Actualizado	
	CEFDINIR	POLVO PARA SUSPENSIÓN	125mg/5mL
	CEFDINIR	POLVO PARA SUSPENSIÓN	250mg/5mL
	CEFDITOREN PIVOXIL EQUIVALENTE A CEFDITOREN	COMPRESIDOS RECUBIERTOS	200mg
	CEFDITOREN PIVOXIL EQUIVALENTE A CEFDITOREN	COMPRESIDOS 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 PIVOILO CLORHIDRATO	TABLETA	250 mg
J01DD10	CEFETAMET PIVOILO 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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	JULIO 2021
		Actualizado	
J01DD12	CEFOPERAZONA SODICA EQUIVALENTE CEFOPERAZONA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	2 g / Vial
J01DD01	CEFOTAXIMA SODICA EQUIVALENTE A CEFOTAXIMA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	0,5 g / 2 mL
J01DD01	CEFOTAXIMA SODICA EQUIVALENTE A CEFOTAXIMA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1g/vial (1 g / 4 mL)
J01DD01	CEFOTAXIMA SODICA EQUIVALENTE A CEFOTAXIMA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	2 g / 10 mL
J01DD01	CEFOTAXIMA SODICA EQUIVALENTE A CEFOTAXIMA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	500 mg / Vial
J01DC01	CEFOXITINA SODICA EQUIVALENTE A CEFOXITINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1000 mg / 5 mL
J01DC01	CEFOXITINA SODICA EQUIVALENTE A CEFOXITINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	500 mg / Vial
J01DC01	CEFOXITINA SODICA EQUIVALENTE A CEFOXITINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	1 g / 10 mL
J01DC01	CEFOXITINA SODICA EQUIVALENTE A CEFOXITINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	2 g / 10 mL
J01DE02	CEFPIROMA SULFATO EQUIVALENTE DE CEFPIROMA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1 g / 10 mL
J01DE02	CEFPIROMA SULFATO EQUIVALENTE DE CEFPIROMA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	2 g / 20 mL
J01DD13	CEFPODOXIME PROXETIL EQUIVALENTE A CEFPODOXIME	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	40 mg / 5 mL
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	JULIO 2021
		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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	JULIO 2021
		Actualizado	
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	JULIO 2021
		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	JULIO 2021
	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	JULIO 2021
	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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	JULIO 2021
		Actualizado	
J01FA09	CLARITROMICINA	TABLETA	250 mg
J01FA09	CLARITROMICINA	TABLETA	500 mg
J01FA09	CLARITROMICINA	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	500 mg
J01FA01	ERITROMICINA (etilsuccinato-estolato-estearato) EQUIVALENTE A ERITROMICINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	200 mg / 5 mL
J01FA01	ERITROMICINA (etilsuccinato-estolato-estearato) EQUIVALENTE A ERITROMICINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	250 mg / 5 mL
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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	JULIO 2021
		Actualizado	
J01FA07	JOSAMICINA PROPIONATO EQUIVALENTE JOSAMICINA	TABLETA	500 mg
J01FA03	MIDECAMICINA DIACETILO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	400 mg / 5 mL
J01FA11	MIOCAMICINA	JARABE	200 mg / 5 mL
J01FA11	MIOCAMICINA	TABLETA	300 mg
J01FA11	MIOCAMICINA	TABLETA	600 mg
J01FA12	ROKITAMICINA	SUSPENSIÓN ORAL	3,2 g / 100 mL
J01FA12	ROKITAMICINA	TABLETA	400 mg
J01FA06	ROXITROMICINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	40 mg / 5 mL
J01FA06	ROXITROMICINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	50 mg / 5 mL
J01FA06	ROXITROMICINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	75 mg / 5 mL
J01FA06	ROXITROMICINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	150 mg / 5 mL
J01FA06	ROXITROMICINA	TABLETA	150 mg
J01FA06	ROXITROMICINA	TABLETA	300 mg
J01FA15	TELITROMICINA	TABLETA	400 mg

Penicilinas

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN
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%

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	JULIO 2021
		Actualizado	
J01CA04	AMOXICILINA TRIHIDRATO EQUIVALENTE AMOXICILINA	POLVO O GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	375 mg / 5 mL - 7,5g / 100 mL - 7,5%
J01CA04	AMOXICILINA TRIHIDRATO EQUIVALENTE AMOXICILINA	POLVO O GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	400 mg / 5mL - 8 g / 100 mL
J01CA05	AMOXICILINA TRIHIDRATO EQUIVALENTE AMOXICILINA	POLVO O GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	500 mg / 5 mL (10 g / 100 mL)
J01CA05	AMOXICILINA TRIHIDRATO EQUIVALENTE AMOXICILINA	POLVO O GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	700 mg / 5 mL- 14 g / 100 mL -14%
J01CA04	AMOXICILINA TRIHIDRATO EQUIVALENTE AMOXICILINA	POLVO O GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	750 mg / 5 mL - 15 g / 100 mL
J01CA04	AMOXICILINA TRIHIDRATO EQUIVALENTE AMOXICILINA	POLVO O GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	1000 mg / 5 mL-20 g / 100 mL
J01CA04	AMOXICILINA TRIHIDRATO EQUIVALENTE AMOXICILINA	TABLETA	250 mg
J01CA04	AMOXICILINA TRIHIDRATO EQUIVALENTE AMOXICILINA	TABLETA	375 mg
J01CA04	AMOXICILINA TRIHIDRATO EQUIVALENTE AMOXICILINA	TABLETA	500 mg
J01CA04	AMOXICILINA TRIHIDRATO EQUIVALENTE AMOXICILINA	TABLETA	750 mg
J01CA04	AMOXICILINA TRIHIDRATO EQUIVALENTE AMOXICILINA	TABLETA	875 mg
J01CA04	AMOXICILINA TRIHIDRATO EQUIVALENTE AMOXICILINA	TABLETA	1 g
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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	JULIO 2021
		Actualizado	
J01CA04	AMOXICILINA TRIHIDRATO EQUIVALENTE AMOXICILINA	TABLETA DISPERSABLE	1000 mg
J01CA04	AMOXICILINA TRIHIDRATO EQUIVALENTE AMOXICILINA	TABLETA MASTICABLE	250 mg
J01CA04	AMOXICILINA TRIHIDRATO EQUIVALENTE AMOXICILINA	TABLETA MASTICABLE	500 mg
J01CA04	AMOXICILINA TRIHIDRATO EQUIVALENTE AMOXICILINA	TABLETA MASTICABLE	750 mg
J01CA04	AMOXICILINA TRIHIDRATO EQUIVALENTE AMOXICILINA	TABLETA MASTICABLE	850 mg
J01CA04	AMOXICILINA TRIHIDRATO EQUIVALENTE AMOXICILINA	TABLETA MASTICABLE	875 mg
J01CA01	AMPICILINA SODICA EQUIVALENTE A AMPICILINA	POLVO PARA RECONSTITUIR SOLUCIÓN INYECTABLE	0,25 g / Vial
J01CA01	AMPICILINA SODICA EQUIVALENTE A AMPICILINA	POLVO PARA RECONSTITUIR SOLUCIÓN INYECTABLE	0,5 g / Vial
J01CA01	AMPICILINA SODICA EQUIVALENTE A AMPICILINA	POLVO PARA RECONSTITUIR SOLUCIÓN INYECTABLE	1 g / Vial
J01CA01	AMPICILINA TRIHIDRATO EQUIVALENTE AMPICILINA	CÁPSULA	250 mg
J01CA01	AMPICILINA TRIHIDRATO EQUIVALENTE AMPICILINA	CÁPSULA	500 mg
J01CA01	AMPICILINA TRIHIDRATO EQUIVALENTE AMPICILINA	CÁPSULA	1000 mg
J01CA01	AMPICILINA TRIHIDRATO EQUIVALENTE AMPICILINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	125 mg / 5 mL (2,5 g / 100 mL)
J01CA01	AMPICILINA TRIHIDRATO EQUIVALENTE AMPICILINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	250 mg / 5 mL (5 g / 100 mL)
J01CA01	AMPICILINA TRIHIDRATO EQUIVALENTE AMPICILINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	500 mg / 5 mL
J01CA01	AMPICILINA TRIHIDRATO EQUIVALENTE AMPICILINA	TABLETA	0,25 g
J01CA01	AMPICILINA TRIHIDRATO EQUIVALENTE AMPICILINA	TABLETA	0,5 g
J01CA01	AMPICILINA TRIHIDRATO EQUIVALENTE AMPICILINA	TABLETA	1 g
J01CA03	CARBENICILINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1 g / Vial
J01CF02	CLOXACILINA SODICA EQUIVALENTE A CLOXACILINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1 g / Vial

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	JULIO 2021
		Actualizado	
J01CF01	DICLOXACILINA SODICA MONOHIDRATO EQUIVALENTE A DICLOXACILINA	CÁPSULA	250 mg
J01CF01	DICLOXACILINA SODICA MONOHIDRATO EQUIVALENTE A DICLOXACILINA	CÁPSULA	500 mg
J01CF01	DICLOXACILINA SODICA MONOHIDRATO EQUIVALENTE A DICLOXACILINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	125 mg / 5 mL (2,5%)
J01CF01	DICLOXACILINA SODICA MONOHIDRATO EQUIVALENTE A DICLOXACILINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	250 mg / 5 mL (5%)
J01CF01	DICLOXACILINA SODICA MONOHIDRATO EQUIVALENTE A DICLOXACILINA	TABLETA	500 mg
	FENOXIMETILPENICILINA POTASICA EQUIVALENTE A FENOXIMETILPENICILINA	TABLETA CUBIERTA CON PELÍCULA	500mg
J01CF05	FLUCLOXACILINA SODICA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	125 mg / 5 mL
J01CF04	OXACILINA SODICA EQUIVALENTE A OXACILINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	0,25 g / Vial
J01CF04	OXACILINA SODICA EQUIVALENTE A OXACILINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	0,5 g / Vial
J01CF04	OXACILINA SODICA EQUIVALENTE A OXACILINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1 g / Vial
J01CF04	OXACILINA SODICA EQUIVALENTE A OXACILINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	2 g / Vial
J01CF04	OXACILINA SODICA EQUIVALENTE A OXACILINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	4 g / Vial
J01CE09	PENICILINA G BENZATINICA (BENCILPENICILINA BENZATINICA)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	2.400.000 UI / Vial
J01CE08	PENICILINA G BENZATINICA (BENCILPENICILINA BENZATINICA)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	1.200.000 UI / Vial
J01CE08	PENICILINA G BENZATINICA (BENCILPENICILINA BENZATINICA)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	1.000.000 UI / Vial
J01CE08	PENICILINA G BENZATINICA (BENCILPENICILINA BENZATINICA)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	600.000 UI / Vial
J01CE08	PENICILINA G BENZATINICA (BENCILPENICILINA BENZATINICA)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	5g / 100 mL- 250 mg / 5mL
J01CE30	PENICILINA G CLEMIZOL (BENCILPENICILINA CLEMIZOL)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	300.000 UI / Vial

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	JULIO 2021
		Actualizado	
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
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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	JULIO 2021
		Actualizado	
J01CE01	PENICILINA G SÓDICA (BENCILPENILINA SODICA)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	3.000.000 UI / Vial
J01CE01	PENICILINA G SÓDICA (BENCILPENILINA SODICA)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	3.600.000 UI / Vial
J01CE01	PENICILINA G SÓDICA (BENCILPENILINA SODICA)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	5.000.000 UI / Vial
J01CE02	PENICILINA V POTASICA EQUIVALENTE A PENICILINAV (FENOXIMETILPENICILINA POTASICA EQUIVALENTES A FENOXIMETILPENICILINA)	JARABE / SOLUCIÓN ORAL	250 mg / 5 mL (400.000 UI / 5 mL)
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)

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	JULIO 2021
		Actualizado	
J01CE02	PENICILINA V POTASICA EQUIVALENTE A PENICILINA V (FENOXIMETILPENICILINA POTASICA EQUIVALENTES A FENOXIMETILPENICILINA)	TABLETA	885 mg - 1.500.000 UI
J01CA08	PIVMECILINAM (amdinocilin-pivoxil) EQUIVALENTE A AMDINOCILIN	TABLETA	200 mg
J01CA08	PIVMECILINAM (amdinocilin-pivoxil) EQUIVALENTE A AMDINOCILIN	TABLETA	400 mg

Quinolonas

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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	JULIO 2021
		Actualizado	
J01MA02	CIPROFLOXACINA (clorhidrato monohidrato - lactato) EQUIVALENTE A CIPROFLOXACINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	200 mg / 10 mL
J01MA02	CIPROFLOXACINA (clorhidrato monohidrato - lactato) EQUIVALENTE A CIPROFLOXACINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	200 mg / Vial (20 mL)
J01MA02	CIPROFLOXACINA (clorhidrato monohidrato - lactato) EQUIVALENTE A CIPROFLOXACINA	SUSPENSIÓN ORAL	10% (10 g / 100 mL)
J01MA02	CIPROFLOXACINA (clorhidrato monohidrato - lactato) EQUIVALENTE A CIPROFLOXACINA	SUSPENSIÓN ORAL	5% (5g / 100 mL)
J01MA02	CIPROFLOXACINA (clorhidrato monohidrato - lactato) EQUIVALENTE A CIPROFLOXACINA	TABLETA	250 mg
J01MA02	CIPROFLOXACINA (clorhidrato monohidrato - lactato) EQUIVALENTE A CIPROFLOXACINA	TABLETA	500 mg
J01MA02	CIPROFLOXACINA (clorhidrato monohidrato - lactato - BETAINA) EQUIVALENTE A CIPROFLOXACINA	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	500 mg
J01MA02	CIPROFLOXACINA (clorhidrato monohidrato - lactato) EQUIVALENTE A CIPROFLOXACINA	TABLETA	750 mg
J01MA02	CIPROFLOXACINA (clorhidrato monohidrato - lactato - BETAINA) EQUIVALENTE A CIPROFLOXACINA	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	1000 mg
J01MA04	ENOXACINA SESQUIHIDRATO EQUIVALENTE A ENOXINA	TABLETA	200 mg
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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	JULIO 2021
		Actualizado	
J01MA11	GREPAFLOXACINA CLORHIDRATO SESQUIHIDRATO EQUIVALENTE A GREPAFLOXACINA	TABLETA	600 mg
J01MA12	LEVOFLOXACINA HEMIHDRATO EQUIVALENTE A LEVOFLOXACINA	TABLETA	250 mg
J01MA12	LEVOFLOXACINA HEMIHDRATO EQUIVALENTE A LEVOFLOXACINA	TABLETA	500 mg
J01MA12	LEVOFLOXACINA HEMIHDRATO EQUIVALENTE A LEVOFLOXACINA	TABLETA	750 mg
J01MA12	LEVOFLOXACINA HEMIHDRATO EQUIVALENTE A LEVOFLOXACINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	25 mg / mL
J01MA12	LEVOFLOXACINA HEMIHDRATO EQUIVALENTE A LEVOFLOXACINA	SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN INTRAVENOSA	500 mg / 100 mL
J01MA07	LOMEFLOXACINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A LOMEFLOXACINA	TABLETA	400 mg
J01MA14	MOXIFLOXACINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A MOXIFLOXACINA	TABLETA	400 mg
J01MA14	MOXIFLOXACINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A MOXIFLOXACINA	SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN INTRAVENOSA	160 mg / 100 mL
J01MA06	NORFLOXACINA	CÁPSULA	400 mg
J01MA06	NORFLOXACINA	TABLETA	200 mg
J01MA06	NORFLOXACINA	TABLETA	400 mg
J01MA01	OFLOXACINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	40 mg / mL (400 mg / Vial (10 mL))
J01MA01	OFLOXACINA	TABLETA	200 mg
J01MA01	OFLOXACINA	TABLETA	400 mg
J01MA01	OFLOXACINA	SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	200 mg / 100 mL
J01MA03	PEFLOXACINA MESILATO DIHIDRATO EQUIVALENTE A PEFLOXACINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	400 mg / 5 mL
J01MA03	PEFLOXACINA MESILATO DIHIDRATO EQUIVALENTE A PEFLOXACINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	400 mg / 125 mL
J01MA03	PEFLOXACINA MESILATO DIHIDRATO EQUIVALENTE A PEFLOXACINA	TABLETA	400 mg
J01MA10	RUFLOXACINA CLORHIDRATO	TABLETA	200 mg

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	JULIO 2021
	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 (hclato- clorhidrato) EQUIVALENTE A DOXICICLINA	CÁPSULA	100 mg
J01AA02	DOXICICLINA (hclato) EQUIVALENTE A DOXICICLINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / mL
J01AA02	DOXICICLINA (hclato- 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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	JULIO 2021
		Actualizado	
J01AA04	LIMECICLINA EQUIVALENTE A TETRACICLINA	CÁPSULA	150 mg
J01AA04	LIMECICLINA EQUIVALENTE A TETRACICLINA	CÁPSULA	300 mg
J01AA08	MINOCICLINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A MINOCICLINA	CÁPSULA	100 mg
J01AA08	MINOCICLINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A MINOCICLINA	CÁPSULA	50 mg
J01AA08	MINOCICLINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A MINOCICLINA	TABLETA	100 mg
J01AA08	MINOCICLINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A MINOCICLINA	TABLETA	50 mg
J01AA06	OXITETRACICLINA (clorhidrato) EQUIVALENTE A OXITETRACICLINA	CÁPSULA	250 mg
J01AA07	TETRACICLINA CLORHIDRATO	CÁPSULA	250 mg
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 13.1.2.0.0N10, 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	JULIO 2021
	Actualizado	

Otros

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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	JULIO 2021
		Actualizado	
J01DH03	ERTAPENEM SODICO EQUIVALENTE A ERTAPANEM	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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	JULIO 2021
		Actualizado	
J01XB02	POLIMIXINA B SULFATO EQUIVALENTE A POLIMIXINA B	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	500.000 UI / Vial
J01XB01	POLIMIXINA E (Colistina)	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / 2 mL
J01XB01	POLIMIXINA E (Colistina)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	150 mg / Vial
J01XB01	POLIMIXINA E (Colistina)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	80 mg (1000000 U) / 2 mL
J01XB01	POLIMIXINA E (Colistina)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	160 mg (2000000 U) / 2 mL
J01XX11	TEDIZOLID FOSFATO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	210 mg / 4 mL - Vial
J01XX11	TEDIZOLID FOSFATO	TABLETA	200 mg
J01XA02	TEICOPLANINA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / Vial
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:

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	JULIO 2021
	Actualizado	

«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 procainica o penicilina G clemizol.

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

4.1.1.1.N60 Se aceptan las siguientes asociaciones:

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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	JULIO 2021
		Actualizado	
J01CR02	AMOXICILINA + ÁCIDO CLAVULÁNICO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	156,25 mg + 31,25 mg / 5 mL
J01CR02	AMOXICILINA + ÁCIDO CLAVULÁNICO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	200 mg + 28,75 mg / 5 mL
J01CR02	AMOXICILINA + ÁCIDO CLAVULÁNICO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	250 mg + 62,5 mg / 5 mL
J01CR02	AMOXICILINA + ÁCIDO CLAVULÁNICO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	400 mg + 57 mg / 5 mL
J01CR02	AMOXICILINA + ÁCIDO CLAVULÁNICO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	400 mg + 57,14 mg / 5 mL
J01CR02	AMOXICILINA + ÁCIDO CLAVULÁNICO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	500 mg + 100 mg / 5 mL
J01CR02	AMOXICILINA + ÁCIDO CLAVULÁNICO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	500 mg + 125 mg / 5 mL
J01CR02	AMOXICILINA + ÁCIDO CLAVULÁNICO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	600 mg + 42,9 mg / 5 mL
J01CR02	AMOXICILINA + ÁCIDO CLAVULÁNICO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	875 mg + 125 mg / 5 mL
J01CR02	AMOXICILINA + ÁCIDO CLAVULÁNICO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	125 mg + 31,25 mg / 5 mL
J01CR02	AMOXICILINA + ÁCIDO CLAVULÁNICO	TABLETA	125 mg + 32,5 mg
J01CR02	AMOXICILINA + ÁCIDO CLAVULÁNICO	TABLETA	250 mg + 125 mg
J01CR02	AMOXICILINA + ÁCIDO CLAVULÁNICO	TABLETA	500 mg + 125 mg
J01CR02	AMOXICILINA TRIHIDRATO EQUIVALENTE A AMOXICILINA + CLAVULANATO DE POTASIO EQUIVALENTE A ÁCIDO CLAVULÁNICO	TABLETA	850 mg + 125 mg
J01CR02	AMOXICILINA + ÁCIDO CLAVULÁNICO	TABLETA	875 mg + 125 mg
J01CR02	AMOXICILINA + ÁCIDO CLAVULÁNICO	TABLETA	918,75 mg + 131,25 mg
J01CR02	AMOXICILINA TRIHIDRATO EQUIVALENTE A AMOXICILINA + CLAVULANATO POTÁSICO EQUIVALENTE A ÁCIDO CLAVULÁNICO	TABLETA DISPERSABLE	500 mg + 125 mg
J01CR02	AMOXICILINA TRIHIDRATO EQUIVALENTE A AMOXICILINA + CLAVULANATO POTÁSICO EQUIVALENTE A ÁCIDO CLAVULÁNICO	TABLETA DISPERSABLE	875 mg + 125 mg

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	JULIO 2021
		Actualizado	
J01CR02	AMOXICILINA (sódica) + SULBACTAM (sódica) - SULTAMICILINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1000 mg + 500 mg / 5 mL
J01CR02	AMOXICILINA (sódica) + SULBACTAM (sódica)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	500 mg + 250 mg / 5 mL
J01CR02	AMOXICILINA + SULBACTAM PIVOXIL	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	200 mg + 50 mg / mL
J01CR02	AMOXICILINA + SULBACTAM PIVOXIL	TABLETA	875 mg + 125 mg
J01CR02	AMOXICILINA TRIHIDRATO EQUIVALENTE A AMOXICILINA + SULBACTAM PIVOXIL EQUIVALENTE A SULBACTAM	TABLETA RECUBIERTA	875 mg + 125 mg
J01CR01	AMPICILINA (sódica) + SULBACTAM (sódico) - SULTAMICILINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	2:1 g / Vial (2:1)
J01CR01	AMPICILINA (sódica) + SULBACTAM (sódico) - SULTAMICILINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	0,5:0,25 g / Vial (2:1)
J01CR01	AMPICILINA (sódica) + SULBACTAM (sódico) - SULTAMICILINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1:0,5 g / Vial (2:1)
J01CR01	AMPICILINA (sódica) + SULBACTAM (sódico) - SULTAMICILINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	250 mg / 5 mL
J01CR01	AMPICILINA (sódica) + SULBACTAM (sódico) - SULTAMICILINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	1g / 5 mL
J01CR01	AMPICILINA + SULBACTAM - SULTAMICILINA	TABLETA	375 mg(2:1)
J01CR01	AMPICILINA + SULBACTAM - SULTAMICILINA	TABLETA	750 mg(2:1)
J01DD62	CEFOPERAZONA (sódica) + SULBACTAM (sódico)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1 g + 0,5 g / Vial
J01DD62	CEFOPERAZONA SÓDICA EQUIVALENTE A CEFOPERAZONA + SULBACTAM SÓDICO EQUIVALENTE A SULBACTAM	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1 g + 1 g / Vial
	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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	JULIO 2021
		Actualizado	
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
J01DH51	IMIPENEM (tienamicinaformamida monohidrato) + CILASTATINA (sódica)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	500 mg + 500 mg / Vial
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:

- * Sulfadiazina más trimetoprima
- * Sulfametoxazol más trimetoprima

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN
J01EE02	SULFADIACINA + TRIMETOPIM	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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	JULIO 2021
		Actualizado	
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

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, dihidroestreptomina, estreptomina (oral), novobiocina, penicilina tópica, triacetiloleandomicina, por tratarse de sustancias de comprobada toxicidad o con posibilidades de ocasionar frecuentemente reacciones de hipersensibilidad, da lugar fácilmente a fenómenos de resistencia o estar ventajosamente sustituidas.

4.1.1.1.N110 No se aceptan preparaciones tópicas a base de sulfas, porque pueden originar fenómenos de sensibilización y/o resistencia bacteriana, con excepción de sulfadiazina de plata (uso dermatológico); sulfafurazol y sulfacetamida (uso oftálmico yótico).

4.1.1.1.N120 No se aceptan los antibióticos de uso tópico para el tratamiento de afecciones bucofaringeas, porque no se alcanzan concentraciones efectivas en el tejido y pueden crearse fenómenos de resistencia y/o hipersensibilidad.

4.1.1.1.N130 No se aceptan antibióticos de uso tópico asociados a vasoconstrictores, porque no hay ventajas terapéuticas.

4.1.1.1.N140 No se aceptan la asociación de penicilina G benzatínica con otras formas de penicilina, porque no hay justificación terapéutica.

4.1.1.1.N150 No se aceptan otras asociaciones de sulfonamidas con antibióticos o antiambianos con excepción de lo aprobado en las normas 4.1.1.1.N70, 4.1.1.1.N80, 4.2.3.0.N20 y 4.2.5.0N10 porque:

* Los antibióticos requieren selección y manejo individual.

* Estas asociaciones no ofrecen ventajas terapéuticas o incrementan los riesgos de toxicidad.

4.1.1.1.N160 No se aceptan las asociaciones de antimicrobianos con enzimas proteolíticas en preparaciones para uso oral y parenteral, antihistamínicos, analgésicos, hipnóticos-sedantes y ansiolíticos, antiambianos, antitusígenos y/o expectorantes, corticoides, gamaglobulinas, 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.

FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACIÓN	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	JULIO 2021
	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

FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACIÓN	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	JULIO 2021
	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	JULIO 2021
	Actualizado	

4.1.1.4.N20 Se aceptan las siguientes asociaciones:

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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	JULIO 2021
		Actualizado	
J02AA01	ANFOTERICINA B (LIPOSOMAL)	SUSPENSIÓN INYECTABLE	1 mg / 1mL
J02AX06	ANIDULAFUNGINA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / Vial
J02AX04	CASPOFUNGINA ACETATO EQUIVALENTE A CASPOFUNGINA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg / Vial
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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	JULIO 2021
		Actualizado	
J02AX05	MICAFUNGINA SÓDICA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg / Vial
J02AX05	MICAFUNGINA SÓDICA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / Vial
A07AA02	NISTATINA	GRAGEA	500000 UI
A07AA02	NISTATINA	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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	JULIO 2021
		Actualizado	
J05AB01	ACICLOVIR SODICO EQUIVALENTE A ACICLOVIR	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	500 mg / Vial
J05AB01	ACICLOVIR SODICO EQUIVALENTE A ACICLOVIR	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1 g / Vial (20 mL)
J05AB01	ACICLOVIR SODICO EQUIVALENTE A ACICLOVIR	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	250 mg / 10 mL
J05AB01	ACICLOVIR	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	20 mg / mL (2g / 100 mL) - (100mg / 5 mL)
J05AB01	ACICLOVIR	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	40 mg / mL (4g / 100 mL)
J05AB01	ACICLOVIR	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	20 mg / mL (2g / 100 mL)
J05AB01	ACICLOVIR	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	80 mg / mL
J05AB01	ACICLOVIR	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	40 mg / mL
J05AB01	ACICLOVIR	TABLETA	200 mg
J05AB01	ACICLOVIR	TABLETA	400 mg
J05AB01	ACICLOVIR	TABLETA	800 mg
J05AB01	ACICLOVIR	TABLETA	1 g
J05AF08	ADEFOVIR DIPIVOXIL	TABLETA	10 mg
	AMANTADINA CLORHIDRATO	CÁPSULA	100 mg
	AMANTADINA CLORHIDRATO	TABLETA	100 mg
	AMANTADINA CLORHIDRATO	TABLETA	150 mg
J05AE05	AMPRENAVIR	CÁPSULA	150 mg
J05AE05	AMPRENAVIR	SOLUCIÓN ORAL	15 mg / mL
J05AE15	ASUNAPREVIR	CAPSULA BLANDA	100 mg
J05AE08	ATAZANAVIR	CÁPSULA	150 mg
J05AE08	ATAZANAVIR	CÁPSULA	200 mg
J05AE08	ATAZANAVIR	CÁPSULA	300 mg
J05AE12	BOCEPREVIR	CÁPSULA	200 mg
J05AJ04	CABOTEGRAVIR	SUSPENSIÓN INYECTABLE	200mg/ml
J05AJ04	CABOTEGRAVIR	TABLETA RECUBIERTA	30 mg
J05AX14	DACLATASVIR CLORHIDRATO EQUIVALENTE A DACLATASVIR	TABLETA	30 mg
J05AX14	DACLATASVIR CLORHIDRATO EQUIVALENTE A DACLATASVIR	TABLETA	60 mg
J05AE10	DARUNAVIR ETANOLATO EQUIVALENTE A DARUNAVIR	SUSPENSIÓN ORAL	100 mg / mL

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	JULIO 2021
		Actualizado	
J05AE10	DARUNAVIR ETANOLATO EQUIVALENTE A DARUNAVIR	TABLETA RECUBIERTA	75 mg
J05AE10	DARUNAVIR ETANOLATO EQUIVALENTE A DARUNAVIR	TABLETA RECUBIERTA	150 mg
J05AE10	DARUNAVIR ETANOLATO EQUIVALENTE A DARUNAVIR	TABLETA RECUBIERTA	300 mg
J05AE10	DARUNAVIR ETANOLATO EQUIVALENTE A DARUNAVIR	TABLETA RECUBIERTA	400 mg
J05AE10	DARUNAVIR ETANOLATO EQUIVALENTE A DARUNAVIR	TABLETA RECUBIERTA	600 mg
J05AE10	DARUNAVIR ETANOLATO EQUIVALENTE A DARUNAVIR	TABLETA RECUBIERTA	800 mg
J05AX16	DASABUVIR	TABLETA	250 mg
J05AG02	DELAVIRDINA MESILATO	TABLETA	100 mg
J05AF03	DIDANOSINA	CAPSULA LIBERACIÓN PROLONGADA	250 mg
J05AF04	DIDANOSINA	CAPSULA LIBERACIÓN PROLONGADA	400 mg
J05AF02	DIDANOSINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	0,1 g / Sobre
J05AF02	DIDANOSINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	0,045 g / Sobre
J05AF02	DIDANOSINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	0,167 g / Sobre
J05AF02	DIDANOSINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	0,25 g / Sobre
J05AF02	DIDANOSINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	0,375 g / Sobre
J05AF02	DIDANOSINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	0,67 g / Sobre
J05AF02	DIDANOSINA	TABLETA	400 mg
J05AF02	DIDANOSINA	TABLETA	150 mg
J05AF02	DIDANOSINA	TABLETA	100 mg
J05AF02	DIDANOSINA	TABLETA	50 mg
J05AF02	DIDANOSINA	TABLETA	25 mg
J05AF02	DIDANOSINA	TABLETA	10 mg
J05AF02	DIDANOSINA	TABLETA MASTICABLE	25 mg
J05AF02	DIDANOSINA	TABLETA MASTICABLE	50 mg
J05AF02	DIDANOSINA	TABLETA MASTICABLE	100 mg
J05AX12	DOLUTEGRAVIR COMO DOLUTEGRAVIR SÓDICO	TABLETA	10 mg
J05AX12	DOLUTEGRAVIR COMO DOLUTEGRAVIR SÓDICO	TABLETA	25 mg
J05AX12	DOLUTEGRAVIR	TABLETA	50 mg
J05AG06	DORAVIRINA	TABLETA	100 mg
J05AG03	EFAVIRENZ	CÁPSULA	50 mg

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	JULIO 2021
		Actualizado	
J05AG03	EFAVIRENZ	CÁPSULA	100 mg
J05AG03	EFAVIRENZ	CÁPSULA	200 mg
J05AG03	EFAVIRENZ	TABLETA RECUBIERTA	200 mg
J05AG03	EFAVIRENZ	TABLETA	600 mg
J05AF09	EMTRICITABINA	CÁPSULA	200 mg
J05AX07	ENFUVRTIDA	POLVO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE	90 mg / mL
J05AF10	ENTECAVIR	SOLUCIÓN ORAL	0,05 mg / mL
J05AF10	ENTECAVIR	TABLETA	0,5 mg
J05AF10	ENTECAVIR	TABLETA	1 mg
J05AF04	ESTAVUDINA	CÁPSULA	15 mg
J05AF04	ESTAVUDINA	CÁPSULA	20 mg
J05AF04	ESTAVUDINA	CÁPSULA	30 mg
J05AF04	ESTAVUDINA	CÁPSULA	40 mg
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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	JULIO 2021
		Actualizado	
J05AE02	INDINAVIR SULFATO (COMO ETANOL SOLVATO) EQUIVALENTE A INDINAVIR	CÁPSULA	146,30 mg equivalente 333 mg de base libre
L03AB04	INTERFERÓN α -2A	SOLUCIÓN INYECTABLE	4,5 MUI / Ampolla
L03AB05	INTERFERÓN α -2B	CÁPSULA	200 mg
L03AB05	INTERFERÓN α -2B	POLVO LIOFILIZADO PARARECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	10 MUI / 2 mL
L03AB05	INTERFERÓN α -2B	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	18 MUI / mL
L03AB05	INTERFERÓN α -2B	POLVO LIOFILIZADO PARARECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	25 MUI / mL
L03AB05	INTERFERÓN α -2B	SOLUCIÓN INYECTABLE	3 MUI / 0,3 mL
L03AB05	INTERFERÓN α -2B	SOLUCIÓN INYECTABLE	3 MUI / 0,3 mL
L03AB05	INTERFERÓN α -2B	SOLUCIÓN INYECTABLE	5 MUI / 0,5 mL
L03AB05	INTERFERÓN α -2B	SOLUCIÓN INYECTABLE	6 MUI / mL
L03AB05	INTERFERÓN α -2B	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 MUI / mL
L03AB05	INTERFERÓN α -2B	SOLUCIÓN INYECTABLE	15 MUI / mL
L03AB05	INTERFERÓN α -2B	SOLUCIÓN INYECTABLE	30 MUI / mL
L03AB05	INTERFERÓN α -2B	SOLUCIÓN INYECTABLE	60 MUI / mL
L03AB09	INTERFERÓN ALFACON-1	SOLUCIÓN INYECTABLE	9 μ g / 0,3 mL (Vial)
L03AB09	INTERFERÓN ALFACON-1	SOLUCIÓN INYECTABLE	15 μ g / 0,5 mL (Vial)
L03AB07	INTERFERÓN β -1A	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	11 μ g / Vial
L03AB07	INTERFERÓN β -1A	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	30 μ g / mL
L03AB07	INTERFERÓN β -1A	SOLUCIÓN INYECTABLE	3 MUI / 0,5 mL
L03AB07	INTERFERÓN β -1A	SOLUCIÓN INYECTABLE	22 μ g / 0,5 mL
L03AB07	INTERFERÓN β -1A	SOLUCIÓN INYECTABLE	30 μ g / 0,5 mL
L03AB07	INTERFERÓN β -1A	SOLUCIÓN INYECTABLE	44 μ g / 0,5 mL
L03AB07	INTERFERÓN β -1A	SOLUCIÓN INYECTABLE	66 μ g / 1,5 mL (Cartucho precargado)
L03AB07	INTERFERÓN β -1A	SOLUCIÓN INYECTABLE	132 μ g / 1,5 mL (Cartucho precargado)
L03AB08	INTERFERÓN β -1B	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	0,3 mg / mL
L03AB08	INTERFERÓN β -1B	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	0,25 mg / mL

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	JULIO 2021
		Actualizado	
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
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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	JULIO 2021
		Actualizado	
J05AX08	RALTEGRAVIR POTASIO EQUIVALENTE RALTEGRAVIR	TABLETA MASTICABLE	100 mg
J05AX08	RALTEGRAVIR POTASIO EQUIVALENTE RALTEGRAVIR	TABLETA MASTICABLE	25 mg
J05AX08	RALTEGRAVIR	GRANULOS PARA SUSPENSIÓN ORAL	100 mg / Sachet
J05AX08	RALTEGRAVIR	TABLETAS	600mg
J05AB04	RIBAVIRINA	CÁPSULA	100 mg
J05AB04	RIBAVIRINA	CÁPSULA	200 mg
J05AB04	RIBAVIRINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / mL
J05AB04	RIBAVIRINA	SOLUCIÓN ORAL	50 mg / 5 mL
J05AB04	RIBAVIRINA	TABLETA	200 mg
J05AB04	RIBAVIRINA	TABLETA RECUBIERTA	400 mg
J05AB04	RIBAVIRINA	TABLETA RECUBIERTA	600 mg
J05AG05	RILPIVIRINA	TABLETA RECUBIERTA	25 mg
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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	JULIO 2021
		Actualizado	
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
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 AATAZANAVIR + RITONAVIR	TABLETA	300 mg + 100 mg

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	JULIO 2021
		Actualizado	
J05AR15	ATAZANAVIR SULFATO EQUIVALENTE ATAZANAVIR + COBICISTAT	TABLETA RECUBIERTA	300 mg + 294,12 mg
	BICTEGRAVIR + EMTRICITABINA + TENOFOVIR ALAFENAMIDA	TABLETAS RECUBIERTAS	52.45mg +200mg + 28.04mg
J05AR14	DARUNAVIR ETANOLATO EQUIVALENTE A DARUNAVIR + COBICISTAT	TABLETA RECUBIERTA	800 mg + 150 mg
J95AR26	DARUNAVIR + RITONAVIR	TABLETA	400 mg + 50 mg
	DARUNAVIR + RITONAVIR	TABLETA RECUBIERTA	600 mg + 100 mg
	DARUNAVIR + RITONAVIR	TABLETA RECUBIERTA	800 mg + 100 mg
	DARUNAVIR (EQUIVALENTE A DARUNAVIR ETANOLATO) + COBICISTAT (EQUIVALENTE A COBICISTAT NO ADSORBIDO Y DIOXIDO DE SILICE COLOIDAL COMO PORTADOR) + EMTRICITABINA + TENOFOVIR ALAFENAMIDA (EQUIVALENTE A TENOFOVIR ALAFENAMIDA FUMARATO)	TABLETA RECUBIERTA	800mg (867,0 mg) + 150mg (150mg y 138,5mg) + 200 mg + 10 mg (11,2 mg)
	DOLUTEGRAVIR SÓDICO EQUIVALENTE A DOLUTEGRAVIR + CLORHIDRATO DE RILPIVIRINA EQUIVALENTE A RILPIVIRINA	TABLETAS RECUBIERTAS	50 mg + 25 mg
	DOLUTEGRAVIR + LAMIVUDINA	TABLETA	50 mg + 300 mg
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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	JULIO 2021
		Actualizado	
	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
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: TABLETA 1: TABLETA RECUBIERTA TABLETA 2: TABLETA RECUBIERTA	50 mg + 12,5 mg + 75 mg
	TABLETA 2: DASABUVIR		250 mg
J05AP51	SOFOSBUVIR + LEDIPASVIR	TABLETA	400 mg + 90 mg
	SOFOSBUVIR + VELPATASVIR	TABLETAS RECUBIERTAS	400mg + 100mg
J05AR06	TENOFOVIR DISOPROXIL FUMARATO (EQUIVALENTES A TENOFOVIR DISOPROXIL) + EMTRICITABINA + EFAVIRENZ	TABLETA RECUBIERTA	300 mg (245 mg) + 200 mg + 600 mg
J05AR12	TENOFOVIR DISOPROXIL FUMARATO + LAMIVUDINA	TABLETA	300 mg + 300 mg
J05AR12	TENOFOVIR DISOPROXIL FUMARATO + LAMIVUDINA	TABLETA	300 mg + 300 mg
J05AR11	TENOFOVIR DISOPROXIL FUMARATO + LAMIVUDINA + EFAVIRENZ	TABLETA	300 mg + 300 mg + 600 mg

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	JULIO 2021
		Actualizado	
J05AP56	VOXILAPREVIR + VELPATASVIR + SOFOSBUVIR	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 (IODOQUINOL)	TABLETA	650 mg
P01AC03	ETOFAMIDA	SUSPENSIÓN ORAL	2 g / 100 mL (2%)
P01AC03	ETOFAMIDA	TABLETA	500 mg
P01BA02	HIDROXICLOROQUINA	TABLETA	155 mg
P01BA02	HIDROXICLOROQUINA	TABLETA	310 mg
P01AB01	METRONIDAZOL	CÁPSULA BLANDA	250 mg
P01AB01	METRONIDAZOL	CÁPSULA BLANDA	500 mg
P01AB01	METRONIDAZOL	CÁPSULA DURA	500 mg
P01AB01	METRONIDAZOL	SOLUCIÓN INYECTABLE	5 mg / mL (500 mg / 100 mL)
P01AB01	METRONIDAZOL	SOLUCIÓN INYECTABLE	1500 mg / Vial
P01AB01	METRONIDAZOL	SUSPENSIÓN ENVASADA EN CÁPSULA BLANDA	500 mg
P01AB01	METRONIDAZOL	SUSPENSIÓN ORAL	2,5 g / 100 mL (2,5%)
P01AB01	METRONIDAZOL	SUSPENSIÓN ORAL	5 g / 100 mL (5%)
P01AB01	METRONIDAZOL	TABLETA	250 mg
P01AB01	METRONIDAZOL	TABLETA	500 mg
P01AB03	ORNIDAZOL	SOLUCIÓN INYECTABLE	1 g / Ampolla (6 mL)
P01AB03	ORNIDAZOL	TABLETA	500 mg
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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	JULIO 2021
		Actualizado	
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

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	JULIO 2021
	Actualizado	

4.2.1.0.N20

Se aceptan las siguientes asociaciones:

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

4.2.1.0.N30

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

4.2.1.0.N40

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

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

4.2.1.0.N50

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

4.2.2. Antihelmínticos

4.2.2.0.N10

Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
P02CA03	ALBENDAZOL	SUSPENSIÓN ORAL	2 g / 100 mL
P02CA03	ALBENDAZOL	SUSPENSIÓN ORAL	4 g / 100 mL
P02CA03	ALBENDAZOL	TABLETA	200 mg
P02CA03	ALBENDAZOL	TABLETA	400 mg
P02CA03	ALBENDAZOL	TABLETA MASTICABLE	200 mg
P02CB02	DIETILCARBAMAZINA CITRATO	TABLETA	50 mg
P02CA05	FLUBENDAZOL	CÁPSULA DURA	300 mg
P02CA05	FLUBENDAZOL	SUSPENSIÓN ORAL	2 g / 100 mL
P02CA05	FLUBENDAZOL	TABLETA	100 mg
P02CA05	FLUBENDAZOL	TABLETA	300 mg
P02CA05	FLUBENDAZOL	TABLETA	500 mg
P02CF01	IVERMECTINA	CÁPSULA BLANDA	3 mg
P02CF01	IVERMECTINA	CÁPSULA BLANDA	6 mg
P02CF01	IVERMECTINA	SOLUCIÓN ORAL	6 mg / mL - (0,6%)
P02CF01	IVERMECTINA	SUSPENSIÓN ORAL	6 mg / mL - (0,6%)
P02CF01	IVERMECTINA	TABLETA	3 mg
P02CF01	IVERMECTINA	TABLETA	6 mg

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	JULIO 2021
		Actualizado	
P02CE01	LEVAMISOL	JARABE	0,8% -800 mg / 100 mL
P02CE01	LEVAMISOL	SOLUCIÓN ORAL (gotas)	30 mg / mL-3 g / 100 mL
P02CE01	LEVAMISOL	TABLETA	40 mg
P02CE01	LEVAMISOL	TABLETA	150 mg
P02CA01	MEBENDAZOL	SUSPENSIÓN ORAL	2 g / 100 mL- (2%)
P02CA01	MEBENDAZOL	TABLETA	100 mg
P02CA01	MEBENDAZOL	TABLETA	500 mg
P02CA01	MEBENDAZOL	TABLETA MASTICABLE	100 mg
P02DA01	NICLOSAMIDA	TABLETA MASTICABLE	500 mg
A07AA06	PAROMOMICINA	JARABE	2,5 g / 100 mL
P02CB01	PIPERAZINA HEXAHIDRATO	JARABE	10%-10 g / 100 mL
P02CB01	PIPERAZINA HEXAHIDRATO	JARABE	11 g / 100 mL
P02CB01	PIPERAZINA HEXAHIDRATO	JARABE	12 g / 100 mL
P02CB01	PIPERAZINA HEXAHIDRATO	JARABE	13,68 g / 100 mL
P02CB01	PIPERAZINA HEXAHIDRATO	JARABE	15 g / 100 mL
P02CB01	PIPERAZINA HEXAHIDRATO	JARABE	20%-20 g / 100 mL
P02CC01	PIRANTEL BASE	CÁPSULA BLANDA	250 mg
P02CC01	PIRANTEL BASE	SUSPENSIÓN ORAL	5 g / 100 mL (250 mg / 5 mL)
P02CC01	PIRANTEL BASE	TABLETA MASTICABLE	250 mg
P02CC01	PIRANTEL BASE	TABLETA	250 mg
P02BA01	PRAZICUANTEL	TABLETA	150 mg
P02BA01	PRAZICUANTEL	TABLETA	600 mg
P01CX02	SURAMINA SÓDICA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1 g / Vial

La sal aprobada es levamisol clorhidrato equivalente levamisol base

La sal aprobada es pamoato de oxantel equivalente a oxantel base

La sal aprobada es pamoato de pirantel equivalente a pirantel base

La sal aprobada es piperazina citrato equivalente a piperazina hexahidrato

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	JULIO 2021
	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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	JULIO 2021
		Actualizado	
P01BC01	QUININA DICLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	680 mg / 2 mL
P01BC01	QUININA SULFATO	ELIXIR	6 g / 100 mL
P01BC01	QUININA SULFATO	CÁPSULA DURA	200 mg
P01BC01	QUININA SULFATO	CÁPSULA DURA	300 mg
P01BC01	QUININA SULFATO	CÁPSULA DURA	600 mg
P01BC01	QUININA SULFATO	CÁPSULA DURA	650 mg
P01BC01	QUININA SULFATO	TABLETA	300 mg

Las sales aprobadas para la cloroquina es fosfato, sulfato e hidrocloreuro equivalente a cloroquina.

La sal aprobada para la amodiaquina es cloruro.

La sal aprobada es clindamicina clorhidrato o fosfato equivalente a clindamicina.

La sal aprobada es hidroxicloroquina sulfato equivalente a hidroxicloroquina.

La sal aprobada es mefloquina clorhidrato equivalente a mefloquina base.

La sal aprobada es primaquina fosfato equivalente a primaquina base

4.2.3.0.N20 Se aceptan las siguientes asociaciones :

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

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

4.2.4. Tricomonicidas

4.2.4.0.N10 Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
P01AB04	AZANIDAZOL	TABLETA	200 mg
P01AB01	METRONIDAZOL	CÁPSULA BLANDA	250 mg
P01AB01	METRONIDAZOL	CÁPSULA DURA	500 mg
P01AB01	METRONIDAZOL	CÁPSULA BLANDA	500 mg

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	JULIO 2021
		Actualizado	
P01AB01	METRONIDAZOL	SUSPENSIÓN ORAL	2,5% - 2,5 g / 100 mL
P01AB01	METRONIDAZOL	SUSPENSIÓN ORAL	5% - 5 g / 100 mL
P01AB01	METRONIDAZOL	TABLETA	250 mg
P01AB01	METRONIDAZOL	TABLETA	500 mg
P01AB03	ORNIDAZOL	TABLETA	500 mg
P01AB07	SECNIDAZOL	MICROGRANULOS PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	2g / Sobre
P01AB07	SECNIDAZOL	GRANULADO O POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	500 mg / 15 mL
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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	JULIO 2021
		Actualizado	
J01FF01	CLINDAMICINA FOSFATO EQUIVALENTE A CLINDAMICINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	300 mg / 4 mL
J01FA02	ESPIRAMICINA	GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	750.000 UI
J01FA02	ESPIRAMICINA	GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	1.500.000 UI
J01FA02	ESPIRAMICINA	TABLETA	2.250.000 UI
J01FA02	ESPIRAMICINA	TABLETA	3.000.000 UI
P01BD01	PIRIMETAMINA	TABLETA	25 mg
P01BD51	PIRIMETAMINA+ SULFADOXINA	TABLETA	25 mg + 500 mg
J01EC02	SULFADIAZINA	SUSPENSIÓN ORAL	5 g / 100 mL
J01EC02	SULFADIAZINA	TABLETA	500 mg
J01EE01	TRIMETROPRIM + SULFAMETOXAZOL	TABLETA	80 mg + 400 mg
J01EE01	TRIMETROPRIM + SULFAMETOXAZOL	TABLETA	160 mg + 800 mg

La sal aprobada es clindamicina clorhidrato equivalente a clindamicina base.

La sal aprobada es clindamicina fosfato equivalente a clindamicina base para inyectables

La sal aprobada es clindamicina palmitato clorhidrato equivalente a clindamicina base

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	JULIO 2021
	Actualizado	

4.2.6. Otros

4.2.6.0.N10 Se aceptan:

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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinfecciosos	JULIO 2021
		Actualizado	
P01AX11	NITAZOXANIDA	TABLETA DISPERSABLE	100 mg
	NITAZOXANIDA	SUSPENSIÓN ORAL	2g/100mL
P01CX01	PENTAMIDINA ISETIONATO (DISETIONATO)	POLVO PARA INHALACIÓN	300 mg / Vial
P01CX01	PENTAMIDINA ISETIONATO (DISETIONATO)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	300 mg / Vial
P01CX01	PENTAMIDINA ISETIONATO	SOLUCIÓN PARA NEBULIZACIÓN	5-10%

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

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

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	JULIO 2021
	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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antinflamatorios	JULIO 2021
		Actualizado	
M01AH01	CELECOXIB	TABLETA	100 mg
M01AH01	CELECOXIB	TABLETA	200 mg
L04AB05	CERTOLIZUMAB PEGOL	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	200 mg
P01BA01	CLOROQUINA	JARABE	0,5%
P01BA01	CLOROQUINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	40 mg / Ampolla (1 mL)
P01BA01	CLOROQUINA	TABLETA	150 mg
M01AE17	DEXKETOPROFENO TROMETAMOL EQUIVALENTE A DEXKETOPROFENO	SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg / 2 mL (Ampolla)
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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antinflamatorios	JULIO 2021
		Actualizado	
M01AB05	DICLOFENACO POTASICO	CÁPSULAS DE LIBERACIÓN PROLONGADA	100 mg
M01AB05	DICLOFENACO POTASICO	GRAGEA	25 mg
M01AB05	DICLOFENACO POTASICO	TABLETA	25 mg
M01AB05	DICLOFENACO POTASICO	TABLETA	50 mg
M01AB05	DICLOFENACO POTASICO	SUPOSITORIO	12,5 mg
M01AB05	DICLOFENACO POTASICO	SUSPENSIÓN ORAL	1,5 g / 100 mL (1,5%)
M01AB05	DICLOFENACO RESINATO EQUIVALENTE A DICLOFENACO POTASICO	SUSPENSIÓN ORAL	1,5 g / 100 mL
M01AB05	DICLOFENACO POTASICO	SOLUCIÓN INYECTABLE	75 mg / Ampolla (2 mL)
	EPIRIZOL (MEPIRIZOL)	TABLETA	200 mg
L04AB01	ETANERCEPT	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	25 mg / Vial (mL)
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	50 mg / 0,5 Ml (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%)

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antinflamatorios	JULIO 2021
		Actualizado	
M01AE01	IBUPROFENO	TABLETA	400 mg
M01AE01	IBUPROFENO	TABLETA	600 mg
M01AE01	IBUPROFENO	TABLETA	800 mg
M01AE01	IBUPROFENO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	600 mg
M01AE01	IBUPROFENO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	800 mg
M01AE01	IBUPROFENO	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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antinflamatorios	JULIO 2021
		Actualizado	
L04AA13	LEFLUNOMIDA	CÁPSULA BLANDA	100 mg
L04AA13	LEFLUNOMIDA	CÁPSULA BLANDA	20 mg
L04AA13	LEFLUNOMIDA	TABLETA	100 mg
L04AA13	LEFLUNOMIDA	TABLETA	20 mg
	LOXOPROFEN SODICO HIDRATADO EQUIVALENTE A LOXOPROFEN	TABLETA	60 mg
M01AC05	LORNOXICAM	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	8 mg / Vial (2 mL)
M01AC05	LORNOXICAM	TABLETA	8 mg
M01AG04	MECLOFENÁMICO ÁCIDO	CÁPSULA DURA	100 mg
M01AG01	MEFENÁMICO ÁCIDO	CÁPSULA DURA	500 mg
M01AG01	MEFENÁMICO ÁCIDO	TABLETA	250 mg
M01AG01	MEFENÁMICO ÁCIDO	TABLETA	500 mg
M01AC06	MELOXICAM	CÁPSULA DURA	15 mg
M01AC06	MELOXICAM	CÁPSULA BLANDA	15 mg
M01AC06	MELOXICAM	CÁPSULA DURA	7,5 mg
M01AC06	MELOXICAM	CÁPSULA BLANDA	7,5 mg
M01AC06	MELOXICAM	SUSPENSIÓN ORAL	0,15g / 100 mL (7,5mg / 5mL)
M01AC06	MELOXICAM	SOLUCIÓN INYECTABLE	15 mg / Ampolla – Jeringa prellenada (1,5 mL)
M01AC06	MELOXICAM	TABLETA	7,5 mg
M01AC06	MELOXICAM	TABLETA	15 mg
M01AC06	MELOXICAM	TABLETA DISPERSABLE	7,5 mg
M01AC06	MELOXICAM	TABLETA DISPERSABLE	15 mg
L01BA01	METOTREXATO SODICO EQUIVALENTE A METOTREXATO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUR A SOLUCIÓN INYECTABLE	5 mg / Vial
L01BA01	METOTREXATO SODICO EQUIVALENTE A METOTREXATO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUR A SOLUCIÓN INYECTABLE	250 mg / Vial
L01BA01	METOTREXATO SODICO EQUIVALENTE A METOTREXATO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	500 mg / Vial
L01BA01	METOTREXATO SODICO EQUIVALENTE A METOTREXATO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1 g / Vial
L01BA01	METOTREXATO SODICO EQUIVALENTE A METOTREXATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	5 mg / Ampolla (2 mL)
L01BA01	METOTREXATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 mg / mL
L01BA01	METOTREXATO SODICO EQUIVALENTE A METOTREXATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	15 mg / Vial (3 mL)
L01BA01	METOTREXATO SODICO EQUIVALENTE A METOTREXATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	25 mg / mL
L01BA01	METOTREXATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg / mL
L01BA01	METOTREXATO SODICO EQUIVALENTE A METOTREXATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg / Vial (2 mL)
L01BA01	METOTREXATO SODICO EQUIVALENTE A METOTREXATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg / 5 mL
L01BA01	METOTREXATO SODICO EQUIVALENTE A METOTREXATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / Vial (4 mL)
L01BA01	METOTREXATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / mL
L01BA01	METOTREXATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	500 mg / 5 mL
L01BA01	METOTREXATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	1000 mg / 10 mL

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antinflamatorios	JULIO 2021
		Actualizado	
L01BA01	METOTREXATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	5000 mg / 50 mL
L01BA01	METOTREXATO	TABLETA	2,5 mg
L01BA01	METOTREXATO	TABLETA	5 mg
L01BA01	METOTREXATO	TABLETA	10 mg
M01AX01	NABUMETONA	TABLETA	500 mg
M01AX01	NABUMETONA	TABLETA	750 mg
M01AX01	NABUMETONA	TABLETA	1 g
M01AX01	NABUMETONA	TABLETA DISPERSABLE	1 g
M01AE02	NAPROXENO	CÁPSULA BLANDA	500 mg
M01AE02	NAPROXENO	CÁPSULA	375 mg
M01AE02	NAPROXENO	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	TABLETA DE 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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinflamatorios	JULIO 2021
		Actualizado	
	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	TENOXCAM	CÁPSULA BLANDA	20 mg
M01AC02	TENOXCAM	GRANULADO EFERVESCENTE	20 mg / Sobre
M01AC02	TENOXCAM	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUR A SOLUCIÓN INYECTABLE	20 mg / Vial (2 mL)
M01AC02	TENOXCAM	TABLETA	20 mg
M01AE11	TIAPROFENICO ÁCIDO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	200 mg / Ampolla
M01AE11	TIAPROFENICO ÁCIDO	TABLETA	200 mg
L04AA29	TOFACITINIB CITRATO EQUIVALENTE A TOFACITINIB (tasocitinib)	TABLETA RECUBIERTA	5 mg
	TOFACITINIB	TABLETA RECUBIERTA	10 mg
L04AA29	TOFACITINIB CITRATO EQUIVALENTE A TOFACITINIB	TABLETA RECUBIERTA DE LIBERACIÓN MODIFICADA	11 mg
M01AG02	TOLFENAMICO ÁCIDO	TABLETA DE LIBERACIÓN SOSTENIDA	300 mg
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 - Antinflamatorios	JULIO 2021
	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%)
M02AA07	PIROXICAM	GEL TÓPICO	1 g / 100 g (1%)
M02AA07	PIROXICAM	PARCHE TRANSDERMICO	48 mg / Parche
M02AA13	S-IBUPROFENO	CREMA TÓPICA	5%

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinflamatorios	JULIO 2021
		Actualizado	
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	JULIO 2021
	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 ajusten

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 MAGNÉSICO TRIHIDRATO EQUIVALENTE A ESOMEPRAZOL	GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	7,5 mg + 20 mg / Sobre
M01AC56	MELOXICAM + ESOMEPRAZOL MAGNÉSICO TRIHIDRATO EQUIVALENTE A ESOMEPRAZOL	GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	15 mg + 20 mg / Sobre
M01AE02	NAPROXENO+ OMEPRAZOL	TABLETA CON CUBIERTA ENTERICA	250 mg + 10 mg
M01AE52	NAPROXENO + ESOMEPRAZOL	COMPRIMIDOS DE LIBERACIÓN MODIFICADA	500 mg + 20 mg
M01AB55	PIROXICAM + HIDROXIDO DE ALUMINIO	CÁPSULA BLANDA	20 mg + 200 mg
	IBUPROFENO + FAMOTIDINA	TABLETAS RECUBIERTAS	800 mg + 26.6 mg

5.2.0.0.N60 No se acepta la asociación de antiinflamatorios entre sí, ni antiinflamatorios no esteroideos con corticosteroides porque se

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

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 quimonucleolítico 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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antinflamatorios	JULIO 2021
		Actualizado	
M01AX21	DIACEREINA	CÁPSULA DURA	50 mg
	GLUCOSAMINA CLORHIDRATO + CONDROITINA SULFATO SÓDICA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	1500 mg + 1200mg
	SULFATO D-GLUCOSAMINA CLORURO SÓDICO EQUIVALENTE A GLUCOSAMINA SULFATO + CONDROITINA SULFATO SÓDICA EQUIVALENTE A CONDROITINA SULFATO	POLVO	1500mg + 1200mg
	SULFATO D-GLUCOSAMINA CLORURO SÓDICO EQUIVALENTE A GLUCOSAMINA SULFATO + CONDROITINA SULFATO SÓDICA EQUIVALENTE A CONDROITINA SULFATO	GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	1500mg + 1200mg
M01AX05	GLUCOSAMINA SULFATO	CÁPSULA BLANDA	250 mg
M01AX05	GLUCOSAMINA SULFATO	CÁPSULA BLANDA	500 mg
M01AX05	GLUCOSAMINA SULFATO	CÁPSULA DURA	250 mg
M01AX05	GLUCOSAMINA SULFATO	CÁPSULA DURA	500 mg
M01AX05	GLUCOSAMINA SULFATO	CÁPSULA DURA	750 mg
M01AX05	GLUCOSAMINA SULFATO	POLVO O GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	1500 mg / Sobre
M01AX05	GLUCOSAMINA SULFATO	POLVO O GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	500 mg / Sobre
M01AX05	GLUCOSAMINA SULFATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	400 mg / Ampolla (2 mL)
M01AX05	GLUCOSAMINA SULFATO	TABLETA RECUBIERTA CON GELATINA	600 mg
M01AX05	GLUCOSAMINA SULFATO	TABLETA RECUBIERTA CON GELATINA	750 mg
M01AX25	GLUCOSAMINA CLORHIDRATO + CONDROITINA SULFATO	CÁPSULA DURA	1500 mg + 1200 mg
M01AX25	GLUCOSAMINA CLORHIDRATO + CONDROITINA SULFATO	GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	1500 mg + 1200 mg / Sobre
M01AX25	GLUCOSAMINA SULFATO CLORURO DE SODIO EQUIVALENTE A GLUCOSAMINA SULFATO + CONDROITINA SULFATO	CÁPSULA DURA	398 mg + 400 mg
M01AX25	GLUCOSAMINA SULFATO + CONDROITINA SULFATO	CÁPSULA BLANDA	500 mg + 400 mg
M01AX25	GLUCOSAMINA SULFATO + CONDROITINA SULFATO	CÁPSULA DURA	250 mg + 200 mg
M01AX25	GLUCOSAMINA SULFATO + CONDROITINA SULFATO	CÁPSULA DURA	500 mg + 400 mg
M01AX25	GLUCOSAMINA SULFATO POTASICA EQUIVALENTE A GLUCOSAMINA SULFATO + CONDROITINA SULFATO SODICA	CÁPSULA DURA	750 mg + 600 mg
M01AX25	GLUCOSAMINA SULFATO POTASICA EQUIVALENTE A GLUCOSAMINA SULFATO + CONDROITINA SULFATO SODICA + MSM (metilsulfonilmetano)	CÁPSULA DURA	750 mg + 600 mg + 250 mg
M01AX25	GLUCOSAMINA CLORHIDRATO + CONDROITINA SULFATO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	1500 mg + 1200 mg / Sobre
M01AX25	GLUCOSAMINA SULFATO CLORURO DE POTASIO (EQUIVALENTE A GLUCOSAMINA SULFATO)+ CONDROITINA SULFATO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	1131 mg + 1200 mg / Sobre

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antinflamatorios	JULIO 2021
		Actualizado	
M01AX25	GLUCOSAMINA SULFATO CLORURO DE SODIO (EQUIVALENTE A GLUCOSAMINA SULFATO)+CONDROITINA SULFATO +	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	1194 mg + 1200 mg / Sobre
M01AX25	GLUCOSAMINA SULFATO CLORURO DE POTASIO (EQUIVALENTE A GLUCOSAMINA SULFATO) + CONDROITINA SULFATO SODICO EQUIVALENTE A CONDROITINA SULFATO	SOLUCIÓN ORAL	6 g + 4,8 g / 100 mL
M01AX25	GLUCOSAMINA SULFATO CLORURO DE POTASIO (EQUIVALENTE A GLUCOSAMINA SULFATO) + CONDROITINA SULFATO SODICO EQUIVALENTE A CONDROITINA SULFATO	SOLUCIÓN ORAL	1,5 g + 1,2 g / 25 mL
M01AX25	GLUCOSAMINA CLORHIDRATO + CONDROITINA SULFATO	TABLETA	1500 mg + 1200 mg
M01AX25	GLUCOSAMINA CLORHIDRATO + CONDROITINA SULFATO	TABLETA	500 mg + 400 mg
M01AX25	GLUCOSAMINA CLORHIDRATO + CONDROITINA SULFATO	TABLETA	500 mg + 500 mg
M01AX25	GLUCOSAMINA CLORHIDRATO + CONDROITINA SULFATO	TABLETA RECUBIERTA	750 mg + 600 mg
M01AX05	GLUCOSAMINA SULFATO + CONDROITINA+ METILSULFONIL -METANO	CÁPSULA BLANDA	500 mg + 400 mg + 800 mg
M01AX05	GLUCOSAMINA SULFATO + CONDROITINA METILSULFONIL -METANO	CÁPSULA DURA	500 mg + 400 mg + 800 mg
M01AX05	GLUCOSAMINA SULFATO + CONDROITINA+ METILSULFONIL -METANO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	1500 mg + 1200 mg + 2400 mg / Sobre
M01AX05	GLUCOSAMINA SULFATO + CONDROITINA+ METILSULFONIL -METANO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	500 mg + 400 mg + 800 mg / Sobre
M01AX05	GLUCOSAMINA SULFATO + CONDROITINA METILSULFONIL -METANO	TABLETA	500 mg + 400 mg + 800 mg
M01AX05	GLUCOSAMINA SULFATO + CONDROITINA+ METILSULFONIL -METANO	TABLETA EFERVESCENTE	1500 mg + 1200 mg + 2400 mg
M09AX01	HIALURONATO DE SODIO	SOLUCIÓN INYECTABLE	5mg / mL
M09AX01	HIALURONATO DE SODIO	SOLUCIÓN INYECTABLE	20 mg / Ampolla (2 mL)
M09AX01	HIALURONATO DE SODIO	SOLUCIÓN INYECTABLE PARA ADMINISTRACIÓN INTRAARTICULAR.	25 mg / Ampolla -Jeringa prellenada (2,5 mL)
	POLIMERO HILANO G-F20 (hilano A: hilano B 9:1)	SUSPENSIÓN INYECTABLE	8 mg / mL

5.3.0.0.N30 Se acepta la gelatina (porcina) asociada al Ester de Poliglicano al 2% con la indicación de inhibidor de fibrosis en procedimientos

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

5.3.0.0.N40 Se aceptan:

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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antiinflamatorios	JULIO 2021
		Actualizado	
	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 - Antineoplásicos	JULIO 2021
	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
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 <i>Calmette guerlin</i> (BCG)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	40 mg / mL (1- 19,2 X10 ⁸)
	BACILLUS <i>Calmette guerlin</i> (BCG)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	27 mg (Peso Seco) o 0,6 a 6,4x 10 ⁸ UFC/ Vial
	BACILLUS <i>Calmette guerlin</i> (BCG)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	1,8 a 19,2x 10 ⁸ UFC/ Vial (81 mg / Vial)
	BACILLUS <i>Calmette guerlin</i> (BCG)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	2 A 8 x10 ⁸ UFC / Vial
	BACILLUS <i>Calmette guerlin</i> (BCG)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN PARA INSTILACIÓN INTRAVESICAL	5,0 x 10 ⁸ UFC / Vial

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antineoplásicos	JULIO 2021
		Actualizado	
	Bacillus Calmette Guérin, cepa RIVM originaria de la cepa Pasteur 1173 P2	POLVO Y SOLVENTE PARA SUSPENSIÓN DE USO INTRAVESICAL	2 x 10 ⁸ a 3 x 10 ⁹ /Vial
L01AA09	BENDAMUSTINA CLORHIDRATO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	2,5mg / 1mL
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
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)

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antineoplasicos	JULIO 2021
		Actualizado	
	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	CARFIIZOMIB	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	60 mg / Vial
L01AD01	CARMUSTINA	IMPLANTE	7,7 mg / Implante
L01AD01	CARMUSTINA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / Vial
	CERITINIB	CÁPSULA	150mg
L01XC06	CETUXIMAB	SOLUCIÓN INYECTABLE	2 mg / mL -100 mg / Ampolla (50 mL)
L01XC06	CETUXIMAB	SOLUCIÓN CONCENTRADA PARA INFUSIÓN	5 mg / mL
L01AA01	CICLOFOSFAMIDA MONOHDRATO EQUIVALENTE A CICLOFOSFAMIDA	TABLETA RECUBIERTA	50 mg
L01AA01	CICLOFOSFAMIDA MONOHDRATO EQUIVALENTE A CICLOFOSFAMIDA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1g / Vial
L01AA01	CICLOFOSFAMIDA MONOHDRATO EQUIVALENTE A CICLOFOSFAMIDA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	500 mg / Vial
L01AA01	CICLOFOSFAMIDA MONOHDRATO EQUIVALENTE A CICLOFOSFAMIDA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	200 mg / Vial
L01AA01	CICLOFOSFAMIDA MONOHDRATO EQUIVALENTE A CICLOFOSFAMIDA	SOLUCIÓN INYECTABLE	500 mg / Vial
L01AA01	CICLOFOSFAMIDA MONOHDRATO EQUIVALENTE A CICLOFOSFAMIDA	SOLUCIÓN INYECTABLE	1 g / Vial
L01AA01	CICLOFOSFAMIDA MONOHDRATO EQUIVALENTE A CICLOFOSFAMIDA	SOLUCIÓN INYECTABLE	200 mg / mL
L01AA01	CICLOFOSFAMIDA MONOHDRATO EQUIVALENTE A CICLOFOSFAMIDA	TABLETA	50 mg
	CIMAvax EGF's (conjugados rhEGF-rP64K)	EMULSIÓN INYECTABLE	0,8 mg / 1 mL
G03HA01	CIPROTERONA ACETATO	TABLETA	100 mg
G03HA01	CIPROTERONA ACETATO	TABLETA	50 mg
L01XA01	CISPLATINO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg / Vial

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antineoplasicos	JULIO 2021
		Actualizado	
L01XA01	CISPLATINO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	10 mg / Vial
L01XA01	CISPLATINO	SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg / Vial (50 mL)
L01XA01	CISPLATINO	SOLUCIÓN CONCENTRADA PARA INFUSIÓN	50 mg / Vial (100 mL)
L01XA01	CISPLATINO	SOLUCIÓN CONCENTRADA PARA INFUSIÓN	10 mg / Vial (20 mL)
L01BC01	CITARABINA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / Vial (5 mL)
L01BC01	CITARABINA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	500 mg / Vial (10 mL)
L01BC01	CITARABINA	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
L01DA01	DACTINOMICINA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	0,5 mg / Vial
	DARATUMUMAB	CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	100 mg / 5 mL (20 mg / mL)
	DARATUMUMAB	CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	400 mg / 20 mL (20 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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antineoplasicos	JULIO 2021
		Actualizado	
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
L01DB01	DOXORUBICINA CLORHIDRATO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / Vial
L01DB01	DOXORUBICINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	2 mg / mL
L01DB01	DOXORUBICINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 mg / 5 mL
L01DB01	DOXORUBICINA CLORHIDRATO	SUSPENSIÓN INYECTABLE (LIPOSOMAL)	20 mg / Vial
	DURVALUMAB	CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	500mg/mL
	DURVALUMAB	CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	120mg/mL
	ELOTUZUMAB	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	300 mg / Vial

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antineoplasicos	JULIO 2021
		Actualizado	
	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)
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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antineoplasicos	JULIO 2021
		Actualizado	
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 INECTABLE PARA PERFUSIÓN	3,2 mg / Vial (2 mL)
	ICOTINIB CLORHIDRATO	TABLETA RECUBIERTA	125mg
L01DB06	IDARUBICINA CLORHIDRATO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	10 mg / Vial
L01DB06	IDARUBICINA CLORHIDRATO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	5 mg / Vial
L01DB06	IDARUBICINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN 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
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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antineoplasicos	JULIO 2021
		Actualizado	
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)
L03AB04	INTERFERON ALFA 2A	SOLUCIÓN INYECTABLE	4,5 MUI / Vial
L03AB04	INTERFERON ALFA 2A	SOLUCIÓN INYECTABLE	5 MUI / Vial (0,5 mL)
L03AB04	INTERFERON ALFA 2A	SOLUCIÓN INYECTABLE	5 MUI / mL
L03AB04	INTERFERON ALFA 2A	SOLUCIÓN INYECTABLE	5 MUI / Vial (Jeringa prellenada)
L03AB04	INTERFERON ALFA 2A	SOLUCIÓN INYECTABLE	6 MUI / Vial o Jeringa precargada
L03AB04	INTERFERON ALFA 2A	SOLUCIÓN INYECTABLE	9 MUI / Vial (0,5 mL)
L03AB04	INTERFERON ALFA 2A	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 MUI / mL

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antineoplasicos	JULIO 2021
		Actualizado	
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	BASE	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	LETRAZOL	TABLETA	2,5 mg
L02AE02	LEUPROLIDA ACETATO (LEUPRORELINA)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	3,75 mg / Jeringa prellenada
L02AE02	LEUPROLIDA ACETATO (LEUPRORELINA)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	3,75 mg / Jeringa prellenada

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antineoplasicos	JULIO 2021
		Actualizado	
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 - ¹⁷⁷ 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)
L01AA04	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
L01BA01	METOTREXATO SODICO EQUIVALENTE A METOTREXATO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	250 mg / Vial

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antineoplasicos	JULIO 2021
		Actualizado	
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
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)
	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
	NIMOTUZUMAB - ANTICUERPO MONOCLONAL HUMANIZADO ANTI-EGF-RH-R3	SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg / Ampolla (10 mL)

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antineoplasicos	JULIO 2021
		Actualizado	
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)
L01XE11	PAZOPANIB CLORHIDRATO EQUIVALENTE A PAZOPANIB	TABLETA RECUBIERTA	200 mg

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antineoplasicos	JULIO 2021
		Actualizado	
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 ²²³ Ra CLORURO (DICLORURO)	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,58 ng / mL (1100 KBq/ mL) - Vial x 6 mL
	RAMUCIRUMAB	SOLUCION PARA INFUSIÓN INTRAVENOSA	10mg/mL
L01BA03	RALTITREXED	POLVO ESTÉRIL PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECCION	2 mg / Vial (5 mL)
	SUCCINATO DE RIBOCICLIB EQUIVALENTE A RIBOCICLIB	COMPRESIDO RECUBIERTO	200mg

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antineoplasicos	JULIO 2021
		Actualizado	
	REGORAFENIB	COMPRIMIDO RECUBIERTO	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	JULIO 2021
		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 QUIVALENTE A TOFACITINIB	TABLETA RECUBIERTA	5 mg
L01XX17	TOPOTECAN CLORHIDRATO EQUIVALENTE A TOPOTECAN	CÁPSULA DURA	0,25 mg
L01XX17	TOPOTECAN CLORHIDRATO EQUIVALENTE A TOPOTECAN	CÁPSULA DURA	1 mg
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)

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antineoplasicos	JULIO 2021
		Actualizado	
L01XC03	TRASTUZUMAB	POLVO LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	150 mg / vial (21 mg / 1mL solución reconstituida)
	TRASTUZUMAB	POLVO LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	420 mg / vial (21 mg / 1mL solución reconstituida)
L01XC03	TRASTUZUMAB	SOLUCIÓN INYECTABLE	600 mg / 5 mL
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)
	VINORELBINA DITARTRATO EQUIVALENTE A VINORELBINA BASE	CÁPSULA BLANDA	20mg
	VINORELBINA DITARTRATO EQUIVALENTE A VINORELBINA BASE	CÁPSULA BLANDA	30mg

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antineoplásicos	JULIO 2021
		Actualizado	
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 10⁸ 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
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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Antineoplásicos	JULIO 2021
		Actualizado	
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 (⁸⁹ 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	JULIO 2021
	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 MONOHDRATO EQUIVALENTE A AMLODIPINO	TABLETA	6,395mg equivalente a 5 mg
C08CA01	AMLODIPINO MESILATO MONOHDRATO 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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - cardiovascular	JULIO 2021
		Actualizado	
C08DB01	DILTIAZEM CLORHIDRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	180 mg
C08DB01	DILTIAZEM CLORHIDRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	240 mg
C08CA02	FELODIPINO	TABLETA	10 mg
C08CA02	FELODIPINO	TABLETA	5 mg
C08DA02	GALOPAMILO CLORHIDRATO	TABLETA	100 mg
C08DA02	GALOPAMILO CLORHIDRATO	TABLETA	50 mg
C01DA02	GLICERIL TRINITRATO	SOLUCIÓN ORAL EN SPRAY PARA ADMINISTRACIÓN SUBLINGUAL	0,4 mg / dosis - (0,4 mg / 48 mg de spray)
C01DA02	GLICERIL TRINITRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE PARA INFUSIÓN INTRAVENOSA	1,0 mg / mL
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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - cardiovascular	JULIO 2021
		Actualizado	
C08CA05	NIFEDIPINO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	30 mg
C08CA05	NIFEDIPINO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	60 mg
C08CA05	NIFEDIPINO	TABLETA DE LIBERACIÓN OSMOTICA	20 mg
C08CA05	NIFEDIPINO	TABLETA DE LIBERACIÓN OSMOTICA	30 mg
C08CA05	NIFEDIPINO	TABLETA DE LIBERACIÓN OSMOTICA	60 mg
C08CA05	NIFEDIPINO	TABLETA DE LIBERACIÓN OSMOTICA	90 mg
C08CA07	NISOLDIPINO	TABLETA	10 mg
C08CA07	NISOLDIPINO	TABLETA	20 mg
C08CA07	NISOLDIPINO	TABLETA DE 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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - cardiovascular	JULIO 2021
		Actualizado	
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
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	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	BRETILIO TOSILATO	SOLUCIÓN INYECTABLE PARA ADMINISTRACIÓN POR INFUSIÓN	2 mg / mL
C01BD02	BRETILIO TOSILATO	SOLUCIÓN INYECTABLE PARA ADMINISTRACIÓN POR INFUSIÓN	4 mg / mL-
C01BD02	BRETILIO TOSILATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	500 mg / 10 mL
C01BD07	DRONEDARONA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A DRONEDARONA	TABLETA	400 mg
C07AB09	ESMOLOL CLORHIDRATO	SOLUCIÓN CONCENTRADA PARA ADMINISTRACIÓN POR INFUSIÓN	100 mg / Vial (10 mL) -10 mg / mL
C07AB09	ESMOLOL CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE PARA ADMINISTRACIÓN POR INFUSIÓN	250 mg / mL
N03AB02	FENITOINA SÓDICA	SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg / mL
N03AB02	FENITOINA SÓDICA	SOLUCIÓN INYECTABLE	250 mg / Ampolla (5 mL)
N03AB02	FENITOINA SÓDICA	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / Ampolla (2 mL)
N03AB02	FENITOINA SÓDICA	SOLUCIÓN ORAL	2,5g / 100 mL
N03AB02	FENITOINA SÓDICA	TABLETA	100 mg
N03AB02	FENITOINA SÓDICA	CÁPSULA DURA	100 mg
C08DA02	GALOPAMILO CLORHIDRATO	TABLETA	50 mg
C08DA02	GALOPAMILO CLORHIDRATO	TABLETA	100 mg

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - cardiovascular	JULIO 2021
		Actualizado	
C01BB01	LIDOCAINA CLORHIDRATO (EQUIVALENTE A LIDOCAINA LIBRE)	SOLUCIÓN INYECTABLE	2% - 200 mg / Ampolla (10 mL) - 20 mg/mL
C01BB01	LIDOCAINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	1% - 10 mg / mL
C01BB01	LIDOCAINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	5% - 100 mg / Ampolla (2 mL)
C07AB02	METOPROLOL TARTRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	5 mg / Ampolla (5 mL)
C07AB02	METOPROLOL TARTRATO	TABLETA	100 mg
C07AB02	METOPROLOL TARTRATO	TABLETA	50 mg
C07AB02	METOPROLOL SUCCINATO EQUIVALENTE A METOPROLOL TARTRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	25 mg
C07AB02	METOPROLOL SUCCINATO EQUIVALENTE A METOPROLOL TARTRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	50 mg
C07AB02	METOPROLOL SUCCINATO EQUIVALENTE A METOPROLOL TARTRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	100 mg
C07AB02	METOPROLOL SUCCINATO EQUIVALENTE A METOPROLOL TARTRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	200 mg
C07AA12	NADOLOL	TABLETA	80 mg
C01BA02	PROCAINAMIDA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / mL
C01BA02	PROCAINAMIDA CLORHIDRATO	CÁPSULA DURA	250 mg
C01BC03	PROPAFENONA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	70 mg / Ampolla (20 mL)
C01BC03	PROPAFENONA CLORHIDRATO	TABLETA	150 mg
C01BC03	PROPAFENONA CLORHIDRATO	TABLETA	300 mg
C07AA05	PROPRANOLOL CLORHIDRATO	CÁPSULA CON MICROGRÁNULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA	160 mg
C07AA05	PROPRANOLOL CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	1 mg / Ampolla (1 mL)
C07AA05	PROPRANOLOL CLORHIDRATO	TABLETA	40 mg
C07AA05	PROPRANOLOL CLORHIDRATO	TABLETA	80 mg
C01BA01	QUINIDINA SULFATO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	200 mg
C07AA07	SOTALOL CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	40 mg / Ampolla (4 mL)
C07AA07	SOTALOL CLORHIDRATO	TABLETA	160 mg
C08DA01	VERAPAMILO CLORHIRATO	CÁPSULA CON MICROGRÁNULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA	120 mg
C08DA01	VERAPAMILO CLORHIDRATO	CÁPSULA CON MICROGRÁNULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA	180 mg
C08DA01	VERAPAMILO CLORHIRATO	CÁPSULA CON MICROGRÁNULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA	240 mg
C08DA01	VERAPAMILO CLORHIRATO	TABLETA	40 mg
C08DA01	VERAPAMILO CLORHIRATO	TABLETA	80 mg
C08DA01	VERAPAMILO CLORHIRATO	TABLETA	120 mg
C08DA01	VERAPAMILO CLORHIRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	5 mg / Ampolla (2 mL)
C08DA01	VERAPAMILO CLORHIRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	120 mg
C08DA01	VERAPAMILO CLORHIRATO	TABLETA DE 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.

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - cardiovascular	JULIO 2021
	Actualizado	

7.3. ANTIHIPERTENSORES

7.3.0.0.N10

Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
C07AB04	ACEBUTOLOL	TABLETA	400 mg
C02AB02	ALFA- METILDOPA (METILDOPA)	TABLETA	250 mg
C02AB02	ALFA - METILDOPA (METILDOPA)	TABLETA	500 mg
C09XA02	ALISKIRENO HEMIFUMARATO EQUIVALENTE A ALISKIRENO	TABLETA RECUBIERTA	150 mg
C09XA02	ALISKIRENO HEMIFUMARATO EQUIVALENTE A ALISKIRENO	TABLETA RECUBIERTA	300 mg
C08CA01	AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE A AMLODIPINO	CÁPSULA	10 mg
C08CA01	AMLODIPINO	TABLETA	10 mg
C08CA01	AMLODIPINO	TABLETA	2,5 mg
C08CA01	AMLODIPINO	TABLETA	5 mg
C08CA01	AMLODIPINO	CÁPSULA BLANDA	5 mg
C08CA01	AMLODIPINO MESILATO 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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - cardiovascular	JULIO 2021
		Actualizado	
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
C02AC01	CLONIDINA CLORHIDRATO	TABLETA	0,15 mg
C02DA01	DIAXOXIDO	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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - cardiovascular	JULIO 2021
		Actualizado	
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
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	LABETALOL 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	GRÁGEA	50 mg
C09CA01	LOSARTAN POTASICO	TABLETA	100 mg
C07AB02	METOPROLOL TARTRATO	TABLETA	50 mg
C07AB02	METOPROLOL TARTRATO	GRÁGEA	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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - cardiovascular	JULIO 2021
		Actualizado	
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
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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - cardiovascular	JULIO 2021
		Actualizado	
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
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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - cardiovascular	JULIO 2021
	Actualizado	

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.

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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - cardiovascular	JULIO 2021
		Actualizado	
C09DB07	AMLODIPINO + CANDESARTAN CILEXETILO	TABLETA	10 mg + 16 mg
C09DB07	AMLODIPINO + CANDESARTAN CILEXETILO	TABLETA	10 mg + 32 mg
	AMLODIPINO + ENALAPRIL MALEATO	CÁPSULA DURA	5 mg + 20 mg
	AMLODIPINO + ENALAPRIL MALEATO	CÁPSULA DURA	5 mg + 10 mg
	AMLODIPINO + ENALAPRIL MALEATO	CÁPSULA DURA	2,5 mg + 10 mg
C08GA02	AMLODIPINO + HIDROCLOROTIAZIDA	CÁPSULA DURA	5 mg + 12,5 mg
C08GA02	AMLODIPINO + HIDROCLOROTIAZIDA	CÁPSULA DURA	10 mg + 25 mg
C08GA02	AMLODIPINO + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	5 mg + 12,5 mg
C08GA02	AMLODIPINO + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	10 mg + 12,5 mg
C08GA02	AMLODIPINO + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	10 mg + 25 mg
C08GA02	s-AMLODIPINO NICOTINATO + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	2,5 mg + 12,5 mg
C08GA02	s-AMLODIPINO NICOTINATO + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	5 mg + 25 mg
C08GA02	s-AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE A S-AMLODIPINO + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	2,5 mg + 12,5 mg
C08GA02	s-AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE A S-AMLODIPINO + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	5 mg + 12,5 mg
C08GA02	s-AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE A S-AMLODIPINO + LOSARTAN POTÁSICO	TABLETA	2,5 mg + 50 mg
C08GA02	s-AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE A S-AMLODIPINO + LOSARTAN POTÁSICO	TABLETA	5 mg + 50 mg
C08GA02	AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE A AMLODIPINO + INDAPAMIDA	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	5 mg + 1,5 mg
C08GA02	AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE A AMLODIPINO + INDAPAMIDA	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	10 mg + 1,5 mg
C08GA02	AMLODIPINO + INDAPAMIDA	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	5 mg + 1,5 mg
C08GA02	AMLODIPINO + INDAPAMIDA	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	10 mg + 1,5 mg
C09DB05	AMLODIPINO + IRBESARTÁN	TABLETA	5 mg + 150 mg
C09DB05	AMLODIPINO + IRBESARTÁN	TABLETA	10 mg + 150 mg
C09DB05	AMLODIPINO + IRBESARTÁN	TABLETA	5 mg + 300 mg
C09DB05	AMLODIPINO + IRBESARTÁN	TABLETA	10 mg + 300 mg
C09DB06	AMLODIPINO + LOSARTÁN POTÁSICO	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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - cardiovascular	JULIO 2021
		Actualizado	
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
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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - cardiovascular	JULIO 2021
		Actualizado	
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
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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - cardiovascular	JULIO 2021
		Actualizado	
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)	COMPRIMIDO	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 POTASICO + HIDROCLOROTIAZIDA	GRAGEA	50 mg + 12,5 mg
C09DA01	LOSARTAN POTASICO + 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 EQUIVALENTE A IVABRADINA	TABLETA RECUBIERTA	25 mg + 5 mg
	METOPROLOL TARTRATO + IVABRADINA CLORHIRATO EQUIVALENTE A IVABRADINA	TABLETA RECUBIERTA	50 mg + 5 mg
	METOPROLOL TARTRATO + IVABRADINA CLORHIRATO EQUIVALENTE A IVABRADINA	TABLETA RECUBIERTA	25 mg + 7,5 mg
	METOPROLOL TARTRATO + IVABRADINA CLORHIRATO EQUIVALENTE A IVABRADINA	TABLETA RECUBIERTA	50 mg + 7,5 mg
C07BB02	METOPROLOL TARTRATO + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	100 mg + 12,5 mg
C07BA12	NADOLOL + BENDROFLUMETIAZIDA	TABLETA	80 mg + 5 mg
	NEBIVOLOL + HIDROCLOROTIAZIDA	COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELÍCULA	5mg + 12,5mg
	NEBIVOLOL + HIDROCLOROTIAZIDA	COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELÍCULA	5mg + 25mg
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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - cardiovascular	JULIO 2021
		Actualizado	
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
C09BB10	VERAPAMILO CLORHIDRATO + TRANDOLAPRIL	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	180 mg + 2 mg
C09BB10	VERAPAMILO 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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - cardiovascular	JULIO 2021
		Actualizado	
C09XA52	ALISKIRENO HEMIFUMARATO EQUIVALENTE A ALISKIRENO + AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE A AMLODIPINO + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	300 mg + 10 mg + 25 mg
C09DB07	AMLODIPINO + CANDESARTÁN CILEXETILO + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	5 mg + 16 mg + 12,5 mg
C09DB07/ C08GA02	AMLODIPINO + CANDESARTÁN CILEXETILO + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	5 mg + 32 mg + 12,5 mg
C09DB07	AMLODIPINO + CANDESARTÁN CILEXETILO + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	10 mg + 16 mg + 12,5 mg
C09DB07	AMLODIPINO + CANDESARTÁN CILEXETILO + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	10 mg + 32 mg + 12,5 mg
	AMLODIPINO + IRBESARTÁN + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA	5mg + 300mg + 12,5mg
C09BX01	AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE A AMLODIPINO + PERINDOPRIL ARGININA + INDAPAMIDA	TABLETA	5 mg + 0,625 mg + 2,5 mg
C09BX01	AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE A AMLODIPINO + PERINDOPRIL ARGININA + INDAPAMIDA	TABLETA	5 mg + 1,25 mg + 5 mg
C09BX01	AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE A AMLODIPINO + PERINDOPRIL ARGININA + INDAPAMIDA	TABLETA	5 mg + 1,25 mg + 10 mg
C09BX01	AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE A AMLODIPINO + PERINDOPRIL ARGININA + INDAPAMIDA	TABLETA	10 mg + 2,5 mg + 5 mg
C09BX01	AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE A AMLODIPINO + PERINDOPRIL ARGININA + INDAPAMIDA	TABLETA	10 mg + 2,5 mg + 10 mg
C09DX01	AMLODIPINO + VALSARTAN + HIDROCLOROTIAZIDA	CÁPSULA	10 mg + 320 mg + 12,5 mg
C09DX01	AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE A AMLODIPINO + VALSARTAN + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA RECUBIERTA	5 mg + 160 mg + 12,5 mg
C09DX01	AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE A AMLODIPINO + VALSARTAN + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA RECUBIERTA	10 mg + 160 mg + 12,5 mg
C09DX01	AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE A AMLODIPINO + VALSARTAN + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA RECUBIERTA	5 mg + 160 mg + 25 mg
C09DX01	AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE A AMLODIPINO + VALSARTAN + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA RECUBIERTA	10 mg + 160 mg + 25 mg
C09DX01	AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE A AMLODIPINO + VALSARTAN + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA RECUBIERTA	10 mg + 320 mg + 25 mg
C09DX01	AMLODIPINO BESILATO EQUIVALENTE A AMLODIPINO + VALSARTÁN + HIDROCLOROTIAZIDA	TABLETA CON RECUBRIMIENTO DE GELATINA	10 mg + 320 mg + 25 mg
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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - cardiovascular	JULIO 2021
		Actualizado	
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	JULIO 2021
	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 CONCENTRADA PARA ADMINISTRAR POR INFUSIÓN	250 mg / Vial o Ampolla (20 mL)
C01CA07	DOBUTAMINA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE PARA ADMINISTRAR POR INFUSIÓN	250 mg / Vial (20 mL)
C01CA07	DOBUTAMINA	SOLUCIÓN INYECTABLE PARA ADMINISTRAR POR INFUSIÓN	100 mg / 100 mL
C01CA07	DOBUTAMINA	SOLUCIÓN INYECTABLE CONCENTRADA PARA ADMINISTRAR POR INFUSIÓN	250 mg / Ampolla (5 mL)
C01CA04	DOPAMINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE PARA ADMINISTRAR POR INFUSIÓN	320 mg / 100 mL (320 mcg / mL)
C01CA04	DOPAMINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE CONCENTRADA PARA ADMINISTRAR POR INFUSIÓN	200 mg / Ampolla o Vial (5 mL)
C01CA04	DOPAMINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE PARA ADMINISTRAR POR INFUSIÓN	160 mg / 100 mL
C01CA04	DOPAMINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE PARA ADMINISTRAR POR INFUSIÓN	80 mg / 100 mL
H04AA01	GLUCAGON	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE.	1 UI / Vial(1 mL)
C01CA16	IBOPAMINA	TABLETA	100 mg
C01CA16	IBOPAMINA	TABLETA	50 mg
C01CA02	ISOPROTERENOL CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	1 mg / 5mL
C01CA02	ISOPROTERENOL HIDROCLORURO (ISOPRENALINA)	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,2 mg / mL
C01CX08	LEVOSIMENDAN	SOLUCIÓN INYECTABLE CONCENTRADA PARA INFUSIÓN INTRAVENOSA	2,5 mg / mL - 12,5 mg / Vial (5 mL)
	LEVOSIMENDAN	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	12,5mg / 20mL
C01CE02	MILRINONA	SOLUCIÓN INYECTABLE PARA INFUSIÓN	10 mg / Ampolla (10 mL)
C01CE02	MILRINONA	TABLETA	10 mg
C01CE02	MILRINONA	CÁPSULA DURA	5 mg
C01CE02	MILRINONA	CÁPSULA DURA	2,5 mg
C01CE02	MILRINONA LACTATO EQUIVALENTE A MILRINONA	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,2 mg / mL

La sal aprobada es adrenalina clorhidrato o bitartrato equivalente adrenalina base

La sal aprobada es amrinona lactato equivalente amrinona base

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - cardiovascular	JULIO 2021
	Actualizado	

La sal aprobada es dobutamina clorhidrato equivalente a dobutamina base

La sal aprobada es ibopamina clorhidrato equivalente a ibopamina base

La sal aprobada es glucagon clorhidrato equivalente a glucagon.

La sal aprobada es milrinona lactato equivalente a milrinona

1 unidad de glucagon es equivalente a 1 mg de glucagon

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - cardiovascular	JULIO 2021
	Actualizado	

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

7.5. DIURETICOS

7.5.0.0.N10 Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
S01EC01	ACETAZOLAMIDA	TABLETA	250 mg
S01EC01	ACETAZOLAMIDA	CÁPSULA	500 mg
C03BA04	CLORTALIDONA	TABLETA	12,5 mg
C03BA04	CLORTALIDONA	TABLETA	25 mg
C03BA04	CLORTALIDONA	TABLETA	50 mg
C03DA01	ESPIRONOLACTONA	TABLETA	100 mg
C03DA01	ESPIRONOLACTONA	TABLETA	25 mg
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

		AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL 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 - cardiovascular		JULIO 2021		
		Actualizado				

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	JULIO 2021
	Actualizado	

7.6. VASODILATADORES 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 (OXPENTOFILINA)	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / Ampolla (5 mL)
C04AD03	PENTOXIFILINA (OXPENTOFILINA)	TABLETA	400 mg
C04AD03	PENTOXIFILINA (OXPENTOFILINA)	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	400 mg
C04AD03	PENTOXIFILINA (OXPENTOFILINA)	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	JULIO 2021
	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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - cardiovascular	JULIO 2021
		Actualizado	
C05BB01	ETANOLAMINA OLEATO (ÁCIDO OLEICO 8,46 mg + ETANOLAMINA 1,82 mg)	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 mg / Ampolla (2 mL) - 0,5%
C05BB01	ETANOLAMINA OLEATO (ÁCIDO OLEICO 84,6 mg + ETANOLAMINA 18,2 mg)	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / Ampolla (2 mL)
C05CA04	O-(BETA- HIDROXIETIL) RUTOSIDO (TROXERUTINA)	CÁPSULA DURA	300 mg
C05CA04	O-(BETA- HIDROXIETIL) RUTOSIDO (TROXERUTINA)	TABLETA	500 mg
C05CA04	O-B (B-HIDROXIETIL) -RUTÓSIDO (TROXERUTINA)	TABLETA EFERVESCENTE	500 mg
C05CA04	O-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 + LIDOCAÍNA 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 vasoespasmio 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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - cardiovascular	JULIO 2021
		Actualizado	
C05AD04	CINCOCAINA CLORHIDRATO + POLICRESULENO	UNGÜENTO TÓPICO	1 g + 5g / 100 g
C05AA09	LIDOCAINA + DEXAMETASONA SODIO FOSFATO EQUIVALENTE A DEXAMETASONA FOSFATO +	CREMA PROCTOLOGICA	2,0 g + 0,1 g / 100 g
C05AA08	LIDOCAÍNA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A LIDOCAÍNA + FLUOCORTOLONA PIVALATO +	CREMA TÓPICA	2 g + 0,1 g / 100 g
C05AA08	LIDOCAINA CLORHIDRATO + FLUOCORTOLONA PIVALATO	SUPOSITORIO	40 mg + 1 mg

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - cardiovascular	JULIO 2021
		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 10 ¹⁰ 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	JULIO 2021
	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	JULIO 2021
	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

7.9.0.0.N50

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.

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
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - cardiovascular	JULIO 2021
	Actualizado	

7.9.0.0N60 Se acepta para el manejo de la hipertensión pulmonar primaria los siguientes medicamentos:

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

La sal aprobada es Iloprost trometamol equivalente a iloprost

7.9.0.0.N70 Se acepta el nesiritide para el tratamiento de la insuficiencia cardíaca 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
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - cardiovascular	JULIO 2021
	Actualizado	

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	JULIO 2021
	Actualizado	

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	JULIO 2021
	Actualizado	

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

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	JULIO 2021
		Actualizado	
A02AA04	MAGNESIO HIDRÓXIDO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	99,97g / 100 g -3,99g / Sachet (4g)
A02AA04	MAGNESIO HIDRÓXIDO	TABLETA	75 mg
A02AA04	MAGNESIO HIDRÓXIDO	TABLETA	85 mg
A02AA04	MAGNESIO HIDRÓXIDO	TABLETA	150 mg
A02AA04	MAGNESIO HIDRÓXIDO	TABLETA	200 mg
A02AA04	MAGNESIO HIDRÓXIDO	TABLETA	300 mg
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

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	JULIO 2021
		Actualizado	
A02AB10	ALUMINIO HIDRÓXIDO + MAGNESIO HIDRÓXIDO	SUSPENSIÓN ORAL	2 - 6% + 1 - 4%
A02AB10	ALUMINIO HIDRÓXIDO + MAGNESIO HIDRÓXIDO	SUSPENSIÓN ORAL	4,0 g + 4,0 g / 100 mL
A02AH	BICARBONATO DE SODIO + ALUMINIO HIDRÓXIDO + MAGNESIO HIDRÓXIDO + CALCIO CARBONATO + ÁCIDO ALGÍNICO	SUSPENSIÓN ORAL	500 mg + 400 mg + 400 mg + 500 mg + 310 mg / 20 mL
A02AH	BICARBONATO DE SODIO + ALUMINIO HIDRÓXIDO + MAGNESIO HIDRÓXIDO + CALCIO CARBONATO + ÁCIDO ALGÍNICO	SUSPENSIÓN ORAL	500 mg + 400 mg + 400 mg + 500 mg + 310 mg / 20 mL
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

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	JULIO 2021
		Actualizado	
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%
A02AF02	ALUMINIO HIDROXIDO + MAGNESIO HIDROXIDO + SIMETICONA	CÁPSULA BLANDA DE GELATINA	200 mg + 200 mg + 20 mg
A02AF02	ALUMINIO HIDROXIDO + MAGNESIO HIDROXIDO + SIMETICONA	CAPSULA DE GELATINA BLANDA MASTICABLE	200 mg + 200 mg + 20 mg
A02AF02	ALUMINIO HIDROXIDO + MAGNESIO HIDRÓXIDO + BICARBONATO DE SODIO + SIMETICONA	SUSPENSIÓN ORAL	2 g + 2 g + 1,75 g + 0,3 g / 100 mL
A02AF02	ALUMINIO HIDROXIDO + MAGNESIO HIDROXIDO + CALCIO CARBONATO + SIMETICONA	SUSPENSIÓN ORAL	327 mg + 341 mg + 410 mg + 25 mg / 5 mL
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+ DIMETILPOLIXILOSAÑO	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

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	JULIO 2021
		Actualizado	
A02AF02	ALUMINIO HIDRÓXIDO + MAGNESIO HIDRÓXIDO + SIMETICONA	SUSPENSIÓN ORAL	400 mg + 400 mg + 30 mg / 5 mL
A02AF02	ALUMINIO HIDRÓXIDO + MAGNESIO HIDRÓXIDO + SIMETICONA	SUSPENSIÓN ORAL	650 mg + 350 mg + 30 mg / 5mL
A02AF02	ALUMINIO HIDRÓXIDO + MAGNESIO HIDRÓXIDO + SIMETICONA	SUSPENSIÓN ORAL	4,0 g + 4,0 g + 400 mg / 100 mL
A02AF02	ALUMINIO HIDRÓXIDO + MAGNESIO HIDRÓXIDO + SIMETICONA	SUSPENSIÓN ORAL	32,501 g + 5,673 g + 1,666 g / 100 mL
A02AF02	ALUMINIO HIDRÓXIDO + MAGNESIO HIDRÓXIDO + SIMETICONA	SUSPENSIÓN ORAL	8,0 g + 8,0 g + 0,6 g / 100 mL
A02AF02	ALUMINIO HIDRÓXIDO + MAGNESIO HIDRÓXIDO + SIMETICONA	TABLETA	200 mg + 200 mg + 20 mg
A02AF02	ALUMINIO HIDRÓXIDO + MAGNESIO HIDRÓXIDO + SIMETICONA	TABLETA	400 mg + 400 mg + 30 mg
A02AF02	ALUMINIO HIDRÓXIDO + MAGNESIO HIDRÓXIDO+ TRISILICATO DE MAGNESIO + SIMETICONA	TABLETA	200 mg + 200 mg + 100 mg + 20 mg
A02AF02	ALUMINIO HIDRÓXIDO Y CARBONATO DE MAGNESIO + MAGNESIO HIDRÓXIDO + SIMETICONA	TABLETA	282 mg + 85 mg + 25 mg
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

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	JULIO 2021
		Actualizado	
A02AF02	ALUMINIO HIDRÓXIDO GEL COMO (HIDRÓXIDO DE ALUMINIO / MAGNESIO CARBONATO GEL COPRECIPITADO) + MAGNESIO HIDRÓXIDO + CALCIO CARBONATO + DIMETICONA	TABLETA	298 mg + 328 mg + 410 mg + 25mg
A02AF02	ALUMINIO HIDRÓXIDO GEL COMO (HIDRÓXIDO DE ALUMINIO / CARBONATO DE MAGNESIO GEL COPRECIPITADO)+ MAGNESIO HIDRÓXIDO + CALCIO CARBONATO +SIMETICONA	TABLETA MASTICABLE	470 mg + 328 mg + 410 mg + 25 mg
	BICARBONATO DE SODIO + SIMETICONA	GRANULADO EFERVESCENTE	2,83 g + 100 mg / 6 g
	BICARBONATO DE SODIO + ÁCIDO CÍTRICO + SIMETICONA	GRANULADO EFERVESCENTE	(55.14g + 38.21g + 1g) /100g
A02AF02	CALCIO CARBONATO + SIMETICONA	TABLETA MASTICABLE	500 mg + 20 mg
A02AF02	MAGALDRATO + DIMETICONA	SUSPENSIÓN ORAL	(8g + 1g) / 100 mL
A02AF02	MAGALDRATO + SIMETICONA	SUSPENSIÓN ORAL	8,0 g + 1,2 g / 100 mL
A02AF02	MAGALDRATO + DIMETICONA	GEL	8 g + 1 g / 100 mL
A02AF02	MAGNESIO CARBONATO/ALUMINIO HIDRÓXIDO GEL COPRECIPITADO + MAGNESIO HIDRÓXIDO + CALCIO CARBONATO + SIMETICONA	TABLETA MASTICABLE	470 mg + 328 mg + 410 mg + 25 mg

8.1.1.0.N30

No se aceptan asociaciones de antiácidos con:

- * Amargos 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	JULIO 2021
	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 clioquinol (Yodoclorohidroxiquinoleína), 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	JULIO 2021
	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

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	JULIO 2021
		Actualizado	
A04AA02	GRANISETRON CLORHIDRATO EQUIVALENTE A GRANISETRON BASE	SOLUCIÓN INYECTABLE	3 mg / Ampolla (3 mL)
A04AA02	GRANISETRON CLORHIDRATO EQUIVALENTE A GRANISETRON BASE	SOLUCIÓN INYECTABLE	1 mg / Vial (1 mL)
A04AA02	GRANISETRON CLORHIDRATO EQUIVALENTE A GRANISETRON BASE	TABLETA	1 mg
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

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	JULIO 2021
		Actualizado	
A03FA01	METOCLOPRAMIDA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A METOCLOPRAMIDA BASE	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	15 mg
A03FA01	METOCLOPRAMIDA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A METOCLOPRAMIDA BASE	TABLETA	10 mg
A03FA01	METOCLOPRAMIDA 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	PALONOSETRON	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,25 mg / 5 mL
A04AA03	TROPISETRONA CLORHIDRATO	CÁPSULA DURA	5 mg
A04AA03	TROPISETRONA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	2 mg / Ampolla (2 mL)
A04AA03	TROPISETRONA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	5 mg / Ampolla (5 mL)

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

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

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

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

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	JULIO 2021
	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	JULIO 2021
		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 antitflatulentos.

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	JULIO 2021
		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:

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	JULIO 2021
		Actualizado	
ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
	ANISOTROPINA METIL BROMURO	SOLUCIÓN ORAL	10 mg / mL
A03BA01	ATROPINA SULFATO	TABLETA	0,025 mg
A03BA01	ATROPINA SULFATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	1 mg / Ampollas (1 mL)
A03BA01	ATROPINA SULFATO	SUSPENSIÓN	0,0025 mg / mL
A03AX05	FENOVERINA	CÁPSULA	100 mg
A03AX05	FENOVERINA	CÁPSULA	200 mg
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
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

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	JULIO 2021
		Actualizado	
	PRAMIVERINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	2,25 mg / Ampolla (2 mL)
	PRAMIVERINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN ORAL	4 mg / 1 mL
	PRAMIVERINA CLORHIDRATO	TABLETA	2 mg
A03AB05	PROPANTELINA BROMURO	GRAGEA	15 mg
A03AA06	ROCIVERINA	GRAGEA	10 mg
A03AA06	ROCIVERINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	20 mg / Ampolla (2 mL)
A03AA05	TRIMEBUTINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	300 mg / Sobre de 12 g
A03AA05	TRIMEBUTINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	200 mg / 15 mL de suspensión reconstituida
A03AA05	TRIMEBUTINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	1,333 g / 100 mL equivalente 1,707 g / 100 mL de trimebutina maleato
A03AA05	TRIMEBUTINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	2 g / 100 mL de suspensión reconstituida
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.

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	JULIO 2021
	Actualizado	

8.1.5.0.N30

Se aceptan asociaciones de un antiespasmódico con:

- * Antidiarreico
- * Antiflatulento

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

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	JULIO 2021
	Actualizado	

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

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	JULIO 2021
		Actualizado	
A03D	PARGEVERINA CLORHIDRATO (PROPINOX CLORHIDRATO)+ CLONIXINATO DE LISINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	Ampolla 1= 15 mg + Ampolla 2= 100 mg
A03D	PARGEVERINA CLORHIDRATO (PROPINOX CLORHIDRATO) + CLONIXINATO DE LISINA	TABLETA	10 mg + 125 mg
A03D	PARGEVERINA CLORHIDRATO (PROPINOX CLORHIDRATO) + DIPIRONA	TABLETA	5 mg + 300 mg
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

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	JULIO 2021
		Actualizado	
A07BA51	CARBON ACTIVADO + SIMETICONA	CÁPSULA	250 mg + 80 mg
A07BA51	CARBON ACTIVADO + SIMETICONA	GRAGEA	250 mg + 100 mg
A07BA51	CARBON ACTIVADO + SIMETICONA	CÁPSULA	250 mg + 100 mg
A07BA51	CARBON ACTIVADO + SIMETICONA	CÁPSULA	250 mg + 125 mg
A03AX13	DIMETILPOLISILOXANO	SUSPENSIÓN ORAL	66,60 mg / mL
	<i>Saccharomyces cerevisiae</i> (LEVADURA DE CERVEZA)	SOLUCIÓN ORAL	0,8% V/ V
	<i>Saccharomyces cerevisiae</i> (LEVADURA DE CERVEZA)	TABLETA	700 mg
	<i>Saccharomyces cerevisiae</i> (LEVADURA DE CERVEZA)	SOLUCIÓN ORAL	0,8 mL/ 100 mL
A03AX13	SIMETICONA	CÁPSULA DURA	80 mg
A03AX13	SIMETICONA	GRAGEA	50 mg
A03AX13	SIMETICONA	GRAGEA	60 mg
A03AX13	SIMETICONA	TABLETA	250 mg
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	JULIO 2021
	Actualizado	

8.1.6.0.N20

Se aceptan asociaciones de antiflatulentos con:

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

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

FIP: UNIDADES DE LA FEDERACIÓN INTERNACIONAL

Procinéticos (Ver Norma 8.1.4.0.N20)

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	JULIO 2021
	Actualizado	

8.1.6.0.N30 No se acepta la asociación de antiflatulento con anti diarreico, 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	JULIO 2021
		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	JULIO 2021
		Actualizado	
	<p>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</p>	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

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	JULIO 2021
		Actualizado	
A02BC07	DEXLANSOPRAZOL	CÁPSULA CON MICROGRÁNULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA	30 mg
A02BC08	DEXLANSOPRAZOL	CÁPSULA CON MICROGRÁNULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA	60 mg
A02BC05	ESOMEPRAZOL	CÁPSULA CON MICROGRÁNULOS CON CUBIERTA ENTERICA	10 mg
A02BC05	ESOMEPRAZOL	CÁPSULA DURA	20 mg
A02BC05	ESOMEPRAZOL	CÁPSULA DURA	40 mg
A02BC05	ESOMEPRAZOL	GRÁNULOS CON CUBIERTA ENTERICA PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL.	2,5 mg / Sobre
A02BC05	ESOMEPRAZOL	GRÁNULOS CON CUBIERTA ENTERICA PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL.	5 mg / Sobre
A02BC05	ESOMEPRAZOL	GRÁNULOS CON CUBIERTA ENTERICA PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL.	10 mg / Sachet
A02BC05	ESOMEPRAZOL	GRÁNULOS CON CUBIERTA ENTERICA PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL.	20 mg / Sachet
A02BC05	ESOMEPRAZOL MAGNESIO TRIHIDRATADO	GRÁNULOS GASTROINTESTINALES PARA SUSPENSIÓN ORAL	40 mg / Sachet
A02BC05	ESOMEPRAZOL SODICO EQUIVALENTE A ESOMEPRAZOL	POLVO ESTERIL PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	40 mg / Vial
A02BC05	ESOMEPRAZOL	TABLETA CON CUBIERTA ENTERICA	20 mg
A02BC05	ESOMEPRAZOL	TABLETA CON CUBIERTA ENTERICA	40 mg
A02BA03	FAMOTIDINA	CÁPSULA DURA	20 mg
A02BA03	FAMOTIDINA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	20 mg / Vial
A02BA03	FAMOTIDINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	40 mg / 5 mL
A02BA03	FAMOTIDINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	20 mg / Vial (2 mL)
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

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	JULIO 2021
		Actualizado	
A02BC03	LANSOPRAZOL	CÁPSULA DURA CON MICROGRANULOS CON CUBIERTA ENTERICA	15 mg
A02BC03	LANSOPRAZOL	CÁPSULA DURA CON MICROGRANULOS CON CUBIERTA ENTERICA	30mg
A02BC03	LANSOPRAZOL	POLVO CON MICROGRÁNULOS PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL.	30 mg / 30 mL
A02BC03	LANSOPRAZOL	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	30 mg / Ampolla
A02BC03	LANSOPRAZOL	TABLETA DE DISOLUCIÓN BUCAL CON MICROGRÁNULOS GASTRORRESISTENTES	15 mg
A02BC03	LANSOPRAZOL	TABLETA DE DISOLUCIÓN BUCAL CON MICROGRÁNULOS GASTRORRESISTENTES	30 mg
A02BC03	LANSOPRAZOL	TABLETA DISPERSABLE	30 mg
A02BB01	MISOPROSTOL	TABLETA	200 µg
A02BA04	NIZATIDINA	CÁPSULA DURA	150 mg
A02BA04	NIZATIDINA	CÁPSULA DURA	300 mg
A02BA04	NIZATIDINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / Ampolla (4 mL)
A02BC01	OMEPRAZOL MAGNÉSICO EQUIVALENTE A OMEPRAZOL	CÁPSULA DURA CON MICROGRANULOS CON CUBIERTA ENTERICA	10 mg
A02BC01	OMEPRAZOL MAGNÉSICO EQUIVALENTE A OMEPRAZOL	CÁPSULA DURA CON MICROGRANULOS CON CUBIERTA ENTERICA	20 mg
A02BC02	OMEPRAZOL MAGNÉSICO EQUIVALENTE A OMEPRAZOL	CÁPSULA DURA CON MICROGRANULOS CON CUBIERTA ENTERICA	40 mg
A02BC01	OMEPRAZOL MAGNÉSICO EQUIVALENTE A OMEPRAZOL	GRANULADO CON MICROGRANULOS CON CUBIERTA ENTERICA PARA SUSPENSIÓN ORAL	2,5 mg
A02BC01	OMEPRAZOL MAGNÉSICO EQUIVALENTE A OMEPRAZOL	GRANULADO CON MICROGRANULOS CON CUBIERTA ENTERICA PARA SUSPENSIÓN ORAL	10 mg
A02BC01	OMEPRAZOL SODICO EQUIVALENTE OMEPRAZOL	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	40 mg / Vial
A02BC00	OMEPRAZOL MAGNÉSICO EQUIVALENTE A OMEPRAZOL	TABLETA CON CUBIERTA ENTERICA	10 mg
A02BC01	OMEPRAZOL MAGNÉSICO EQUIVALENTE A OMEPRAZOL	TABLETA CON CUBIERTA ENTERICA	20 mg

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	JULIO 2021
		Actualizado	
A02BC01	OMEPRAZOL MAGNÉSICO EQUIVALENTE A OMEPRAZOL	TABLETA CON CUBIERTA ENTERICA	40 mg
A02BC01	OMEPRAZOL	CAPSULA DURA	20 mg
A02BC01	OMEPRAZOL	CAPSULA DURA	40 mg
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)

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	JULIO 2021
		Actualizado	
A02BA02	RANITIDINA CLORHIRATO EQUIVALENTE A RANITIDINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg / 100 mL (bolsa para infusión - cloruro de sodio 0,7%)
A02BA02	RANITIDINA CLORHIDRATO 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
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 magnésico 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

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	JULIO 2021
		Actualizado	
A09AA02	PANCREATINA DE ORIGEN PORCINO: LIPASA + AMILASA + PROTEASA	MICROTABLETAS GASTRORRESISTENTES	400 U + 300 U + 20 U
A09AA02	PANCREATINA DE ORIGEN PORCINO CORRESPONDIENTE A: LIPASA + AMILASA + PROTEASA	CÁPSULA CON MICROTABLETAS GASTRORRESISTENTES	20.000 U + 18.000 U + 1000 U
A09AA02	PANCREATINA DE ORIGEN PORCINO CORRESPONDIENTE A: LIPASA + AMILASA + PROTEASA	CÁPSULA CON MICROTABLETAS GASTRORRESISTENTES	5200 U + 4680 U + 260 U
A09AA02	PANCREATINA DE ORIGEN PORCINO CORRESPONDIENTE A: LIPASA + AMILASA + PROTEASA	TABLETA GASTRORESISTENTES	25.000 U + 22.500 U + 1250 U
A09AA02	PANCREATINA	CÁPSULA CON MICROESFERAS CON RECUBRIMIENTO ENTERICO	150 mg
A09AA02	PANCREATINA	CÁPSULA CON MICROESFERAS CON RECUBRIMIENTO ENTERICO	300 mg
A09AA02	PANCREATINA	CAPSULA DE LIBERACIÓN RETARDADA	40 mg DE PANCREATINA EQUIVALENTE A 40.000 U DE LIPASA
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	JULIO 2021
	Actualizado	

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

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

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

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

8.1.11. Laxantes

8.1.11.0.N10 Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
A06AG06	ACEITE MINERAL	CÁPSULA BLANDA CON CUBIERTA ENTÉRICA	1,1 g (equivalente a 1,2 mL)
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	JULIO 2021
		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	JULIO 2021
		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

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	JULIO 2021
		Actualizado	
A06AD65	POLIETILENGLICOL 3350 + SULFATO DE SODIO ANHIDRO + BICARBONATO DE SODIO + CLORURO DE SODIO + CLORURO DE POTASIO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	59,0 g + 5,685 g + 1,685 g + 1,465 g + 0,7425 g
A06AB06	SENÓSIDOS CÁLCICOS A+B	TABLETA	17 mg
A06AG	SODIO CLORURO	SOLUCIÓN HIPERTÓNICA - enema	2,5 g / 100 mL
A06AD13	SODIO SULFATO	POLVO EFERVESCENTE PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	0,0286
	SODIO SULFATO + BICARBONATO DE SODIO + ÁCIDO TARTARICO	POLVO EFERVESCENTE PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	4,8 g + 47,6 g + 47,6 g / 100 g
	SULFATO DE MAGNESIO HEPTAHIDRATADO + RUIBARBO EN POLVO + SEN HOJAS EN POLVO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	94,04 g + 1,96 g + 2,0 g / 100 g
	SODIO SULFATO ANHIDRO + BICARBONATO DE SODIO + ÁCIDO CÍTRICO ANHIDRO + ÁCIDO TARTARICO	GRÁNULOS EFERVESCENTES PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	20 g + 30 g + 10 g + 20 g / 100 g
	TARTRATO DE SODIO + ÁCIDO TARTÁRICO	SOLUCIÓN ORAL	9,67g + 1,71g / 100 mL
	SODIO FOSFATO MONOBASICO + SODIO FOSFATO DIBASICO	SOLUCIÓN ORAL	16,1 g + 5,94 g / 100 mL
	SODIO FOSFATO MONOBASICO + SODIO FOSFATO DIBASICO	SOLUCIÓN ORAL	16 g + 6 g / 100 mL
	SODIO FOSFATO MONOBASICO + SODIO FOSFATO DIBASICO	SOLUCIÓN ORAL	34,4287 g + 14, 0218 g / 100 mL
	SODIO FOSFATO MONOBASICO + SODIO FOSFATO DIBASICO	SOLUCIÓN ORAL	35,57% + 13,34%
A06AG01	SODIO FOSFATO MONOBASICO + SODIO FOSFATO DIBASICO	SOLUCIÓN PARA ADMINISTRAR COMO ENEMA	13,91 g + 3,17 g / 100 mL
A06AG01	SODIO FOSFATO MONOBASICO + SODIO FOSFATO DIBASICO	SOLUCIÓN PARA ADMINISTRAR COMO ENEMA	16 g + 6 g / 100 mL

8.1.11.0.N20

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

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
A06AB57	BILIS DE BUEY + CASCARA SAGRADA EXTRACTO + RUIBARBO EXTRACTO SECO	TABLETA	30 mg + 200 mg + 180 mg

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	JULIO 2021
		Actualizado	
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
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

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	JULIO 2021
		Actualizado	
A06AX917	MAGNESIO SULFATO + RUIBARBO POLVO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	30 g + 1 g / 31 g
A06AX917	MAGNESIO SULFATO HEPTAHIDRATO + RUIBARBO POLVO (RHEUM PALMATUM)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	84 g + 14 g / 100 g
A06	MAGNESIO SULFATO + RUIBARBO POLVO + SEN POLVO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	96,04 g + 1,96 g + 2,0 g
A06AB57	MAGNESIO SULFATO HEPTAHIDRATADO + EXTRACTO FLUIDO DE CASCARA SAGRADA + EXTRACTO FLUIDO DE RUIBARBO + EXTRACTO FLUIDO DE BOLDO	JARABE	20,0 g + 10,0 g + 6,0 g + 6,0 g / 100 mL
A06AB57	MAGNESIO SULFATO + CASCARA SAGRADA EXTRACTO + RUIBARBO EXTRACTO + BOLDO EXTRACTO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	29 g + 0,9 g + 0,2 g + 0,6 g
	MAGNESIO SULFATO + TARTRATO DOBLE DE SODIO Y POTASIO + RUIBARBO EN POLVO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	78 g + 15 g + 7 g / 100 g
A06AB57	MAGNESIO SULFATO + EXTRACTO FLUIDO DE CASCARA SAGRADA 20% + EXTRACTO FLUIDO DE RUIBARBO 20% + EXTRACTO FLUIDO DE BOLDO 20% + SEN TINTURA	ELIXIR	20 g + 10 mL + 3 mL + 10 mL + 10 mL / 100 mL
A06AB58	PICOSULFATO SODICO + ACEITE MINERAL	EMULSION ORAL	33,34 mg + 28,220 g / 100 mL
A06AB58	PICOSULFATO SODICO + ACEITE MINERAL	SUSPENSIÓN ORAL	100 mg + 28,220 g / 100 mL
A06AB58	PICOSULFATO DE SODIO+OXIDO DE MAGNESIO +ÁCIDO CITRICO ANHIDRO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	10 mg + 3,5 g + 12 g / 100 mL
	SODIO SULFATO + POTASIO SULFATO + MAGNESIO SULFATO	SOLUCIÓN ORAL	17,5 g + 3,13 g + 1,6 g / 6 onzas

8.1.11.0.N30

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

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	JULIO 2021
	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 ⁹ Esporas
A07FA01	LACTOBACIOS	TABLETA	50 mg
	LACTOBACILLUS CASEI; LACTOBACILLUS RHAMNOSUS; STREPTOCOCCUS THERMOPHILUS; BIFIDOBACTERIUM BREVE; LACTOBACILLUS ACIDOPHILUS; BIFIDOBACTERIUM INFANTIS; LACTOBACILLUS BULGARICUS	POLVO PARA DISOLUCIÓN	1 x 10 ⁹ UFC/sachet
A07FA51	<i>Bifidobacterium longum</i> + <i>Lactobacillus rhamnosus</i> + <i>Lactobacillus acidophilus</i>	CAPSULA DURA	400 x 10 ⁶ ufc + 400 x 10 ⁶ ufc + 1200 x 10 ⁶ ufc
	CÉLULAS VIABLES DE <i>E. COLI</i> CEPA NISSLE 1917	CÁPSULAS GASTRORESISTENTES	2,5 A 25 X 10 ⁹
	CÉLULAS VIABLES DE <i>E. COLI</i> CEPA NISSLE 1917	SUSPENSIÓN	1 X 10 ⁸ UFC/mL
A07FA01	<i>Lactobacillus ácidophilus</i>	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL.	1,0x10 ¹² ufc / Sobre

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	JULIO 2021
		Actualizado	
A07FA01	<i>Lactobacillus acidophilus</i> LB Lacteo+ 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</i> <i>infantis</i>	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	4,5x10 ⁹ UFC + 1,5x10 ⁹ UFC + 1,5 X10 ⁹ UFC/ 1,5 g (sobre)
A07FA51	<i>Lactobacillus acidophilus</i> , (<i>L. gasseri</i>) + <i>Bifidobacterium infantis</i> + <i>Enterococcus</i> <i>faecium</i>	CÁPSULA DURA	(NLT 1,2 x 10 ⁸ CFU + NLT 3,0 X 10 ⁷ CFU + NLT 4,5 X 10 ⁷ CFU) /g
A07FA51	<i>Lactobacillus Acidophilus</i> (<i>L. gasseri</i>) + <i>Bifidobacterium Infantis</i> + <i>Enterococcus</i> <i>faecium</i>	CÁPSULA DURA	No menos de 1,26 x 10 ⁷ células viables + No menos de 8,40 x 10 ⁶ células viables + No menos de 1,26 x 10 ⁷ células viables
A07FA01	LACTOBACILLUS CASEI (VARIEDAD RHAMNOSUS)	CÁPSULA DURA	8,0x10 ⁹ 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 <i>rhamnosus</i>)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN	1,0x10 ⁹ UFC / 1,5 g
A07FA01	<i>Lactobacillus reuteri protectis</i>	SUSPENSIÓN ORAL	1,0x10 ⁸ UFC / 5 gotas
A07FA01	<i>Lactobacillus reuteri</i>	TABLETA MASTICABLE	1,0x10 ⁸ 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

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	JULIO 2021
		Actualizado	
A07FA51	Streptococcus salivarius subesp. Thermophilus+ Bifidobacteria (breve, infantis, lungum) + Lactobacillus ácidophilus +Lactobacillus plantarum + Lactobacillus casei + Lactobacillus delbruecki subesp. Bulgaricus + Streptococcus faecium	GRANULADO EN SobreS PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	204 Billones + 93 Billones + 2 Billones + 220 Billones + 300 Billones + 30 billones, / Sobre POR 1 g
A07FA51	<i>Streptococcus salivarius subesp. thermophilus + Bifidobacteria (breve, infantis, lungum) + Lactobacillus ácidophilus + Lactobacillus plantarum + Lactobacillus casei + Lactobacillus delbrueckii subesp. bulgaricus + 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 + Bifidobacteria (breve, infantis, lungum), minimo + Lactobacillus ácidophilus, minimo + Lactobacillus plantarum, minimo + Lactobacillus casei, minimo + Lactobacillus delbrueckii subesp. bulgaricus, minimo + Streptococcus faecium, minimo</i>	GRANULADO EN SOBRE PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	48 Billones + 22 Billones + 480millones + 50millones + 50millones + 70millones + 7millones/ Sobre POR 1 g
A07FA51	<i>Lactobacillus rhamnosus, Lactobacillus helveticus, Lactococcus lactis, Bifidobacterium longum, Bifidobacterium breve, Streptococcus thermophilus, Bifidobacterium bifidum, Lactobacillus casei y Lactobacillus plantarum + FRUCTOOLIGOSACÁRIDOS.</i>	CÁPSULA	3,5 x 109 UFC por cada microorganismo + 44 mg / capsula
A07FA01	<i>Lactobacillus rhamnosus rosell - 11 + Lactobacillus acidophilus rosell - 52</i>	CÁPSULA	1,9 billones + 0,1 billones
A09AA04	TILACTASA (B-GALACTOSIDASA)	SOLUCIÓN ORAL	7500 U I / mL
A09AA04	TILACTASA (B-GALACTOSIDASA)	TABLETA	250 mg

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	JULIO 2021
	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 TÓPICA	2 mg / APLICACIÓN
A07EA06	BUDESONIDA	ENEMA	0,2 mg / mL
A07EA07	BUDESONIDA	TABLETA RECUBIERTA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	9 mg
A07EC02	MESALAZINA	ENEMA	2 g / 60 g DE SUSPENSIÓN
A07EC02	MESALAZINA	ENEMA	4 g / 60 g DE SUSPENSIÓN
A07EC02	MESALAZINA	ESPUMA (EMULSIÓN) RECTAL	1 g / APLICACIÓN
A07EC02	MESALAZINA	GRÁNULADO GASTRORRESISTENTE	1,5 g / Sobre
A07EC02	MESALAZINA	GRÁNULADO GASTRORRESISTENTE	1,5 g / 2,79 g
A07EC02	MESALAZINA	GRÁNULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA GASTRORESISTENTE	500 mg / Sachet
A07EC02	MESALAZINA	GRÁNULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA GASTRORESISTENTE	1000 mg / Sachet
A07EC02	MESALAZINA	GRÁNULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA GASTRORESISTENTE	2 g / Sachet
A07EC02	MESALAZINA	GRÁNULADO DE LIBERACIÓN PROLONGADA GASTRORRESISTENTE	3 g / SACHET
A07EC02	MESALAZINA	GRÁNULOS PARA SUSPENSIÓN RECTAL	1 g / Sobre
A07EC02	MESALAZINA	SUPOSITORIO	250 mg
A07EC02	MESALAZINA	SUPOSITORIO	500 mg
A07EC02	MESALAZINA	SUPOSITORIO	1000 mg
A07EC02	MESALAZINA	SUSPENSIÓN RECTAL	1g / 100 mL
A07EC02	MESALAZINA	SUSPENSIÓN RECTAL	4 g / 60 g
A07EC02	MESALAZINA	SUSPENSIÓN RECTAL	2 g / 60 g
A07EC02	MESALAZINA	TABLETA CON CUBIERTA ENTERICA	500 mg
A07EC02	MESALAZINA	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	500 mg
A07EC02	MESALAZINA	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	800 mg
A07EC03	OLSALAZINA SÓDICA	CÁPSULA DURA	250 mg
A07EC01	SULFASALAZINA	TABLETA	500 mg

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	JULIO 2021
	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

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	JULIO 2021
	Actualizado	

8.2.3. Antidiabéticos, hipoglucemiantes orales, parenterales e insulinas

8.2.3.0.N10 Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
A10BF01	ACARBOSA	TABLETA	100 mg
A10BF01	ACARBOSA	TABLETA	50 mg
A10BH04	ALOGLIPTINA BENZOATO EQUIVALENTE A ALOGLIPTINA	TABLETA	6,25 mg
A10BH04	ALOGLIPTINA BENZOATO EQUIVALENTE A ALOGLIPTINA	TABLETA	12,5 mg
A10BH04	ALOGLIPTINA BENZOATO EQUIVALENTE A ALOGLIPTINA	TABLETA	25 mg
A10BX11	CANAGLIFLOZINA	TABLETA	100 mg
A10BX11	CANAGLIFLOZINA	TABLETA	300 mg
A10BX09	DAPAGLIFLOZINA PROPANODIOL MONOHIDRATO EQUIVALENTE A DAPAGLIFLOZINA	TABLETA	5 mg
A10BX09	DAPAGLIFLOZINA PROPANODIOL MONOHIDRATO EQUIVALENTE A DAPAGLIFLOZINA	TABLETA	10 mg
	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

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	JULIO 2021
		Actualizado	
	INSULINA HUMANA ADN _r	SOLUCIÓN INYECTABLE	100UI/mL
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

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	JULIO 2021
		Actualizado	
A10AE01	INSULINA HUMANA (INSULINA SOLUBLE + INSULINA CRISTALINA)	SOLUCIÓN INYECTABLE	(30 UI + 70 UI) / mL de de Insulina Humana
A10AE01	INSULINA NPH (NEUTRAL PROTAMINA HAGEDORN) O INSULINA ISOFANA	SUSPENSIÓN INYECTABLE	100 UI / mL de insulina humana
A10AB04	INSULINA LISPRO	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 U / mL equivalente a 3,5 mg / mL de Insulina Lispro
A10AB04	INSULINA LISPRO	SOLUCIÓN INYECTABLE	200 U / mL equivalente a 3,5 mg / mL de Insulina Lispro
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

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	JULIO 2021
		Actualizado	
A10BF02	MIGLITOL	TABLETA	50 mg
A10BX03	NATEGLINIDA	TABLETA	60 mg
A10BG03	PIOGLITAZONA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A PIOGLITAZONA	TABLETA	15 mg
A10BG03	PIOGLITAZONA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A PIOGLITAZONA	TABLETA	30 mg
A10BX02	REPAGLINIDA	TABLETA	0,5 mg
A10BX02	REPAGLINIDA	TABLETA	1 mg
A10BX02	REPAGLINIDA	TABLETA	2 mg
A10BH03	SAXAGLIPTINA CLORHIDRATO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A SAXAGLIPTINA	TABLETA RECUBIERTA	2,5 mg
A10BH03	SAXAGLIPTINA CLORHIDRATO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A SAXAGLIPTINA	TABLETA RECUBIERTA	5 mg
A10BJ06	SEMAGLUTIDA	SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN	1.34 mg / 1 mL
A10BJ06	SEMAGLUTIDA	TABLETA	3 mg
A10BJ06	SEMAGLUTIDA	TABLETA	7 mg
A10BJ06	SEMAGLUTIDA	TABLETA	14 mg
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,

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	JULIO 2021
	Actualizado	

8.2.3.0.N20 Se aceptan las siguientes asociaciones:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
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	JULIO 2021
		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

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	JULIO 2021
		Actualizado	
A10BD02	GLIMEPIRIDA + METFORMINA CLORHIDRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	2 mg + 850 mg
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

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	JULIO 2021
		Actualizado	
A10BD07	SITAGLIPTINA FOSFATO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A SITAGLIPTINA + METFORMINA CLORHIDRATO	TABLETAS DE LIBERACIÓN PROLONGADA	50 mg + 1000 mg
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

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	JULIO 2021
		Actualizado	
C10AX06	ÁCIDOS OMEGA 3 AL 85% EQUIVALENTES A EPA, y DHA	CÁPSULA BLANDA CON CUBIERTA ENTÉRICA	850 mg
C10AX06	ÁCIDOS OMEGA 3 AL 85% EQUIVALENTES A EPA, y DHA	CÁPSULA BLANDA	1020 mg
C10AX06	ÁCIDOS OMEGA 3 AL 85% EQUIVALENTES A EPA, y DHA	CÁPSULA BLANDA CON CUBIERTA ENTÉRICA	1020 mg
C10AX06	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

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	JULIO 2021
		Actualizado	
C10AC01	COLESTIRAMINA	POLVO Ó GRÁNULADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	4 g / Sobre
C10AX06	ÉSTERES ETÍLICOS DE ÁCIDOS OMEGA 3	CÁPSULA BLANDA	1 g
C10AB09	ETOFIBRATO	CÁPSULA DURA	300 mg
C10AB09	ETOFIBRATO	CÁPSULA DURA	500 mg
	EVOLOCUMAB	SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN SUBCUTÁNEA	140mg/mL
C10AX09	EZETIMIBA	TABLETA	10 mg
C10AB05	FENOFIBRATO	CÁPSULA DURA	100 mg
C10AB05	FENOFIBRATO	CÁPSULA DURA	200 mg
C10AB05	FENOFIBRATO	TABLETA	100 mg
C10AB05	FENOFIBRATO	CÁPSULA DURA	250 mg
C10AB05	FENOFIBRATO DE COLINA EQUIVALENTES A ÁCIDO FENOFÍBRICO	CÁPSULA DURA CON MICROTABLETAS ENTÉRICAS	45 mg
C10AB05	FENOFIBRATO DE COLINA EQUIVALENTES A ÁCIDO FENOFÍBRICO	CÁPSULA DURA CON MICROTABLETAS ENTÉRICAS	135 mg
	EVOLOCUMAB	SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN SUBCUTÁNEA	140mg/mL
C10AB05	FENOFIBRATO DE COLINA EQUIVALENTES A ÁCIDO FENOFÍBRICO	CÁPSULA DURA CON MICROGRANULOS DE LIBERACIÓN RETARDADA	135 mg
C10AB06	FENOFIBRATO DE COLINA EQUIVALENTE A ÁCIDO FENOFÍBRICO	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	GEMFIBROZIL	CÁPSULA DURA	300 mg
C10AB04	GEMFIBROZIL	CÁPSULA DURA	600 mg
C10AB04	GEMFIBROZIL	TABLETA RECUBIERTA	600 mg
C10AB04	GEMFIBROZIL	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

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	JULIO 2021
		Actualizado	
C10AD02	NICOTÍNICO ÁCIDO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	750 mg
C10AD02	NICOTÍNICO ÁCIDO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	1000 mg
C10AA03	PRAVASTATINA SÓDICA	TABLETA	10 mg
C10AA03	PRAVASTATINA SÓDICA	TABLETA	20 mg
C10AA03	PRAVASTATINA SÓDICA	TABLETA	40 mg
C10AA03	PRAVASTATINA SÓDICA	CÁPSULA BLANDA	10 mg
C10AA08	PITAVASTATINA CALCICA EQUIVALENTE PITAVASTATINA	TABLETA RECUBIERTA	1 mg
C10AA08	PITAVASTATINA CALCICA EQUIVALENTE PITAVASTATINA	TABLETA RECUBIERTA	2 mg
C10AA08	PITAVASTATINA CALCICA EQUIVALENTE PITAVASTATINA	TABLETA RECUBIERTA	4 mg
C10AA07	ROSUVASTATINA CÁLCICA EQUIVALENTE A ROSUVASTATINA	TABLETA RECUBIERTA	5 mg
C10AA07	ROSUVASTATINA CÁLCICA EQUIVALENTE A ROSUVASTATINA	TABLETA RECUBIERTA	10 mg
C10AA07	ROSUVASTATINA CÁLCICA EQUIVALENTE A ROSUVASTATINA	TABLETA RECUBIERTA	20 mg
C10AA07	ROSUVASTATINA CÁLCICA EQUIVALENTE A ROSUVASTATINA	TABLETA RECUBIERTA	40 mg
C10AA01	SIMVASTATINA	TABLETA	10 mg
C10AA01	SIMVASTATINA	TABLETA	20 mg
C10AA01	SIMVASTATINA	TABLETA	40 mg
C10AA01	SIMVASTATINA	TABLETA	80 mg

8.2.4.0.N20

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

* Trastornos primarios graves del metabolismo de los lípidos con aumento predominante de los triglicéridos (lípidos neutros), cuando no es posible rebajar adecuadamente la concentración de lípidos en el suero mediante la dieta u otras modificaciones del medio de vida.

* Aumento secundario grave de triglicéridos que no es posible combatir con el tratamiento de la enfermedad primaria (como la diabetes)

8.2.4.0.N30

No se aceptan como hipolipemiantes las siguientes sustancias:

* Hormonas esteroides, porque tienen efectos secundarios hormonales a la dosis requerida para ejercer el efecto hipolipemiente.

* Vitaminas, excepto el ácido nicotínico, por ineficacia terapéutica para este uso.

8.2.4.0.N40

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

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	JULIO 2021
	Actualizado	

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

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

8.2.5. Medicamentos empleados en el tratamiento de la obesidad

8.2.5.0.N10 Se aceptan:

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

8.2.6. Metabolismo del Calcio

8.2.6.0.N10 Se aceptan como únicos principios activos:

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

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	JULIO 2021
		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	JULIO 2021
		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	A
A11CC05	COLECALCIFEROL (VITAMINA D3)	TABLETA RECUBIERTA	7000 UI
A11CC05	COLECALCIFEROL (VITAMINA D3)	SOLUCIÓN ORAL	25.000 UI / mL
A11CC05	COLECALCIFEROL (VITAMINA D3)	CÁPSULA BLANDA	7000 UI
	COLECALCIFEROL	CÁPSULA BLANDA DE GELATINA	10.000 UI
	COLECALCIFEROL	SOLUCIÓN ORAL UNIDOSIS	2,5mg/2mL (100.000UI)
M05BX04	DENOSUMAB	SOLUCIÓN INYECTABLE	60 mg / mL
M05BX04	DENOSUMAB	SOLUCIÓN INYECTABLE	120 mg / Solución de 1,7 mL (70 mg / mL) / Vial
	DOLOMITA	TABLETA	500 mg
	DOLOMITA	TABLETA	600 mg
H05BX03	DOXERCALCIFEROL	CÁPSULA BLANDA	0,5 µg
H05BX03	DOXERCALCIFEROL	CÁPSULA BLANDA	2,5 µg
M05BA01	ETIDRONATO SODICO	TABLETA	200 mg
	ETELCALCETIDA HCl EQUIVALE A UNA SOLUCIÓN DE ETELALCETIDA	SOLUCIÓN INYECTABLE	5mg/mL
	FLUORURO DE SODIO	TABLETA RECUBIERTA	40 mg

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	JULIO 2021
		Actualizado	
H05AA02	HORMONA RECOMBINANTE HUMANA PARATIROIDEA (RHU-PTH 1-34) - TERIPARATIDA [RHPTH(1-34)	SOLUCIÓN INYECTABLE	250 µg / mL
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	JULIO 2021
		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)

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	JULIO 2021
	Actualizado	

8.2.6.0.N20

Se aceptan las siguientes asociaciones con Vitamina D:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
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

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	JULIO 2021
		Actualizado	
A12AX	CALCIO CARBONATO EQUIVALENTE A CALCIO + VITAMINA D3	TABLETA EFERVESCENTE	600 mg + 200 UI
A12AX	CALCIO CARBONATO EQUIVALENTE A CALCIO + VITAMINA D3	TABLETA RECUBIERTA	600 mg + 400 UI
	CARBONATO DE CALCIO EQUIVALENTE A CALCIO ELEMENTAL + VITAMINA D	POLVO EFERVESCENTE	(600mg + 800 UI)/sobre
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	JULIO 2021
		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	JULIO 2021
		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 EFERVECENTE PARA RECONSTRUIR A SOLUCIÓN ORAL	1.684,85 mg EQUIVALENTE A 600 mg + 2,75 mg EQUIVALENTES A 250 mcg + 4,322 mg 1 mg + 141,54 EQUIVALENTES A 40mg + 6,09 mg EQUIVALENTES A 1,8 mg + 7,5 mg + 6 mg EQUIVALENTES 400 UI / Sobre
A12AX	CALCIO CITRATO TETRAHIDRATADO EQUIVALENTE A CALCIO + VITAMINA D3 EQUIVALENTE A VITAMINA D3	TABLETA RECUBIERTA	1500 mg (315 mg) + 4,0 mg (400 UI)
	CALCIO CITRATO TETRAHIDRATADO EQUIVALENTE A CALCIO+ VITAMINA D3	GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCION ORAL	2847g (600mg) + 400 UI
A12AX	CALCIO CITRATO TETRAHIDRATADO EQUIVALENTE A CALCIO+ VITAMINA D3	SUSPENSIÓN ORAL	0,83g + 85UI / 5mL
A12AX	CÁLCICO CITRATO 4H2O EQUIVALENTE A CALCIO ELEMENTAL + VITAMINA D3	TABLETA CUBIERTA	315 mg + 200 UI
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	JULIO 2021
		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	JULIO 2021
		Actualizado	
A12AX	CALCIO FOSFATO EQUIVALENTE A CALCIO ELEMENTAL + VITAMINA D4	TABLETA	600 mg + 125 UI
A12AA20	CALCIO GLUCONATO ANHIDRO EQUIVALENTE A CALCIO ELEMENTAL +CALCIO CARBONATO EQUIVALENTE A CALCIO ELEMENTAL	GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	0,41 mg + 3,29 g / 100 g
A12AA20	CALCIO GLUCONATO EQUIVALENTE A CALCIO ELEMENTAL + CALCIO LACTATO EQUIVALENTE A CALCIO ELEMENTAL	GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	1,3732 g + 2,434 g / 100 g
A12AA20	CALCIO GLUCONATO EQUIVALENTE A CALCIO ELEMENTAL) + FOSFATO DIBASICO DE CALCIO (EQUIVALENTE A CALCIO ELEMENTAL)	GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	0,382 g + 1,487 g / 100 g
A12AA20	CALCIO GLUCONATO DE ANHIDRO + CARBONATO DE CALCIO (EQUIVALENTE A CALCIO ELEMENTAL)	GRANULADO EFERVESCENTE	2,94 g + 300 mg + 500 mg
	IBANDRONATO DE SODIO MONOHDRATO EQUIVALENTE A IBANDRÓNICO ÁCIDO+ COLECALCIFEROL O VITAMINA D3.	TABLETA RECUBIERTA	150 mg + 12.000 UI
	IBANDRONATO + 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

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	JULIO 2021
		Actualizado	
A12AX	VITAMINA D EN FORMA DE COLECALCIFEROL O VITAMINA D3	TABLETA RECUBIERTA	7000 UI
	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	JULIO 2021
	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

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	JULIO 2021
	Actualizado	

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	JULIO 2021
	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 INFUSION INTRAVENOSA	200 UI / Vial (20 mL)
A16AB02	IMIGLUCERASA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A INFUSION INTRAVENOSA	400 UI / Vial
A16AX06	*MIGLUSTAT	CÁPSULA DURA	100 mg
A16AB11	TALIGLUCERASA ALFA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A INFUSIÓN INTRAVENOSA	200 U / Vial
A16AB10	VELAGLUCERASA ALFA (Enzima recombinante humana)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A INFUSION INTRAVENOSA	400 U / Vial
A16AB10	VELAGLUCERASA ALFA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A INFUSIÓN INTRAVENOSA	200 U / Vial

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

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

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

SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Gastrointestinal	JULIO 2021
	Actualizado	

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

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
A16AX01	ÁCIDO ALFA LIPOICO (ÁCIDO TIÓCTICO)	TABLETA RECUBIERTA	300 mg
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	JULIO 2021
	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 unicamente 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	JULIO 2021
	Actualizado	

8.2.7.0.N230

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

Cerliponasa alfa: Únicamente para el tratamiento de la enfermedad lipofuscinosis neuronal ceroid tipo 2 (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

		AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS			La salud es de todos Minsalud
FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION		FECHA PUBLICACION	
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Hormonas Actualizado		JULIO 2021	

9. HORMONAS Y REGULADORES HORMONALES

9.1. HORMONAS

9.1.1. Andrógenos

9.1.1.0.N10 Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
G03BB01	MESTEROLONA	TABLETA	25 mg
A14AB01	NANDROLONA DECANOATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg / Ampolla (1 mL) - Jeringa prellenada (1 mL)
G03BA03	UNDECANOATO DE TESTOSTERONA	CÁPSULA BLANDA	40 mg
G03BA03	TESTOSTERONA	GEL TÓPICO	1,00 g / 100 g
G03BA03	TESTOSTERONA	GEL NASAL	4.5%
G03BA03	TESTOSTERONA	PARCHE TRANSDERMICO	12,2 mg con liberación nominal de 2,5 mg / día
G03BA03	TESTOSTERONA	PARCHE TRANSDERMICO	24,3 mg con liberación nominal de 5 mg / día
G03BA03	TESTOSTERONA	SOLUCIÓN TÓPICA	30 mg / 1,5 mL (aplicación)
G03BA03	TESTOSTERONA ENANTATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / Ampolla (1 mL)
G03BA03	TESTOSTERONA ENANTATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	250 mg / Ampolla (1 mL)
G03BA03	TESTOSTERONA UNDECANOATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	250 mg / Ampolla (1 mL)
G03BA03	TESTOSTERONA UNDECANOATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	1000 mg / Ampolla (4 mL)

Los esteres de testosterona aprobados son el undecanoato y enantato

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

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

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

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

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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Hormonas	JULIO 2021
	Actualizado	

9.1.2. Anticonceptivos hormonales

9.1.2.0.N10 Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
	DIHIDROXIPROGESTERONA ACETOFENIDO + ESTRADIOL ENANTATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	150 mg + 10 mg / Ampolla (1 mL)
	DIHIDROXIPROGESTERONA ACETOFENIDO + ESTRADIOL ENANTATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	90 mg + 6 mg / mL
G03AA15	CLORMADINONA ACETATO + ETINILESTRADIOL	TABLETA	2 mg + 20 µg
G03AA15	CLORMADINONA ACETATO + ETINILESTRADIOL	TABLETA	2 mg + 30 µg
G03AA09	DESOGESTREL + ETINILESTRADIOL	TABLETA *	Tableta 1: 25 µg + 40 µg Tableta 2: 125 µg + 30 µg
G03AA09	DESOGESTREL + ETINILESTRADIOL	TABLETA	0,150 mg + 20 µg
G03AA09	DESOGESTREL + ETINILESTRADIOL	TABLETA	0,150 mg + 30 µg
G03AA09	DESOGESTREL + ETINILESTRADIOL	TABLETA *	Tableta 1: 50 µg + 35 µg Tableta 2: 100 µg + 30 µg Tableta 3: 150 µg + 30 µg
G03AC09	DESOGESTREL	TABLETA	75 µg
G03AA16	DIENOGEST + ETINILESTRADIOL	TABLETA RECUBIERTA	2 mg + 30 µg
G03AA16	DIENOGEST + ETINILESTRADIOL	TABLETA RECUBIERTA	2 mg + 20 µg
G03AA12	DROSPIRENONA + ETINILESTRADIOL	TABLETA	3 mg + 30 µg
G03AA12	DROSPIRENONA + ETINILESTRADIOL	TABLETA	3 mg + 20 µg
G03AA12	DROSPIRENONA + ETINILESTRADIOL	CÁPSULA BLANDA	3 mg + 20 µg
G03AA12	DROSPIRENONA + ESTRADIOL HEMIHIDRATO 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 PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Hormonas	JULIO 2021
		Actualizado	
G03AA07	LEVONORGESTREL + ETINILESTRADIOL	TABLETA *	Tableta 1: 50 µg + 30 µg (6 tabletas) Tableta 2: 75 µg + 40 µg (5 tabletas) Tableta 3: 125 µg + 30 µg (10 tabletas)
G03AA07	LEVONORGESTREL + ETINILESTRADIOL	TABLETA RECUBIERTA	90 µg + 20 µg
G03AA08	LEVONORGESTREL + ETINILESTRADIOL	GRAGEA	150µg + 30µg
G03AC02	LINESTRENOL	TABLETA	0,50 mg
G03AA03	LINESTRENOL + ETINILESTRADIOL	TABLETA	2,5 mg + 50 µg
G03AC06	MEDROXIPROGESTERONA ACETATO	SUSPENSION INYECTABLE	104 mg / 0,65 mL
G03AC06	MEDROXIPROGESTERONA ACETATO	SUSPENSION INYECTABLE	150 mg / Jeringa prellenada - Vial (1 mL ó 3 mL)
G03AA08	MEDROXIPROGESTERONA ACETATO + ESTRADIOL CIPIONATO	SUSPENSION INYECTABLE	25 mg + 5 mg / 0,5mL
G03AA14	NOMEGESTROL ACETATO + ESTRADIOL (COMO HEMIHDRATO)	TABLETA RECUBIERTA	2,5 mg + 1,5 mg
G03AA14	NOMEGESTROL ACETATO + 17β-ESTRADIOL	TABLETA RECUBIERTA	2,5 mg + 1,5 mg
G03AA14	NOMEGESTROL ACETATO + 17β-ESTRADIOL	TABLETA RECUBIERTA	3,75 mg + 1,5 mg
G03CA03	17β-ESTRADIOL	TABLETA RECUBIERTA	1,5 mg
G03CA03	NOMEGESTROL ACETATO + 17β-ESTRADIOL		5 mg + 1,5 mg
G03AA05	NORETISTERONA (NORENTINDRONA) + ETINILESTRADIOL	TABLETA	1 mg + 0,035 mg
G03AA05	NORETISTERONA (NORENTINDRONA) + ETINILESTRADIOL	TABLETA *	Tableta 1: 0,5 mg + 35 µg Tableta 2: 0,75 mg + 35 µg Tableta 3: 1 mg + 35 µg
G03FB05	NORETISTERONA ENANTATO + ESTRADIOL VALERATO	SOLUCION OLEOSA INYECTABLE	50 mg + 5 mg / Ampolla ó Jeringa prellenada (1 mL)
	ENANTATO DE NORETISTERONA + VALERATO DE ESTRADIOL	SOLUCION INYECTABLE	(50mg +5 mg)/ ampolla (1mL)
G03AA11	NORGESTIMATO + ETINILESTRADIOL	TABLETA *	Tableta 1: 0,18 mg + 35 µg Tableta 2: 0,215 mg + 35 µg Tableta 3: 0,250 mg + 35 µg
G03AA11	NORGESTIMATO + ETINILESTRADIOL	TABLETA	0,25 mg + 35 µg
G03AA06	NORGESTREL+ ETINILESTRADIOL	TABLETA	0,5 mg + 50 µg
G03AA06	NORGESTREL + ETINILESTRADIOL	TABLETA	0,3 mg + 30 µg
G03AA13	NORELGESTROMINA (NGMN (17-deacetil-norgestimato)) + ETINILESTRADIOL	PARCHE TRANSDÉRMICO	6 mg +750 µg con una liberación nominal de 150 µg + 20 µg / día
	PROGESTERONA	ANILLO VAGINAL DE LIBERACION PROLONGADA	2,074 g (10 mg / día)
G03AD02	ULIPRISTAL ACETATO	TABLETA	30 mg

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

* Noretindrona equivalente a noretisterona.

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

9.1.3. Corticosteroides sistémicos

9.1.3.0.N10 Se aceptan:

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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Hormonas	JULIO 2021
		Actualizado	
H02AB02	DEXAMETASONA ACETATO EQUIVALENTE A DEXAMETASONA	SUSPENSION INYECTABLE	8 mg / Ampolla (1 mL)
H02AB02	DEXAMETASONA ACETATO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A DEXAMETASONA	SUSPENSION INYECTABLE	16 mg / Ampolla (2 mL)
H02AB02	DEXAMETASONA FOSFATO SODICO EQUIVALENTE A DEXAMETASONA	SOLUCION INYECTABLE	4 mg / Ampolla (2 mL)
H02AB02	DEXAMETASONA FOSFATO SODICO EQUIVALENTE A DEXAMETASONA FOSFATO	SOLUCION INYECTABLE	4 mg / Ampolla (1 mL)
H02AB02	DEXAMETASONA FOSFATO SODICO EQUIVALENTE A DEXAMETASONA FOSFATO	SOLUCION INYECTABLE	8 mg / Ampolla (2 mL)
H02AB02	DEXAMETASONA FOSFATO	TABLETA	0,75 mg
H02AB02	DEXAMETASONA FOSFATO SODICO	SOLUCION ORAL	5 mg / mL
H02AB02	DEXAMETASONA	TABLETA	4mg
H02AB03	FLUDROCORTISONA (FLUOROHIDROCORTISONA)	TABLETA	0,1 mg
H02AB03	FLUDROCORTISONA	TABLETA	50 mcg
H02AB03	FLUCOCORTOLONA	TABLETA	20 mg
H02AB09	HIDROCORTISONA	TABLETA	5 mg
H02AB09	HIDROCORTISONA	TABLETA	10 mg
H02AB09	HIDROCORTISONA	TABLETA	20 mg
H02AB09	HIDROCORTISONA SODIO FOSFATO EQUIVALENTE A HIDROCORTISONA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCION INYECTABLE	50 mg / mL
H02AB09	HIDROCORTISONA SODIO FOSFATO EQUIVALENTE A HIDROCORTISONA	SOLUCION INYECTABLE	100 mg / (Ampolla) 2 mL
H02AB09	HIDROCORTISONA SUCCINATO SODICO EQUIVALENTE A HIDROCORTISONA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCION INYECTABLE	100 mg / Vial
H02AB09	HIDROCORTISONA SUCCINATO SODICO EQUIVALENTE A HIDROCORTISONA	POLVO LIOFILIZADO O POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCION INYECTABLE	250 mg / Vial (2 mL)
H02AB09	HIDROCORTISONA SUCCINATO SODICO EQUIVALENTE A HIDROCORTISONA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCION INYECTABLE	500 mg / Vial (5 mL)
H02AB04	METILPREDNISOLONA	TABLETA	4 mg
H02AB04	METILPREDNISOLONA	TABLETA	16 mg
H02AB04	METILPREDNISOLONA	TABLETA	100 mg
H02AB04	METILPREDNISOLONA	TABLETA CUBIERTA	4 mg
H02AB04	METILPREDNISOLONA	TABLETA CUBIERTA	16 mg
H02AB04	METILPREDNISOLONA ACETATO + LIDOCAINA CLORHIDRATO	SUSPENSION INYECTABLE	40 mg + 10 mg / Vial ó Ampolla (1 mL)
H02AB04	METILPREDNISOLONA ACETATO	SUSPENSION INYECTABLE	40 mg / Ampolla (1 mL)
H02AB04	METILPREDNISOLONA SUCCINATO SODICO EQUIVALENTE A METILPREDNISOLONA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCION INYECTABLE	40 mg / Ampolla (1 mL)
H02AB04	METILPREDNISOLONA SUCCINATO SODICO EQUIVALENTE A METILPREDNISOLONA	POLVO LIOFILIZADO ESTERIL PARA RECONSTITUIR A SOLUCION INYECTABLE	500 mg / Ampolla (8 mL)
H02AB04	METILPREDNISOLONA SUCCINATO SODICO EQUIVALENTE A METILPREDNISOLONA	POLVO ESTERIL PARA RECONSTITUIR A SOLUCION INYECTABLE	500 mg / Ampolla (4 mL)
H02AB04	METILPREDNISOLONA SUCCINATO SODICO EQUIVALENTE A METILPREDNISOLONA	POLVO ESTERIL PARA RECONSTITUIR A SOLUCION INYECTABLE	125 mg / Vial(2 mL)
H02AB04	METILPREDNISOLONA SULEPTANATO EQUIVALENTE A METILPREDNISOLONA	SOLUCION INYECTABLE	125 mg / Ampolla (1,25 mL)
H02AB04	METILPREDNISOLONA SULEPTANATO EQUIVALENTE A METILPREDNISOLONA	SOLUCION INYECTABLE	250 mg / Ampolla (2,5 mL)
H02AB06	PREDNISOLONA SODIO FOSFATO EQUIVALENTE A PREDNISOLONA	JARABE / SOLUCION ORAL	3 mg / mL
H02AB06	PREDNISOLONA SODIO FOSFATO EQUIVALENTE A PREDNISOLONA	SOLUCION ORAL	0,1 g / 100 mL-1 mg / mL
H02AB06	PREDNISOLONA SODIO FOSFATO EQUIVALENTE A PREDNISOLONA	TABLETA	5 mg
H02AB06	PREDNISOLONA SODIO FOSFATO EQUIVALENTE A PREDNISOLONA	TABLETA	50 mg
H02AB06	PREDNISOLONA	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	1 mg
H02AB06	PREDNISOLONA	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	2 mg
H02AB06	PREDNISOLONA	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	5 mg
H02AB08	TRIAMCINOLONA ACETONIDO	SUSPENSION INYECTABLE	40 mg / Ampolla (1 mL)
H02AB08	TRIAMCINOLONA ACETONIDO	SUSPENSION INYECTABLE	10 mg / mL
H02AB08	TRIAMCINOLONA HEXACETONIDO	SUSPENSION PARA INYECCION	20 mg / mL

FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Hormonas	JULIO 2021
	Actualizado	

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

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

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

9.1.3.0.N40 No se acepta la asociación de un corticosteroide para uso sistémico con cualquier otro principio activo, porque analizadas las posibles asociaciones, existen razones valideras 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	JULIO 2021
	Actualizado	

9.1.5. Corticotrofinas

9.1.5.0.N10 Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
H01AA01	ACTH (ADRENO-CORTICOTROPINA)	SOLUCIÓN INYECTABLE	25 UI / Vial
H01AA02	TETRACOSACTIDA HEXAACETATO	SUSPENSIÓN INYECTABLE	1 mg / Ampolla (1 mL)

9.1.6. Estimulantes de la ovulación

9.1.6.0.N10 Se aceptan:

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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Hormonas	JULIO 2021
		Actualizado	
	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:


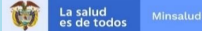
ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
G03CA03	ESTRADIOL HEMIDRATO EQUIVALENTE A ESTRADIOL	ANILLO VAGINAL	2 mg con una liberación nominal de 7,5 µg / día
G03CA03	ESTRADIOL HEMIDRATO EQUIVALENTE A ESTRADIOL	APOSITO	2 mg con una liberación nominal 25 µg / día
G03CA03	ESTRADIOL HEMIDRATO 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	JULIO 2021
		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.

Estropipato equivalente a sulfato sodico de estrona

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

 AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		 La salud es de todos Minsalud
FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Hormonas	JULIO 2021
	Actualizado	

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

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

9.1.8. Gonadotropinas

9.1.8.0.N10 Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
G03GA08	CORIOGONADOTROPINA ALFA (r-hCG)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE (MONODOSIS)	250 µg / Vial equivalente a 6500 UI / Vial
G03GA08	CORIOGONADOTROPINA ALFA	SOLUCIÓN INYECTABLE	250 µg / Jeringa prellenada (0,5 mL) equivalente a 6500 UI / Jeringa prellenada (0,5 mL)
G03GA30	FOLITROPINA ALFA (r-hFSH) + LUTROPINA ALFA (r-hLH)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	150 UI (11 µg) + 75 UI (3 µg)
G03GA01	GONADOTROPINA CORIONICA HUMANA (HCG)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	500 UI / Ampolla (3 mL)
G03GA01	GONADOTROPINA CORIONICA HUMANA (HCG)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1000 UI / Vial
G03GA01	GONADOTROPINA CORIONICA HUMANA (HCG)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	2000 UI / Ampolla
G03GA01	GONADOTROPINA CORIONICA HUMANA (HCG)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1500 UI / Ampolla
G03GA01	GONADOTROPINA CORIONICA HUMANA (HCG)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	5000 UI / Ampolla
G03GA01	GONADOTROPINA CORIONICA HUMANA (HCG)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	5000 UI / Ampolla (3 mL)
G03GA01	GONADOTROPINA CORIONICA HUMANA (HCG)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	10000 UI / Ampolla
	GONADOTROPINA MENOPAUSICA HUMANA (GMH)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	75 UI / Vial
G03GA30	GONADOTROPINA MENOPAUSICA HUMANA (GMH) - (MENOTROPINA) EQUIVALENTE A HORMONA FOLICULO ESTIMULANTE (HFE) + HORMONA LUTEINIZANTE (HL)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	150 UI HFE + 150 UI HL/ Vial
G03GA30	GONADOTROPINA MENOPAUSICA HUMANA (GMH) - (MENOTROPINA) EQUIVALENTE A HORMONA FOLICULO ESTIMULANTE (HFE) + HORMONA LUTEINIZANTE (HL)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	75 UI de HFE + 75 UI HL/ Vial
G03GA30	GONADOTROPINA MENOPAUSICA HUMANA (GMH) - (MENOTROPINA) EQUIVALENTE A HORMONA FOLICULO ESTIMULANTE (HFS) + HORMONA LUTEINIZANTE (HL)	POLVO ESTÉRIL PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	600 UI + 600 UI / Vial
G03GA07	LUTROPINA ALFA (R-HLH) (HORMONA LUTEINIZANTE RECOMBINANTE HUMANA)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	3.4 µg / Vial equivalente a 75 UI / Vial
G03GA04	UROFOLITROPINA (HORMONA FOLICULO ESTIMULANTE HUMANA DE ORIGEN ADN RECOMBINANTE)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	75 UI / Ampolla (3 mL)
G03GA02	MENOTROPINA (human menopausal gonadotropin o HMG)	POLVO ESTÉRIL PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	600 UI / Vial
G03GA02	MENOTROPINA	POLVO ESTÉRIL PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1200 UI / Vial
G03GA04	UROFOLITROPINA (FSH + LH) (HORMONA FOLICULO ESTIMULANTE HUMANA DE ORIGEN ADN RECOMBINANTE)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	75 UI + 150 UI / Ampolla
G03GA04	UROFOLITROPINA HUMANA ALTAMENTE PURIFICADA (FSH - HP)	POLVO LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE	83.5 UI equivalente a 75 UI / 1 mL
G03GA04	UROFOLITROPINA HUMANA ALTAMENTE PURIFICADA (FSH - HP)	POLVO LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE	165 UI equivalente a 150 UI / 1 mL

FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Hormonas	JULIO 2021
	Actualizado	

9.1.9. Hormona del crecimiento

9.1.9.0.N10

Se acepta:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEÚTICA	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
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 / Cárpula (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.

Meitonil 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 PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Hormonas	JULIO 2021
	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 LIBERACION PROGRAMADA DE APLICACION SUBCUTANEA	68 mg / implante con una liberación nominal 35-45 µg / día
G03DA03	HIDROXIPROGESTERONA CAPROATO	SOLUCION INYECTABLE	250 mg / Ampolla
G03DA03	HIDROXIPROGESTERONA CAPROATO	SOLUCION INYECTABLE	500 mg / Ampolla (2 mL)
G03AC02	LINESTRENOL	GRAGEA	0,5 mg
G03AC02	LINESTRENOL	TABLETA	0,5 mg
G03AC02	LINESTRENOL	TABLETA	2,5 mg
G03AC06	MEDROXIPROGESTERONA ACETATO	SUSPENSION INYECTABLE	50 mg / mL
G03AC06	MEDROXIPROGESTERONA ACETATO	SUSPENSION INYECTABLE	150 mg / Vial- Jeringa prellenada
G03AC06	MEDROXIPROGESTERONA ACETATO	TABLETA	2,5 mg
G03AC06	MEDROXIPROGESTERONA ACETATO	TABLETA	5 mg
G03AC06	MEDROXIPROGESTERONA ACETATO	TABLETA	10 mg
G03AC05	MEGESTROL ACETATO	SUSPENSION ORAL	4 g / 100 mL (4%)
G03AC05	MEGESTROL ACETATO	TABLETA	20 mg
G03AC05	MEGESTROL ACETATO	TABLETA	40 mg
G03AC05	MEGESTROL ACETATO	TABLETA	160 mg
G03DB04	NOMEGESTROL ACETATO	TABLETA	5 mg
G03DC02	NORETISTERONA ACETATO	TABLETA	1 mg
G03DC02	NORETISTERONA ACETATO	TABLETA	2 mg
G03DC02	NORETISTERONA ACETATO	TABLETA	5 mg
G03DC02	NORETISTERONA ACETATO	TABLETA	10 mg
	NORGESTREL	TABLETA	0,5 mg
G03DA04	PROGESTERONA	CAPSULA BLANDA	100 mg
G03DA04	PROGESTERONA	GEL TOPICO	1 g / 100 g
G03DA04	PROGESTERONA	GEL PARA ADMINISTRAR POR VIA	8 g / 100 g - 90 mg / dosis (1,125 g de
G03DA04	PROGESTERONA	OVULO	100 mg
G03DA04	PROGESTERONA	SOLUCION INYECTABLE	100 mg / Ampolla (2 mL)
G03DA04	PROGESTERONA	SOLUCION INYECTABLE	100 mg / mL
G03DA04	PROGESTERONA	CAPSULA BLANDA	200 mg
G03DA04	PROGESTERONA	CAPSULA BLANDA	25 mg
G03DA04	PROGESTERONA	SOLUCION INYECTABLE	22,48mg / 1mL
G03DA04	PROGESTERONA MICRONIZADA	ANILLO VAGINAL	1.0 g
G03DA04	PROGESTERONA NATURAL MICRONIZADA	CAPSULA BLANDA	100 mg
G03DA04	PROGESTERONA NATURAL MICRONIZADA	CAPSULA BLANDA	200 mg
G03DA04	PROGESTERONA NATURAL MICRONIZADA	CAPSULA BLANDA	400 mg
G03CA09	PROMESTRIENO	CAPSULA BLANDA	10 mg
G03CA09	PROMESTRIENO	CREMA TOPICA VAGINAL	1 g / 100 g (1%)

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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Hormonas	JULIO 2021
	Actualizado	

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

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
	DIENOGEST + ESTRADIOL HEMIHDRATO	TABLETA RECUBIERTA	2mg + 1,5mg
G03AB08	DIENOGEST + ESTRADIOL VALERATO	TABLETA RECUBIERTA	2 mg + 2 mg
G03FA17	DROSPIRENONA + ESTRADIOL HEMIHDRATO EQUIVALENTE A ESTRADIOL	TABLETA	2 mg + 1,0 mg
G03FA14	DROSPIRENONA (DRSP) + ESTRADIOL (COMO HEMIHDRATO DE ESTRADIOL)	TABLETA RECUBIERTA	0,25 mg + 0,5 mg
G03FB08	ESTRADIOL	TABLETA	Tableta 1: 1 mg
	DIDROGESTERONA + ESTRADIOL		Tableta 2: + 10 mg + 1 mg
G03FB08	DIDROGESTERONA + ESTRADIOL	TABLETA	5,0 mg + 1,0 mg
G03AB06	ESTRADIOL HEMIHDRATO EQUIVALENTE A ESTRADIOL	TABLETA	Tableta 1: 1 mg
	GESTODENO + ESTRADIOL HEMIHDRATO EQUIVALENTE A ESTRADIOL		Tableta 2: 0,025 mg + 1 mg
	ESTRADIOL VALERATO + DIENOGEST	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
G03FB06	ESTRÓGENOS CONJUGADOS+ BAZEDOXIFENO	TABLETAS DE LIBERACIÓN MODIFICADA	0.45mg + 20mg
	ESTRÓGENOS NATURALES CONJUGADOS		Tableta 1: 0,625 mg
G03FB06	MEDROXIPROGESTERONA ACETATO + ESTRÓGENOS NATURALES CONJUGADOS	TABLETA	Tableta 2: 5 mg + 0,625 mg
	MEDROXIPROGESTERONA ACETATO		Tableta 1: 5 mg
G03FB06	ESTRÓGENOS CONJUGADOS	TABLETA	Tableta 2: 0,625 mg
	MEDROXIPROGESTERONA ACETATO + ESTRÓGENOS CONJUGADOS		1,5 mg + 0,30 mg
G03FA12	MEDROXIPROGESTERONA ACETATO + ESTRÓGENOS CONJUGADOS	TABLETA	1,5 mg + 0,45 mg
G03FA12	MEDROXIPROGESTERONA ACETATO + ESTRÓGENOS CONJUGADOS	TABLETA	2,5 mg + 0,625 mg
G03FA12	MEDROXIPROGESTERONA ACETATO + ESTRÓGENOS CONJUGADOS	TABLETA	5 mg + 0,625 mg
G03FB06	MEDROXIPROGESTERONA ACETATO	TABLETA	Tableta 1: 5 mg
	ESTRÓGENOS CONJUGADOS		Tableta 2: 0,625 mg
G03FB06	ESTRÓGENOS CONJUGADOS	TABLETA	Tableta 1: 1,25 mg
	MEDROXIPROGESTERONA ACETATO		Tableta 2: 10 mg
G03FB05	ESTRADIOL	PARCHE TRANSDERMICO	Parche 1: 4 mg con liberación nominal de 50 µg / día
	NORETISTERONA ACETATO + ESTRADIOL		Parche 2: +30 mg + 10 mg con liberación nominal de 25 mg + 50 µg / día

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Hormonas	JULIO 2021
		Actualizado	
G03FA01	NORETISTERONA + ESTRADIOL VALERATO	TABLETA	0,7 mg +2 mg
G03FA01	NORETISTERONA ACETATO + ESTRADIOL HEMIHDRATO EQUIVALENTE A ESTRADIOL	TABLETA	1 mg + 2 mg
G03FA01	NORETISTERONA ACETATO + ETINIL ESTRADIOL	TABLETA	2,0 mg + 0,01 mg
G03FA01	NORETISTERONA ACETATO + ESTRADIOL HEMIHDRATO EQUIVALENTE A ESTRADIOL	PARCHE TRANSDERMICO	4,80 mg + 0,512 mg liberación nominal 0,25 mg + 0,05 mg / día
G03FA01	NORETISTERONA ACETATO + ESTRADIOL HEMIHDRATO EQUIVALENTE A ESTRADIOL	PARCHE TRANSDERMICO	2,4 mg + 0,256 mg + liberación nominal 125 µg + 25 µg / día
G03FA01	NORETISTERONA ACETATO + ESTRADIOL HEMIHDRATO EQUIVALENTE A ESTRADIOL	PARCHE TRANSDERMICO	2,70 mg + 0,620 mg liberación nominal 0,14 mg + 0,05 mg + / día
G03FB05	NORETISTERONA ACETATO + ESTRADIOL HEMIHDRATO EQUIVALENTE A ESTRADIOL	PARCHE TRANSDERMICO	Parche 1: 11,2 mg + 3,2 mg liberación nominal 170µg + 50µg/día
	ESTRADIOL HEMIHDRATO EQUIVALENTE A ESTRADIOL		Parche 2: 3,2 mg con una liberación nominal 50 µg / día
G03FA01	NORETISTERONA ACETATO + ESTRADIOL HEMIHDRATO EQUIVALENTE A ESTRADIOL	PARCHE TRANSDERMICO	11,2 mg + 3,2 mg liberación nominal 170 µg + 50 µg / día
G03FA01	NORETISTERONA ACETATO + ESTRADIOL HEMIHDRATO EQUIVALENTE A ESTRADIOL	PARCHE TRANSDERMICO	15 mg + 5 mg liberación nominal 125 µg + 25 µg / día
G03FA01	NORETISTERONA ACETATO + ESTRADIOL HEMIHDRATO EQUIVALENTE A ESTRADIOL	TABLETA	1 mg + 2 mg
G03FB01	ESTRADIOL VALERATO	TABLETA	Tableta 1: 2 mg
	NORGESTREL + ESTRADIOL VALERATO		Tableta 2: 2 mg + 0,5 mg
G03FA13	ESTRADIOL	TABLETA	Tableta 1: 1,03 mg
	NORGESTIMATO + ESTRADIOL		Tableta 2: 0,09 mg + 1,03 mg
G03FA04	PROGESTERONA + ESTRADIOL BENZOATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg + 3 mg / Ampolla (1 mL)
G03FA04	PROGESTERONA + ESTRADIOL	Capsula blanda	100 mg + 1 mg
G03FA04	PROGESTERONA + ESTRADIOL	SOLUCIÓN INYECTABLE	20 mg + 0,5 mg / Ampolla (2 mL)
G03FB11	TRIMEGESTONA + ESTRADIOL	TABLETA	Tableta 1: 0,25 mg + 1,0 mg
	ESTRADIOL		Tableta 2: 1,0 mg
G03FA16	TRIMEGESTONA + ESTRADIOL	TABLETA	0,125 mg + 1,0 mg
G03FB11	ESTRADIOL	TABLETA	Tableta 1: 2,0 mg
	TRIMEGESTONA + ESTRADIOL		Tableta 2: 0,5 mg + 2,0 mg

9.1.11.0.N40 No se acepta la asociación de progestágeno más estrógeno con la indicación de diagnóstico precoz del embarazo por su potencialidad tóxica fetal y por existir pruebas de laboratorio que la sustituyan ventajosamente.

9.1.11.0.N50 No se aceptan las asociaciones progestágeno-andrógeno, por no existir justificación terapéutica y por la dificultad que impone el manejo de la dosificación de estos fármacos.

9.1.11.0.N60 No se acepta la asociación de progestágenos con otros fármacos, tales como vitaminas, minerales, depresores y estimulantes del S.N.C., proteínas, vasodilatadores, antianémicos y medicación sintomática de várices, 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 antitiroideos

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
H03AA01	LEVOTIROXINA SÓDICA	TABLETA	200 µg
H03AA01	LEVOTIROXINA SÓDICA	TABLETA	300 µg
H03AA02	LIOTIRONINA SÓDICA (L-TRİYODO-TIRONINA SÓDICA)	TABLETA	25 µg
H03AA02	LIOTIRONINA SÓDICA EQUIVALENTE A LIOTIRONINA BASE	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 µg / 1 mL

FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Hormonas	JULIO 2021
	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) ¹³¹ I	SOLUCIÓN INYECTABLE	925 MBq / Vial
V10XA01	YODURO DE SODIO (I-131) ¹³¹ I	SOLUCIÓN ORAL	185 MBq / mL (5 mCi / mL)
V10XA01	YODURO DE SODIO (I-131) ¹³¹ I	SOLUCIÓN ORAL	925 MBq / mL (25 mCi / mL)
V10XA01	YODURO DE SODIO (I-131) ¹³¹ I	CÁPSULA DURA	50 MBq a 3700 MBq
V10XA01	YODURO DE SODIO (¹³¹ I)	CÁPSULA DURA	1 MBq a 5500 MBq
V10XA01	YODURO DE SODIO (I-131) ¹³¹ I	SOLUCIÓN INYECTABLE	74 o 925 MBq/ Vial
V10XA01	YODURO DE SODIO (I-131) ¹³¹ I	CAPSULA ORAL	0.37 – 7400 MBq
V10XA01	YODURO DE SODIO (I-131) ¹³¹ 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.

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Hormonas	JULIO 2021
	Actualizado	

9.1.13. Vasopresinas y análogos

9.1.13.0.N10 Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
H01BA02	DESMOPRESINA ACETATO EQUIVALENTE A DESMOPRESINA BASE	POLVO LIOFILIZADO PARA ADMINISTRACIÓN SUBLINGUAL	60 µg
H01BA02	DESMOPRESINA ACETATO EQUIVALENTE A DESMOPRESINA BASE	POLVO LIOFILIZADO PARA ADMINISTRACIÓN SUBLINGUAL	120 µg
H01BA02	DESMOPRESINA ACETATO EQUIVALENTE A DESMOPRESINA BASE	POLVO LIOFILIZADO PARA ADMINISTRACIÓN SUBLINGUAL	240 µg
H01BA02	DESMOPRESINA ACETATO EQUIVALENTE A DESMOPRESINA BASE	SOLUCIÓN SUBLINGUAL	0,4mg/mL (desmopresina base)
H01BA02	DESMOPRESINA ACETATO EQUIVALENTE A DESMOPRESINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	4 mg / mL equivalente a 3,56 µg / mL
H01BA02	DESMOPRESINA ACETATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	15 µg / Ampolla (1 mL)
H01BA02	DESMOPRESINA ACETATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	30 µg / Ampolla (2 mL)
H01BA02	DESMOPRESINA ACETATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	25 µg / mL
H01BA02	DESMOPRESINA ACETATO TRIHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	4 µg / 0,5 mL
H01BA02	DESMOPRESINA ACETATO TRIHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	20 µg / 1 mL
H01BA02	DESMOPRESINA ACETATO EQUIVALENTE A DESMOPRESINA BASE	SOLUCIÓN NASAL	0,1 mg / mL EQUIVALENTE A 89 µg / mL
H01BA02	DESMOPRESINA ACETATO	SOLUCIÓN NASAL	0,1 mg / mL - 10 µg / Inhalación
H01BA02	DESMOPRESINA ACETATO EQUIVALENTE A DESMOPRESINA BASE	TABLETA	0,1 mg equivalente a 89 µg
H01BA02	DESMOPRESINA ACETATO	TABLETA	0,2 mg
H01BA02	DESMOPRESINA ACETATO EQUIVALENTE A DESMOPRESINA BASE	TABLETA ORODISPERSABLE	120 µg
H01BA04	TERLIPRESINA ACETATO EQUIVALENTE A TERLIPRESINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	0,86 mg / Vial
H01BA04	TERLIPRESINA ACETATO 1 mg EQUIVALENTE A TERLIPRESINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,854 mg / 5 mL
H01BA01	VASOPRESINA TANATO	SUSPENSION INYECTABLE	5 UI / mL
H01BA01	VASOPRESINA	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 Bicatulamida, 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 finasteride, con la indicación de útil en el manejo de las manifestaciones funcionales de la hipertrofia prostática benigna. Tamsulosina, Alfuzosina, Prazosina, Terasozina para esta misma indicación esta misma indicación 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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Hormonas	JULIO 2021
	Actualizado	

9.2.0.0.N30 Se aceptan las asociaciones de:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
G04CA52	DUTASTERIDA + TAMSULOSINA HCL	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 PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Hormonas	JULIO 2021
		Actualizado	
L02AE02	LEUPROLIDE ACETATO (LEUPRORELINA ACETATO)	MICROESFERAS LIOFILIZADAS PARA RECONSTITUIR A SUSPENSION INYECTABLE	11,25 mg / Vial
L02AE02	LEUPROLIDE ACETATO (LEUPRORELINA ACETATO)	POLVO LIOFILIZADO PARA SUSPENSION INYECTABLE	22,5 mg / Vial
L02AE02	LEUPROLIDE ACETATO (LEUPRORELINA ACETATO)	SOLUCION INYECTABLE	5 mg / mL
G02CB02	LISURIDA HIDROGENMALEATO	TABLETA	0,2 mg
H01AC03	MECASERMINA	SOLUCION INYECTABLE	10 mg / mL
	METRAPONA	CAPSULAS BLANDAS	250mg
GO3XB01	MIFEPRISTONA	TABLETA	200 mg
H01CA02	NAFARELINA ACETATO	SOLUCION NASAL	2 mg / mL
H01CB02	OCTREOTIDA ACETATO EQUIVALENTE A OCTREOTIDA	POLVO O MICROESFERAS PARA RECONSTITUIR A SUSPENSION INYECTABLE	10 mg / Vial
H01CB02	OCTREOTIDA ACETATO EQUIVALENTE A OCTREOTIDA	MICROESFERAS PARA RECONSTITUIR A SUSPENSION INYECTABLE	20 mg / Vial
H01CB02	OCTREOTIDA ACETATO EQUIVALENTE A OCTREOTIDA	MICROESFERAS PARA RECONSTITUIR A SUSPENSION INYECTABLE	30 mg / Vial
H01CB02	OCTREOTIDA ACETATO EQUIVALENTE A OCTREOTIDA	SOLUCION INYECTABLE	0,05 mg / Ampolla (1 mL)
H01CB02	OCTREOTIDA ACETATO EQUIVALENTE A OCTREOTIDA	SOLUCION INYECTABLE	0,1 mg / Ampolla (1 mL)
H01CB02	OCTREOTIDA ACETATO EQUIVALENTE A OCTREOTIDA	SOLUCION INYECTABLE	200 µg / mL
H01CB02	OCTREOTIDA ACETATO EQUIVALENTE A OCTREOTIDA	SOLUCION INYECTABLE	1000 µg / Vial (5 mL)
	HORMONA PARATIROIDEA (ADNr)	POLVO LIOFILIZADO PARA INYECCION	25 mg / dosis
	HORMONA PARATIROIDEA (ADNr)	POLVO LIOFILIZADO PARA INYECCION	50 mg / dosis
	HORMONA PARATIROIDEA (ADNr)	POLVO LIOFILIZADO PARA INYECCION	75 mg / dosis
	HORMONA PARATIROIDEA (ADNr)	POLVO LIOFILIZADO PARA INYECCION	100 mg / dosis
H01CB05	PASIREOTIDA DIASPARTATO EQUIVALENTE A PASIREOTIDA	SOLUCION INYECTABLE	0,3 mg / Ampolla (1 mL)
H01CB05	PASIREOTIDA DIASPARTATO EQUIVALENTE A PASIREOTIDA	SOLUCION INYECTABLE	0,6 mg / Ampolla (1 mL)
H01CB05	PASIREOTIDA DIASPARTATO EQUIVALENTE A PASIREOTIDA	SOLUCION INYECTABLE	0,9 mg / Ampolla (1 mL)
H01CB05	PASIREOTIDA DIASPARTATO EQUIVALENTE A PASIREOTIDA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSION INYECTABLE DE LIBERACION PROLONGADA	20 mg / Vial
H01CB05	PASIREOTIDA DIASPARTATO EQUIVALENTE A PASIREOTIDA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSION INYECTABLE DE LIBERACION PROLONGADA	40 mg / Vial
H01CB05	PASIREOTIDA DIASPARTATO EQUIVALENTE A PASIREOTIDA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSION INYECTABLE DE LIBERACION PROLONGADA	60 mg / Vial
H01AX01	PEGVISOMANT	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCION INYECTABLE	10 mg / Vial
H01AX01	PEGVISOMANT	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCION INYECTABLE	20 mg / Vial
	PEGVISOMANT	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCION INYECTABLE	10 mg / 1 mL
	PEGVISOMANT	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCION INYECTABLE	15 mg / 1 mL
V04CJ02	PROTIRELINA (Hormona liberadora de tiotropina TRH)	SOLUCION INYECTABLE	200 µg / mL
G02CB04	QUINAGOLIDA CLORURO EQUIVALENTE A QUINAGOLIDA	TABLETA	0,025 mg
G02CB04	QUINAGOLIDA CLORURO EQUIVALENTE A QUINAGOLIDA	TABLETA	0,05 mg
G02CB04	QUINAGOLIDA CLORURO EQUIVALENTE A QUINAGOLIDA	TABLETA	0,075 mg
G02CB04	QUINAGOLIDA CLORURO EQUIVALENTE A QUINAGOLIDA	TABLETA	0,15 mg
H01CB01	SOMATOSTATINA ACETATO EQUIVALENTE A SOMATOSTATINA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCION INYECTABLE	0,25 mg / Vial
H01CB01	SOMATOSTATINA ACETATO EQUIVALENTE A SOMATOSTATINA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCION INYECTABLE	3 mg / Vial
G03CX01	TIBOLONA	TABLETA	2,5 mg
L02AE04	TRIPTORELINA ACETATO O PAMOATO EQUIVALENTE A DE TRIPTORELINA BASE	POLVO LIOFILIZADO EN MICROGRANULOS DE LIBERACION PROLONGADA PARA RECONSTITUIR A SUSPENSION INYECTABLE	3,75 mg / Vial
L02AE04	TRIPTORELINA ACETATO EQUIVALENTE A TRIPTORELINA BASE	SOLUCION INYECTABLE	95,06 µg / mL
L02AE04	TRIPTORELINA PAMOATO EQUIVALENTE A TRIPTORELINA	POLVO LIOFILIZADO ESTERIL EN MICROGRANULOS DE LIBERACION PROLONGADA PARA RECONSTITUIR A SUSPENSION INYECTABLE	11,25 mg / Vial

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Hormonas	JULIO 2021
		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	PUBLICACIÓN	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Líquidos y electrolitos	JULIO 2021
	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		PUBLICACIÓN	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Líquidos y electrolitos	JULIO 2021
		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
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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACIÓN	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Líquidos y electrolitos	JULIO 2021
		Actualizado	
	DEXTROSA + CLORURO DE SODIO + CLORURO DE TIAMINA + RIVOFILAVINA + VITAMINA B12 + NICOTINAMIDA + CLORHIDRATO DE PIRIDOXINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	(50,0g + 9g + 15mg + 10mg +20mcg +150mg + 5mg)/1000mL

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACIÓN	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Líquidos y electrolitos	JULIO 2021
	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 ₂ O + CLORURO DE CALCIO 6 H ₂ 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	0,32725 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 ₂ 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 + DEXTROSA ANHIDRA	SOLUCIÓN ORAL	205 mg + 216 mg + 98 mg + 2,5 mg / 100 mL CONTENIDO DE mEq: SODIO 45 mEq/L + POTASIO 20 mEq/L + CLORURO 35 mEq/L + CITRATO 30 mEq/L 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 + 0,216 mg + 2,5 g / 100 mL
B05BB02	SODIO CLORURO + TRISODICO CITRATO 2H ₂ O + POTASIO CITRATO + DEXTROSA ANHIDRA	SOLUCIÓN ORAL	0,205 g + 0,098 mg + 0,203 mg + 2,5 g / 100 mL
B05BB02	SODIO CLORURO + POTASIO CITRATO (monohidratado) + ZINC GLUCONATO + SODIO CITRATO (dihidratado) + GLUCOSA MONOHIDRATADA (DEXTROSA)	SOLUCIÓN ORAL	207,6 mg + 216 mg + 6,1 mg + 94 mg + 2,5 g / 100 mL
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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACIÓN	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Líquidos y electrolitos	JULIO 2021
		Actualizado	
B05BB02	SODIO CLORURO + POTASIO CLORURO + CITRATO DE SODIO + DEXTROSA ANHIDRA	SOLUCIÓN ESTÉRIL ORAL	260 mg + 150 mg + 290 mg + 1350mg / 100 mL
B05BB02	SODIO CLORURO + POTASIO CLORURO + SODIO CITRATO DIHIDRATADO + DEXTROSA ANHIDRA + ZINC GLUCONATO	SOLUCIÓN ESTÉRIL ORAL	(260 mg + 150 mg + 290 mg + 1350 mg + 6 mg) / 100 mL meq APROXIMADOS POR LITRO: SÓDIO 75 meq/L + POTASIO 20 meq/L + CLORURO 65 meq/L + CITRATO 30 meq/L + ZINC 0,3 meq/L + GLUCONATO 0,3 meq/L + DEXTROSA 75 meq/L OSMOLARIDAD 245 mosm/L
B05BB02	SODIO CLORURO + POTASIO CLORURO + SODIO CITRATO DIHIDRATADO + DEXTROSA ANHIDRA + ZINC GLUCONATO	SOLUCIÓN ESTÉRIL ORAL	260 mg + 150 mg + 290 mg + 1350 mg + 6,043 mg / 100 mL
B05BB02	SODIO CLORURO + POTASIO CLORURO + SODIO CITRATO DIHIDRATADO + DEXTROSA ANHIDRA	SOLUCIÓN ESTÉRIL ORAL	263 mg + 150 mg + 294 mg + 1485 mg / 100 mL
B05BB02	SODIO CLORURO + SODIO CITRATO DIHIDRATADO + POTASIO CLORURO MONOHIDRATADO + ZINC GLUCONATO + DEXTROSA ANHIDRA	SOLUCIÓN ESTÉRIL ORAL	175,4 mg + 294 mg + 150 mg + 13,937 mg + 1080 mg / 100 mL
B05BB02	SODIO CLORURO + POTASIO CITRATO MONOHIDRATADO + SODIO CITRATO MONOHIDRATADO + ZINC GLUCONATO + DEXTROSA ANHIDRA	SOLUCIÓN ESTÉRIL ORAL	207,6 mg + 216 mg + 94 mg + 61 mg + 2273 mg / 100 mL
B05BB02	SODIO CLORURO + POTASIO CITRATO MONOHIDRATADO + ZINC GLUCONATO + GLUCOSA MONOHIDRATADA EQUIVALENTE A GLUCOSA ANHIDRA	SOLUCIÓN ESTÉRIL ORAL	176,8 mg + 108,2 mg + 2,1 mg + 1,618 g / 100 mL
B05BB02	SODIO CLORURO + POTASIO CLORURO + SODIO ACETATO + DEXTROSA HIDRATADA	SOLUCIÓN INYECTABLE	350 mg + 150 mg + 410 mg + 2 g / 100 mL
B05BB02	SODIO CLORURO + POTASIO CLORURO + SODIO BICARBONATO + CALCIO CLORURO 2H ₂ O + MAGNESIO CLORURO 6H ₂ 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 ₂ O + DEXTROSA ANHIDRA	SOLUCIÓN ORAL	110 mg + 83,5 mg + 58 mg + 2,5 g / 100 mL
B05BB02	SODIO CLORURO + POTASIO CLORURO + SODIO CITRATO DE 2H ₂ 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 ₂ O + DEXTROSA H ₂ 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 ₂ 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 ₂ O + MAGNESIO CLORURO 6H ₂ O + SODIO LACTATO + DEXTROSA H ₂ 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 ₂ O + MAGNESIO CLORURO 6H ₂ O + SODIO LACTATO + DEXTROSA H ₂ 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 ₂ O + MAGNESIO CLORURO 6H ₂ 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 ₂ O + MAGNESIO CLORURO 6H ₂ 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 ₂ O + MAGNESIO CLORURO 6H ₂ 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 ₂ O + MAGNESIO CLORURO 6H ₂ 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 ₂ O + SODIO LACTATO + DEXTROSA H ₂ O	SOLUCIÓN INYECTABLE	600 mg + 328 mg + 20 mg + 310 mg + 5 g / 100 mL

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACIÓN	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Líquidos y electrolitos	JULIO 2021
		Actualizado	
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	JULIO 2021
	Actualizado	

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

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

Dextrosa = Glucosa

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

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACIÓN	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Líquidos y electrolitos	JULIO 2021
		Actualizado	
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 ₂ 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 ₂ O + CLORURO DE MAGNESIO 6H ₂ O + CITRATO DE SODIO 2H ₂ O + ACETATO DE SODIO 3H ₂ 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 ₂ O + CLORURO DE MAGNESIO 6H ₂ 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 ₂ O + CLORURO DE POTASIO + CLORURO DE MAGNESIO 6 H ₂ O	SOLUCIÓN ESTERIL PARA IRRIGACIÓN	0,526 g + 0,505 g + 0,368 g + 0,037 g + 0,030 g / 100 ml.
	CLORURO DE MAGNESIO HEXAHIDRATADO+ CLORURO DE SODIO + CLORURO DE POTASIO + CLORURO DE CALCIO DIHIDRATADO + CITRATO DE SODIO DIHIDRATADO + ACETATO DE SODIO TRIHIDRATADO	SOLUCIÓN ESTÉRIL PARA IRRIGACIÓN	(150mg + 3200mg + 375mg + 240mg + 850mg + 1950mg)/ Bolsa (500ML)

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

10.4. RESINAS DE INTERCAMBIO IÓNICO

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

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
V03AE01	POLIESTIRENO SULFONATO CALCICO	POLVO PARA SUSPENSIÓN ORAL	99.75 g / 100 g
	CICLOSILICATO DE SODIO Y ZIRCONIO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	5 g
	CICLOSILICATO DE SODIO Y ZIRCONIO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	10 g

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

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	JULIO 2021
	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 ₂ O USP + CLORURO DE MAGNESIO 6H ₂ O USP (COMPOSICIÓN IÓNICA: ION SODIO, ION CALCIO, ION MAGNESIO, ION CLORURO, ION LACTATO)	SOLUCIÓN ESTERIL 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
B05D	CLORURO DE SODIO + CLORURO DE CALCIO DIHIDRATO + CLORURO DE MAGNESIO 6H ₂ O + LACTATO DE SODIO + DEXTROSA H ₂ 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 ₂ O + LACTATO DE SODIO 50% + DEXTROSA H ₂ 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 ₂ O + LACTATO DE SODIO + DEXTROSA H ₂ 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 ₂ 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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACIÓN	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Líquidos y electrolitos	JULIO 2021
		Actualizado	
B05D	CLORURO DE SODIO + CLORURO DE CALCIO DIHIDRATO + CLORURO DE MAGNESIO 6 H ₂ 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		PUBLICACIÓN	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Líquidos y electrolitos	JULIO 2021
		Actualizado	
B05D	CLORURO DE SODIO + CLORURO DE CALCIO DIHIDRATO + CLORURO DE MAGNESIO 6 H ₂ 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 ₂ 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 ₂ 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 ₂ 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	DEXTROSA + CLORURO DE SODIO USP + LACTATO DE SODIO USP + CLORURO DE CALCIO 2H ₂ O USP + CLORURO DE MAGNESIO 6H ₂ 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 ₂ O + CLORURO DE MAGNESIO 6H ₂ O + LACTATO DE SODIO + GLUCOSA H ₂ 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 ₂ O + CLORURO DE MAGNESIO 6H ₂ O + LACTATO DE SODIO + DEXTROSA H ₂ 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 ₂ O + CLORURO DE MAGNESIO 6H ₂ O + LACTATO DE SODIO + DEXTROSA H ₂ 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 ₂ O + CLORURO DE MAGNESIO 6H ₂ O + LACTATO DE SODIO + DEXTROSA H ₂ 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 ₂ O + CLORURO DE MAGNESIO 6H ₂ O + LACTATO DE SODIO + DEXTROSA H ₂ 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 ₂ O + CLORURO DE MAGNESIO 6H ₂ O + LACTATO DE SODIO + DEXTROSA H ₂ 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 ₂ O + CLORURO DE MAGNESIO 6H ₂ O + LACTATO DE SODIO + GLUCOSA H ₂ 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 ₂ O + CLORURO DE MAGNESIO 6H ₂ O + SOLUCIÓN AL 50% DE LACTATO DE SODIO (EQUIVALENTE A LACTATO DE SODIO) + GLUCOSA H ₂ O (EQUIVALENTE A GLUCOSA ANHIDRA)	SOLUCIÓN ESTÉRIL PARA DIÁLISIS PERITONEAL	0,5786 g + 0,02573 g + 0,01017 g + 0,3925 g + 4,25 g / 100 mL

10.7. OTROS

10.7.0.0.N30

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
B05CX03	GLICINA	SOLUCIÓN ESTÉRIL PARA IRRIGACIÓN	1.5 / 100 mL

		AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL 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 - organos de los sentidos		JULIO 2021	
		Actualizado			

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

	AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS			La salud es de todos Minsalud
	FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia			
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - organos de los sentidos		JULIO 2021
		Actualizado		

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 + PROPYLENGLICOL	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. OIDOS

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

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
S03AA15	CIPROFLOXACINO CLORHIDRATO EQUIVALENTE A CIPROFLOXACINO BASE	SOLUCIÓN ÓTICA	3 mg / mL
S03AA15	CIPROFLOXACINO CLORHIDRATO EQUIVALENTE A CIPROFLOXACINO BASE	SOLUCIÓN ÓTICA	10 mg / mL
S03AA15	CIPROFLOXACINO CLORHIDRATO EQUIVALENTE A CIPROFLOXACINO BASE	SOLUCIÓN ÓTICA	1 mg / unidad (0,5 mL) - monodosis
	NORFLOXACINO	SOLUCIÓN ÓTICA	3 mg / mL - (0,3%)
S01AX11	OFLOXACINO	SOLUCIÓN ÓTICA	3 mg / mL - (0,3%)

Ciprofloxacino clorhidrato equivalente a ciprofloxacino base



FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - organos de los sentidos	JULIO 2021
	Actualizado	

	AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		La salud es de todos Minsalud
	FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		PUBLICACION Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - organos de los sentidos Actualizado

11.2.0.0.N20 Se aceptan las siguientes asociaciones:

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

Ciprofloxacino clorhidrato monohidrato equivalente a ciprofloxacino base

Neomicina sulfato equivalente a neomicina base

Betametasona fosfato disodico equivalente a betametasona.

11.2.0.0.N30 OTROS

Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
R02AD01	BENZOCAINA	SOLUCIÓN ÓTICA	13,8 mg / mL
R02AD01	BENZOCAINA	SOLUCIÓN ÓTICA	20 mg / mL- 2 g / 100 mL
S02DC	GLICERINA	SOLUCIÓN ÓTICA	63 mg / mL

		AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS			La salud es de todos Minsalud
FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION		FECHA PUBLICACIÓN	
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - organos de los sentidos Actualizado		JULIO 2021	

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	PROXIMETACINA 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%

		AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL 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 - organos de los sentidos		JULIO 2021	
		Actualizado			

11.3.3. Antiinfecciosos

11.3.3.0.N10 Se acepta como único principio activo

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACIÓN
S01AA26	AZITROMICINA DIHIDRATO EQUIVALENTES A AZITROMICINA BASE	SOLUCIÓN OFTÁLMICA ESTÉRIL	10 mg / mL - 1%
S01AA26	AZITROMICINA DIHIDRATO (15 mg) EQUIVALENTE A AZITROMICINA	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	14,3 mg / g
S01AA26	AZITROMICINA DIHIDRATO EQUIVALENTES A AZITROMICINA BASE	SOLUCIÓN OFTÁLMICA ESTÉRIL	15 mg / mL equivalente a 14,3 mg / mL
	BESIFLOXACINO HCL EQUIVALENTE A BESIFLOXACINO	SUSPENSIÓN OFTÁLMICA	6.060 mg/mL
S01AE03	CIPROFLOXACINO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	3 mg / mL
S01AE03	CIPROFLOXACINO	UNGÜENTO OFTÁLMICO	0,3 g / 100 g
S01AA01	CLORANFENICOL	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	2,5 mg / mL
S01AA01	CLORANFENICOL	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	5 mg / mL (0,5%)
S01AA01	CLORANFENICOL	UNGÜENTO OFTÁLMICO	1 g / 100 g (1%)
S01AA02	CLORTETRACICLINA	UNGÜENTO OFTÁLMICO	1 g / 100 g (1%)
S01AA17	ERITROMICINA	UNGÜENTO OFTÁLMICO	0,5 g / 100 g - (0,5%)
S01AA13	FUSIDICO ÁCIDO 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

		AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL 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 - organos de los sentidos		JULIO 2021	
		Actualizado			

11.3.3.0.N20 Se aceptan las siguientes asociaciones:

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

Neomicina sulfato equivalente a neomicina base

Polimixina B sulfato equivalente a polimixina B base.

Oxitetraciclina clorhidrato equivalente a oxitetraciclina base

Polimixina B sulfato equivalente a polimixina B

La sal aprobada es trimetoprima sulfato equivalente a trimetoprima base

La sal aprobada es tobramicina sulfato equivalente a tobramicina base

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

11.3.4. Antisépticos

11.3.4.0.N10 Se aceptan:

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

11.3.5. Antivirales

11.3.5.0.N10 Se aceptan:

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

11.3.6. 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.

		AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL 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 - organos de los sentidos		JULIO 2021
		Actualizado		

11.3.6.0.N20 Inhibidores de la Anhidrasa carbónica, se aceptan

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

Dorzolamida clorhidrato equivalente a dorzolamida base

11.3.6.0.N30 Agonista alfa-a₂ 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	SUSPENSION OFTÁLMICA	10 mg + 5 mg / mL
S01ED51	DORZOLAMIDA + TIMOLOL	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	20 mg + 5 mg / mL
S01ED51	DORZOLAMIDA CLORHIDRATO + TIMOLOL MALEATO + BRIMONIDINA TARTRATO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	20 mg + 5 mg + 2 mg / mL
S01ED51	LATANOPROST + TIMOLOL	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	50 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

		AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL 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 - organos de los sentidos		JULIO 2021
		Actualizado		

11.3.7. Corticosteroides

11.3.7.0.N10 Se aceptan como únicos principios activos

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

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

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

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

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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - organos de los sentidos	JULIO 2021
		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 A DEXAMETASONA + POLIMIXINA B	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	3,027 mg + 1,00 mg + 6600 UI mL
S01CA01	NEOMICINA SULFATO + DEXAMETASONA SODIO FOSFATO + POLIMIXINA B SULFATO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	3,5 mg + 1,3 mg + 6600 UI mL
S01CA01	NEOMICINA SULFATO EQUIVALENTE A NEOMICINA BASE + DEXAMETASONA SODIO FOSFATO EQUIVALENTE A DEXAMETASONA BASE + POLIMIXINA B SULFATO EQUIVALENTE A POLIMIXINA B	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	3,5 mg + 1 mg + 6000 UI / mL
S01CA01	NEOMICINA SULFATO EQUIVALENTE A NEOMICINA + DEXAMETASONA + POLIMIXINA B SULFATO	SUSPENSIÓN OFTÁLMICA	3,5 mg + 1 mg + 6000 UI / mL
S01CA01	NEOMICINA SULFATO + DEXAMETASONA + POLIMIXINA B SULFATO	UNGÜENTO OFTÁLMICO	3,5 mg + 1 mg + 6000 UI / g
S01CA01	NEOMICINA + DEXAMETASONA SODIO FOSFATO EQUIVALENTE A DEXAMETASONA + POLIMIXINA B SULFATO	UNGÜENTO OFTÁLMICO	3,5 mg + 1 mg + 10000 UI / g
S01CA02	NEOMICINA + PREDNISOLONA ACETATO + POLIMIXINA B SULFATO	SUSPENSIÓN OFTÁLMICA	3,5 mg + 5 mg + 5000 UI / mL
S01CA02	NEOMICINA + PREDNISOLONA ACETATO + POLIMIXINA B SULFATO	SUSPENSIÓN OFTÁLMICA	3,5 mg + 5 mg + 10,000 UI / mL
S01AA30	OXITETRACICLINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A OXITETRACICLINA + POLIMIXINA B SULFATO EQUIVALENTE A POLIMIXINA B	UNGÜENTO OFTÁLMICO	500 mg + 1.000.000 UI / 100 g
S01CA05	SULFACETAMIDA SÓDICA + BETAMETASONA SODIO FOSFATO EQUIVALENTE A BETAMETASONA	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	100 mg + 1 mg / mL
S01CA05	SULFACETAMIDA SÓDICA + BETAMETASONA	UNGÜENTO OFTÁLMICO	100 mg + 1 mg / g
S01CA02	SULFACETAMIDA SÓDICA + PREDNISOLONA ACETATO	SUSPENSIÓN OFTÁLMICA	100 mg + 2,5 mg / mL
S01CA02	SULFACETAMIDA SÓDICA + PREDNISOLONA ACETATO	UNGÜENTO OFTÁLMICO	100 mg + 2,5 mg / g
S01CA02	SULFACETAMIDA SÓDICA + PREDNISOLONA ACETATO	UNGÜENTO OFTÁLMICO	10 g + 0,2 g / 100 g
S01CA01	TOBRAMICINA SULFATO EQUIVALENTE A TOBRAMICINA BASE + DEXAMETASONA SODIO FOSFATO EQUIVALENTE A DEXAMETASONA	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	3 mg + 1 mg / mL
S01CA01	TOBRAMICINA + DEXAMETASONA	SUSPENSIÓN OFTÁLMICA	3 mg + 1 mg / mL
S01CA01	TOBRAMICINA + DEXAMETASONA	UNGÜENTO OFTÁLMICO	0,3 g + 0,1 g / 100 g
S01AA20	TOBRAMICINA + LOTE PREDNOL ETABONATO	SUSPENSIÓN OFTÁLMICA	0,3g + 0,5g / 100 mL - 0,3%+0,5%
S01CA02	TOBRAMICINA + PREDNISOLONA ACETATO	SUSPENSIÓN OFTÁLMICA	3,6 mg + 11,2 mg / mL

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.

		AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL 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 - organos de los sentidos		JULIO 2021	
		Actualizado			

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	HALURONIDASA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	150 UI / Vial (1 mL)

11.3.9. Inhibidores de la Anhidrasa Carbónica - se retira de la norma y 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%)

		AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL 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 - organos de los sentidos		JULIO 2021	
		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	20mg / mL (2%)
S01XA20	HIDROXIPROPILMETIL CELULOSA	SOLUCIÓN VISCOELASTICA OFTÁLMICA ESTERIL INTRAOCULAR	20 mg / Jeringa prellenada (1 mL) - (2%)
S01XA20	HIDROXIPROPILMETIL CELULOSA	SOLUCIÓN OFTÁLMICA / SOLUCIÓN LUBRICANTE PARA LENTES	25 mg / mL (2,5%)
S01XA20	HIDROXIPROPILMETIL CELULOSA + CARBÓMERO	GEL OFTÁLMICO	3 mg + 2,2 mg / g (0,3% + 0,22%)
S01XA20	HIDROXIPROPILMETIL CELULOSA + DEXTRAN 70	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	3 mg + 1 mg / mL (0,3%+ 0,1%)
S01XA20	HIDROXIPROPILMETIL CELULOSA + GLICERINA	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	
S01XA20	LANOLINA ANHIDRA LIQUIDA + ACEITE MINERAL + PETROLATO BLANCO	UNGÜENTO OFTÁLMICO ESTÉRIL	30 mg + 30 mg + c.s.p 1 g
S01XA20	PETROLATO BLANCO + ACEITE MINERAL	UNGÜENTO OFTÁLMICO	56,8% + 42,5%
S01XA20	PETROLATO BLANCO + ACEITE MINERAL + ALCOHOLES DE LANOLINA	UNGÜENTO OFTÁLMICO	56,8 g + 42,5 g + 0,2 g / 100 g
S01XA20	POLIACRILICO ÁCIDO	GEL OFTÁLMICO	0,3 g / 100 g (0,3%)
S01XA20	POLIACRILICO ÁCIDO	GEL OFTÁLMICO	2 mg / g
S01XA20	POLIETILENGLICOL	GEL OFTÁLMICO	0,3 g / 100 g
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%)

		AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL 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 - organos de los sentidos Actualizado		JULIO 2021	

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

11.3.14. Otros

11.3.14.0.N10 Se aceptan

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
S01LA05	AFUBERCEPT	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	HALURONATO DE SODIO	SOLUCIÓN VISCOELASTICA ESTERIL PARA ADMINISTRACIÓN INTRAOCULAR	14 mg / mL
S01KA01	HALURONATO DE SODIO	SOLUCIÓN VISCOELASTICA ESTERIL PARA ADMINISTRACIÓN INTRAOCULAR	16 mg / Jeringa prellenada (1 mL)
S01KA01	HALURONATO DE SODIO	SOLUCIÓN INYECTABLE INTRAOCULAR	10 mg / Jeringa prellenada (1 mL)
S01KA01	HALURONATO DE SODIO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	4,0 mg / mL
S01GX08	KETOTIFENO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	0,25 mg / mL - (0,025%)
S01GX08	KETOTIFENO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	0,5 mg / mL
S01GX02	LEVOCABASTINA	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	0,5 mg / mL
S01GX05	LODOXAMIDA TROMETAMINA EQUIVALENTE A LODOXAMIDA	SUSPENSIÓN OFTÁLMICA	1 mg / mL
	N-ACETIL ASPARTIL GLUTAMICO (SAL SÓDICA) ÁCIDO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	49 mg / mL
S01GA51	NAFAZOLINA CLORHIDRATO + SODIO CROMOGLICATO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	0,2 mg + 40 mg / mL- 0,02%+ 4%
S01GX04	NEDOCROMIL SODICO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	10 mg / mL (1%)
S01XA22	OCRIPLASMINA	SOLUCIÓN INYECTABLE CONCENTRADA	0,5 mg / 0,2 mL (Vial)
S01XA22	OCRIPLASMINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,375 mg / 0,3 mL (Vial)
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)

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	JULIO 2021
		Actualizado	
S01AX01	OXIDO AMARILLO DE MERCURIO	UNGUENTO 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	JULIO 2021
		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 ₅₀) 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 fenilmercúrico, 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
	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

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	JULIO 2021
		Actualizado	
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	JULIO 2021
	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 (ERGONOVIN) (METILERGOMETRINA MALEATO)	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,2 mg / Ampolla (1 mL)
G02AB03	ERGOMETRINA (ERGONOVIN) (METILERGOMETRINA MALEATO)	TABLETA	0,2 mg
G02AB03	ERGOMETRINA (ERGONOVIN) (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 ATOSIBAN	SOLUCIÓN INYECTABLE PARA INFUSION	7,5 mg / mL
G02CX01	ATOSIBAN ACETATO EQUIVALENTE ATOSIBAN	SOLUCIÓN INYECTABLE PARA INFUSION	6,75 mg / Ampolla (0,9 mL)
G02CA03	FENOTEROL BROMHIDRATO	JARABE	25 mg / 100 mL
G02CA03	FENOTEROL BROMHIDRATO	TABLETA	2,5 mg
G02CA03	FENOTEROL BROMHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	1,25 mg / 2 mL
G02CX	NIFEDIPINO	SOLUCION ORAL	5 mg / mL
	SALBUTAMOL SULFATO EQUIVALENTE A SALBUTAMOL	SOLUCIÓN INYECTABLE	2,5 mg / 2,5 mL
	TERBUTALINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,5 mg / Ampolla (1 mL)
	TERBUTALINA	JARABE	0,5 mg / mL
	TERBUTALINA	JARABE	30 mg / 100 mL
	TERBUTALINA	TABLETA	2,5 mg
	TERBUTALINA	TABLETA	5 mg

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

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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Oxitocicos y Relajantes Musculares	JULIO 2021
	Actualizado	

	AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	 La salud es de todos Minsalud
	FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia	
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Piel y Mucosas Actualizado	JULIO 2021

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	UNGÜENTO	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 cincocaina, 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	UNGÜENTO	5% + 0,25%
D07X	LIDOCAÍNA + CORTISONA ACETATO	UNGÜENTO	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	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Piel y Mucosas	JULIO 2021
	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 + BENZETONIO CLORURO + ALCOHOL ISOPROPÍLICO	LOCIÓN	2,1% + 0,133% + 3%
D08AC52	LIDOCAÍNA CLORHIDRATO + CLORHEXIDINA DIGLUCONATO	GEL	20,9 mg + 2,92 mg / mL
D04AB	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	1000000UI + 2500UI + 500mg + 5g/100g

Asociaciones

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN
	BENZOCAÍNA + MENTOL	GEL	5% + 0,5%
D04AB	LIDOCAÍNA + ZINC ÓXIDO	CREMA	2,5% + 2,5%
D04AB	LIDOCAÍNA + ZINC ÓXIDO	UNGÜENTO	5% + 18% P/P
D04AB	PRAMOXINA 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

 AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		 La salud es de todos Minsa
FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Piel y Mucosas Actualizado	JULIO 2021

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

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

13.1.3. Antimicóticos

13.1.3.0.N10 Se aceptan

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN
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	SUSPENSIÓN 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	SUSPENSIÓN TÓPICA- AEROSOL	2 g / 100 mL
D01AC02	MICONAZOL NITRATO	LOCIÓN TÓPICA	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	SERTACONAZOL	CREMA	2%
D01AC14	SERTACONAZOL	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 tiosulfato de sodio por estar ventajosamente sustituido como antimicótico

FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Piel y Mucosas Actualizado	JULIO 2021

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 TOPICO	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 (CHAMPU)	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	1% + 0,05% + 0,1%
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	1% + 0,05% + 0,1%
	CLOTRIMAZOL + NEOMICINA SULFATO + DEXAMETASONA ACETATO	ESPUMA EN AEROSOL	(0,92g + 0,5333g + 0,0407g) /100g
D07CA01	CLOTRIMAZOL + HIDROCORTISONA	CREMA	1% + 1%
D07CA01	CLOTRIMAZOL + HIDROCORTISONA + GENTAMICINA	CREMA	1% + 0,5% + 0,1%
D01AC20	CLOTRIMAZOL + MOMETASONA FUROATO	CREMA	1% + 0,1%
D07XC03	CLOTRIMAZOL + MOMETASONA FUROATO + MUPIROCINA	CREMA	1% + 0,1% + 2%
	CLOTRIMAZOL + NEOMICINA SULFATO + PREDNICARBATO	GEL	1 g + 0,833 g + 0,25 g
	ECONAZOL NITRATO + TRIANCINOLONA ACETONIDA	CREMA	1% + 0,1%
D07CC01	ISOCONAZOL NITRATO + BETAMETASONA + GENTAMICINA	CREMA	1% + 0,05% + 0,1%
	ISOCONAZOL + BUDESONIDA + GENTAMICINA	CREMA	1% + 0,025% + 0,1%
D07CB04	ISOCONAZOL + DEXAMETASONA + FUSIDATO DE SODIO	CREMA	1% + 0,04% + 2%
D01AC08	KETOCONAZOL + DESONIDA	LOCIÓN	2% + 0,05%
D07CB04	KETOCONAZOL + DEXAMETASONA + GENTAMICINA	CREMA	2% + 0,04% + 0,1%
D07CB04	KETOCONAZOL + DEXAMETASONA + NEOMICINA	CREMA	2% + 0,04% + 0,5%
D07CB04	KETOCONAZOL + DEXAMETASONA FOSFATO DISÓDICO + FUSÍDICO ÁCIDO	CREMA	2% + 0,04% + 2%
D01AC20	KETOCONAZOL + PREDNICARBATO + MUPIROCINA	EMULSIÓN GEL	2,0% + 0,25% + 2,0%
D07CA01	MICONAZOL NITRATO + HIDROCORTISONA	CREMA	2% + 1%
D07CA01	NEOMICINA + HIDROCORTISONA	CREMA	0,35% + 1%
D07CD	NISTATINA + HALCINOLONA + NEOMICINA SULFATO	CREMA	100.000 UI + 0,1% + 0,25% / g
D07BB03	NISTATINA + TRIANCINOLONA ACETONDO + NEOMICINA SULFATO	CREMA TÓPICA	10.000.000 UI + 100 mg + 250 mg / 100 g

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Piel y Mucosas	JULIO 2021
		Actualizado	
D07BB03	NISTATINA + TRIAMCINOLONA ACETONIDO + NEOMICINA SULFATO	UNGÜENTO	10.000.000 UI + 100 mg + 250 mg / 100 g
D07BC01	QUINOLEINAS HALOGENADAS YODOCLOROHIDROXIQUINOLEINA + BETAMETASONA	CREMA	3% + 0,064%
D07BC01	QUINOLEINAS HALOGENADAS YODOCLOROHIDROXIQUINOLEINA + BETAMETASONA	UNGÜENTO	3% + 0,05%
D07XA01	QUINOLEINAS HALOGENADAS YODOCLOROHIDROXIQUINOLEINA EN + HIDROCORTISONA + BREA DE HULLA	UNGÜENTO	1% + 0,5% + 2%
D07XC03	TERBINAFINA CLORHIDRATO + MOMETASONA FLUROATO	CREMA	1% + 0,1%
D07XC03	TERBINAFINA CLORHIDRATO + MOMETASONA FLUROATO	GEL	1% + 0,1%
D07XC03	TERBINAFINA CLORHIDRATO + MOMETASONA FLUROATO	EMULSION	1% + 0,1%
D07CC01	TOLNAFTATO + BETAMETASONA (EN FORMA DE VALERATO)+ GENTAMICINA (EN FORMA DE SULFATO) + CLIOQUINOL	CREMA	10 mg + 0,6 mg + 1,696 mg + 100 mg / g
D07BC01	YODOCLOROHIDROXIQUINOLEINA + BETAMETASONA	CREMA	3% + 0,1%
D07BC01	YODOCLOROHIDROXIQUINOLEINA + BETAMETASONA	UNGÜENTO	3% + 0,05%
D07BB01	YODOCLOROHIDROXIQUINOLEINA + FLUMETASONA PIVALATO	CREMA	3% + 0,02%

13.1.4. Antiparasitarios externos

13.1.4.0.N10 Se aceptan

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

13.1.5. Antipruriginosos

13.1.5.0.N10 Se aceptan

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

FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Piel y Mucosas	JULIO 2021
	Actualizado	

13.1.6. Antisépticos y desinfectantes

13.1.6.0.N10 Se aceptan

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN
D08AX07	ÁCIDO HIPOCLOROSO	SOLUCIÓN TÓPICA	0,046%
D08AX08	ALCOHOL ETILICO	GEL	63%
D08AX08	ALCOHOL ETILICO	GEL	65%
D08AX08	ALCOHOL ETILICO	GEL	70%
D08AX08	ALCOHOL ETILICO	SOLUCIÓN	70%
D08AX08	ALCOHOL ETILICO 96 °G.L.	SOLUCIÓN TÓPICA	72,9 mL / 100 mL
D08AC52	ALCOHOL ETILICO + CLORHEXIDINA GLUCONATO	SOLUCIÓN TÓPICA	70% + 2%
D08AC52	ALCOHOL ETILICO + CLORHEXIDINA GLUCONATO	SOLUCIÓN TÓPICA	70% + 1% (P/V)
D08AC52	ALCOHOL ETILICO + CLORHEXIDINA GLUCONATO	SOLUCIÓN TÓPICA	76,5 mL + 0,45 mL / 100 mL
D08AX08	ALCOHOL ETILICO (70%) + GLICERINA	SOLUCIÓN TÓPICA	96% + 4%
D08AX08	ALCOHOL ETILICO + ALCOHOL ISOPROPILICO	GEL	63 g + C.S.P 100 mL
D08AX08	ALCOHOL ETILICO + MENTOL	LOCIÓN	70% + 0,5%
D08AX08	ALCOHOL ETILICO + MENTOL	LOCIÓN	70% + 0,39%
D08AX08	ALCOHOL ETILICO + 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 + DIÓXIDO DE TITANIO	CREMA	0,08% + 0,1% + 20%
D08AJ58	BENZETONIO CLORURO + CROROCRESOL + CLORURO DE CETILPIRIDINIO	LOCIÓN	0,25% + 0,025% + 0,025%
D08AD	BÓRICO ÁCIDO	CREMA	2%
D08AD	BÓRICO ÁCIDO	CREMA	5%
D08AD	BÓRICO ÁCIDO	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%
D08AJ04	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 (JABON LIQUIDO)	0,8%
D08AC02	CLORHEXIDINA GLUCONATO EQUIVALENTE A CLORHEXIDINA	SOLUCIÓN TÓPICA	1%
D08AC52	CLORHEXIDINA GLUCONATO + ALCOHOL ISOPROPILICO	SOLUCIÓN TÓPICA	2% + 70%
D08AC52	CLORHEXIDINA GLUCONATO + ALCOHOL ISOPROPILICO	SOLUCIÓN TÓPICA	4% + 70%
D08AC52	CLORHEXIDINA GLUCONATO EQUIVALENTE A CLORHEXIDINA+BENZOCAINA	SOLUCIÓN BUCOFARÍNGEA	0,2 g + 2 g / 100 mL
D08AC52	CLORHEXIDINA + CLOROBUTANOL	LOCIÓN	0,12% + 0,1%


FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Piel y Mucosas	JULIO 2021
		Actualizado	
D08AC52	CLORHEXIDINA DIGLUCONATO + ISOPROPANOL	GEL	2% + 63%
	CLOROCRESOL + CETILPIRIDINIO CLORURO + BENZETONIO 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 (MERCUROCROMO)	LOCIÓN	2%
	NITROFURAZONA	POMADA	0,2%
	NITROFURAZONA	LOCIÓN	0,2%
	NITROFURAZONA	CREMA	0,2%
	NITROFURAZONA	UNGÜENTO	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)	JABON LÍQUIDO	0,8 g / 100 mL
D10AX02	RESORCINOL	CREMA	2%
D10AX02	RESORCINOL	CREMA	3%
D10AX02	RESORCINOL	UNGÜENTO	5%
D10AX02	RESORCINOL	LOCIÓN	2,22%
	RESORCINOL + AZUFRE	CREMA	2% + 8%
D08AD	RESORCINOL + ÁCIDO BENZOICO + ÁCIDO BÓRICO	UNGÜENTO	3% + 5% + 5%
	TIMOL EN ASOCIACIÓN (5)	UNGÜENTO	90 mg - 100 mg / 100 g
D08AK06	TIOMERSAL	LOCIÓN	0,1%
D08AE04	TRICLOROCARBANILIDA + TRICLOSAN	JABÓN	0,95% + 5%
D08AD	TRICLOSAN + ÁCIDO BÓRICO	POLVO	0,1% + 2,5%
	TRICLOSAN + ÁCIDO SALICÍLICO	LOCIÓN	0,5% + 0,3%
D08AD	TRICLOSAN + ÓXIDO DE ZINC + ÁCIDO BÓRICO	POLVO	0,1% + 13,3% + 3%
D08AD	TRICLOSAN + ÓXIDO DE ZINC + ÁCIDO BÓRICO	POLVO	0,2 g + 2 g + 5 g
D08AD	TRICLOSAN + ÁCIDO BÓRICO + ALCANFOR	POLVO	0,1% + 4,28% + 1,053%
D08AG	YODO (COMPLEJO DE YODO POLIETOXI POLIPROPOXI POLIETOXI, EQUIVALENTE A)	SOLUCIÓN TÓPICA	1%
D08AG02	YODO (YODO-POLIVINILPIRROLIDONA) O YODOPOVIDONA	SOLUCIÓN TÓPICA	1%
D08AG02	YODO (YODO-POLIVINILPIRROLIDONA) O YODOPOVIDONA	CHAMPÚ	11 mg / 120 mL
D08AG02	YODO (YODO-POLIVINILPIRROLIDONA) O YODOPOVIDONA	CHAMPÚ	7,50%
D08AG02	YODO (YODO-POLIVINILPIRROLIDONA) O YODOPOVIDONA	ESPUMA	8%
D08AG02	YODO (YODO-POLIVINILPIRROLIDONA) O YODOPOVIDONA	LOCIÓN	11%
D08AG02	YODO (YODO-POLIVINILPIRROLIDONA) O YODOPOVIDONA	LOCIÓN	5%
D08AG02	YODO (YODO-POLIVINILPIRROLIDONA) O YODOPOVIDONA	LOCIÓN	10%
D08AG02	YODO (YODO-POLIVINILPIRROLIDONA) O YODOPOVIDONA	UNGÜENTO	10%
D08AG02	YODO (YODO-POLIVINILPIRROLIDONA) O YODOPOVIDONA	SOLUCIÓN	10%
D08AG03	YODUROS	LOCIÓN	2% de yodo + 2,5% de KI

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

13.1.7. Antivirales

13.1.7.0.N10 Se aceptan

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

	AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	 La salud es de todos Minsalud
	FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia	

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. Contraindicantes y rubefacientes

13.1.9.0.N10 Se aceptan

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

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

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

(8) La trementina puede asociarse con: salicilato de metilo, eucaliptol, mentol, alcanfor y timol.

13.1.9.0.N20 Para los contraírritantes y rubefacientes, no se aceptan las indicaciones de antiárritico

FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Piel y Mucosas	JULIO 2021
	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	UNGUENTO	0,05%
D07AC01	BETAMETASONA VALERATO EQUIVALENTE A BETAMETASONA	UNGUENTO	0,1%
D07AC01	BETAMETASONA VALERATO EQUIVALENTE A BETAMETASONA	LOCIÓN	0,1%
D07AC01	BETAMETASONA 17 VALERATO	CREMA	0,001%
D07AC01	BETAMETASONA 17 VALERATO	CREMA	0,01%
D07AC09	BUDESONIDA	CREMA	0,025%
D07AC09	BUDESONIDA	LOCIÓN	0,025%
D07AC09	BUDESONIDA	UNGUENTO	0,025%
D07AD01	CLOBETASOL PROPIONATO	CREMA	0,05%
D07AD01	CLOBETASOL PROPIONATO	LOCIÓN	0,05%
D07AD01	CLOBETASOL PROPIONATO	UNGUENTO	0,05%
D07AD01	CLOBETASOL PROPIONATO	GEL	0,05%
D07AD01	CLOBETASOL PROPIONATO	CHAMPÚ	0,05%
D07AD01	CLOBETASOL PROPIONATO	ESPUMA	0,05%
D07AD01	CLOBETASOL PROPIONATO	SOLUCIÓN TÓPICA	0,05%
D07AB08	DESONIDA	CREMA	0,05%
D07AB08	DESONIDA	CREMA	0,1%
D07AB08	DESONIDA	LOCIÓN	0,05%
D07AB08	DESONIDA	LOCIÓN	0,1%
D07AB08	DESONIDA	UNGUENTO	0,05%
D07AB08	DESONIDA	ESPUMA	0,05%
D07AB19	DEXAMETASONA	CREMA	0,04%
D07AB19	DEXAMETASONA SODIO FOSFATO EQUIVALENTE A DEXAMETASONA	CREMA	0,1%
D07AB19	DEXAMETASONA	UNGUENTO	0,05%
D07AC06	DIFLUCORTOLONA VALERATO	CREMA	0,1%
D07AC04	FLUOCINOLONA ACETONIDO	CHAMPÚ	0,01%
D07AC04	FLUOCINOLONA ACETONIDO	CREMA	0,025%
D07AC04	FLUOCINOLONA ACETONIDO	GEL	0,025%
D07AC05	FLUOCORTOLONA	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	UNGUENTO	0,025%
D07AC21	HALOBETASOL PROPIONATO	CREMA	0,050%
D07XA01	HIDROCORTISONA	CREMA	1%
D07XA01	HIDROCORTISONA	CREMA	2 a 5%
D07XA01	HIDROCORTISONA	GEL	10%
D07XA01	HIDROCORTISONA	LOCIÓN	0,5%
D07XA01	HIDROCORTISONA	LOCIÓN	1%
D07XA01	HIDROCORTISONA BUTIRATO 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 FLUROATO	ESPUMA	0,10%
D07AC13	MOMETASONA FLUROATO	CREMA	0,1%
D07AC13	MOMETASONA FLUROATO	UNGUENTO	0,1%
D07AC13	MOMETASONA FLUROATO	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 (YODOCLOROHIPOXILQUINOLEINA)	CREMA	0,05% + 0,1% + 3%
D07CC01	BETAMETASONA + NEOMICINA	UNGUENTO	0,1% + 0,35%
D07BC01	BETAMETASONA DIPROPIONATO + ÁCIDO SALICÍLICO	UNGUENTO	0,064 g + 3 g / 100 g
D07BC01	BETAMETASONA DIPROPIONATO EQUIVALENTE A BETAMETASONA + ÁCIDO SALICÍLICO	LOCIÓN	0,05 g + 2 g / 100 g
D07CC01	BETAMETASONA VALERATO + FUSÍDICO ÁCIDO HEMIHDRATO EQUIVALENTE A ÁCIDO FUSÍDICO ANHIDRO	CREMA	0,1% + 2%
D10AD51	CLOBETASOL PROPIONATO + MINOXIDIL + TRETINOÍNA	LOCIÓN	0,1% + 5% + 0,025%
	DESONIDA + CLIOQUINOL	CREMA	0,1% + 3,0%
	FUROATO DE MOMETASONA + ÁCIDO SALICÍLICO	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 SALICÍLICO	CREMA	0,02% + 3%
D07CA01	HIDROCORTISONA + CLIOQUINOL	CREMA	10 mg + 30 mg / g
D07CA01	HIDROCORTISONA + NEOMICINA	CREMA	1% + 0,35%

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Piel y Mucosas	JULIO 2021
		Actualizado	
D07XC01	MOMETASONA FUROATO + ÁCIDO SALICÍLICO	CHAMPÚ	(0.1g + 5 g) / 100 g
D07XC01	MOMETASONA FUROATO + ÁCIDO SALICÍLICO	LOCIÓN CAPILAR	(0.1g + 5 g) / 100 g
D07XC03	MOMETASONA FUROATO + ÁCIDO SALICÍLICO	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.

	AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	 La salud es de todos Minsalud
	FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia	
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Piel y Mucosas Actualizado	JULIO 2021

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 HIDRÓXIDO + ZINC ÓXIDO	CREMA	20 mg + 30 mg
D02AB	MAGNESIO HIDRÓXIDO + 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	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	ÓXIDO DE ZINC	UNGUENTO	25 g / 100 g
D02AB	UREA	ESPUMA TÓPICA	20 g / 100 g
D02AB	ZINC ÓXIDO + ICTAMOL (ICTIOL)	UNGUENTO	40% + 1%
D02AB	ZINC ÓXIDO + ÓXIDO DE HIERRO (III)	SUSPENSIÓN TÓPICA	16 g + 23.25 mg / 100 mL
D10AD51	TITANIO DIOXÍDO + ZINC ÓXIDO + VITAMINA A PALMITATO	POMADA	8g + 18.5g + 0.15g / 100 g
D10AD51	TITANIO DIOXÍDO + ZINC ÓXIDO + TRETINOÍNA	POMADA	8% + 18.5% + 0,15%

13.1.12. Enzimas proteolíticas

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

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

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN
	ENZIMAS PROTEOLÍTICAS ENRIQUECIDAS ENBROMELAINA	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	3%
D11AX11	HIDROQUINONA	CREMA	4%
D11AX11	HIDROQUINONA	SOLUCIÓN TÓPICA	4%
D11AX11	HIDROQUINONA	CREMA	5%
D11AX11	HIDROQUINONA	LOCIÓN	3% - 3g / 100 mL
D11AX11	HIDROQUINONA + GLICÓLICO ÁCIDO	GEL	2% + 10%
D11AX11	HIDROQUINONA + GLICÓLICO ÁCIDO	LOCIÓN	2% + 8%
D10AD51	HIDROQUINONA + BORNANONA + METOXIDIBENZOLOMETANO	CREMA	2 g + 3,5 g + 2 g / 100 g
D10AD51	HIDROQUINONA + TRETINOÍNA (ÁCIDO RETINÓICO)	CREMA	5% + 0,05%
D10AD51	HIDROQUINONA + TRETINOÍNA (ÁCIDO RETINÓICO)	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 RETINÓICO + MOMETASONA FURATO	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	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Piel y Mucosas	JULIO 2021
	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 TÓPICO	0,5% - 0,5 g / 100 g
D10AX03	AZELAICO ÁCIDO	CREMA	20%
D10AX03	AZELAICO ÁCIDO	GEL	15%
D10AB02	AZUFRE	CREMA	5%
D10AB02	AZUFRE	CREMA	10%
D10AB02	AZUFRE	LOCIÓN	3%
D10AB02	AZUFRE	POMADA	10%
D10AB02	AZUFRE	POMADA	9%
D10AB02	AZUFRE	JABON	1 al 10%
D10AX30	AZUFRE + ÁCIDO SALICÍLICO	GEL	2% + 1,5%
D10AX30	AZUFRE + ÁCIDO SALICÍLICO	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% y 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	GLICOLICO ÁCIDO + ERITROMICINA	CREMA	10% + 4%
D10AD04	ISOTREINOÍNA	GEL	0,05%
D10AD04	ISOTREINOÍNA	CÁPSULA BLANDA	10 mg
D10AD04	ISOTREINOÍNA	CÁPSULA BLANDA	20 mg
D10AD05	ISOTREINOÍNA	CÁPSULA BLANDA	40 mg
D10AD05	MOTRETINDA	CREMA	0,10%
D10AD05	MOTRETINDA	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 SALICÍLICO	LOCIÓN	3% + 3%
D10AX30	RESORCINOL + ÁCIDO SALICÍLICO + FENOL CRISTALIZADO	TINTURA TÓPICA	3 g + 3 g + 2 g / 100 mL
D10AX30	RESORCINOL + ÁCIDO LÁCTICO + ÁCIDO SALICÍLICO + ÁCIDO ACÉTICO	SOLUCIÓN	2,22% + 14,8% + 14,8% + 2%
D01AE12	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	SELENO 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%
D10AD01	TRICLOROACÉTICO ÁCIDO	LOCIÓN	85%

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Piel y Mucosas	JULIO 2021
		Actualizado	
D10AD51	TRETINOÍNA + CLINDAMICINA	GEL	0,025% + 1%
D10AD51	TRETINOÍNA + 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	JULIO 2021
	Actualizado	

13.1.15. Queratoplásticos

13.1.15.0.N10 Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN
D05AA	ALQUITRAN DE HULLA	CHAMPÚ	4%
D05AA	ALQUITRAN DE HULLA	CHAMPÚ	5%
D05AA	ALQUITRAN DE HULLA	CREMA	5%
D05AA	ALQUITRAN DE HULLA	LOCION	5%
D05AA	ALQUITRAN DE HULLA	CHAMPÚ	9%
D05AA	ALQUITRAN DE HULLA + ALANTOINA	LOCION	5% + 2%
D05AA	ALQUITRAN DE HULLA + ALANTOINA	CHAMPÚ	5% + 0.2%
D05AA	ALQUITRAN DE HULLA + HIDROCORTISONA	CREMA	5% + 0.6%
D05AX02	CALCIPOTRIOL	CREMA	5 mg / 100 g
D05AX02	CALCIPOTRIOL	LOCION	5 mg / 100 mL
D05AX02	CALCIPOTRIOL	UNGUENTO	5 mg / 100 g
D05AX52	CALCIPOTRIOL + BETAMETASONA	UNGUENTO	5 mg / 100 g + 50 mg / 100 g
D05AX52	CALCIPOTRIOL (HIDRATO) + BETAMETASONA (DIPROPIONATO)	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	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Piel y Mucosas	JULIO 2021
	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
	APREMILAST	TABLETA	10mg
	APREMILAST	TABLETA	20mg
	APREMILAST	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 PERÓXIDO	GEL	1% + 5%
B05CB01	CLORURO DE SODIO	SOLUCIÓN ESTÉRIL	0,9 g / 100 mL
	CRISABOROL	UNGUENTO	20mg/g
M01AB55	DICLOFENACO SÓDICO + ÁCIDO HIALURÓNICO	GEL	3% + 2,5%
	DUPILUMAB	SOLUCIÓN INYECTABLE	300mg/2mL
D11AX16	EFLORNTINA CLORHIDRATO MONOHIDRATO	CREMA	150 mg / g (15%)
D11AX16	EFLORNTINA CLORHIDRATO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A EFLORNTINA	CREMA	11,50 g / 100 g
D11AX	EXTRACTO CEPAE + HEPARINA SÓDICA + ALANTOÍNA	GEL TÓPICO	10,0 g + 0,04 g (5000 UI) + 1,0 g / 100 g
D06BA51	FACTOR DE CRECIMIENTO EPIDERMICO HUMANO RECOMBINANTE (FCE HUM-REC) + SULFADIACINA 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 + BENCENPOTASIO FOSFATO	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% + 0,8%
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 pantotenilico y sus derivados con la indicación de regenerador epitelial, porque no se ha demostrado su eficacia para tal fin.

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

13.2. MUCOSA BUCOFARÍNGEA

13.2.1. Dentífricos

13.2.1.0.N10 Las pastas dentífricas y los enjuagues bucales se registrarán como medicamentos, cuando contengan sales de flúor que superen las 1500 ppm o triclosán por encima de 1210 ppm.

13.2.1.0.N20 Se aceptan

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	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	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Piel y Mucosas	JULIO 2021
	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 - DICLOROBENCÍLICO	TABLETA	0,6 mg + 1,2 mg
R02AA03	AMILMETACRESOL + ALCOHOL 2,4 - DICLOROBENCÍLICO	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	BENZOCAÍNA	GEL	7,50%
R02AD01	BENZOCAÍNA	GEL BUCAL	20%
R02AD01	BENZOCAÍNA	SOLUCIÓN BUCAL	3%
R02AD01	BENZOCAÍNA	TABLETA	10 mg
	BENZOCAÍNA + 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 + LIDOCAÍNA 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 DENTIFRICO	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	SOLUCION	8,75 mg/dosis
	FLURBIPROFENO	TABLETA BUCAL	8 mg
A01AB12	HEXETIDINA	SOLUCIÓN BUCOFARINGEA	0,10%
R02AD02	LIDOCAÍNA	SOLUCIÓN BUCAL	0,55%
R02AD02	LIDOCAÍNA + EUGENOL	PASTA DENTAL	5 g + 15 g / 100 g
R02AD02	LIDOCAÍNA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN BUCAL	2g / 100 mL
R02AD02	LIDOCAÍNA + TRIPAFILAVINA	SOLUCIÓN BUCAL	0,55 g + 0,04 g / 100 mL
R02AD02	LIDOCAÍNA + 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%

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Piel y Mucosas	JULIO 2021
	Actualizado	

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

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 fenilmercurico y nitrato fenilmercurico, por su potencialidad toxica.

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

13.2.2.0.N40

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

13.2.2.0.N60 No se acepta la asociación de antiépticos 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 + CLORURO DE ZINC	SOLUCIÓN BUCAL	0,2% + 0,854% + 0,385%
	CLORHEXIDINA GLUCONATO + BENZOCAÍNA	SOLUCIÓN BUCAL	2% + 2%
	DECLUALINIO CLORURO + BENZOCAÍNA	SOLUCIÓN BUCAL	0,5% + 4%
	DECLUALINIO 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 RECLUBIERTA	20 mg
J01AA02	DOXICICLINA MONOHIDRATO	CAPSULA CON MICROGRANULOS DE LIBERACION PROLONGADA	40 mg

13.3. TERAPIA VAGINAL

13.3.1. Antimicóticos

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	ÓVULOS	600 mg
G01AF07	ISOCONAZOL NITRATO	CREMA VAGINAL	1%
G01AF07	ISOCONAZOL NITRATO	ÓVULO VAGINAL	600 mg
G01AF11	KETOCONAZOL	ÓVULO VAGINAL	400 mg
G01AF04	MICONAZOL NITRATO	CREMA	20 mg / 100 g - 2%
G01AF04	MICONAZOL NITRATO	CREMA	4%
G01AF04	MICONAZOL NITRATO	ÓVULO VAGINAL	100 mg
G01AF04	MICONAZOL NITRATO	ÓVULO VAGINAL	200 mg
G01AF04	MICONAZOL NITRATO	ÓVULO VAGINAL	400 mg
G01AF04	MICONAZOL NITRATO	ÓVULO VAGINAL	1200 mg
G01AF04	MICONAZOL NITRATO	CÁPSULA BLANDA	400 mg
G01AA01	NISTATINA	TABLETA VAGINAL	100000 UI (25 mg)
	NITROFURAZONA	ÓVULO VAGINAL	6 mg
D01AC14	SERTACONAZOL	CREMA	2%
D01AC14	SERTACONAZOL	ÓVULO VAGINAL	3 g - 300 mg
D01AC14	SERTACONAZOL	ÓVULO	500mg
G01AG02	TERCONAZOL	CREMA	0,80%
G01AG02	TERCONAZOL	ÓVULO	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.

FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACIÓN	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramientas de consulta de Norma Farmacológica - Piel y Mucosas Actualizado	JULIO 2021

13.3.1.0.N40 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 TERBUTIL ACETATO EQUIVALENTE A DEXAMETASONA	CREMA VAGINAL	0,8 g + 3,58 mg / 100 g
G01BF	TERCONAZOL + DEXAMETASONA TERBUTIL ACETATO EQUIVALENTE A DEXAMETASONA	ÓVULO VAGINAL	80 mg + 0,25 mg

FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACIÓN	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Piel y Mucosas	JULIO 2021
	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 + 100.000 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 + PERÓXIDO DE BENZOILO	GEL VAGINAL	1% + 5%
	CULTIVO LIOFILIZADO DE LACTOBACILLUS CASEI VARIEDAD <i>Rhamnosus döderleini</i> CON UN TÍTULO MÍNIMO DE 1X10 ⁹ CÉLULAS POR GRAMO	CÁPSULA VAGINAL	341 mg (Con un título mínimo de 1 X10 ⁷ células / g)
	Lactobacillus rhamnosus GR-1® + Lactobacillus reuteri RC-14®	CÁPSULA ORAL	180 mg (5.0 X 10 ⁹ 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 10 ⁹ CFU. Es una proporción de 50:50 de cada cepa)
	NONOXINOL	GEL	8%
	NONOXINOL	ÓVULO VAGINAL	168 mg
	NONOXINOL	UNGUENTO	2 mg / 100 g - 2%
G01AX03	POLICRESULENO	SOLUCIÓN VAGINAL	40,75 g / 100 mL
G01AX03	POLICRESULENO	ÓVULOS	90 mg
G01AX03	POLICRESULENO	GEL VAGINAL	1,8 g / 100 g
G01AX03	POLICRESULENO	CREMA VAGINAL	1,8 g / 100 g

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Piel y Mucosas	JULIO 2021
	Actualizado	

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	LOCIÓN	0,9% + 1%



AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL



La salud
es de todos

Minsalud



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 - Radioisótopos	JULIO 2021
	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.

		AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS			La salud es de todos Minsalud
FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION		FECHA PUBLICACION	
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Relajantes Musculares Actualizado		JULIO 2021	

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	TIOCOLCHICÓSIDO	TABLETA	4 mg
M03BX05	TIOCOLCHICÓSIDO	TABLETA	8 mg
M03BX05	TIOCOLCHICÓSIDO	CÁPSULA DURA	4 mg
M03BX05	TIOCOLCHICÓSIDO	CÁPSULA DURA	8 mg
M03BX05	TIOCOLCHICÓSIDO	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	TIOCOLCHICÓSIDO + DEXIBUPROFENO	TABLETA	4 mg + 200 mg
M01BX	TIOCOLCHICÓSIDO + DEXIBUPROFENO	TABLETA	4mg + 300 mg
M01BX	TIOCOLCHICÓSIDO + DEXIBUPROFENO	TABLETA	8 mg + 300 mg
M01BX	TIOCOLCHICOSIDO + IBUPROFENO	TABLETA	4 mg + 400 mg
M01BX	TIOCOLCHICOSIDO + IBUPROFENO	TABLETA	4 mg + 600 mg
M01BX	TIOCOLCHICÓSIDO + 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	TIOCOLCHICÓSIDO + NAPROXENO SÓDICO EQUIVALENTE A NAPROXENO	TABLETA	4 mg + 250 mg
	TIOCOLCHICÓSIDO + 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

		AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL 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 - Relajantes Musculares Actualizado		JULIO 2021	

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)

		AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL 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 - Respiratorio		JULIO 2021
		Actualizado		

16. RESPIRATORIO

16.1. ANTITUSIGENOS

16.1.0.0.N10 Se aceptan

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
R05DB21	L-CLOPERASTINA FENDIZOATO EQUIVALENTE A CLOPERASTINA CLORHIDRATO	JARABE	0,2g / 100 mL
R05DB21	L-CLOPERASTINA FENDIZOATO EQUIVALENTE A L- CLOPERASTINA CLORHIDRATO	SUSPENSION ORAL	0,4 g / 100 mL
R05DA04	CODEÍNA FOSFATO	TABLETA	30 mg
R05DA04	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)	SUSPENSION 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	SUSPENSION 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.

	AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	
	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Respiratorio Actualizado	
FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		PUBLICACION FECHA PUBLICACIÓN JULIO 2021

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

 AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		 La salud es de todos	
FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Respiratorio	
		Actualizado	
		FECHA PUBLICACIÓN	
		JULIO 2021	
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.

		AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL 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		JULIO 2021	
		Actualizado			

16.1.0.0.N70

No se aceptan asociaciones de antitusígenos con vitamina C, por no existir justificación farmacológica.



		AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS			La salud es de todos Minsalud
FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION		FECHA PUBLICACION	
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Respiratorio		JULIO 2021	
		Actualizado			

16.2 BRONCODILADORES

16.2.0.0.N10 Se aceptan

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
R05CB06	ACEBROFIBILINA (TEOFILINATO DE AMBROXOL)	CÁPSULA DURA	100 mg
R05CB06	ACEBROFIBILINA (TEOFILINATO DE AMBROXOL)	GEL PARA ADMINISTRACIÓN ORAL	5 mg / mL
R05CB06	ACEBROFIBILINA (TEOFILINATO DE AMBROXOL)	JARABE	1 g / 100 mL
R03BB05	BROMURO DE ACLIDINIO EQUIVALENTE A ACLIDINIO	POLVO PARA INHALACIÓN	322 µg / Dosis administrada
R03DA05	AMINOFILINA (TEOFILINA + ETILENDIAMINA)	SOLUCIÓN INYECTABLE	240 mg / Ampolla (10 mL)
R03DA05	AMINOFILINA (TEOFILINA + ETILENDIAMINA)	SOLUCIÓN INYECTABLE	250 mg / Ampolla (10 mL)
R03DA05	AMINOFILINA (TEOFILINA-ETILENDIAMINA)	TABLETA	100 mg
R03CC12	BAMBUTEROL CLORHIDRATO	SOLUCIÓN ORAL	0,1 g / mL
R03CC12	BAMBUTEROL CLORHIDRATO	TABLETA	10 mg
R03CC12	BAMBUTEROL CLORHIDRATO	TABLETA	20 mg
R03CC13	CLENBUTEROL CLORHIDRATO	JARABE	0,2 mg / 100 mL
R03CC13	CLENBUTEROL CLORHIDRATO	JARABE	0,1 mg / 100 mL
R03CC13	CLENBUTEROL CLORHIDRATO	SOLUCIÓN PARA INHALACIÓN O NEBULIZACIONES	5,9 mg / 100 mL
R03DA11	DOXOFILINA	JARABE	2 g / 100 mL
R03DA11	DOXOFILINA	TABLETA	400 mg
R05X	ENPROFILINA	JARABE	0,8 g / 100 mL
R05X	ENPROFILINA	TABLETA	50 mg
R03CA02	EPINEFRINA (ADRENALINA)	SOLUCIÓN INYECTABLE	1 mg / Ampolla (1 mL)
R03CC04	FENOTEROL BROMHIDRATO	JARABE	50 mg / 100 mL
R03AC04	FENOTEROL BROMHIDRATO	SOLUCIÓN PARA INHALACIÓN POR VÍA ORAL (AEROSOL)	100 µg / Inhalación
R03AC04	FENOTEROL BROMHIDRATO	SOLUCIÓN PARA NEBULIZAR O PARA INHALACIÓN	0,5 g / 100 mL-5 mg / mL
R03AC04	FENOTEROL BROMHIDRATO	SUSPENSIÓN PARA INHALACIÓN ORAL (AEROSOL)	100 µg / Inhalación 0,1429 g / 100 g
R03CC04	FENOTEROL BROMHIDRATO	TABLETA	2,5 mg
R03AC13	FORMOTEROL FUMARATO DIHIDRATO	POLVO PARA ADMINISTRAR POR INHALADOR	4,5 µg / Inhalación
R03AC13	FORMOTEROL FUMARATO DIHIDRATADO	POLVO PARA ADMINISTRAR POR INHALADOR	9 µg / Inhalación
R03AC13	FORMOTEROL FUMARATO	POLVO PARA ADMINISTRAR POR INHALADOR	12 µg / Inhalación
R03AC13	FORMOTEROL FUMARATO	SUSPENSIÓN PARA ADMINISTRAR POR INHALADOR	12 µg / Inhalación
R03AC13	FORMOTEROL	SOLUCIÓN PRESURIZADA PARA INHALACION	12 µg / inhalacion
R03AC13	FORMOTEROL FUMARATO	CÁPSULA DURA PARA ADMINISTRAR POR INHALADOR (ORAL)	12 µg
R03AC13	FORMOTEROL FUMARATO	GRANULADO PARA RECONSTITUIR A JARABE EXTEMPORANEO	4 mg / 100 g
R03AC13	FORMOTEROL FUMARATO	TABLETA	10 µg

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Respiratorio	JULIO 2021
		Actualizado	
R03AC13	FORMOTEROL FUMARATO	TABLETA	40 µg
R03AC13	FORMOTEROL FUMARATO	TABLETA	80 µg
R03BB06	GLICOPIRRONIO BROMURO EQUIVALENTE GLICOPIRRONIO	POLVO PARA INHALACION (CÁPSULA DURA)	50 mcg
R03AC18	INDACATEROL ACETATO EQUIVALENTE A INDACATEROL	POLVO PARA INHALACION (CÁPSULA DURA)	300 µg
R03AC18	INDACATEROL MALEATO EQUIVALENTE A INDACATEROL	POLVO PARA INHALACION (CÁPSULA DURA)	150 µg
R03BB01	IPRATROPIO BROMURO	SOLUCION PARA INHALACION O NEBULIZACION	0,25 mg / mL
R03BB01	IPRATROPIO BROMURO MONOHDRATO EQUIVALENTE IPRATROPIO BROMURO	SOLUCION PARA INHALACION (AEROSOL)	21 µg / Inhalación
R03BB01	IPRATROPIO BROMURO MONOHDRATO EQUIVALENTE IPRATROPIO BROMURO	SOLUCION PARA INHALACION POR VIA ORAL (AEROSOL)	20 µg / Inhalación
R03BB01	IPRATROPIO BROMURO	SUSPENSION PARA INHALACION (AEROSOL)	40 µg / Inhalación
	IPRATROPIO BROMURO	SOLUCION NASAL ESTERIL	42 µg / Inhalación
R03BB01	IPRATROPIO BROMURO	SOLUCION PARA INHALACION	250 µg / Vial (2 mL)
R03AC02	LEVOSALBUTAMOL SULFATO EQUIVALENTE A LEVOSALBUTAMOL	SUSPENSION PARA INHALACION	50 µg / Inhalación
R03AC02	LEVOSALBUTAMOL SULFATO EQUIVALENTE A LEVOSALBUTAMOL	POLVO SECO PARA INHALACION	50 µg / Inhalación
R03AC02	LEVOSALBUTAMOL SULFATO EQUIVALENTE A LEVOSALBUTAMOL	SOLUCION PARA INHALACION	0,63 mg / Vial (2,5 mL)
R03AC02	LEVOSALBUTAMOL SULFATO EQUIVALENTE A LEVOSALBUTAMOL	SOLUCION PARA INHALACION	0,31 mg / Vial (2,5 mL)
R03AC02	LEVOSALBUTAMOL SULFATO EQUIVALENTE A LEVOSALBUTAMOL	SOLUCION PARA INHALACION	1,25 mg / Vial (2,5 mL)
R03AC02	LEVOSALBUTAMOL TARTRATO EQUIVALENTE A LEVOSALBUTAMOL	SOLUCION PARA INHALACION	15,12 mg / contenedor
R03AC02	LEVOSALBUTAMOL TARTRATO	AEROSOL	50 µg / Dosis
R03AC19	OLODATEROL	SOLUCION PARA INHALACION	2,5 µg / Inhalación
R03AA01	RACEPINEFRINA CLORHIDRATO	SOLUCION PARA INHALACION - NEBULIZACION	27 mg / mL
R03AC02	SALBUTAMOL SULFATO EQUIVALENTE A SALBUTAMOL BASE	JARABE	40 mg / 100 mL
R03AC03	SALBUTAMOL SULFATO EQUIVALENTE A SALBUTAMOL BASE	JARABE	20 mg / 100 mL
R03AC02	SALBUTAMOL SULFATO EQUIVALENTE A SALBUTAMOL BASE	POLVO PARA INHALACION	50 µg / Inhalación
R03AC02	SALBUTAMOL SULFATO EQUIVALENTE A SALBUTAMOL BASE	POLVO PARA INHALACION	100 µg / Inhalación
R03AC02	SALBUTAMOL SULFATO EQUIVALENTE A SALBUTAMOL BASE	POLVO PARA INHALACION	200 µg / Inhalación
R03AC02	SALBUTAMOL SULFATO EQUIVALENTE A SALBUTAMOL BASE	POLVO PARA INHALACION	400 µg / Inhalación
R03CC02	SALBUTAMOL SULFATO EQUIVALENTE A SALBUTAMOL BASE	SOLUCION INYECTABLE	500 µg / Ampolla (1 mL)
R03AC02	SALBUTAMOL SULFATO EQUIVALENTE A SALBUTAMOL BASE	SOLUCION PARA INHALACION	0,2 g / 100 mL
R03AC02	SALBUTAMOL SULFATO EQUIVALENTE A SALBUTAMOL BASE	SOLUCION PARA NEBULIZACION	0,5 g / 100 mL

		AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		
FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION		FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Respiratorio		JULIO 2021
		Actualizado		
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	
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 (HIDROXINAFOATO) EQUIVILANTE A SALMETEROL	SUSPENSIÓN PARA INHALACIÓN (AEROSOL)	25 µg / Inhalación	
R03AC12	SALMETEROL XINAFOATO (HIDROXINAFOATO) EQUIVILANTE A SALMETEROL	POLVO PARA INHALACIÓN	25 µg / Inhalación	
R03AC12	SALMETEROL XINAFOATO (HIDROXINAFOATO) EQUIVILANTE A SALMETEROL	POLVO PARA INHALACIÓN	50 µg / Inhalación	
R03DA04	TEOFILINA	CÁPSULAS CON MICROGRÁNULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA	100 mg	
R03DA04	TEOFILINA	CÁPSULAS CON MICROGRÁNULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA	125 mg	
R03DA04	TEOFILINA	CÁPSULAS CON MICROGRÁNULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA	200 mg	
R03DA04	TEOFILINA	CÁPSULAS CON MICROGRÁNULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA	250 mg	
R03DA04	TEOFILINA	CÁPSULAS CON MICROGRÁNULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA	300 mg	
R03DA04	TEOFILINA	ELIXIR	0,533 g / 100 mL	
R03DA04	TEOFILINA	JARABE	0,533 g / 100 mL	
R03DA04	TEOFILINA	JARABE	3 g / 100 mL	
R03DA04	TEOFILINA	SUSPENSIÓN ORAL	2,5 g / 100 mL	
R03DA04	TEOFILINA	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	100 mg	
R03DA04	TEOFILINA	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	200 mg	
R03DA04	TEOFILINA	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	300 mg	
R03DA04	TEOFILINA	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	600 mg	
R03CC03	TERBUTALINA SULFATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,5 mg / Ampolla (1 mL)	
R03CC03	TERBUTALINA SULFATO	JARABE	0,3 mg / mL	
R03AC03	TERBUTALINA SULFATO	POLVO PARA INHALACIÓN	0,5 mg / Inhalación	
R03AC03	TERBUTALINA SULFATO	SUSPENSIÓN PARA INHALACIÓN (AEROSOL)	0,25 mg / Inhalación	
R03AC03	TERBUTALINA SULFATO	SOLUCIÓN PARA INHALACIÓN	0,5 mg / Inhalación	
R03AC03	TERBUTALINA SULFATO	SOLUCIÓN PARA NEBULIZACIÓN	10 mg / mL (1%)	
R03AC03	TERBUTALINA SULFATO	SOLUCIÓN PARA NEBULIZACIÓN	2,5 mg / mL-5 mg / unidad (2 mL)	
R03CC03	TERBUTALINA SULFATO	TABLETA	2,5 mg	
R03CC03	TERBUTALINA SULFATO	TABLETA DE LIBERACIÓN SOSTENIDA	5 mg	
R03BB04	TIOTROPIO BROMURO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A TIOTROPIO BASE	CÁPSULAS DURAS PARA INHALACIÓN	18 µg / Inhalación	

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Respiratorio	JULIO 2021
		Actualizado	
R03BB04	TIOTROPIO BROMURO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A TIOTROPIO BASE	SOLUCIÓN PARA INHALACIÓN	2,5 µg / Inhalación
R03BB04	TIOTROPIO BROMURO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A TIOTROPIO BASE	SUSPENSION PARA INHALACION ORAL (AEROSOL)	9 µg / Inhalación
	22,5 MICROGRAMOS DE BROMURO DE TIOTROPIO MONOHIDRATO, EQUIVALENTES A 18 MICROGRAMOS DE TIOTROPIO. LA DOSIS LIBERADA (LA DOSIS QUE SE LIBERA DE LA BOQUILLA DEL DISPOSITIVO HANDHALER) ES DE 10 MICROGRAMOS DE TIOTROPIO	POLVO SECO CONTENIDO EN CÁPSULA DURA	10µg/cápsula
R03BB04	TIOTROPIO BROMURO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A TIOTROPIO BASE	SUSPENSION PARA INHALACION ORAL	18 µg / Inhalación
R03CC11	TULOBUTEROL CLORHIDRATO	JARABE	20 mg / 100 mL
R03CC11	TULOBUTEROL CLORHIDRATO	TABLETA	1 mg

Aminofilina dihidratado equivalente a aminofilina anhidra

Levosaltamol clorhidrato equivale a levosaltamol base

Procaterol clorhidrato hemihidrato equivalente a procaterol base

Salbutamol sulfato equivalente a salbutamol base

Salmeterol xinafoato equivalente a salmeterol base

Teofilina monohidrato equivalente a teofilina anhidra

Tiotropio bromuro monohidrato equivalente a tiotropio base

16.2.0.0.N20

No se acepta la epinefrina como broncodilatador en asociaciones, porque su uso para esta indicación requiere manejo individual.

16.2.0.0.N30

No se acepta la indicación de broncodilatador para la fenilefrina, por su ineficacia, ni para la fenilpropanolamina, por estar ventajosamente sustituida.

16.2.0.0.N40

Se aceptan las siguientes asociaciones:

* Un broncodilatador oral más un expectorante y/o un antitusígeno por vía oral

* Un broncodilatador oral más un antihistamínico y/o un antitusígeno por vía oral

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
R05CB10	CLENBUTEROL CLORHIDRATO + AMBROXOL CLORHIDRATO	JARABE	0,2 mg + 300 mg / 100 mL
R05CB10	CLENBUTEROL CLORHIDRATO + AMBROXOL CLORHIDRATO	SOLUCIÓN ORAL	0,2 mg + 300 mg / 100 mL
R05CB10	CLENBUTEROL CLORHIDRATO + AMBROXOL CLORHIDRATO	SOLUCIÓN ORAL	5 mg + 1,5 mg / mL
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	OXTRIFILINA + GUAYACOLATO DE GLICERILO	JARABE	2 g + 1 g / 100 mL
	OXTRIFILINA + 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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Respiratorio	JULIO 2021
		Actualizado	
R05CB10	SALBUTAMOL SULFATO EQUIVALENTE A SALBUTAMOL BASE+ AMBROXOL CLORHIDRATO	SOLUCIÓN ORAL	40 mg + 150 mg / 100 mL
	SALBUTAMOL SULFATO + DESLORATADINA + NOSCAPINA	JARABE	2,5 mg + 1,25 mg + 2 mg / 5 mL
R05CA10	SALBUTAMOL SULFATO EQUIVALENTE A SALBUTAMOL + GUAYACOLATO DE GLICERILO	JARABE	20 mg + 10 mg / 100 mL
R03DA54	TEOFILINA + AMONIO CLORURO	JARABE	0,6 g + 1 g / 100 mL
R03DA54	TEOFILINA + CLORFENIRAMINA MALEATO	JARABE	800 mg + 40 mg / 100 mL
R03DA54	TEOFILINA + GUAYACOLATO DE GLICERILO	JARABE	0,5 g + 1 g / 100 mL
R03DA54	TEOFILINA + GUAYACOLATO DE GLICERILO	JARABE	2 g + 3 g / 100 mL
R03DA54	TEOFILINA + GUAFENESINA	CÁPSULA BLANDA	150 mg + 90 mg
R03DA54	TEOFILINA + GUAFENESINA	JARABE	0,6 g + 1 g / 100 mL
R03CC53	TERBUTALINA SULFATO + AMBROXOL CLORHIDRATO	JARABE	30 mg + 200 mg / 100 mL
R03CC53	TERBUTALINA SULFATO + GUAYACOLATO DE GLICERILO	JARABE	30 mg + 1,333 g / 100 mL
R03CC53	TERBUTALINA SULFATO + GUAYACOLATO DE GLICERILO	TABLETA	2,5 mg + 100 mg


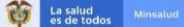
16.2.0.0.N50

No se aceptan asociaciones de broncodilatadores entre sí, con mecanismo de acción igual, por cuanto su balance riesgo-beneficio es desfavorable.

16.2.0.0.N60

con:
terapéutica.
* Procaína, por no haberse comprobado su utilidad.

* Tripsina y quimotripsina, en productos destinados al tratamiento del asma bronquial, por no haber sido comprobada la utilidad de esta asociación para los fines señalados.
dosificación individual.



		AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL 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 - Respiratorio		JULIO 2021
		Actualizado		

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 A 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

		AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS			La salud es de todos Minsalud
FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION		FECHA PUBLICACION	
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Respiratorio		JULIO 2021	
		Actualizado			

16.3. CORTICOIDES

16.3.0.0.N10

Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
R03BA01	BECLOMETASONA DIPROPIONATO	INHALADOR BUCAL	50 µg / aplicación
R03BA01	BECLOMETASONA DIPROPIONATO	INHALADOR BUCAL	100 µg / Aplicación
R03BA01	BECLOMETASONA DIPROPIONATO	INHALADOR BUCAL	200 µg / Aplicación
R03BA01	BECLOMETASONA DIPROPIONATO	INHALADOR BUCAL	250 µg / Aplicación
R03BA02	BUDESONIDA	CÁPSULA DURA CON POLVO SECO PARA INHALACIÓN BUCAL	100 µg / Inhalación
R03BA02	BUDESONIDA	CÁPSULA DURA CON POLVO SECO PARA INHALACIÓN BUCAL	200 µg / Inhalación
R03BA02	BUDESONIDA	CÁPSULA DURA CON POLVO SECO PARA INHALACIÓN BUCAL	400 µg / Inhalación
R03BA02	BUDESONIDA	POLVO MICRONIZADO PARA ADMINISTRAR POR INHALADOR	200 µg / Inhalación
R03BA02	BUDESONIDA	POLVO MICRONIZADO PARA ADMINISTRAR POR INHALADOR	400 µg / Inhalación
R01AD05	BUDESONIDA	POLVO MICRONIZADO PARA ADMINISTRAR POR INHALADOR	100 µg / Inhalación
R01AD05	BUDESONIDA	POLVO MICRONIZADO PARA ADMINISTRAR POR INHALADOR	200 µg / Inhalación
R01AD05	BUDESONIDA	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 (equivale 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 equivale 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
R03BA05	FLUTICASONA PROPIONATO	SUSPENSION PARA INHALACION	50 µg / Inhalación
R03BA05	FLUTICASONA PROPIONATO	SUSPENSION PARA INHALACION EN AEROSOL	100 µg / Inhalación

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Respiratorio	JULIO 2021
		Actualizado	
R03BA05	FLUTICASONA PROPIONATO	SUSPENSIÓN PARA INHALACIÓN ORAL (AEROSOL)	125 µg / Inhalación
R01AD08	FLUTICASONA PROPIONATO	SUSPENSIÓN PARA INHALADOR	125 mg / Inhalación
R01AD08	FLUTICASONA PROPIONATO	SUSPENSIÓN PARA ADMINISTRAR POR INHALADOR	250 µg / Inhalación - 5 mg / mL
R01AD08	FLUTICASONA PROPIONATO	SUSPENSIÓN PARA INHALACIÓN - NEBULIZACIÓN	0,5 mg / 2 mL
R01AD08	FLUTICASONA PROPIONATO	SUSPENSIÓN PARA INHALACIÓN - NEBULIZACIÓN	2 mg / 2 mL
R01AD08	FLUTICASONA PROPIONATO	SUSPENSIÓN 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	SUSPENSIÓN PARA ADMINISTRAR POR INHALADOR (AEROSOL)	50 µg / Inhalación
R01AD11	TRIAMCINOLONA ACETONIDO	SUSPENSIÓN PARA ADMINISTRAR POR INHALADOR (AEROSOL)	200 µg / Inhalación - 0,3189 g / 100 g
R03BA06	TRIAMCINOLONA ACETONIDO	SUSPENSIÓN PARA INHALACIÓN (AEROSOL)	200 µg / Inhalación

		AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		
FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION		FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Respiratorio		JULIO 2021
		Actualizado		

16.3.0.0.N20

Se acepta la asociación de un estimulante b-2 adrenérgico con un corticosteroide en preparaciones de inhaladores para el manejo del asma bronquial o EPOC previa evaluación.

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
	BECLOMETASONA DIPROPIONATO ANHIDRA + FORMOTEROL FUMARATO DIHIDRATO	POLVO PARA INHALACION	(82.0µg + 5.0µg)/Do
R03AL09	BECLOMETASONA DIPROPIONATO ANHIDRA + FUMARATO DE FORMOTEROL DIHIDRATADO + BROMURO DE GLICOPIRRONIO	SOLUCION PARA INHALACION	100 mcg + 6 mcg + 12.5 mcg
R03AK08	FORMOTEROL + BECLOMETASONA DIPROPIONATO	SOLUCION PRESURIZADA PARA INHALACION	6 µg + 100 µg / Inhalación
R03AK07	FORMOTEROL FUMARATO + BUDESONIDA	SUSPENSION PARA INHALACION - AEROSOL	6 µg + 100 µg / Inhalación
R03AK07	FORMOTEROL FUMARATO + BUDESONIDA	SUSPENSION PARA INHALACION - AEROSOL	6 µg + 200 µg / Inhalación
R03AK07	FORMOTEROL FUMARATO DIHIDRATO + BUDESONIDA	CAPSULA PARA ADMINISTRAR POR INHALADOR	6 µg + 200 µg / Inhalación
R03AK07	FORMOTEROL FUMARATO DIHIDRATO + BUDESONIDA	POLVO PARA INHALACION	4,5 µg + 80 µg / Inhalación
R03AK07	FORMOTEROL FUMARATO DIHIDRATO + BUDESONIDA	POLVO PARA INHALACION	9 µg + 320 µg / Inhalación
R03AK07	FORMOTEROL FUMARATO DIHIDRATO + BUDESONIDA	SUSPENSION PARA INHALACION ORAL	4,5 µg + 160 µg / Inhalación
R03AK07	FORMOTEROL FUMARATO DIHIDRATO + BUDESONIDA	SUSPENSION PARA INHALACION 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	SUSPENSION PARA INHALACION ORAL	5 µg + 50 µg / Inhalación
R03AK11	FORMOTEROL FUMARATO DIHIDRATADO + FLUTICASONA PROPIONATO	SUSPENSION PARA INHALACION ORAL	5mcg + 125 µg / Inhalación
R03AK11	FORMOTEROL FUMARATO DIHIDRATADO + FLUTICASONA PROPIONATO	SUSPENSION PARA INHALACION ORAL	10 µg +250 µg / Inhalación
R03AK09	FORMOTEROL FUMARATO DIHIDRATADO + MOMETASONA FUROATO	SUSPENSION PRESURIZADA PARA INHALACION	5 µg + 50 µg / Inhalación
R03AK09	FORMOTEROL FUMARATO DIHIDRATADO + MOMETASONA FUROATO	SUSPENSION PRESURIZADA PARA INHALACION	5 µg + 100 µg / Inhalación
R03AK09	FORMOTEROL FUMARATO DIHIDRATADO + MOMETASONA FUROATO	SUSPENSION PRESURIZADA PARA INHALACION	5 µg + 200 µg / Inhalación
	FORMOTEROL FUMARATO DIHIDRATO + MOMETASONA FUROATO	CAPSULA CON POLVO PARA INHALAR	10 µg + 200 µg
	FLUTICASONA FUROATO MICRONIZADO + UMECLIDINIO BROMURO MICRONIZADO + VILANTEROL TRIFENATATO MICRONIZADO	POLVO PARA INHALACION	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
	SALBUTAMOL + BECLOMETASONA DIPROPIONATO	SUSPENSION PARA INHLACION ORAL -AEROSOL	100 µg + 50 µg / Inhalación

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Respiratorio	JULIO 2021
		Actualizado	
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

		AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL 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 - Respiratorio		JULIO 2021
		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 + GUAIFENESINA	TABLETA	50 mg + 60 mg

16.4.0.0.N30 No se aceptan expectorantes por vía parenteral porque no hay justificación terapéutica.


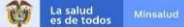
		AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS			La salud es de todos Minsalud
FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION		FECHA PUBLICACION	
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Respiratorio		JULIO 2021	
		Actualizado			

16.5. MUCOLÍTCOS

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 EXTEMPORÁNEO	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	AMBROXOL CLORHIDRATO	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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Respiratorio	JULIO 2021
		Actualizado	
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
	CARBOCISTEÍNA	SOLUCIÓN ORAL	100 mg/mL
R05CB03	CARBOCISTEINA	SUSPENSIÓN ORAL	5 g / 100 mL
R05CB03	CARBOXIMETILCISTEÍNA	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

		AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL 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 - Respiratorio		JULIO 2021
		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



		AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		
FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION		FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Respiratorio		JULIO 2021
		Actualizado		

- 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	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 DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		 La salud es de todos	
FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Respiratorio	
		Actualizado	
		FECHA PUBLICACIÓN	
		JULIO 2021	
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 FEXOFENADINA + CLORHIDRATO DE FENILEFRINA	TABLETAS	90mg + 25mg
	IBUPROFENO + DEXTROMETORFANO + FENILEFRINA + CLORFENIRAMINA	CÁPSULA BLANDA (LÍQUIDA)	400mg + 30mg + 10mg + 4mg
R05X	IBUPROFENO + FENILEFRINA CLORHIDRATO + CETIRIZINA DICLORHIDRATO	CÁPSULA BLANDA	200 mg + 10 mg + 5 mg
R05X	IBUPROFENO + FENILEFRINA CLORHIDRATO + CETIRIZINA DICLORHIDRATO	CÁPSULA BLANDA	400 mg + 10 mg + 5 mg
R05X	IBUPROFENO + FENILEFRINA CLORHIDRATO + CETIRIZINA DICLORHIDRATO	CÁPSULA DURA	200 mg + 10 mg + 5mg
R05X	IBUPROFENO + FENILEFRINA CLORHIDRATO + CETIRIZINA DICLORHIDRATO	CÁPSULA CON MICROGRÁNULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA	200 mg + 20 mg + 5 mg
R05X	FENILEFRINA CLORHIDRATO + LEVOCETIRIZINA DICLORHIDRATO	CÁPSULAS	15 mg + 2,5 mg
R05X	FENILEFRINA CLORHIDRATO + LEVOCETIRIZINA DICLORHIDRATO	CÁPSULAS	15 mg + 5 mg
R05X	FENILEFRINA CLORHIDRATO + LEVOCETIRIZINA DICLORHIDRATO	CÁPSULAS	20 mg + 2,5 mg
R05X	FENILEFRINA CLORHIDRATO + LEVOCETIRIZINA DICLORHIDRATO	JARABE	100 mg + 50 mg / 100 mL
R05X	FENILEFRINA CLORHIDRATO + LEVOCETIRIZINA DICLORHIDRATO	JARABE	200 mg + 50 mg / 100 mL

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Respiratorio	JULIO 2021
		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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Respiratorio	JULIO 2021
		Actualizado	
R05X	ACETAMINOFÉN + FENILEFRINA CLORHIDRATO+ CLORFENIRAMINA MALEATO + DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO	CÁPSULA	250 mg + 5 mg + 2 mg + 10 mg
R05X	ACETAMINOFÉN + FENILEFRINA CLORHIDRATO + CLORFENIRAMINA MALEATO + DEXTROMETORFANO HIDROBROMURO	CAPSULA BLANDA	325mg + 5mg + 2 mg + 10mg
R05X	ACETAMINOFÉN + FENILEFRINA CLORHIDRATO + CLORFENIRAMINA MALEATO + DEXTROMETORFANO HIDROBROMURO	TABLETA	500 mg + 5 mg + 2 mg + 15 mg
R05X	ACETAMINOFÉN + DESLORATADINA + FENILEFRINA CLORHIDRATO + CAFEÍNA ANHIDRA	GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	500 mg + 2,5 mg + 20 mg + 30 mg / Sobre
R05X	ÁCIDO ACETILSALICÍLICO + FENILEFRINA BITARTRATO + CLORFENIRAMINA MALEATO + DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO	TABLETA EFERVESCENTE	325 mg + 8 mg + 2 mg + 10 mg
R05X	IBUPROFENO + FENILEFRINA CLORHIDRATO + CLORFENIRAMINA MALEATO	CÁPSULA DURA CON CONTENIDO LÍQUIDO	200 mg + 10 mg + 1 mg
R05X	IBUPROFENO + FENILEFRINA CLORHIDRATO + CLORFENIRAMINA MALEATO + DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO	CAPSULA BLANDA	400 mg + 10 mg + 4 mg + 30 mg
R05X	IBUPROFENO + FENILEFRINA CLORHIDRATO + DIFENHIDRAMINA CLORHIDRATO + DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO	CAPSULA BLANDA	400 mg + 10 mg + 25 mg + 20 mg
R05X	IBUPROFENO + FENILEFRINA CLORHIDRATO+ DEXCLORFENIRAMINA MALEATO + CAFEÍNA	TABLETA RECUBIERTA	400 mg + 10 mg + 2 mg + 30 mg
R05X	ACETAMINOFÉN + DIFENHIDRAMINA CLORHIDRATO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	500 mg + 25 mg / Sobre
R05X	IBUPROFENO + DIFENHIDRAMINA HCL	CÁPSULA BLANDA	200 mg + 25 mg
R05X	IBUPROFENO + DIFENHIDRAMINA CLORHIDRATO	TABLETA	400 mg + 25 mg
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
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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Respiratorio	JULIO 2021
		Actualizado	
R05X	FENILEFRINA CLORHIDRATO + LORATADINA	SOLUCIÓN ORAL	2 mg + 0,67 mg / mL
R05X	FENILEFRINA CLORHIDRATO + LORATADINA	JARABE	200 mg + 100 mg / 100 mL
R05X	FENILEFRINA CLORHIDRATO + LORATADINA	TABLETA	15 mg + 5 mg
R05X	FENILEFRINA CLORHIDRATO + LORATADINA	TABLETA	40 mg + 5 mg
R05X	FENILEFRINA CLORHIDRATO + LORATADINA	TABLETA CUBIERTA (GRAGEA)	40 mg + 5 mg
R05X	FENILEFRINA CLORHIDRATO + LORATADINA	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	30 mg + 5 mg
R05X	PARACETAMOL (acetaminofén) + LORATADINA	SOLUCIÓN ORAL	3,2 g + 16,66 mg / 100 mL
R05X	acetaminofén (PARACETAMOL) + FENILEFRINA CLORHIDRATO + LORATADINA	JARABE	325 mg + 10 mg + 2,5 mg / 5 mL
R05X	acetaminofén (PARACETAMOL) + FENILEFRINA CLORHIDRATO + LORATADINA	GRÁNULOS PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	500 mg + 10 mg + 5 mg / Sobre
R05X	ACETAMINOFÉN + FENILEFRINA CLORHIDRATO + LORATADINA	SOLUCIÓN ORAL	100 mg + 1 mg + 2 mg
R05X	ACETAMINOFÉN + FENILEFRINA CLORHIDRATO + LORATADINA	TABLETA	500 mg + 5 mg + 2,5 mg
R05X	ACETAMINOFÉN + FENILEFRINA CLORHIDRATO + LORATADINA + 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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Respiratorio	JULIO 2021
		Actualizado	
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
R05X	IBUPROFENO + FENILEFRINA CLORHIDRATO + DESLORATADINA + CAFEINA	CÁPSULA	400 mg + 20 mg + 2,5 mg + 30 mg
R05X	IBUPROFENO + FENILEFRINA CLORHIDRATO + DESLORATADINA + CAFEINA	TABLETA	400 mg + 20 mg + 2,5 mg + 30 mg
R05X	IBUPROFENO + FENILEFRINA CLORHIDRATO + DESLORATADINA + CAFEINA	TABLETA RECUBIERTA	400 mg + 10 mg + 2,5 mg + 50 mg
R05X	NAPROXENO + FENILEFRINA CLORHIDRATO + DESLORATADINA	TABLETA	220 mg + 25 mg + 2,5 mg
R05X	FENILEFRINA CLORHIDRATO + GUIFENESINA	JARABE	50 mg + 1 g / 100 mL
R05X	FENILEFRINA CLORHIDRATO + DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO	JARABE	50 mg + 100 mg / 100 mL
R05X	acetaminofén + FENILEFRINA CLORHIDRATO + DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO	CAPSULA BLANDA	325 mg + 5 mg + 10 mg
R05X	ACETAMINOFÉN + FENILEFRINA CLORHIDRATO + DEXTROMETORFANO HIDROBROMURO	CAPSULA BLANDA CON CONTENIDO LIQUIDO	325 mg + 5 mg + 10 mg
R05X	ACETAMINOFÉN + FENILEFRINA CLORHIDRATO + DEXTROMETORFANO HIDROBROMURO	TABLETA	500 mg + 10 mg + 15 mg

16.6.0.0.N20 No se aceptan medicamentos con la indicación de antigripal o anticatarral, porque no existen fármacos con estas acciones específicas.

16.6.0.0.N30 No se aceptan asociaciones de preparados utilizados en el tratamiento del resfriado común con:
 *Antimicrobianos, porque:
 - Estos requieren selección y manejo individual.
 - Estas asociaciones no ofrecen ventajas terapéuticas o incrementan los riesgos de toxicidad.
 * Antiserotonínico, ya que no se ha comprobado su utilidad para este fin.
 * Vitaminas, por carecer de indicaciones en este campo.

16.6.0.0.N40 Se aceptan los siguientes vasoconstrictores (descongestionantes) para uso en las asociaciones permitidas en la norma:
 Fenilefrina

16.7. OTROS

16.7.0.0.N10 Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
B02AB02	ALFA -1 ANTITRIPSINA (Inhibidor de Alfa 1- proteínasa)	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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Respiratorio	JULIO 2021
		Actualizado	
R01AC01	CROMOGLICATO SODICO	SUSPENSION PARA INHALACION BUCAL	5 mg / Inhalación
R05CB13	DORNASE ALFA (DESOXIRIBONUCLEASA I HUMANA RECOMBINANTE)	SOLUCION PARA INHALACION	2,5 mg / Ampolla (2,5 mL) equivalente a 2500 U / Ampolla
	DUPILUMAB	SOLUCION PARA INYECCION SUBCUTANEA	175 mg/mL
R07AA02	FOSFOLIPIDOS (SURFACTANTE EXOGENO) PROPORCIONA COMO FOSFOLIPIDOS	SUSPENSION ESTERIL INTRATRAQUEAL	25 mg / mL
	FOSFATIDILCOLINA DISATURADA + ACIDOS GRASOS LIBRES + TRIGLICERIDOS = FOSFOLIPIDOS TOTALES	SUSPENSION 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	SUSPENSION ESTERIL INTRATRAQUEAL	50 mg / mL
R07AA02	FOSFOLIPIDOS (SURFACTANTE EXOGENO) – PROPORCIONA COMO FOSFOLIPIDOS	SUSPENSION ESTERIL INTRATRAQUEAL	74 mg / mL-120 mg / Vial (1,5 mL)
R07AA02	FOSFOLIPIDOS (SURFACTANTE EXOGENO) PROPORCIONA COMO FOSFOLIPIDOS	SUSPENSION ESTERIL INTRATRAQUEAL	100 mg / Vial (4 mL)
R07AA02	FOSFOLIPIDOS (SURFACTANTE EXOGENO) PROPORCIONA COMO FOSFOLIPIDOS	SUSPENSION ESTERIL INTRATRAQUEAL	108 mg / Vial (2,4 mL)
R07AA02	FOSFOLIPIDOS (SURFACTANTE EXOGENO) PROPORCIONA COMO FOSFOLIPIDOS	SUSPENSION ESTERIL INTRATRAQUEAL	200 mg / Vial (8 mL)
R07AA02	FOSFOLIPIDOS (SURFACTANTE EXOGENO) PROPORCIONA COMO FOSFOLIPIDOS	SUSPENSION ESTERIL INTRATRAQUEAL	240 mg / Vial (3 mL)
R07AA02	FOSFOLIPIDOS (EXTRACTO DE SURFACTANTE PULMONAR BOVINO)	SUSPENSION ESTERIL INTRATRAQUEAL	105 mg / 3 mL
R07AA02	FOSFOLIPIDOS (EXTRACTO DE SURFACTANTE PULMONAR BOVINO)	SUSPENSION ESTERIL INTRATRAQUEAL	210 mg / 6 mL
R07AA02	FOSFOLIPIDOS (LÍPIDOS DE PULMÓN BOVINO) ESTANDARIZADOS CON DIPALMITOILFOSFATIDIL COLINA, ÁCIDO PALMÍTICO Y TRIPALMITINA	SUSPENSION INYECTABLE	25mg / mL
	FOSFOLIPIDOS + SURFACTANTE – ASOCIADO CON LAS PROTEÍNAS B Y C	SUSPENSION ESTÉRIL	27mg/mL + 176-500 µg/mL

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Respiratorio	JULIO 2021
		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 + FRACCIÓN 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 ⁹ germenes de cada una de las especies)
R07A	LISADO BACTERIANO <i>Branhamella catarrhalis</i> + <i>Haemophilus influenzae</i> + <i>Klebsiella pneumoniae</i> y <i>Ozaenae</i> + <i>Streptococcus pneumoniae</i> <i>Staphylococcus aureus</i> + <i>Streptococcus pyogenes</i> y <i>viridans</i> ,	CÁPSULA DURA	7 mg (6 x 10 ⁹ germenes de cada una de las especies)
R07A	LISADO BACTERIANO <i>Branhamella catarrhalis</i> 25% + <i>Haemophilus influenzae</i> 25% + <i>Klebsiella pneumoniae</i> 25% + <i>Streptococcus pneumoniae</i> 25%	SOLUCIÓN ORAL	(10 x 10 ¹⁰ germenes de cada una de las especies) / Ampolla bebible (2 mL)
R07A	LISADO BACTERIANO <i>Haemophilus influenzae</i> , <i>Diplococcus pneumoniae</i> , <i>Klebsiella pneumoniae</i> y <i>Ozaenae</i> , <i>Staphylococcus aureus</i> , <i>Streptococcus pyogenes</i> y <i>viridans</i> , <i>Neisseria catarrhalis</i>	CÁPSULA DURA	3,5 mg
R07A	LISADO BACTERIANO <i>Haemophilus influenzae</i> , <i>Diplococcus pneumoniae</i> , <i>Klebsiella pneumoniae</i> y <i>Ozaenae</i> , <i>Staphylococcus aureus</i> , <i>Streptococcus pyogenes</i> y <i>viridans</i> , <i>Neisseria 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> y <i>viridans</i> + <i>Nesseria catarrhalis</i>)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	3,5 mg / Sobre
	MEPOLIZUMAB	POLVO PARA SOLUCIÓN	100 mg/mL

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Respiratorio	JULIO 2021
		Actualizado	
R03DC03	MONTELUKAST	CÁPSULA BLANDA	10 mg
R03DC03	MONTELUKAST	CÁPSULA BLANDA DE GELATINA MASTICABLE	4 mg
R03DC03	MONTELUKAST	CÁPSULA BLANDA DE GELATINA MASTICABLE	5 mg
R03DC03	MONTELUKAST	CÁPSULA BLANDA DE GELATINA MASTICABLE	10 mg
R03DC03	MONTELUKAST	TABLETA DISPERSABLE	4 mg
R03DC03	MONTELUKAST	TABLETA	4 mg
R03DC03	MONTELUKAST	TABLETA MASTICABLE	4 mg
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	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

FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Respiratorio	JULIO 2021
		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 NEBULIZACIÓN	60 mg / mL
J01GB01	TOBRAMICINA	SOLUCIÓN PARA NEBULIZACIÓN	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 ₂ al 21%
	NITROSO OXIDO N ₂ 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%

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sangre	JULIO 2021
	Actualizado	

17. SANGRE

17.1 ANTIAGREGANTES PLAQUETARIOS

17.1.0.0.N10 Se aceptan

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
B01AC13	ABCIXIMAB (FRAGMENTO FAB DEL ANTICUERPO MONOCLONAL 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 SÓDICO EQUIVALENTE A EPOPROSTENOL (PROSTACICLINA PGI ₂)	POLVO LIOFILIZADO ESTÉRIL PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE PARA INFUSIÓN	1,5 mg / Vial
B01AC16	EPTIFIBATIDE	SOLUCIÓN INYECTABLE PARA INFUSIÓN	0,75 mg / mL
B01AC16	EPTIFIBATIDE	SOLUCIÓN INYECTABLE PARA INFUSIÓN	2,0 mg / mL
B01AC22	PRASUGREL	TABLETA RECUBIERTA	5 mg
B01AC22	PRASUGREL	TABLETA RECUBIERTA	10 mg
B01AC24	TICAGRELOR	TABLETA	60 mg
B01AC24	TICAGRELOR	TABLETA RECUBIERTA	90 mg
B01AC05	TICLOPIDINA	TABLETA CUBIERTA	250 mg
B01AC17	TIROFIBAN CLORHIDRATO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A TIROFIBAN BASE	SOLUCIÓN CONCENTRADA ESTÉRIL PARA INFUSIÓN INTRAVENOSA	0,25 mg / mL - 12,5 mg / Vial (50 mL)
B01AC17	TIROFIBAN CLORHIDRATO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A TIROFIBAN BASE	SOLUCIÓN INYECTABLE PARA INFUSIÓN	0,05 mg / mL

Clopidogrel Bisulfato o Clopidogrel Sulfato Hidrogenado equivalente a Clopidogrel base

17.1.0.0.N20 Se acepta las siguientes asociaciones

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
B01AC30	ÁCIDO ACETIL SALICÍLICO + CLOPIDOGREL	TABLETA	75 mg + 75 mg
B01AC30	ÁCIDO ACETIL SALICÍLICO + CLOPIDOGREL	TABLETA	100 mg + 75 mg
B01AC30	ÁCIDO ACETIL SALICÍLICO + CLOPIDOGREL	CÁPSULA DURA	100 mg + 75 mg
B01AC30-	ÁCIDO ACETIL SALICÍLICO + DIPIRIDAMOL	CÁPSULA CON MICROGRÁNULOS DE LIBERACIÓN RETARDADA	25 mg + 200 mg
B01AC30	ÁCIDO ACETIL SALICÍLICO + SUCRALFATO	TABLETA RECUBIERTA	100 mg + 200 mg

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sangre	JULIO 2021
	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
	SACARATÓ 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	JULIO 2021
	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
	EPOYETINA 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 (EPOYETINA BETA)	SOLUCIÓN INYECTABLE	500 UI / 0,3 mL (Jeringa Precargada)
B03XA01	ERITROPOYETINA RECOMBINANTE HUMANA (EPOYETINA 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 PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sangre	JULIO 2021
		Actualizado	
B03XA01	ERITROPOYETINA BETA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1000 UI / Vial
B03XA01	ERITROPOYETINA BETA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	50000 UI / Vial
B03XA01	ERITROPOYETINA BETA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	100000 UI / Vial
B03XA01	ERITROPOYETINA HUMANA RECOMBINANTE (EPOETIN ALFA)	SOLUCIÓN INYECTABLE	4000 UI / 0,4 mL
B03XA01	ERITROPOYETINA HUMANA RECOMBINANTE (EPOETIN ALFA)	SOLUCIÓN INYECTABLE	4000 UI / mL
B03XA01	ERITROPOYETINA HUMANA RECOMBINANTE (EPOETIN ALFA)	SOLUCIÓN INYECTABLE	40000 UI
B03XA01	ERITROPOYETINA HUMANA RECOMBINANTE	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	2000 UI
B03XA01	ERITROPOYETINA HUMANA RECOMBINANTE (EPOETIN ALFA)	SOLUCIÓN INYECTABLE	10000 UI / mL
B03XA01	ERITROPOYETINA HUMANA RECOMBINANTE (EPOETIN ALFA)	SOLUCIÓN INYECTABLE	30000 UI / 0,6 mL
B03XA01	ERITROPOYETINA HUMANA RECOMBINANTE (EPOETIN ALFA)	SOLUCIÓN INYECTABLE	1000 UI / 0,5 mL
B03XA01	ERITROPOYETINA HUMANA RECOMBINANTE (EPOETIN ALFA)	SOLUCIÓN INYECTABLE	3000 UI / 0,3 mL (Jeringa Precargada)
B03XA01	ERITROPOYETINA HUMANA RECOMBINANTE (EPOETIN ALFA)	SOLUCIÓN INYECTABLE	2000 UI / 0,5 mL
B03XA01	ERITROPOYETINA HUMANA RECOMBINANTE (EPOETIN ALFA)	SOLUCIÓN INYECTABLE	2000 UI / mL
B03XA01	ERITROPOYETINA HUMANA RECOMBINANTE (EPOETIN ALFA)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	10000 UI
B03XA01	ERITROPOYETINA HUMANA RECOMBINANTE	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	10000 UI
B03XA01	ERITROPOYETINA HUMANA RECOMBINANTE (ERITROPOYETINA BETA)	SOLUCIÓN INYECTABLE	30000 UI / 0,6 mL (Jeringa Precargada)
B03XA01	ERITROPOYETINA ALFA HUMANA RECOMBINANTE	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	JULIO 2021
	Actualizado	

17.2.0.0.N20 No se acepta el factor intrínseco como antianémico, 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 DISPERSAR 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 AMONIAICAL EQUIVALENTE A HIERRO ELEMENTAL + ÁCIDO FÓLICO	JARABE	525 mg + 1 mg / 100 mL
B03AE10	HIERRO CITRATO AMONIAICAL 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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sangre	JULIO 2021
		Actualizado	
B03AD04	HIERRO III HIDROXIDO COMPLEJO POLIMALTOSADO EQUIVALENTE A HIERRO + ÁCIDO FÓLICO	TABLETA MASTICABLE	100 mg + 350 µg
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, estricnina, hematóporfirinas, hormonas, minerales, mucoproteosa y suplementos dietéticos; porque tales asociaciones no aumentan en forma alguna el efecto terapéutico del antianémico

17.3 ANTICOAGULANTES Y TROMBOLÍTICOS

17.3.1 Anticoagulantes

17.3.1.0.N10

Se aceptan

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
B01AB02	ANTITROMBINA III HUMANA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	50 UI / mL
B01AB02	ANTITROMBINA III HUMANA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	500 UI / Vial
B01AB02	ANTITROMBINA III HUMANA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	600 UI / Vial
B01AB02	ANTITROMBINA III HUMANA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1000 UI / Vial
B01AB02	ANTITROMBINA III HUMANA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1200 UI / Vial
B01AB02	ANTITROMBINA III HUMANA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1500 UI / Vial
B01AF02	APIXABAN	TABLETA RECUBIERTA	2,5 mg
B01AF02	APIXABAN	TABLETA RECUBIERTA	5,0 mg
B01AB12	BEMIPARINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	2500 UI / mL
B01AB12	BEMIPARINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	3500 UI / mL
B01AB12	BEMIPARINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	5000 UI / mL
B01AB12	BEMIPARINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	7500 UI / mL
B01AB12	BEMIPARINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	10000 UI / mL
B01AB13	BEMIPARINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	37500 UI / mL
B01AB13	BEMIPARINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	50000 UI / mL
B01AE06	BIVALIRUDINA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	250 mg / Vial
	CERTOPARINA SÓDICA	SOLUCIÓN INYECTABLE	32 mg / 0,3 mL
	CERTOPARINA SÓDICA	SOLUCIÓN INYECTABLE	32 mg / 0,5 mL
B01AE07	DABIGATRAN ETEXILATO MESILATO EQUIVALENTE A DABIGATRAN BASE	CÁPSULA DURA	75 mg
B01AE07	DABIGATRAN ETEXILATO MESILATO EQUIVALENTE A DABIGATRAN BASE	CÁPSULA DURA	110 mg
B01AE07	DAVIGATRÁN ETEXILATO MESILATO EQUIVALENTE A 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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sangre	JULIO 2021
		Actualizado	
B01AB04	DALTEPARINA SÓDICA (ANTI-FACTOR XA)	SOLUCIÓN INYECTABLE	7,500 UI / 0,3 mL

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sangre	JULIO 2021
		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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sangre	JULIO 2021
	Actualizado	

17.3.1.0.N30 No se aceptan asociaciones de anticoagulantes entre si, porque no hay justificación farmacológica.

17.3.1.0.N40 No se aceptan asociaciones de anticoagulantes con otros fármacos, porque no permiten flexibilidad en la dosis.

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sangre	JULIO 2021
	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	JULIO 2021
	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 ₁ (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 efectos

17.4.0.0.N20

adversos innecesarios y han sido ventajosamente sustituidos.

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

17.4.0.0.N30

17.5 DERIVADOS DE LA SANGRE HUMANA (de origen humano o recombinante)

17.5.0.0.N10 Se aceptan

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
B05AA01	ALBUMINA HUMANA	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,5 mg / 1 mL - 0,05 g / 1 mL - 5%
B05AA01	ALBUMINA HUMANA	SOLUCIÓN INYECTABLE	20 mg / mL
B05AA01	ALBUMINA HUMANA	SOLUCIÓN INYECTABLE PARA INFUSION	200 mg / mL
B05AA01	ALBUMINA HUMANA	SOLUCION PARA INFUSIÓN	0,2g/mL
B05AA01	ALBUMINA HUMANA	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,2g / 1mL
B05AA01	ALBUMINA HUMANA	SOLUCIÓN INYECTABLE INTRAVENOSA	0,25g/mL
B05AA01	ALBUMINA HUMANA	SOLUCIÓN INYECTABLE	20 g / 100 mL - 20%
B05AA01	ALBUMINA HUMANA	SOLUCIÓN INYECTABLE	25 g / 100 mL - 250 mg / mL - 25%
B01AB02	ANTITROMBINA III	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	50 UI / mL
B02BD05	FACTOR VII DE COAGULACION	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	600 UI / Vial
B02BD05	FACTOR VII	POLVO ESTÉRIL PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	600UI/Vial
B02BD05	FACTOR VIIA RECOMBINANTE DE COAGULACION (RFVIIA) EPTACOG ALFA ACTIVADO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1 mg / Vial - (1 mg / mL después de la reconstitución)
B02BD05	FACTOR VIIA RECOMBINANTE DE COAGULACION (RFVIIA) EPTACOG ALFA ACTIVADO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	2 mg / Vial - (1 mg / mL después de la reconstitución)
B02BD05	FACTOR VIIA RECOMBINANTE DE COAGULACION (RFVIIA) EPTACOG ALFA ACTIVADO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	5 mg / Vial - (1 mg / mL después de la reconstitución)
B02BD05	FACTOR VIIA RECOMBINANTE DE COAGULACION	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	60 K UI / Vial
B02BD05	FACTOR VIIA RECOMBINANTE DE COAGULACION	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	120 K UI / Vial
B02BD05	FACTOR VIIA RECOMBINANTE DE COAGULACION	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	240K UI / Vial
B02BD05	FACTOR VIIA RECOMBINANTE DE COAGULACION	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	0,6mg / mL (1,2; 2,4 y 4,8 mg / Vial)
B02BD02	FACTOR ANTIHEMOFÍLICO VIII	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTRUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	500 UI / Vial (50UI/mL)
B02BD02	FACTOR ANTIHEMOFÍLICO VIII	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	No menos de 100 UI
B02BD02	FACTOR 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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sangre	JULIO 2021
		Actualizado	
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 (ANTHEMOFÍLICO)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	250 UI / Vial
B02BD02	FACTOR VIII DE COAGULACIÓN HUMANA (ANTHEMOFÍLICO)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	500 UI / Vial
B02BD02	FACTOR VIII DE COAGULACIÓN HUMANA (ANTHEMOFÍLICO)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	500 UI / Vial (7,2 mg / Vial)
B02BD02	FACTOR VIII DE COAGULACIÓN HUMANA (ANTHEMOFÍLICO)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1000 UI / Vial (15,0 mg / Vial)
B02BD02	FACTOR VIII DE COAGULACIÓN HUMANA (ANTHEMOFÍLICO)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	100 UI / mL
B02BD02	FACTOR VIII RECOMBINANTE (OCTOCOG ALFA)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	250 UI / Vial
B02BD03	FACTOR VIII RECOMBINANTE (OCTOCOG ALFA)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	500 UI / Vial
B02BD04	FACTOR VIII RECOMBINANTE (OCTOCOG ALFA)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1000 UI / Vial
B02BD04	FACTOR VIII RECOMBINANTE (OCTOCOG ALFA)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	2000 UI / Vial
B02BD02	FACTOR VIII RECOMBINANTE (OCTOCOG ALFA - MOROCTOCOG ALFA-TUROCTOCOG ALFA)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	250 UI / Vial
B02BD02	FACTOR VIII RECOMBINANTE (OCTOCOG ALFA - MOROCTOCOG ALFA-TUROCTOCOG ALFA)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	500 UI / Vial
B02BD02	FACTOR VIII RECOMBINANTE (OCTOCOG ALFA - MOROCTOCOG ALFA-TUROCTOCOG ALFA)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1000 UI / Vial
B02BD02	FACTOR VIII RECOMBINANTE (OCTOCOG ALFA - MOROCTOCOG ALFA-TUROCTOCOG ALFA)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1500 UI / Vial
B02BD02	FACTOR VIII RECOMBINANTE (OCTOCOG ALFA - MOROCTOCOG ALFA-TUROCTOCOG ALFA)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	2000 UI / Vial
B02BD02	FACTOR VIII RECOMBINANTE (OCTOCOG ALFA - MOROCTOCOG ALFA-TUROCTOCOG ALFA)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	3000 UI / Vial
	FACTOR VIII DE COAGULACIÓN RECOMBINANTE HUMANO GLUCOPEGILADO (ADNR), TUROCTOCOG ALFA PEGOL	SOLUCIÓN INYECTABLE	250 IU / ml
	FACTOR VIII DE COAGULACIÓN RECOMBINANTE HUMANO GLUCOPEGILADO (ADNR), TUROCTOCOG ALFA PEGOL	SOLUCIÓN INYECTABLE	375 IU / ml
	FACTOR VIII DE COAGULACIÓN RECOMBINANTE HUMANO GLUCOPEGILADO (ADNR), TUROCTOCOG ALFA PEGOL	SOLUCIÓN INYECTABLE	500 IU / ml
	FACTOR VIII DE COAGULACIÓN RECOMBINANTE HUMANO GLUCOPEGILADO (ADNR), TUROCTOCOG ALFA PEGOL	SOLUCIÓN INYECTABLE	750 IU / ml
	FACTOR VIII RECOMBINANTE PEGILADO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	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	JULIO 2021
		Actualizado	
	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, PROTEÍNA DE FUSIÓN Fc (rFVIII-Fc)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	250 UI / Vial
	FACTOR VIII DE COAGULACIÓN RECOMBINANTE, PROTEÍNA DE FUSIÓN Fc (rFVIII-Fc)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	500 UI / Vial
	FACTOR VIII DE COAGULACIÓN RECOMBINANTE, PROTEÍNA DE FUSIÓN Fc (rFVIII-Fc)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	750 UI / Vial
	FACTOR VIII DE COAGULACIÓN RECOMBINANTE, PROTEÍNA DE FUSIÓN Fc (rFVIII-Fc)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	1000 UI / Vial
	FACTOR VIII DE COAGULACIÓN RECOMBINANTE, PROTEÍNA DE FUSIÓN Fc (rFVIII-Fc)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	1500 UI / Vial
	FACTOR VIII DE COAGULACIÓN RECOMBINANTE, PROTEÍNA DE FUSIÓN Fc (rFVIII-Fc)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	2000 UI / Vial
	FACTOR VIII DE COAGULACIÓN RECOMBINANTE, PROTEÍNA DE FUSIÓN Fc (rFVIII-Fc)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	3000 UI / Vial
	FACTOR VIII RECOMBINANTE (SIMOCTOCOG ALFA)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	250 UI / Vial
	FACTOR VIII RECOMBINANTE (SIMOCTOCOG ALFA)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	500 UI / Vial
	FACTOR VIII RECOMBINANTE (SIMOCTOCOG ALFA)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1000 UI / Vial
	FACTOR VIII RECOMBINANTE (SIMOCTOCOG ALFA)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	2000 UI / Vial
B02BD02	FACTOR 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-Fc)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	250 UI / Vial
	FACTOR IX DE COAGULACION (RECOMBINANTE), PROTEÍNA DE FUSIÓN Fc (rFIX-Fc)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	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	JULIO 2021
		Actualizado	
	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 ESTÉRIL 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 SEGÚN EL ESTÁNDAR DE LA OMS 84/681	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	Actividad especifica 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 ESTÉRIL 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 PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sangre	JULIO 2021
		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) + PROTEÍNAS	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	FRACCIÓN DE PLASMA HUMANO CON UN FACTOR IX + ANTITROMBINA III + HEPARINA + PROTEINA TOTAL	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1200 UI + (1 - 3 UI) + (10 - 50 UI) + (10 - 30 mg) / Vial
B02BD	FRACCIÓN 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 SANGUÍNEO	
B05AA01	PROTEÍNA PLASMÁTICA HUMANA CON ACTIVIDAD CONTRA LOS INHIBIDORES DEL FACTOR VIII	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	2500 U / Vial
B05AA01	PROTEINA PLASMATICA HUMANA CON ACTIVIDAD CONTRA LOS INHIBIDORES DEL FACTOR VIII	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	500 U / Vial
B05AA01	PROTEINA PLASMATICA HUMANA CON ACTIVIDAD CONTRA LOS INHIBIDORES DEL FACTOR VIII	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1000 U / Vial
	PROTEINA PLASMATICA HUMANA CON ACTIVIDAD CONTRA LOS INHIBIDORES DEL FACTOR VIII	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	25U/mL
	PROTEINA PLASMATICA HUMANA CON ACTIVIDAD CONTRA LOS INHIBIDORES DEL FACTOR VIII	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	50U/mL

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sangre	JULIO 2021
		Actualizado	
B02BD04	PROTEINA TOTAL, CONTENIDO DE FACTOR IX	POLVO ESTERIL PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	300 UI / Vial
	PROTEÍNAS DEL PLASMA HUMANO	SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	45.0 – 70.0 mg/mL
B05AA01	PROTEÍNAS PLASMÁTICAS CONTENIDO COMO MÍNIMO 95% DE ALBÚMINA HUMANA	SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	50 g / L
B05AA01	PROTEÍNAS PLASMÁTICAS CONTENIDO COMO MÍNIMO 95% DE ALBÚMINA HUMANA	SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	200 g / L
B05AA01	PROTEÍNAS PLASMÁTICAS CONTENIDO COMO MÍNIMO 95% DE ALBÚMINA HUMANA	SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN	250 g / L
B02BD07	FACTOR XIII DERIVADO DE PLASMA HUMANO Y APROTINA DE ORIGEN BOVINO (SOLUCIÓN 1) TROMBINA DERIVADO DE PLASMA HUMANO Y CLORURO DE CALCIO (SOLUCIÓN 2)	SOLUCIÓN INYECTABLE (Jeringa prellenada de doble cámara con los dos componentes)	10 UI + 300 UI + 500 UI + 5,88 mg / JERINGA
B05AA01	SOLUCIÓN PROTEICA DE PLASMA HUMANO 20% CON UN CONTENIDO DE ALBUMINA NO MENOR DEL 95%	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 g / 50 mL
B02BC06	TROMBINA	POLVO LIOFILIZADO ESTERIL PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	500 UI / mL (Vial por 5 mL y 10 mL de NaCl)
B02BC06	TROMBINA	POLVO LIOFILIZADO ESTERIL PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN DE USO TÓPICO	1000 UI / Vial
B02BC06	TROMBINA	POLVO LIOFILIZADO ESTERIL PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN DE USO TÓPICO	20000 UI / Vial
B02BD07	FIBRINOGENO HUMANO	POLVO LIOFILIZADO ESTERIL PARA RECONSTITUIR - USO TÓPICO	100 - 180 mg
	FACTOR XIII		> 20 UI / mL
	TROMBINA		> 800 UI
R02RD07	PROTEINA TOTAL + PROTEINA COAGULABLE COMPUESTA DE :		(100 – 130 mg) + (75 – 115 mg)
	FIBRINOGENO		70 – 110 mg

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sangre	JULIO 2021
		Actualizado	
B02BC07	PLASMAIBRONECTINA	POLVO LIOFILIZADO CONCENTRADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	2 – 9 mg
	FACTOR XIII		10 – 50 U
PLASMINOGENO	4 – 120 mg		
SOLUCIÓN DE APROTININA :	3000 UIK		
APROTININA (BOVINA) que contiene TROMBINA HUMANA	4 UI / mL		
TROMBINA HUMANA	500 UI		
TROMBINA HUMANA	2500 UI		
SOLUCIÓN CLORURO CALCICO	4,44 mg / mL		
TROMBINA HUMANA : Vial 1	2500 UI		
B02BC06	SOLUCIÓN CLORURO DE CALCIO 40 mmol / L : Vial 2		POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE
B02BB01	Vial 1: FIBROGENO HUMANO + FACTOR XIII DE PLASMA HUMANO	POLVO LIOFILIZADO CONCENTRADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE LIOFILIZADO ESTERIL PARA DILUIR A 0.5mL. CADA PRESENTACIÓN CONTIENE:	32,5-57,5 mg + 20-40 U* (*U=1 Unidad Corresponde a la actividad del Factor XIII de 1 mL de plasma fresco con citrato)
	Vial 2: APROTININA DE PULMON BOVINO		500KIU** (Corresponden a 0,28 PEU***) **KIU=Unidades de inactivador, *** PEU=Unidades Farmacopea Europea; 1 PEU= 1800 KIU / 0,5 mL
	Vial 3: LIOFILIZADO ESTERIL PARA DILUIR TROMBINA HUMANA		200-300 UI
	Vial 4: CLORURO DE CALCIO DIHIDRATO		14,7 mg (40m mL / L) / 2,5mL
	Componente 1: Polvo de Tisseel: Fibrinógeno (humano)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	91,0 mg (72 – 110 mg contenido en 96-125 mg de proteína total)
	Solución de Aprotinina: Aprotinina acetato (sintética)		3000 KIU/ml [*1800 Kallidinogenase Inactivator Units (KIU) corresponden a 1 European Pharmacopoeia Unit (EPU)]
	Componente 2: Polvo de Trombina:		500 IU/mL
	Solución de Cloruro de Calcio:		40 µmol/ml
	Vial 1: FIBROGENO 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 PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sangre	JULIO 2021
		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****) (**KIU= Unidades de Inactivador, ****PEU= Unidades Farmacoepa, 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 I, 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****) KIU = Unidades de Inactivador, ****PEU= Unidades Farmacoepa, 1PEU=180KIU/ mL 400-600 UI
	Vial 3: LIOFILIZADO ESTERIL PARA DILUIR TROMBINA HUMANA		400 - 600 UI
	Vial 4: CLORURO DE CALCIO DIHIDRATO		14,7 mg 40 mmol/ L / 2,5 mL
B02BB01	FIBRINOGENO	SOLUCION CONGELADA	70- 110 mg / mL
	APROTININA SINTETICA		3000KIU / mL
	TROMBINA HUMANA		4 UI / mL
	CALCIO CLORURO		40 µmol / mL
	FIBRINOGENO HUMANO + FACTOR XIII DE PLASMA HUMANO + APROTININA DE PULMÓN BOVINO + TROMBINA HUMANA + CLORURO DE CALCIO DIHIDRATO	POLVO ESTÉRIL PARA RECONSTITUIR A SOLUCION TÓPICA	270mg + 180U + 3000KUI (Corresponde a 1,67 PEU) + 1500UI + 17,7mg

1 KUI es igual a 1.000 UI (Unidades Internacionales).

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sangre	JULIO 2021
	Actualizado	

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	POL(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	POL(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 ADN _r (FACTOR METEIOIL RECOMBINANTE ESTIMULADOR DE LAS COLONIAS DE GRANULOCITOS HUMANOS (R-METHUG-CSF)	SOLUCIÓN INYECTABLE	300 µg / 1 mL
L03AA02	FILGRASTIM (rhG-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	JULIO 2021
		Actualizado	
L03AC02	OPRELVEKIN (RECOMBINANTE) (INTERLEUKINA 11)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	5 mg / Vial
L03AA13	PEGFILGRASTIM	SOLUCIÓN INYECTABLE	6 mg / 0,6 mL
L03AX16	PLERIXAFOR	SOLUCIÓN INYECTABLE	20 mg / mL

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sangre	JULIO 2021
	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

		AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL 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 - Sistema inmune		JULIO 2021	
				Actualizado			

18. SISTEMA INMUNE

18.1 VACUNAS Y ANTITOXINAS

18.1.1 Vacunas (antígenos) con capacidad inmunizante activa

18.1.1.0.N10 Se denominan **vacunas monovalentes** aquellas que contienen en su composición una cepa con un único antígeno, correspondiente a cualquiera de los grupos siguientes:

- Toxoides: tetánico diftérico.
- Vacunas bacterianas con gérmenes muertos: Pertussis, cólera, brucelosis.
- Vacuna bacteriana para *Haemophilus influenzae* tipo B.
- Vacunas bacterianas con gérmenes vivos modificados: antituberculosa BCG
- Vacuna bacteriana antimeningococcica.
- Vacunas virales con virus muertos: antirrábica, antipoliomielítica tipo Salk, antinfluenza.
- Vacunas virales con virus vivos modificados: antipoliomielítica tipo Sabin, antiencéfalítica, antinfluenzas, anti amarílica, antirubeola, antisarampionosa, antipaperas.
- Vacunas con virus vivos naturales: antivariólica.
- 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 ₅₀ 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 ⁵ UFC / 0,1 mL de vacuna reconstituida

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema inmune	JULIO 2021
		Actualizado	
J07AH07	<i>Neisseria meningitidis</i> Serogrupo C - OLIGOSACARIDO CONJUGADO CON PROTEÍNA CRM ₁₉₇ DE <i>Corynebacterium diphtheriae</i> 12.5 A 25 MCG	POLVO LIOFILIZADA PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	10 µg / Dosis (0,5 mL)
J07BE01 -	PAROTIDITIS - VIRUS VIVO ATENUADO DE LA CEPA URABE AM-9	SUSPENSIÓN INYECTABLE	5000 CCID50/ Dosis
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	ROTA VIRUS HUMANO VIVO ATENUADO, CEPA RIX4414	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	1 x 10 ⁶ CCID50/ Dosis (1,0 mL)
J07BH01	ROTA VIRUS HUMANO VIVO ATENUADO, CEPA RIX4414	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN ORAL	1 x 10 ⁶ CCID50/ Dosis (1,5 mL)
J07BH01	ROTA VIRUS HUMANO VIVO ATENUADO, CEPA RIX4414	SUSPENSIÓN ORAL	1 x 10 ⁶ CCID50/ Dosis (1,5 mL)
J07BJ01	RUBÉOLA - VIRUS VIVOS ATENUADOS - CEPA WISTAR RA 27/3	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1000 DICT ₅₀ / 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 ⁹ + <i>Salmonella Typhi</i> Ty21a Bacterias inactivadas de la cepa atenuada 5 - 50 x 10 ⁹	CÁPSULA DURA-GASTRORESISTENTE	2 x 10 ⁹ + 5 - 50 x 10 ⁹ de Bacterias
J07BD01	SARAMPIÓN - VIRUS VIVO ATENUADO DE LA CEPA SCHWARZ	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	1000 DICT ₅₀ / 0,5 mL
J07AM01	TETÁNICO TOXOIDE	SUSPENSIÓN INYECTABLE	≥ 40 UI / 0,5 mL
J07AM01	TETÁNICO TOXOIDE	SUSPENSIÓN INYECTABLE	40 UI / vial
J07AM01	TETÁNICO TOXOIDE	SUSPENSIÓN INYECTABLE	≥ 30 UI / 0,5 mL
J07AM01	TETÁNICO TOXOIDE	POLVO PARA SUSPENSIÓN INYECTABLE	≥ 30 UI / 0,5 mL
J07AM01	TETÁNICO TOXOIDE	POLVO PARA SUSPENSIÓN INYECTABLE	≥ 40 UI / 0,5 mL
J07AM01	TETÁNICO TOXOIDE	SUSPENSIÓN INYECTABLE	40UI/0,5mL
J07AM01	TETÁNICO TOXOIDE MÁS DE 5 (O MÁS DE 40 UI) UNIDADES DE FLOCULACION	SUSPENSIÓN INYECTABLE	5 Lfu / Dosis (Ampolla 0,5 mL)
	TOXOIDE DIFTERIA MODIFICADO + TOXOIDE TETANICO PURIFICADO + TOXOIDE PERTUSICO PURIFICADO ABSORBIDO + HEMAGLUTININA FILAMENTOSA PURIFICADA ADSORBIDA + VIRUS DE POLIOMIELITIS INACTIVADO TIPO 1 + VIRUS DE POLIOMIELITIS INACTIVADO TIPO 2 + VIRUS DE POLIOMIELITIS INACTIVADO TIPO 3.	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 ¹¹ VIBRIOS (INACTIVADOS POR CALOR O FORMALINA) SUBUNIDAD B DE LA TOXINA DEL CÓLERA	SUSPENSIÓN ORAL	1 mg / 3 mL-

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema inmune	JULIO 2021
	Actualizado	


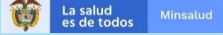
(UNA UNIDAD DE ANTIGENO ES EQUIVALENTE APROXIMADAMENTE A 1MG DE PROTEINA DE VIRUS DE HEPATITIS A)

DIC	Dosis Infectante Mediana de Cultivo Celular 50%
DIT	Dosis Infectante Mediana de Cultivo Tisular 50%
DI	Dosis Infectante 50% DI
Lf	Unidad Floclante
UFP	Unidad Formadora de Placas
CCID50 = TCID50	Dosis que infecta al 50% de los cultivos celulares
1 UF	* 1 UI = 0,18 Lf (unidades de floclación) de toxoide tetanico.

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema inmune	JULIO 2021
	Actualizado	

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 ANTIGENO HA + EXCEDENTE* DE CEPA DEL VIRUS DE LA GRIPE A/H1N1, VIRIÓN FRACCIONADO, INACTIVADA. 15 µg DE ANTIGENO HA + EXCEDENTE* CEPA DEL VIRUS DE LA GRIPE A/H3N2, VIRIÓN FRACCIONADO, INACTIVADA. 15 µg DE ANTIGENO HA + EXCEDENTE*CEPA DEL VIRUS DE LA GRIPE B (LINAJE VICTORIA), VIRIÓN FRACCIONADO, INACTIVADA. 15 µg DE ANTIGENO HA + EXCEDENTE* CEPA DEL VIRUS DE LA GRIPE B (LINAJE YAMAGATA), VIRIÓN FRACCIONADO, INACTIVADA.	SUSPENSIÓN ESTERIL	15 µg + 15 µg + 15 µg + 15 µg/ Unidad (0,5mL)
J07AH08	MENINGOCÓCICO POLISACÁRIDO SEROGRUPO A+ SEROGRUPO C+ SEROGRUPO Y + SEROGRUPO W-135 (CONJUGADOS TODOS LOS SEROTIPOS CON PROTEÍNA DE TOXOIDE DIFTÉRICO TOTAL 48 µg)	SOLUCIÓN INYECTABLE	4 µg + 4 µg + 4 µg + 4 µg / Dosis (0,5 mL)
J07AH08	MENINGOCÓCICO OLIGOSACÁRIDO GRUPO A + GRUPO C + GRUPO W-135 + GRUPO Y CONJUGADO CON PROTEÍNA CRM197 de <i>Corynebacterium diphtheriae</i>	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 µg (12,5 a 33,0 µg) + 5 µg (6,25 a 12,5 µg) + 5 µg (3,3 a 10 µg) + 5 µg (3,3 a 10,0 µg) / dosis (0,5mL)
J07AH03	<i>Neisseria meningitidis</i> GRUPO A + <i>Neisseria meningitidis</i> GRUPO C	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	50 µg + 50 µg / Vial
J07AH03	<i>Neisseria meningitidis</i> - POLIOSACARIDO LIOFILIZADO PURIFICADO GRUPO A + <i>Neisseria meningitidis</i> POLISACARIDO PURIFICADO GRUPO C	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	50 µg + 50 µg / dosis (Vial)
J07AH09	<i>Neisseria meningitidis</i> - VESICULAS PURIFICADAS DE MEMBRANA EXTERNA DE MENINGOCOCO SEROGRUPO B + OLIGOSACARIDO CAPSULAR PURIFICADO DE MENINGOCOCO SEROGRUPO C	SUSPENSIÓN INYECTABLE	50 µg + 50 µg / Dosis (0,5 mL)
J07AH08	POLISACÁRIDO DE NEISSERIA MENINGITIDIS DEL SEROGRUPO A* POLISACÁRIDO DE NEISSERIA MENINGITIDIS DEL SEROGRUPO C* POLISACÁRIDO DE NEISSERIA MENINGITIDIS DEL SEROGRUPO W-135* POLISACÁRIDO DE NEISSERIA MENINGITIDIS DEL SEROGRUPO Y* *CONJUGADO CON TOXOIDE TETÁNICO COMO PROTEÍNA PORTADORA 44 MG	POLVO LIOFILIZADO	5 µg + 5 µg + 5 µg + 5 µg / 0,5 mL
	PROTEÍNA RECOMBINANTE DE FUSIÓN NHBA DE <i>Neisseria meningitidis</i> DEL GRUPO B: • PROTEÍNA RECOMBINANTE NaDa DE <i>Neisseria meningitidis</i> DEL GRUPO B: • PROTEÍNA RECOMBINANTE DE FUSIÓN fHbp DE <i>Neisseria meningitidis</i> DEL GRUPO B: • VESÍCULAS DE LA MEMBRANA EXTERNA (OMV) DE <i>Neisseria meningitidis</i> GRUPO B CEPA NZ98/ 254 MEDIDAS COMO LA CANTIDAD TOTAL DE PROTEÍNA QUE CONTIENE EL POR A P1.4:	SUSPENSIÓN INYECTABLE	50 µg + 50 µg + 50 µg + 25 µg / Vial
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

 AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		 La salud es de todos	
FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema inmune	
		Actualizado	
		FECHA PUBLICACIÓN	
		JULIO 2021	
J07BM02	Papiloma humano PROTEINA L1 DEL virus del (VPH) TIPO 16 + PROTEINA L1 DEL VPH TIPO 18	SUSPENSIÓN INYECTABLE	(20 µg + 20 µg) / 0,5 mL
J07BM01	Papiloma humano - PROTEÍNA L1 VPH TIPO 6 + PROTEÍNA L1 VPH TIPO 11 + PROTEÍNA L1 VPH TIPO 16 + PROTEÍNA L1 VPH TIPO 18.	SUSPENSIÓN INYECTABLE	20 µg + 40 µg + 40 µg + 20 µg / 0,5 mL
	Papiloma humano - PROTEÍNA L1 VPH TIPO 6 + PROTEÍNA L1 VPH TIPO 11 + PROTEÍNA L1 VPH TIPO 16 + PROTEÍNA L1 VPH TIPO 18 + PROTEÍNA L1 VPH TIPO 31 + PROTEÍNA L1 VPH TIPO 33 + PROTEÍNA L1 VPH TIPO 45 + PROTEÍNA L1 VPH TIPO 52 + PROTEÍNA L1 VPH TIPO 58	SUSPENSIÓN INYECTABLE	30 µg + 40 µg + 60 µg + 40 µg + 20 µg + 20 µg + 20 µg + 20 µg / 0,5 mL
	ANTIPOLIOMELITICA VACUNA VIVA ORAL TRIVALENTE (VAO) + PARTICULAS INFECCIOSAS TIPO 1 (VIRUS DE POLIO) TCID 50 + PARTICULAS INFECCIOSAS TIPO 2 (VIRUS DEL POLIO) TCID 50 + PARTICULAS INFECCIOSAS TIPO 3 (VIRUS DEL POLIO)	SOLUCIÓN ORAL	Cada dosis de vacuna de 0,5 mL
J07BF03	POLIOMELITIS VIRUS TIPO 1 + POLIOMELITIS VIRUS DE LA TIPO 2 + POLIOMELITIS VIRUS DE LA TIPO 3 -	SUSPENSIÓN ORAL	log10 CCID50 7 + log10 CCID50 6 + log10 CCID50 6,8 / 1 mL - (10 dosis DE 0,1 mL)
J07BF03	POLIO TIPO 1 ANTÍGENO D DE VIRUS MAHONEY + POLIO TIPO 2 ANTÍGENO D DE VIRUS DE MEF-1 + POLIO TIPO 3 ANTÍGENO D DE VIRUS DE SAUKETT.	SUSPENSIÓN INYECTABLE	40 UD + 8 U D + 32 U D / 0,5 mL
J07BF03	POLIVIRUS SALK TIPO 1 INACTIVADO + POLIVIRUS SALK TIPO 2 INACTIVADO + POLIVIRUS SALK TIPO 3 INACTIVADO (Unidades de antigen D)	SUSPENSIÓN INYECTABLE	40 DU + 8 DU + 32 DU / dosis (0,5 mL)
J07BF03	POLIO VIRUS ATENUADO (CEPA L SC 2 AB) + POLIO VIRUS TIPO 2 ATENUADO (CEPA P712, CH 2AB) + POLIO VIRUS TIPO 3 ATENUADO (CEPA LEON 12 AB)	SUSPENSIÓN ORAL	CCID50 100000 + CCID50 100000 + CCID50 300000/ dosis (2 gotas = 0,1 mL)
J07BF03	POLIO VIRUS TIPO 1 ATENUADO (CEPA L SC 2 AB) + POLIO VIRUS TIPO 2 ATENUADO (CEPA P712, CH AB) + POLIO VIRUS TIPO 3 ATENUADO (CEPA LEON A1B)	SUSPENSIÓN ORAL	1 X 10 ⁵ DICT50 + 1X 10 ⁵ DICT50 + 3X10 ⁵ 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 ⁵ CCID50 + 1X 10 ⁵ CCID50 + 6X10 ⁵ 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 ⁶ UI + 2,8 x 10 ⁶ UI + 2,2 x 10 ⁶ UI + 2,0 x 10 ⁶ UI + 2,3 x 10 ⁶ 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 PROTEINA 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 PROTEINA TRANSPORTADORA (PROTEINA 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., SEROTIPO19 F CONJUGADO CON TOXOIDE DIFTÉRICO (DT).	SUSPWNSIÓN INYECTABLE	1 µg + 3 µg + 3 µg + 3 µg / Jeringa prellenada o Vial de 0.5mL

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema inmune	JULIO 2021
		Actualizado	
J07AL01	Streptococcus pneumoniae - SACÁRIDOS DE LOS SEROTIPOS 4, 9V, 14, 18C, 19F Y 23F + SACÁRIDOS DEL SEROTIPO 6B + PROTEÍNA TRANSPORTADORA DE CRM 197	SOLUCIÓN INYECTABLE	2 µg + 4 µg + 20 µg / 0,5 mL
J07AL02	Streptococcus pneumoniae - POLISACÁRIDO PURIFICADO CAPSULAR TIPO: 1 +2 +3 +4 +5+ 6B +7F+ 8 +9N + 9V+ 10A+ 11A+ 12F+ 14+ 15B+ 17F+ 18C+ 19A+ 19F+20+22F+23F+33F	SOLUCIÓN INYECTABLE	25 µg de cada tipo de polisacárido / 5 mL
J07AL01	Streptococcus pneumoniae - SACÁRIDOS DE LOS SEROTIPOS 1, 3, 4, 5, 6A, 7F, 9V, 14, 18C, 19A, 19F, 23F, SEROTIPOS 6B Y PROTEÍNA TRANSPORTADORA CRM 197.	SOLUCIÓN INYECTABLE	2 µg +2 µg +2 µg +2 µg +2 µg +2 µg +2 µg +2 µg +2 µg +2 µg +4 µg / 0,5 mL
	Polisacáridos capsulares de 23 tipos de Streptococcus Pneumoniae: 1, 2, 3, 4, 5, 6B, 7F, 8, 9N, 9V, 10A, 11A, 12F, 14, 15B, 17F, 18C, 19A, 19F, 20, 22F, 23F, 33F.	SOLUCION INYECTABLE	25mcg/0.5mL
J07AE01	Vibrio cholerae O1 Inaba, biotipo clásico (inactivado por calor) + Vibrio cholerae O1 Inaba, biotipo El Tor (inactivado con formalina) + Vibrio cholerae O1 Ogawa, biotipo clásico (inactivado por calor) * Vibrio cholerae O1 Ogawa, biotipo clásico (inactivado con formalina) * +□ Subunidad B de la toxina del cólera recombinante (TCBr) 1 mg (producida por V. cholerae O1 Inaba, biotipo clásico, cepa 213)	SUSPENSIÓN ORAL	31.25x10 ⁹ bacterias + 31.25x10 ⁹ bacterias + 31.25x10 ⁹ bacterias + 31.25x10 ⁹ bacterias + 1 mg / Sobre (3mL)
	Virus CYD del dengue, serotipo 1* + Virus CYD del dengue, serotipo 2* + Virus CYD del dengue, serotipo 3* + Virus CYD del dengue, serotipo 4* * Elaborado en células Vero sin suero por tecnología de ADN recombinante.	POLVO PARA SUSPENSIÓN INYECTABLE	4,50-6,0 log ₁₀ DICC50/dosis** + 4,50-6,0 log ₁₀ DICC50/dosis** + 4,50-6,0 log ₁₀ DICC50/dosis** + 4,50-6,0 log ₁₀ DICC50/dosis** ** DICC50: dosis infecciosa del 50 % en cultivo celular
J07BB02	Cepas de Hemaglutinina (A/Michigan/45/2015 (H1N1)pdm09-like strain(A/Singapore/GP1908/2015, IVR-180) + A/Singapore/INFIMH-16-0019/2016(H3N2)-like strain (A/Singapore/INFIMH16-0019/2016, NIB-104) + B/Phuket/3073/2013-like strain (B/Phuket/3073/2013, wild type) + B/Brisbane/60/2008-like strain (B/Brisbane/60/2008, wild type)) + Neuraminidasa (A/Michigan/45/2015 (H1N1)pdm09-like strain (A/Singapore/GP1908/2015, IVR180) + A/Singapore/INFIMH-16-0019/2016 (H3N2)-like strain (A/Singapore/INFIMH16-0019/2016, NIB-104) +B/Phuket/3073/2013-like strain (B/Phuket/3073/2013, wild type) + B/Brisbane/60/2008-like strain (B/Brisbane/60/2008, wild type))	SUSPENSIÓN INYECTABLE	(15 µg + 15 µg + 15 µg + 15 µg) + (presente + presente + presente + presente)
J07BB	VIRUS ANÁLOGO A A/MICHIGAN/45/2015 (H1N1) + VIRUS ANÁLOGO A A/SINGAPURE/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


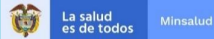
CCID Dosis Infecciosa en Cultivo de Célula

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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema inmune	JULIO 2021
		Actualizado	
J07AM51	DIFTÉRICO TOXOIDE PURIFICADO + TOXOIDE TETÁNICO PURIFICADO	SUSPENSIÓN INYECTABLE	2 UI + 20 UI /Dosis (0,5 mL)
J07AM51	DIFTÉRICO TOXOIDE + TETÁNICO TOXOIDE + COMPONENTES DE TOSFERINA: Bordetella pertussis 2,5 mcg de toxoide de la 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 OU (≥ 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 OU (≥ 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 OU (≥ 4 UI) + ≥ 10 mcg / 0,5 mL
J07AG52	DIFTERIA+TOXOIDE + TÉTANO TOXOIDE + Bordetella pertussis (CÉLULA ENTERA)+POLISACÁRIDO CAPSULAR PURIFICADO (PRP) DE HIB UNIDO COVALENTEMENTE A 20 A 36.7 µg DE TOXOIDE DE TÉTANO	SUSPENSIÓN INYECTABLE	25 Lf (≥ 30 UI)+5.5 Lf (≥ 60 UI)+ 160IOU (≥ 4 UI)+ 11 µg / 0,5 mL

 AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		 La salud es de todos	
FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema inmune	
		Actualizado	
		FECHA PUBLICACIÓN	
		JULIO 2021	
J07CA05	DIFTÉRICO TOXOIDE + TETÁNICO TOXOIDE+ Bordetella Pertussis + HBsAg (r ADN); CAPSULAR PURIFICADO Hib Polisacárido (PRP) CONJUGADO CON TOXOIDE TETÁNICO (Proteína transportadora)10 mcg	SUSPENSIÓN INYECTABLE	≤ 25 Lf (≥ 30 UI) + ≥ 2.5 Lf (≥ 40 UI) + ≤16 UO (≥ 4 UI) + ≥ 10 mcg Capsular purificado Hib Polisacárido (PRP) conjugado con toxoide tetánico : 10 mcg / 0,5 mL
J07CA05	DIFTÉRICO TOXOIDE <25LF(>30 UI) + TETÁNICO TOXOIDE >5LF(>40 UI) + B. PERTUSSIS (CÉLULA ENTERA) <16UO (>4UP)+ HBSAG (RADN) >10MCG	SUSPENSIÓN INYECTABLE	30 UI + 40 UI + 4 PFU + 10 mcg / Dosis (0,5 mL)
J07AG51	DIFTÉRICO TOXOIDE+ TETÁNICO TOXOIDE + PERTUSIS TOXOIDE + HAEMAGLUTININ FILAMENTOSA (FHA) + PERTACTINA, + HIB POLISACARIDO CAPSULAR PURIFICADO DE COVALENTE UNIDO A MAX TOXOIDE TETÁNICO	LIOFILIZADO DE VACUNA MÁS LIQUIDO DE VACUNA, PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	30 UI + 40 UI + 25 µg + 25 µg + 8 µg + 40 µg / 0,5 mL
J07CA09	DIFTERICO TOXOIDE + TETANICO TOXOIDE + PERTUSIS TOXOIDE + HEMAGLUTININA FILAMENTOS + PERTACTINA + HEPATITIS B ANTIGENO DE SUPERFICIE DEL VIRUS RECOMBINANTE (PROTEINA S) + Haemophilus influenzae TIPO B CONJUGADO CON TOXOIDE TETANICO + POLIOVIRUS TIPO I INACTIVADO + POLIOVIRUS TIPO II INACTIVADO + POLIOVIRUS TIPO III INACTIVADO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	30 UI + 40 UI + 25 µg + 25 µg + 8 U + 10 mcg + 10 mcg + 40 UD + 8 UD + 32 UD / 0,5 mL (Vial)
J07CA02	DIFTERIA TOXOIDE PURIFICADO+ TÉTANO TOXOIDE PURIFICADO + PERTUSSIS TOXOIDE PURIFICADO + HEMAGLUTININA FILAMENTOSA ADSORBIDA PURIFICADA + POLIOMIELITIS VIRUS INACTIVADO TIPO 1 + POLIOMIELITIS VIRUS DE INACTIVADO TIPO 2 -POLIOMIELITIS VIRUS INACTIVADO TIPO 3	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	30 UI + 40 UI + 25 µg + 25 µg + 40 U + 8U + 32 U / 0,5 mL (Vial)
J07CA09	DIFTERICO TOXOIDE + TETÁNICO TOXOIDE + PERTUSIS TOXOIDE + FILAMENTOS HEMAGLUTININA (FHA) + PERTACTINA + PROTEINA DEL AGHBS RECOMBINANTE + CONJUGADO DE POLISACARIDO CAPSULAR (PRP) DE Haemophilus influenzae TIPO B Y TOXOIDE TETÁNICO 30 A 50 µg, CORRESPONDIENTES A POLISACARIDO CAPSULAR PURIFICADO DE HIB + POLIOVIRUS TIPO I INACTIVADO + POLIOVIRUS TIPO II INACTIVADO + POLIOVIRUS TIPO III INACTIVADO	SUSPENSIÓN INYECTABLE	30 UI+ 40 UI + 25 µg + 25 µg + 8 µg + 10 µg + 10 mcg + 40 DU + 8 DU + 32 DU / 0,5 mL
J07CA09	DIFTERICO TOXOIDE + TETANICO TOXOIDE + PERTUSIS TOXOIDE + HEMAGLUTININA FILAMENTOS + PERTACTINA + HEPATITIS B ANTIGENO DE SUPERFICIE DEL VIRUS RECOMBINANTE (PROTEINA S) + Haemophilus influenzae TIPO B CONJUGADO CON POLISACARIDO CAPSULAR + POLIOVIRUS TIPO I INACTIVADO (COMO ANTIGENO D) + POLIOVIRUS TIPO II INACTIVADO (COMO ANTIGENO D) + POLIOVIRUS TIPO III INACTIVADO (COMO ANTIGENO D)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	30 UI + 40 UI + 25 mcg + 25 mcg + 8 mcg + 10 mcg + 10 mcg + 40 DF + 8 DF + 32 DF / Dosis (0,5 mL)
J07CA11	DIFTERIA TOXOIDE + TÉTANOS TOXOIDE + Bordetella pertussis INACTIVADO + HEPATITIS B + HEMOFILOS INFLUENZAE TIPO B	SUSPENSIÓN INYECTABLE	30 UI + 60 UI + 4 UI + 25 mcg + 10 mcg / 0,5 mL
J07CA05	DIFTÉRICO TOXOIDE + TETÁNICO TOXOIDE + Bordetella pertussis inactivada total + HEPATITIS B VIRUS ANTÍGENO DE SUPERFICIE DEL	SUSPENSIÓN INYECTABLE	30 UI (20Lf) + 60 UI (7.5 lf) + 4 UI (12 MO) + 10 µg + / dosis (0,5 mL - Vial)
J07CA05	DIFTERICO TOXOIDE (NO MENOS DE..) + TETÁNICO 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)

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema inmune	JULIO 2021
		Actualizado	
J07CA11	DIFTÉRICO TOXOIDE + TETÁNICO TOXOIDE + Bordetella pertussis inactivada total + HEPATITIS B ANTÍGENO DE SUPERFICIE DEL VIRUS R -DNA + Haemophilus influenzae TIPO B (PRP - TT)	SUSPENSIÓN INYECTABLE	no menos de 30 UI (20Lf) + no menos de 60 UI (7,5 lf) + no menos de 4 UI (12 MO) + 10 µg + 10 µg / dosis (0,5 mL - Vial)
J07BC20	HEPATITIS B ANTÍGENO DE SUPERFICIE DEL VIRUS RECOMBINANTE + HEPATITIS A VIRUS DE LA INACTIVADO	SUSPENSIÓN INYECTABLE	6,0 – 6,8 log ₁₀ 5,0 – 5,8 log ₁₀ + 5,8 – 6,3 log ₁₀
J07BC20	HEPATITIS A ANTÍGENO DEL VIRUS DE LA (CEPA HM175) + HEPATITIS B ANTÍGENO SUPERFICIAL DEL VIRUS ADN-R (AGHBS)	SUSPENSIÓN INYECTABLE (ADULTOS)	720 U ELISA + 20 µg / mL
J07BC20	ANTÍGENO DEL VIRUS DE LA HEPATITIS A (CEPA HM175) + ANTÍGENO SUPERFICIAL DEL VIRUS HEPATITIS B ADN-R (AGHBS)	SUSPENSIÓN INYECTABLE (NIÑOS)	360 U ELISA + 10 µg / 0,5 mL
J07BC20	HEPATITIS B - (ANTÍGENO SUPERFICIAL DEL VIRUS AGHBS) OBTENIDO POR TECNOLOGIA DEL DEL ADN-R + HEPATITIS A - ANTÍGENO DEL VIRUS DE LA (CEPA HM175)	SUSPENSIÓN INYECTABLE	20 µg + 720 unidades Elisa / Dosis (1 mL)
J07AG51	Haemophilus influenzae 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	Haemophilus influenzae 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 + DIFTÉRICA ANATOXINA PURIFICADA + Bordetella pertussis CONCENTRADO ESTÉRIL DE CÉLULAS INACTIVADAS DE + Haemophilus influenzae CONJUGADO POLIRIBOSIL RIBITOL FOSFATO (PRP-T VACUNA CONTRA EL)	SUSPENSIÓN INYECTABLE	10 µg + 10Lf + 25Lf + 16,1 UO + 9,5 µg / 0,74 mL
	Escherichia coli, LISADO BACTERIANO LIOFILIZADO OM-89 CORRESPONDIENTE A EXTRACTO LIOFILIZADO DE Escherichia coli	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 ₅₀ + al menos 1000 TCID ₅₀ /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 CCID50 + 3,7 CCID50 + 1000 CCID50/ dosis(0,5mL)
J07BD52	ANTISARAMPION VIRUS VIVOS ATENUADOS (CEPA SCHWARZ) + ANTIPAROTIDITIS VIRUS VIVOS ATENUADOS (CEPA RIT 4385) + ANTIRUBEOLA VIRUS VIVOS ATENUADOS (CEPA WISTAR RA 27/3) MAYOR O IIGUAL QUE	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCION INYECTABLE	10 ^ 3,0 CCID50 + 10 ^ 3,7 CCID50 + 10 ^ 3,0 CCID50 / Vial reconstituido (1 dosis / 0,5mL)

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema inmune	JULIO 2021
		Actualizado	
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 ₅₀ + 5000 CCID ₅₀ + 1000 CCID ₅₀ / Dosis (0,5 mL)
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 CCID ₅₀ + 5000 CCID ₅₀ + 1000 CCID ₅₀ / 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 TCID ₅₀ + 20000 TCID ₅₀ + 1000 TCID ₅₀ /dosis de 0,5 mL
J07BD52	SARAMPIÓN VIRUS VIVO ATENUADO DE DERIVADO DE LA CEPA EDMONSTON B 3.00 LOG DICT ₅₀ ; PAPERAS VIRUS VIVO ATENUADO DE LA CEPA JERYL LYNN®: 4.30 LOG DICT ₅₀ ; RUBEOLA VIRUS VIVO ATENUADO DE LA CEPA WISTAR RA 27/3: 3.00 LOG DICT ₅₀ ; VARICELA VIRUS VIVO ATENUADO DE LA CEPA OKAMERCK: 3.99 LOG PFU.	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	3.00 LOG DICT ₅₀ + 4.30 LOG DICT ₅₀ + 3.00 LOG DICT ₅₀ + 3.99 LOG PFU / Dosis (0,5 mL)
J07BD52	SARAMPIÓN VIRUS VIVO ATENUADO (CEPA SCHWARZ) NO MENOS DE 10 3.0. CCID ₅₀ 3 + PAPERAS VIRUS VIVO ATENUADO (CEPA RIT 4385) DERIVADA DE JERYL LYNN NO MENOS DE 10 4.4 CCID ₅₀ 3 + RUBEOLA VIRUS VIVO ATENUADO (CEPA WISTAR RA 27/3) NO MENOS DE 10 3.0. CCID ₅₀ 3 + VARICELA VIRUS DE ATENUADO (CEPA OKA) NO MENOS DE 10 3.0. CCID ₅₀ 3	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	NO MENOS DE 10 3 CCID ₅₀ 3 + NO MENOS DE 10 4.4 CCID ₅₀ 3 + NO MENOS DE 10 3 CCID ₅₀ 3 + 10 3 CCID ₅₀ 3/ dosis (0,5 mL)
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 TCID ₅₀ + 2000 TCID ₅₀ + 1000 TCID ₅₀ /dosis de 0,5 mL
J07BD52	SARAMPIÓN VIRUS DEL(CEPA SCHWARZ) (NO MENOS DE) + RUBEOLA VIRUS DE (CEPA WISTAR RA 27/3) NO MENOS DE + PAROTIDITIS VIRUS DE LA (CEPA URABE AM 9) (NO MENOS DE)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	1000 TCD + 1000 TCD + 5000 TCD / 0,5 mL
J07BD52	SARAMPION VIRUS VIVOS ATENUADOS DERIVADO DE LA CEPA EDMONSTON -ZAGREB MEASLES + PAROTIDITIS VIRUS VIVOS ATENUADOS DE LA CEPA L- ZAGREB MUMPS + RUBEOLA VIRUS VIVOS ATENUADOS DE LA CEPA WISTAR RA 27/3	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSIÓN INYECTABLE	1000 CCID ₅₀ + 5000 CCID ₅₀ + 1000 CCID ₅₀ / FRASCO Ampolla (1 dosis)
J07BD52	SARAMPIÓN 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 DICT ₅₀ /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 ₅₀ 1000 + TCID ₅₀ 10000 + TCID ₅₀ 1000 / dosis

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema inmune	JULIO 2021
		Actualizado	
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 ₅₀ 1000 + DICC ₅₀ 3,7 + DICC ₅₀ 1000/ dosis de 0,5 mL
J07BD52	SARAMPION VIRUS CEPA SCHWARZ NO MENOS + RUBEOLA VIRUS DE CEPA WISTAR RA 27-3 NO MENOS + PAROTIDITIS VIRUS DE CEPA URABE AM 9 NO MENOS	SUSPENSIÓN INYECTABLE	1000 UFC + 1000 UFC + 5000 UFC / Dosis (0,5 mL)
J07AJ51	PERTÚSICO TOXOIDE ADSORBIDO + HEMAGLUTININA FILAMENTOSA ADSORBIDA +FIMBRIAS TIPOS 2 Y 3 ADSORBIDAS + PERTACTINA ADSORBIDA + DIFTÉRICO TOXOIDE ADSORBIDO + TETÁNICO TOXOIDE ADSORBIDO	SUSPENSIÓN INYECTABLE	2,5 µg + 5µg + 5µg + 3µg + 2 Lf+5 Lf/ 0,5 mL
J07CA06	PERTUSSIS TOXOIDE + HEMAGLUTININA FILAMENTOSA (FHA) + PERTACTINA (69 KDA PROTEINA DE LA MEMBRANA EXTERNA) + DIFTÉRICO TOXOIDE (DT) + TETÁNICO 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 influenzae TIPO B CONJUGADO DE POLISACARIDO CAPSULAR PURIFICADO DE HIV Y TOXOIDE TETANICO DE 30 A 50 mcg CORRESPONDIENTE A 10 MICROGRAMOS 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 RUBEOLA	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


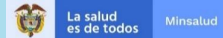
Se aceptan:

- Antialacrán
- Antiarácnidos
- Antibotrópica
- Antibotrópica-anticrotálica
- Anticrotálica
- Antielapídica
- Antihepatitis B
- Antilaquéstica
- Antilonómico
- Antitetánica
- Botulínica



FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema inmune	JULIO 2021
	Actualizado	

- Diftérica Gangresona polivalente Tetánica

 AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		 La salud es de todos Minsalud
FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema inmune
		Actualizado
		FECHA PUBLICACIÓN
		JULIO 2021

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 ₅₀ (1,8 mg) / Vial
J06BB05	ANTIRRÁBICA - FRAGMENTOS F(AB)2 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
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 + Botriechis y 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)2 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 + Lachesis muta + Bothrops asper + Crotalus durissus</i> - INMUNOGLOBULINAS DE ORIGEN EQUINO (IGG) CAPACES DE NEUTRALIZAR COMO MÍNIMO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	25 mg + 10 mg + 25 mg + 5 mg / Vial
J06AA03	INMUNOGLOBULINAS DE ORIGEN EQUINO (IGG) CAPACES DE NEUTRALIZAR COMO MÍNIMO: VENENO DE <i>Bothrops atrox</i> + VENENO DE <i>Bothrops asper</i> + VENENO DE <i>Lachesis muta</i> + VENENO DE <i>Crotalus durissus</i>	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	25 mg + 25 mg + 5 mg + 10 mg / Vial
J06AA03	FABOTERÁPICO POLIVALENTE ANTIOFÍDICO MODIFICADO POR DIGESTIÓN ENZIMÁTICA Y LIBRE DE ALBÚMINA CON UNA CAPACIDAD NEUTRALIZANTE DE 780 DL50 DE VENENO DESHIDRATADO DE BOTHROPS SP + FABOTERÁPICO POLIVALENTE ANTIOFÍDICO MODIFICADO POR DIGESTIÓN ENZIMÁTICA Y LIBRE DE ALBÚMINA CON UNA CAPACIDAD NEUTRALIZANTE DE 220 DL50 DE VENENO DESHIDRATADO DE CROTALUS SP + FABOTERÁPICO POLIVALENTE ANTIOFÍDICO MODIFICADO POR DIGESTIÓN ENZIMÁTICA Y LIBRE DE ALBÚMINA CON UNA CAPACIDAD NEUTRALIZANTE DE 200 DL50 DE VENENO DESHIDRATADO DE LACHESIS SP	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	(30 mg + 15 mg + 15 mg)/10mL
J06AA03	INMUNOGLOBULINAS DE ORIGEN EQUINO (IGG) CAPACES DE NEUTRALIZAR COMO MÍNIMO: VENENO DE <i>Bothrops atrox</i> + VENENO DE <i>Bothrops asper</i> + VENENO DE <i>Lachesis muta</i> + VENENO DE <i>Crotalus durissus</i>	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	25 mg + 25 mg + 10 mg + 10 mg / Vial

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema inmune	JULIO 2021
		Actualizado	
J06AA03	INMUNOGLOBULINAS DE ORIGEN EQUINO CAPACES DE NEUTRALIZAR EL VENENO DEL GÉNERO (Micurus (corales) DE LAS ESPECIES COLOMBIANAS M. surinamensis, M. spixii y M. lemniscatus.) - (Suero antiofídico anti coral, antielápidico, 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	SUSPENSION INYECTABLE	40 UI / dosis
J06AA02	TETÁNICA - ANATOXINA CONJUGADO PRB (POLIRIBOSIL RIBITOL FOSFATO) A APROXIMADAMENTE 26 MICROGRAMOS DE	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 mcg / Vial (0,5 mL)
J06BB02	TETÁNICAS - FRAGMENTOS F(AB) ₂ DE INMUNOGLOBULINAS DE ORIGEN EQUINO	SOLUCIÓN INYECTABLE	1500 UI / mL
J07CA05	DIFTERICA ANATOXINA + TETÁNICA ANATOXINA + Bordetella pertussis CELULAS INACTIVAS + VHB ANTIGENO DE SUPERFICIE ADN - RECOMBINANTE	SUSPENSION INYECTABLE	37 Lf + 14,8 Lf + 23,60 UO + 14,8 mcg / Vial (dosis)

Los sueros antielápidicos (corales (Micurus))

18.1.2.0.N20 b. Producidas en humanos

Se aceptan

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
J06AA01	ANTITOXINA DIFTERICA	SUSPENSION INYECTABLE	Toxide 30 UI / 0,5 mL
J06AA01	ANTITOXINA DIFTERICA	SUSPENSION INYECTABLE	HAV antigen 360 U ELISA / 0,5 mL
J06AA01	ANTITOXINA DIFTERICA	SUSPENSION INYECTABLE	HAV antigen 720 U ELISA / 0,5 mL
J06AA02	ANTITOXINA TETÁNICA	SUSPENSION INYECTABLE	250 UI / 1 mL

18.2 GAMMAGLOBULINAS

18.2.0.0.N10 Se aceptan

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

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
J06BA02	INMUNOGLOBULINA HUMANA NORMAL	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE INTRAVASCULAR	50 mg / mL
J06BA02	INMUNOGLOBULINA HUMANA NORMAL	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	500 mg / Vial
	PROTEINA DE PLASMA HUMANO	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
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
	INMUNOGLOBULINA HUMANA NORMAL	SOLUCION PARA INFUSIÓN	100mg/mL
	INMUNOGLOBULINA HUMANA NORMAL	SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg / 1 mL

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema inmune	JULIO 2021
		Actualizado	
	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)
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

FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema inmune	JULIO 2021
	Actualizado	

b. Especificas, aquellas que presentan un título alto de un determinado anticuerpo utilizado en forma específica para tratar, mejorar o prevenir una enfermedad determinada.

- Antiehepatitis B
- Antiparotiditis
- Antipolio
- Anti-Rh O
- Antirruibélica
- 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
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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema inmune	JULIO 2021
		Actualizado	
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') ₂ 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

		AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		 La salud es de todos		Minsat	
FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION		FECHA PUBLICACIÓN			
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema inmune		JULIO 2021			
		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)

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema inmune	JULIO 2021
		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
-----	------------------	--------------------	---------------

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema inmune	JULIO 2021
		Actualizado	
	EXTRACTOS POLIMERIZADOS ALERGÉNICOS DE LOS ÁCAROS D. PTERONYSSINUS Y D. FARINAE (50%/50%)	SUSPENSIÓN	Vial A: 2.000 UT/ml y Vial B: 10.000 UT/ml
	EXTRACTOS POLIMERIZADOS ALERGÉNICOS DE LOS ÁCAROS D. PTERONYSSINUS Y D. FARINAE (50%/50%)	SUSPENSIÓN	Vial B: 10.000 UT/ml.



FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema inmune	JULIO 2021
	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 con

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
J06BB16	PALIVIZUMAB	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN	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

 AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		 Le saludamos Bienvenido
FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema Nervioso Actualizado	JULIO 2021

19. SISTEMA NERVIOSO CENTRAL Y PERIFÉRICO

19.1 ANALEPTICOS
 Esta Norma queda enajenadamente sustituida

19.2 ANALGÉSICOS NARCÓTICOS

19.2.0.6.N10

Se accionan

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
N02AH30	ALFENTANIL CLORHIDRATO EQUIVALENTE A ALFENTANIL	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,5 mg / Ampolla (5 ml)
N02AA33	DIRENOCIMORFINA HEREDOCICLONAL CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	2 mg / 1 mL (Ampolla)
N02AA35	DIRENOCIMORFINA HEREDOCICLONAL CLORHIDRATO	TABLETA	25 mg
N02AA36	DIRENOCIMORFINA HEREDOCICLONAL CLORHIDRATO	TABLETA	50 mg
N02AB01	FENTANIL CITRATO EQUIVALENTE A FENTANIL	PARCHES TRANSDERMICO	12 µg/h
N02AB02	FENTANIL CITRATO EQUIVALENTE A FENTANIL	PARCHES TRANSDERMICO	12,5 µg/h
N02AB03	FENTANIL CITRATO EQUIVALENTE A FENTANIL	PARCHES TRANSDERMICO	4,8 mg / parche - 45 µg/h
N02AB04	FENTANIL CITRATO EQUIVALENTE A FENTANIL	PARCHES TRANSDERMICO	16 mg / parche - 50 µg/h
N02AB05	FENTANIL CITRATO EQUIVALENTE A FENTANIL	PARCHES TRANSDERMICO	15,4 mg / parche - 75 µg/h
N02AB06	FENTANIL CITRATO EQUIVALENTE A FENTANIL	PARCHES TRANSDERMICO	10,4 mg / parche - 100 µg/h
N02AB07	FENTANIL CITRATO EQUIVALENTE A FENTANIL	SOLUCIÓN NASAL	50 µg / 100 µL (Ampolla)
N02AB08	FENTANIL CITRATO EQUIVALENTE A FENTANIL	SOLUCIÓN NASAL	200 µg / 100 µL (Ampolla)
N02AB09	FENTANIL CITRATO EQUIVALENTE A FENTANIL	SOLUCIÓN NASAL	400 µg / 100 µL (Ampolla)
N02AB10	FENTANIL CITRATO EQUIVALENTE A FENTANIL	SOLUCIÓN INYECTABLE	50 µg/mL
N02AB11	FENTANIL CITRATO EQUIVALENTE A FENTANIL	SOLUCIÓN INYECTABLE	250 µg / 5 mL (Ampolla)
N02AB12	FENTANIL CITRATO EQUIVALENTE A FENTANIL	SOLUCIÓN INYECTABLE	500 µg / 5 mL (Ampolla)
N02AB13	FENTANIL CITRATO EQUIVALENTE A FENTANIL	TABLETA OROSUSPENSIBLE	100 µg equivalente a 200 µg
N02AB14	FENTANIL CITRATO EQUIVALENTE A FENTANIL	TABLETA OROSUSPENSIBLE	150 µg equivalente a 300 µg
N02AB15	FENTANIL CITRATO EQUIVALENTE A FENTANIL	TABLETA OROSUSPENSIBLE	500 µg equivalente a 400 µg
N02AB16	FENTANIL CITRATO EQUIVALENTE A FENTANIL	TABLETA OROSUSPENSIBLE	200 µg equivalente a 400 µg
N02AB17	FENTANIL CITRATO EQUIVALENTE A FENTANIL	TABLETA OROSUSPENSIBLE	120 µg equivalente a 400 µg
N02AB18	FENTANIL CITRATO EQUIVALENTE A FENTANIL	SISTEMA TRANSDERMICO INTENSIVO	40 µg
B05DA01	HEROICODONA BITARTRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	20 mg
B05DA02	HEROICODONA BITARTRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	30 mg
B05DA03	HEROICODONA BITARTRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	40 mg
B05DA04	HEROICODONA BITARTRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	60 mg
B05DA05	HEROICODONA BITARTRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	80 mg
B05DA06	HEROICODONA BITARTRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	100 mg
B05DA07	HEROICODONA BITARTRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	120 mg
N02AB20	MEPERIDINA CLORHIDRATO (PENTONA CLORHIDRATO)	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / Ampolla (2 mL)
N02BC02	METADONA CLORHIDRATO	TABLETA DISPERSIBLE	40 mg
N02BK04	METADONA CLORHIDRATO	TABLETA	10 mg
N02AA01	MORFINA CLORHIDRATO TRIHIDRATO EQUIVALENTE A MORFINA CLORHIDRATO ANHIDRA	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 mg/mL
N02AA02	MORFINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN ORAL	30, 30, 100 mg
N02AA01	MORFINA Sulfato	SOLUCIÓN INYECTABLE	30 mg / mL (800 mg / 20 mL)
N02AA01	MORFINA Sulfato	CÁPSULA CON MICROGRANULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA	10 mg
N02AA01	MORFINA Sulfato	CÁPSULA CON MICROGRANULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA	30 mg
N02AA01	MORFINA Sulfato	CÁPSULA CON MICROGRANULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA	60 mg
N02AA01	MORFINA Sulfato	CÁPSULA CON MICROGRANULOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA	100 mg
N02AA01	MORFINA Sulfato	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	10 mg
N02AA01	MORFINA Sulfato	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	30 mg
N02AA01	MORFINA Sulfato	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	60 mg
N02AA01	MORFINA Sulfato	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	100 mg
N02AA05	OXICODONA CLORHIDRATO	CÁPSULA DURA	5 mg
N02AA05	OXICODONA CLORHIDRATO	CÁPSULA DURA	10 mg
N02AA05	OXICODONA CLORHIDRATO	CÁPSULA DURA	20 mg
N02AA05	OXICODONA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN ORAL	5 mg / 5 mL
N02AA05	OXICODONA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN ORAL	10 mg / 5 mL
N02AA05	OXICODONA CLORHIDRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	10 mg
N02AA05	OXICODONA CLORHIDRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	15 mg
N02AA05	OXICODONA CLORHIDRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	30 mg
N02AA05	OXICODONA CLORHIDRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	60 mg
N02AA05	OXICODONA CLORHIDRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	80 mg
N02AA05	OXICODONA CLORHIDRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	40 mg
N02AA05	OXICODONA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN O INFUSIÓN	10 mg / Ampolla (1 mL)
N02AA05	OXICODONA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN O INFUSIÓN	10 mg/mL
N02AA05	OXICODONA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN	5mg / mL
N02AA05	OXICODONA + ACE-TE SALICILICO ÁCIDO	TABLETA OROSUSPENSIBLE	5 mg
N02AA05	OXICODONA + ACE-TE SALICILICO ÁCIDO	CÁPSULA DURA	hasta 10 mg + 300 - 400 mg
N02AA05	OXICODONA + ACE-TE SALICILICO ÁCIDO	TABLETA	hasta 40 mg + 300 - 400 mg
N02AA05	OXICODONA CLORHIDRATO + NALOXONIA CLORHIDRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	10 mg + 5 mg
N02AA05	OXICODONA CLORHIDRATO + NALOXONIA CLORHIDRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	40 mg + 20 mg
N01AH06	REMIFENTANIL CLORHIDRATO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1 mg / Vial
N01AH06	REMIFENTANIL CLORHIDRATO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	2 mg / Vial
N01AH06	REMIFENTANIL CLORHIDRATO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	5 mg / Vial
N01AH06	REMIFENTANIL CLORHIDRATO EQUIVALENTE A REMIFENTANIL BASE	POLVO LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE O PERFUSIÓN	1 mg / Vial
N01AH06	REMIFENTANIL CLORHIDRATO EQUIVALENTE A REMIFENTANIL BASE	POLVO LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE O PERFUSIÓN	2 mg / Vial
N01AH06	REMIFENTANIL CLORHIDRATO EQUIVALENTE A REMIFENTANIL BASE	POLVO LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE O PERFUSIÓN	5 mg / Vial
N01AH06	SUFENTANIL CITRATO EQUIVALENTE A SUFENTANIL	SOLUCIÓN INYECTABLE	5 µg / mL (10 mg / 2 Ampolla (2 mL))
N01AH06	SUFENTANIL CITRATO EQUIVALENTE A SUFENTANIL	SOLUCIÓN INYECTABLE	50 µg / 1 mL (Ampolla (1 mL))
N01AH06	SUFENTANIL CITRATO EQUIVALENTE A SUFENTANIL	SOLUCIÓN INYECTABLE	50 µg / 1 mL (Ampolla (5 mL))
N02AX06	TAPENTADOL CLORHIDRATO (20,18 mg) EQUIVALENTE A TAPENTADOL BASE LIBRE	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	25 mg
N02AX06	TAPENTADOL CLORHIDRATO (40,36 mg) EQUIVALENTE A TAPENTADOL	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	50 mg
N02AX06	TAPENTADOL CLORHIDRATO (161,46 mg) EQUIVALENTE A TAPENTADOL	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	100 mg
N02AX06	TAPENTADOL CLORHIDRATO (80,73 mg) EQUIVALENTE A TAPENTADOL	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	150 mg
N02AX06	TAPENTADOL CLORHIDRATO (201,81 mg) EQUIVALENTE A TAPENTADOL	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	200 mg
N02AX06	TAPENTADOL CLORHIDRATO (201,81 mg) EQUIVALENTE A TAPENTADOL	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	250 mg
N02AX06	TAPENTADOL	TABLETA RECUBIERTA	25 mg
N02AX06	TAPENTADOL CLORHIDRATO EQUIVALENTE A TAPENTADOL BASE	TABLETA RECUBIERTA	50 mg
N02AX06	TAPENTADOL CLORHIDRATO EQUIVALENTE A TAPENTADOL BASE	TABLETA RECUBIERTA	75 mg
N02AX06	TAPENTADOL CLORHIDRATO EQUIVALENTE A TAPENTADOL BASE	TABLETA RECUBIERTA	100 mg
N02AX06	CLORHIDRATO DE TAPENTADOL EQUIVALENTE A TAPENTADOL	SOLUCIÓN ORAL	20mg/mL

19.2.0.0.N20 Se aceptan las siguientes asociaciones

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
	ACEETAMINOFEN + OXICOODONA	TABLETA	300mg + 5mg
N02AA55	ACEETAMINOFEN + OXICOODONA	TABLETA RECUBIERTA	325 mg + 5 mg
	ACEETAMINOFEN + OXICOODONA	TABLETA RECUBIERTA	325 mg + 10 mg
	ACEETAMINOFEN + OXICOODONA	TABLETA RECUBIERTA	325 mg + 20 mg
	OXICOODONA CLORHIDRATO + ACEETAMINOFEN	TABLETA RECUBIERTA	5mg + 325mg

19.3.0.0.N10 Se aceptan

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
N02AE01	BUPRENORFINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A BUPRENORFINA	TABLETA SUBLINGUAL	0,2 mg
N02AE01	BUPRENORFINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A BUPRENORFINA	PARCHE TRANSDÉRMICO	5 µg/h
N02AE01	BUPRENORFINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A BUPRENORFINA	PARCHE TRANSDÉRMICO	10 µg/h
N02AE01	BUPRENORFINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A BUPRENORFINA	PARCHE TRANSDÉRMICO	20 µg/h
N02AE01	BUPRENORFINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A BUPRENORFINA	PARCHE TRANSDÉRMICO	35 µg/h
N02AE01	BUPRENORFINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A BUPRENORFINA	PARCHE TRANSDÉRMICO	52,5 µg/h
N02AE01	BUPRENORFINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A BUPRENORFINA	PARCHE TRANSDÉRMICO	70 µg/h
N02AX02	TRAMADOL CLORHIDRATO	CÁPSULA BLANDA	50 mg
N02AX02	TRAMADOL CLORHIDRATO	CÁPSULA DURA	50 mg
N02AX02	TRAMADOL CLORHIDRATO	CÁPSULA CON MICROGRANULOS DE LIBERACION PROLONGADA	50 mg
N02AX02	TRAMADOL CLORHIDRATO	CÁPSULA CON MICROGRANULOS DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg
N02AX02	TRAMADOL CLORHIDRATO	CÁPSULA CON MICROGRANULOS DE LIBERACION PROLONGADA	150 mg
N02AX02	TRAMADOL CLORHIDRATO	CÁPSULA CON MICROGRANULOS DE LIBERACION PROLONGADA	200 mg
N02AX02	TRAMADOL CLORHIDRATO	SOLUCION INYECTABLE	100 mg / Ampolla (2 mL)
N02AX02	TRAMADOL CLORHIDRATO	SOLUCION INYECTABLE	50 mg / Ampolla (1 mL)
N02AX02	TRAMADOL CLORHIDRATO	SOLUCION ORAL	100 mg / 1 mL (10%)
N02AX02	TRAMADOL CLORHIDRATO	TABLETA RECUBIERTA	50 mg
N02AX02	TRAMADOL CLORHIDRATO	TABLETA	100 mg
N02AX02	TRAMADOL CLORHIDRATO	TABLETA	200 mg
N02AX02	TRAMADOL CLORHIDRATO	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	50 mg
N02AX02	TRAMADOL CLORHIDRATO	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg
N02AX02	TRAMADOL CLORHIDRATO	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	150 mg
N02AX02	TRAMADOL CLORHIDRATO	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	200 mg
N02AX02	TRAMADOL CLORHIDRATO	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	300 mg
N02AX02	TRAMADOL CLORHIDRATO	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	500 mg

19.3.0.0.N20 En las etiquetas de los analgésicos moderadamente narcóticos debe aparecer la siguiente leyenda: «Venta bajo estricta fórmula médica» en ésta debe aparecer el nombre, forma y el número de registro del médico prescriptor y debe ser retenida por el expendidor para fines de control.

19.3.0.0.N30 Se aceptan las siguientes asociaciones

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
N02AA58	CODEINA + ACETILSALICILATO	TABLETA	15 mg + 325 mg
N02AA58	CODEINA + ACEETAMINOFEN	TABLETA	15 mg + 325 mg
N02AA58	CODEINA FOSFATO + ACEETAMINOFEN	JARABE	0,2 g + 2,4 g / 100 mL
N02AA58	CODEINA FOSFATO + ACEETAMINOFEN	JARABE	0,20 g + 3,33 g / 100 mL
N02AA58	CODEINA FOSFATO + ACEETAMINOFEN	CÁPSULA BLANDA	6 mg + 325 mg
N02AA58	CODEINA FOSFATO + ACEETAMINOFEN	CÁPSULA BLANDA	30 mg + 325 mg
N02AA58	CODEINA FOSFATO + ACEETAMINOFEN	TABLETA	6 mg + 325 mg
N02AA58	CODEINA FOSFATO + ACEETAMINOFEN	TABLETA	30 mg + 325 mg
N02AA58	CODEINA + ACETILSALICILATO ACIDO	SUSPENSION	30 mg + 325 mg / 5 mL
N02AA58	CODEINA + ACETILSALICILATO ACIDO	GRASA	hasta 35 mg + 300 - 400 mg
N02AA58	CODEINA + ACETILSALICILATO ACIDO	TABLETA	hasta 35 mg + 300 - 400 mg
N02AA58	CODEINA + ACETILSALICILATO ACIDO	CÁPSULA DURA	hasta 35 mg + 300 - 400 mg
N02AA58	CODEINA FOSFATO + ACEETAMINOFEN	TABLETA	15 mg + 3,3 mg
N02AA58	CODEINA FOSFATO + FENILTOPIRAMINA + DICILOFENACIL SODICO	TABLETA RECUBIERTA	50 mg + 50 mg
N02AA58	CODEINA FOSFATO + FENILTOPIRAMINA + DICILOFENACIL SODICO	TABLETA	50 mg + 50 mg
N02AA58	CODEINA + FENILTOPIRAMINA BASE	SUSPENSION ORAL	222,2 mg + 30 mg / 100 mL
N02AA58	CODEINA + FENILTOPIRAMINA BASE	CÁPSULA DURA	30 mg + 50 mg
N02AA58	CODEINA + BUPROFENO	SUSPENSION ORAL	0,3 g + 2,0 g / 100 mL
N02AA58	CODEINA + BUPROFENO	TABLETA	15 mg + 325 mg
N02AA58	CODEINA FOSFATO + BUPROFENO	TABLETA RECUBIERTA	30 mg + 200 mg
N02AA58	CODEINA FOSFATO + BUPROFENO	TABLETA	15 mg + 200 mg
N02AA58	CODEINA FOSFATO + BUPROFENO	TABLETA	30 mg + 200 mg
N02AA58	CODEINA FOSFATO + BUPROFENO	TABLETA	30 mg + 200 mg
N02AA62	HIROCOODONA BITARTRATO + ACEETAMINOFEN (PARACETAMOL)	CÁPSULA DE GELATINA BLANDA	5 mg + 325 mg
N02AA62	HIROCOODONA BITARTRATO + ACEETAMINOFEN	TABLETA	5 mg + 325 mg
N02AA62	HIROCOODONA BITARTRATO + ACEETAMINOFEN	TABLETA RECUBIERTA	7,5 mg + 325 mg
N02AA62	HIROCOODONA BITARTRATO + ACEETAMINOFEN	TABLETA	15 mg + 325 mg
N02AA62	HIROCOODONA BITARTRATO + ACEETAMINOFEN	TABLETA RECUBIERTA	15 mg + 325 mg
N02AA62	HIROCOODONA BITARTRATO + BUPROFENO	TABLETA	5 mg + 200 mg
N02AA62	HIROCOODONA BITARTRATO + BUPROFENO	TABLETA	5 mg + 250 mg
N02AA62	HIROCOODONA BITARTRATO + NAPROFENO	TABLETA	10 mg + 250 mg
N02AA62	HIROCOODONA BITARTRATO + ACEETAMINOFEN	TABLETA	37,5 mg + 325 mg
N02AA62	TRAMADOL CLORHIDRATO + ACEETAMINOFEN	TABLETA RECUBIERTA	37,5 mg + 325 mg
N02AA62	TRAMADOL CLORHIDRATO + ACEETAMINOFEN	CÁPSULA BLANDA	37,5 mg + 325 mg
N02AA62	TRAMADOL CLORHIDRATO + ACEETAMINOFEN	TABLETA DISOLUBLE	37,5 mg + 325 mg
N02AA62	TRAMADOL CLORHIDRATO + ACEETAMINOFEN	JARABE	0,75 g + 8,5 g / 100 mL
N02AA62	TRAMADOL CLORHIDRATO + ACEETAMINOFEN	SOLUCION ORAL	50 mg + 25 mg / mL
N02AA62	TRAMADOL CLORHIDRATO + ACEETAMINOFEN	TABLETA EFERVESCENTE	37,5 mg + 325 mg
N02AA62	HIROCOODONA BITARTRATO + DEKLOFOPROFENO	COMPRESIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA	75 mg + 25mg
N02AA62	TRAMADOL CLORHIDRATO + DICILOFENACIL DE SODIO	TABLETA	50 mg + 25 mg
N02AA62	TRAMADOL CLORHIDRATO + DICILOFENACIL DE SODIO	TABLETA	50 mg + 25 mg
N02AA62	TRAMADOL CLORHIDRATO + DICILOFENACIL SODICO	TABLETA BICAPA: LIBERACION INMEDIATA + LIBERACION POSTERIOR	50 mg + 75 mg
N02AA62	TRAMADOL CLORHIDRATO + KETOROLACO TROMETAMINA	CÁPSULA DURA	25 mg + 10 mg
N02AA62	TRAMADOL CLORHIDRATO + KETOROLACO TROMETAMINA	SOLUCION INYECTABLE	25 mg + 10 mg / Ampolla (1 mL)
N02AA62	TRAMADOL CLORHIDRATO + KETOROLACO TROMETAMINA	TABLETA SUBLINGUAL	25 mg + 10 mg

19.4.0.0.N10 Se aceptan

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
N02BE01	ACEETAMINOFEN	GRANULADO	125 mg
N02BE01	ACEETAMINOFEN	GRANULADO	150 mg
N02BE01	ACEETAMINOFEN	GRANULADO	200 mg
N02BE01	ACEETAMINOFEN	GRANULADO	250mg
N02BE01	ACEETAMINOFEN	GRANULADO	325mg
N02BE01	ACEETAMINOFEN	TABLETA	325 mg
N02BE01	ACEETAMINOFEN (PARACETAMOL)	CÁPSULA BLANDA	150 mg
N02BE01	ACEETAMINOFEN (PARACETAMOL)	ELORB	10 %
N02BE01	ACEETAMINOFEN (PARACETAMOL)	GRANULADO	500 mg / g
N02BE01	ACEETAMINOFEN (PARACETAMOL)	GRANULOS EFERVESCENTES PARA RECONSTITUIR A SOLUCION ORAL	500 mg / g
N02BE01	ACEETAMINOFEN (PARACETAMOL)	JARABE	3,2 g / 100 mL
N02BE01	ACEETAMINOFEN (PARACETAMOL)	JARABE	30 mg / mL (3%)
N02BE01	ACEETAMINOFEN (PARACETAMOL)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCION ORAL	100 mg / 50mg
N02BE01	ACEETAMINOFEN (PARACETAMOL)	SOLUCION ORAL	100 mg / mL (10%)
N02BE01	ACEETAMINOFEN (PARACETAMOL)	SOLUCION ORAL	325 mg / 5 mL (6.5%)
N02BE01	ACEETAMINOFEN (PARACETAMOL)	SOLUCION INYECTABLE	100 mg / mL
N02BE01	ACEETAMINOFEN (PARACETAMOL)	SOLUCION INYECTABLE	300 mg / mL
N02BE01	ACEETAMINOFEN (PARACETAMOL)	SOLUCION INYECTABLE PARA INFUSION	1,0 g / 100 mL
N02BE01	ACEETAMINOFEN (PARACETAMOL)	SOLUCION INYECTABLE PARA INFUSION	1,0 g / 60 mL
N02BE01	ACEETAMINOFEN (PARACETAMOL)	SOLUCION INYECTABLE PARA INFUSION	15 mg / mL (0,6 mg / 50 mL + 100 mL)
N02BE01	ACEETAMINOFEN (PARACETAMOL)	SUPOSITORIO	125 mg / 2g
N02BE01	ACEETAMINOFEN (PARACETAMOL)	SUPOSITORIO	80 mg / 2g
N02BE01	ACEETAMINOFEN (PARACETAMOL)	SUPOSITORIO	250 mg / 2g
N02BE01	ACEETAMINOFEN (PARACETAMOL)	SUSPENSION ORAL	3,2%
N02BE01	ACEETAMINOFEN (PARACETAMOL)	SUSPENSION ORAL	100 mg / 5 mL
N02BE01	ACEETAMINOFEN (PARACETAMOL)	SUSPENSION ORAL	37,5 mg / 5 mL
N02BE01	ACEETAMINOFEN (PARACETAMOL)	TABLETA MASTICABLE	100 mg
N02BE01	ACEETAMINOFEN (PARACETAMOL)	TABLETA MASTICABLE	30 mg
N02BE01	ACEETAMINOFEN (PARACETAMOL)	TABLETA ORAL DISOLUBLE	50 mg
N02BE01	ACEETAMINOFEN (PARACETAMOL)	TABLETA	500 mg
N02BE01	ACEETAMINOFEN (PARACETAMOL)	TABLETA RECUBIERTA	500 mg
N02BE01	ACEETAMINOFEN (PARACETAMOL)	TABLETA EFERVESCENTE	500 mg
N02BA01	ACEETAMINOFEN	JARABE	500mg/100mL
N02BA01	ACEETILSALICILATO ACIDO	CÁPSULA	150 mg
N02BA01	ACEETILSALICILATO ACIDO	CÁPSULA	150 mg
N02BA01	ACEETILSALICILATO ACIDO	GRASA	100 mg
N02BA01	ACEETILSALICILATO ACIDO	TABLETA	100 mg
N02BA01	ACEETILSALICILATO ACIDO	TABLETA	150 mg
N02BA01	ACEETILSALICILATO ACIDO	TABLETA	325 mg
N02BA01	ACEETILSALICILATO ACIDO	TABLETA	500 mg
N02BA01	ACEETILSALICILATO ACIDO	TABLETA DE LIBERACION RAPIDA	500 mg
N02BA01	ACEETILSALICILATO ACIDO	CÁPSULA	500 mg
N02BA01	ACEETILSALICILATO ACIDO	CÁPSULA	500 mg
N02BA01	ACEETILSALICILATO ACIDO	TABLETA EFERVESCENTE	500 mg
N02BA01	ACEETILSALICILATO ACIDO	TABLETA MASTICABLE	100 mg
N02BA01	ACEETILSALICILATO ACIDO	TABLETA MASTICABLE	50 mg
N02BA01	ACEETILSALICILATO ACIDO	GRANULADO EFERVESCENTE	3,88 g / 100 g
N02BA01	ACEETILSALICILATO DE LISINA EQUIVALENTE A ACIDO ACETILSALICILICO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCION ORAL	100 mg / 50mg
N02BA01	ACEETILSALICILATO DE LISINA EQUIVALENTE A ACIDO ACETILSALICILICO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCION ORAL	100 mg / 50mg
N02BA01	ACEETILSALICILATO DE LISINA EQUIVALENTE A ACIDO ACETILSALICILICO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCION INYECTABLE	900 mg (600 mg) / 100 mL
N02BA01	ACEETILSALICILATO DE LISINA EQUIVALENTE A ACIDO ACETILSALICILICO	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCION INYECTABLE	540 mg / 100 mL
N02BA01	ACEETILSALICILATO DE LISINA EQUIVALENTE A ACIDO ACETILSALICILICO	TABLETA	100 mg

FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema Nervioso	
		Actualizado	
		JULIO 2021	
M1AE14	DEBILPROFENO	TABLETA CUBIERTA	200 mg
M1AE14	DEBILPROFENO	TABLETA CUBIERTA	300 mg
M1AE14	DEBILPROFENO	SUSPENSION ORAL	6,0%
M1AE14	DEBILPROFENO	SUSPENSION ORAL	6,0%
M1AE17	DEKETOPROFENO TROMETAMOL EQUIVALENTE A DEKETOPROFENO	SOLUCION ORAL	25 mg / 10 mL
N05BB02	DIPRONA (INSTANZO)	SOLUCION INYECTABLE	40 - 50%
N05BB02	DIPRONA (INSTANZO)	SOLUCION INYECTABLE	1 g / Ampolla (2 mL)
N05BB02	DIPRONA (INSTANZO)	SOLUCION INYECTABLE	2 g / Ampolla (5 mL)
N05BB02	DIPRONA (INSTANZO)	SOLUCION INYECTABLE	2 g / Ampolla (5 mL)
N05BB02	DIPRONA (INSTANZO)	JARABE	30 mg / mL
N05BB02	DIPRONA (INSTANZO)	SOLUCION ORAL	30 mg / mL
N05BB02	DIPRONA (INSTANZO)	SOLUCION ORAL	100 mg / 100 mL
N05BB02	DIPRONA (INSTANZO)	SOLUCION ORAL	30 mg / mL
N05BB02	DIPRONA (INSTANZO)	SOLUCION ORAL	30 mg / mL
N05BB02	DIPRONA (INSTANZO)	SOLUCION ORAL	500mg / mL
N05BB02	DIPRONA (INSTANZO)	TABLETA	324 mg
N05BB02	DIPRONA (INSTANZO)	TABLETA	200 mg
M1AE01	IBUPROFENO	CAPSULA BLANDA	200 mg
M1AE01	IBUPROFENO	CAPSULA BLANDA	200 mg
M1AE01	IBUPROFENO	CAPSULA DURA	400 mg
M1AE01	IBUPROFENO	SOLUCION ORAL	100 mg / mL
M1AE01	IBUPROFENO	SOLUCION ESTERIL	4mg / mL
M1AE01	IBUPROFENO	SOLUCION PARA SUSPENSION	400mg / 100mL (4mg/mL)
M1AE01	IBUPROFENO	SOLUCION INYECTABLE	200 mg / 2 mL
M1AE01	IBUPROFENO	SUSPENSION ORAL	6,0%
M1AE01	IBUPROFENO	SUSPENSION ORAL	4 g / 100 mL
M1AE01	IBUPROFENO	TABLETA	100 mg
M1AE01	IBUPROFENO	TABLETA	200 mg
M1AE01	IBUPROFENO	TABLETA	400 mg
M1AE01	IBUPROFENO	TABLETA	100 mg
M1AE01	IBUPROFENO	TABLETA MASTICABLE	100 mg
M1AE01	IBUPROFENO	GRANULADO EFERVESCENTE	200 mg / Sobres
M1AE01	IBUPROFENO	GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCION ORAL	2 g x 1,00 g
M1AE01	IBUPROFENO	GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCION ORAL	200 mg / 2 g
M1AE01	IBUPROFENO ARGINATO EQUIVALENTE A IBUPROFENO	TABLETA	200 mg
M1AE01	IBUPROFENO ARGINATO EQUIVALENTE A IBUPROFENO	GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCION ORAL	200 mg / Sobres
M1AE01	IBUPROFENO ARGINATO EQUIVALENTE A IBUPROFENO	GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCION ORAL	400 mg / Sobres
M1AE01	IBUPROFENO ARGINATO EQUIVALENTE A IBUPROFENO	TABLETA	400 mg
M1AE01	IBUPROFENO LISINATO EQUIVALENTE A IBUPROFENO	TABLETA	200 mg
M1AE01	IBUPROFENO LISINATO EQUIVALENTE A IBUPROFENO	TABLETA	364 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
M1AB15	KETOROLACO TROMETAMINA	SOLUCION INYECTABLE	30 mg / Ampolla (1 mL)
M1AB15	KETOROLACO TROMETAMINA	SOLUCION INYECTABLE	10 mg / Ampolla (1 mL)
M1AB15	KETOROLACO TROMETAMINA	SOLUCION INYECTABLE	15 mg / Ampolla (1 mL)
M1AB15	KETOROLACO TROMETAMINA	SOLUCION INYECTABLE	30 mg / Ampolla (1 mL) Sub 2 mL
M1AB15	KETOROLACO TROMETAMINA	TABLETA	10 mg
M1AB15	KETOROLACO TROMETAMINA	TABLETA	5 mg
M1AB15	KETOROLACO TROMETAMINA	TABLETA SUBLINGUAL	30 mg
	LISINA CLONIDINATO	TABLETA	125 mg
	LISINA CLONIDINATO	CAPSULA DURA	125 mg
M1AC05	LOXICICAM	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCION INYECTABLE	6 mg / 10mL
M1AC05	LOXICICAM	TABLETA	6 mg
	METOLIBANAM *	SOLUCION PARA INHALACION	36 g / 6
	MEFOPAM CLOPRERATO	SOLUCION INYECTABLE	20 mg / 2 mL
M1AE02	NAPROFENO SÓDICO	CAPSULA CON CONTENIDO LIQUIDO	200 mg
M1AE02	NAPROFENO SÓDICO	TABLETA	225 mg
M1AE02	NAPROFENO SÓDICO	TABLETA	250 mg
M1AE02	NAPROFENO SÓDICO	TABLETA	250 mg
M1AE02	NAPROFENO SÓDICO	TABLETA	100 mg
M1AE02	NAPROFENO SÓDICO EQUIVALENTE A NAPROFENO	TABLETA	200 mg
N05BA04	SALICILATO DE SODIO	CAPSULA DURA	500 mg

*Para uso hospitalario en urgencias.

19.4.0.0.N20

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

19.4.0.0.N30

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

14.4.0.0.N40 Se acepta 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 + ACELOFENACAO	TABLETA RECUBIERTA	325 mg + 100 mg
N02BE01	ACETAMINOFEN + CAFENA	CAPSULA BLANDA	300 mg + 20 mg
N02BE01	ACETAMINOFEN + CAFENA	TABLETA	500 mg + 60 mg
N02BE01	ACETAMINOFEN + CAFENA	TABLETA	500 mg + 40 mg
N02BE01	ACETAMINOFEN + CAFENA	TABLETA	500 mg + 40 mg
N02BE01	ACETAMINOFEN + CAFENA	TABLETA	300 mg + 25 mg
N02BE01	ACETAMINOFEN + CAFENA	TABLETA	505mg + 65mg
N02BE01	ACETAMINOFEN + CAFENA	CAPSULA BLANDA DE CELULOSA	400mg + 60mg
N02BE01	ACETAMINOFEN + CAFENA	CAPSULA BLANDA	300 mg + 20 mg
N02BE01	ACETAMINOFEN + NAPROFENO SÓDICO	TABLETA	300 mg + 275 mg
N02BE01	ACETAMINOFEN + NAPROFENO SÓDICO	POLVO PARA RECONSTRUIR / SUSPENSION ORAL	400 mg + 325 mg / 5 mL
N02BE01	ACETAMINOFEN + NAPROFENO + CAFENA	TABLETA	200 mg + 200 mg + 65 mg
M01AE01	ACETAMINOFEN + NAPROFENO + CAFENA	CAPSULA BLANDA	325 mg + 250 mg + 65 mg
M01AE01	IBUPROFENO + BUPROFENO + CAFENA	CAPSULA BLANDA	200 mg + 400 mg + 65 mg
M01AE01	IBUPROFENO + BUPROFENO + CAFENA	CAPSULA	200 mg + 400 mg + 65 mg
M01AE01	IBUPROFENO + BUPROFENO + CAFENA	TABLETA / TABLETA RECUBIERTA	250 mg + 400 mg + 65 mg
N02BE01	ACETAMINOFEN + BUPROFENO + CAFENA	TABLETA	250 mg + 200 mg + 65 mg
M01AE01	ACETAMINOFEN + BUPROFENO + CAFENA	TABLETA	250 mg + 200 mg + 65 mg
N02BA01	ACIDO ACETIL SALICILICO + CAFENA	TABLETA	500 mg + 45 mg
N02BA01	ACIDO ACETIL SALICILICO + CAFENA	POLVO EFERVESCENTE PARA RECONSTRUIR A SOLUCION EFERVESCENTE	650 mg + 65 mg / Sobro
N02BA01	ACIDO ACETIL SALICILICO + ACIDO CITRICO + BICARBONATO DE SODIO + CAFENA	POLVO EFERVESCENTE PARA RECONSTRUIR A SOLUCION EFERVESCENTE	500 mg + 1000 mg + 1400 mg + 65 mg / Sobro
N02BA01	ACIDO ACETIL SALICILICO + ACETAMINOFEN + CAFENA	CAPSULA	425 mg + 325 mg + 25 mg
N02BA01	ACIDO ACETIL SALICILICO + ACETAMINOFEN + CAFENA	TABLETA	425 mg + 325 mg + 25 mg
N02BA01	ACIDO ACETIL SALICILICO + ACETAMINOFEN + CAFENA	TABLETA	250 mg + 250 mg + 65 mg
N02BE01	ACETAMINOFEN + CAFENA + PROPENFENOZOL	TABLETA	250 mg + 40 mg + 150 mg
N02BE02	ACETAMINOFEN (PARACETAMOL) + LIDOCAINA	SOLUCION INYECTABLE	300 mg + 20 mg / mL
M01AE04	DE IBUPROFENO + CAFENA	TABLETA	300 mg + 30 mg
	DICLOFENACO DE SODIO + PARACETAMOL	TABLETA	50 mg + 300 mg
M01AE01	IBUPROFENO + ACETAMINOFEN + CAFENA	CAPSULA BLANDA	300 mg + 250 mg + 65 mg
M01AE01	IBUPROFENO + CAFENA	TABLETA	200 mg + 100 mg
M01AE01	IBUPROFENO + CAFENA	CAPSULA	200 mg + 30 mg
M01AE01	IBUPROFENO + CAFENA	CAPSULA BLANDA	200 mg + 30 mg
M01AE01	IBUPROFENO + CAFENA	CAPSULA BLANDA	200 mg + 65 mg
M01AE01	IBUPROFENO + CAFENA	CAPSULA BLANDA	200 mg + 65 mg
M01AE01	IBUPROFENO + CAFENA	CAPSULA BLANDA	200 mg + 65 mg
M01AE01	IBUPROFENO + CAFENA	CAPSULA BLANDA	200 mg + 65 mg
M01AE01	IBUPROFENO + CAFENA	CAPSULA BLANDA	200 mg + 65 mg
M01AE01	IBUPROFENO + CAFENA	TABLETA RECUBIERTA	400 mg + 65 mg
M01AE01	IBUPROFENO + CAFENA	CAPSULA BLANDA	400 mg + 65 mg
M01AE01	ACETAMINOFEN	CAPSULA BLANDA DE CELULOSA	200 mg + 250 mg
M01AE01	NAPROFENO + CAFENA	CAPSULA BLANDA	200 mg + 65 mg
M01AE02	NAPROFENO SÓDICO + CAFENA	TABLETA	225 mg + 50 mg
M01AE02	NAPROFENO SÓDICO + CAFENA	TABLETA RECUBIERTA	250 mg + 65 mg
M01AE02	NAPROFENO SÓDICO + CAFENA	CAPSULA BLANDA	200 mg + 65 mg

14.4.0.0.N50 Se acepta

Se aceptan las asociaciones de analgésicos no narcóticos entre sí con o sin cafeína, previa evaluación por la sala (para evaluar racionalidad terapéutica)

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
	IBUPROFENO + CAFENA	CAPSULA BLANDA	200mg +65mg
	IBUPROFENO + CAFENA	TABLETA RECUBIERTA	400mg + 65mg

14.4.0.0.N60 Se acepta la asociación de Ácido acetil salicílico + acetaminofén más entidacón con la única indicación de analgésico antiéptico.

AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL			
DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS			
FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema Nervioso	JULIO 2021
Actualizado			
ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
N02BE51	ACETAMINOFÉN + BICARBONATO DE SODIO + ÁCIDO CÍTRICO + CARBONATO DE SODIO	POLVO EFERVESCENTE PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	0,5 g + 2,318 g + 2,144 g + 0,5 g / Sobre (5,5 g)
N02BE51	ACETAMINOFÉN + CAFENA 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 + 1,976 g + 1 g
N02BA51	ÁCIDO ACETIL SALICÍLICO + BICARBONATO DE SODIO + ÁCIDO CÍTRICO ANHIDRO	TABLETA EFERVESCENTE	325 mg + 1700 mg + 1000 mg



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

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
	ACETAMINOFÉN + NUBUTILBROMURO DE HIDROXINA	TABLETA	500 mg + 40 mg
N02BS2	DIFENNA SODICA + NUBUTILBROMURO DE HIDROXINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	2,5 g + 20 mg / 5 ml
N02BS2	DIFENNA + NUBUTILBROMURO DE HIDROXINA	TABLETA RECUBIERTA	500 mg + 40 mg
N02BS2	DIFENNA + NUBUTILBROMURO DE HIDROXINA	SOLUCIÓN ORAL	333,69 mg + 8,67 mg / ml
N02BS2	DIFENNA + METILBROMURO DE HEMATIOPRINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	1,0 g + 6,0 mg / Ampolla (5 ml)
N02BS2	DIFENNA + METILBROMURO DE HEMATIOPRINA	SOLUCIÓN ORAL	500 mg + 40 mg / ml
N02BS2	DIFENNA + SCOPOLAMINE MIPATO + CAFENA ANHIDRA	TABLETA	500 mg + 50 mg + 50 mg
N02BS2	DIFENNA + PROPIONATO CLORHIDRATO	TABLETA RECUBIERTA	500 mg + 5 mg
M01SE4	EUFROFENO + NUBUTILBROMURO DE HIDROXINA	TABLETA RECUBIERTA	400 mg + 40 mg
M01AE1	EUFROFENO + NUBUTILBROMURO DE HIDROXINA	TABLETA RECUBIERTA	400 mg + 40 mg
M01AE1	EUFROFENO + PARSEREVINA CLORHIDRATO	TABLETA	400 mg + 5 mg
M01AE1	EUFROFENO + PROMETERINA CLORHIDRATO	CAPSULA DURA	400 mg + 5 mg
M01AE2	EUFROFENO + HIDROXINA NUBUTILBROMURO	CAPSULA BLANDA	400 mg + 40 mg

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

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
N01BK4	CAPSAICINA	CREMA	0,0005
N01BK4	CAPSAICINA	CREMA	0,0005
N01BK4	CAPSAICINA	PARCHO CUTÁNEO	170 mg
N01BB02	LEDOCANA	PARCHO	700 mg (0,5x10x10) / Parcho

19.4.0.0.N90 No se aceptan las asociaciones de analgésicos con vitaminas, antiinflamatorios, enzimas proteolíticas antimicrobianas, 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 carecer de ventajas terapéuticas.

 AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		 Le saludamos Ministerio de Salud
FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	PUBLICACION Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema Nervioso Actualizado	FECHA PUBLICACION JULIO 2021

19.5 ANESTÉSICOS GENERALES

19.5.0.0.N10



Se aceptan

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
N01AB07	DESFLURANO	LÍQUIDO PARA INHALAR	100%
N01AB04	ENFLURANO	LÍQUIDO PARA INHALAR	100%
N01AB01	HALOTANO	LÍQUIDO PARA INHALAR	100%
N01AB06	ISOFLURANO	LÍQUIDO PARA INHALAR	100%
N01A03	KETAMINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A KETAMINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg/mL
N01A03	KETAMINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A KETAMINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	200 mg / 20 mL
N01A03	KETAMINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A KETAMINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	500 mg / Ampolla (10 mL)
N01A03	ÓXIDO NITRICO	GAZ	99%
N01A00	PROPOFOL	EMULSION INYECTABLE	10 mg / 1 mL (Ampolla: 20 mL - 10 mL)
N01A00	PROPOFOL	EMULSION INYECTABLE	1% / 0.2 g / Vial (50 mL)
N01A00	PROPOFOL	EMULSION INYECTABLE	2%
N01B08	ISOFLURANO	LÍQUIDO PARA INHALACION	100%
N01AF03	TOPENTAL SÓDICO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1 g / Vial
N01AF03	TOPENTAL SÓDICO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	0.5 g / Vial

19.5.0.0.N20

Se acepta la asociación de dipropilil más fentanilo.

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
N01AH01	FENTANIL CITRATO EQUIVALENTE FENTANIL + DROPERIDOL	SOLUCIÓN INYECTABLE	0.05 mg + 2.5 mg / mL - 0.5 mg + 25 mg / Ampolla (10 mL)

		AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		
FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION		FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema Nervioso		JULIO 2021
		Actualizado		

16.6 ANESTÉSICOS LOCALES

16.6.0.N10 Se aceptan

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
N01BB04	ARTICAINA CLORHIDRATO + EPINEFRINA BITARTRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	40mg + 0,01 mg / 1 mL
N01BB01	ARTICAINA CLORHIDRATO + EPINEFRINA BITARTRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	40mg + 0,005 mg / 1 mL
N01BB01	BUPIVACAÍNA CLORHIDRATO MONOHIDRATO EQUIVALENTE BUPIVACAÍNA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,25% - 2,5 mg / mL
N01BB01	BUPIVACAÍNA CLORHIDRATO MONOHIDRATO EQUIVALENTE BUPIVACAÍNA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,5% - 5 mg / mL
N01BB01	BUPIVACAÍNA CLORHIDRATO MONOHIDRATO EQUIVALENTE BUPIVACAÍNA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,75% - 7,5 mg / mL
N01BB10	LEVORUPIVACAÍNA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	2,5 mg / mL
N01BB10	LEVORUPIVACAÍNA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	5 mg / mL
N01BB10	LEVORUPIVACAÍNA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	7,5 mg / mL
N01BB02	LIDOCAINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	200 mg / Ampolla
N01BB02	LIDOCAINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,2% - 4 mg / mL
N01BB02	LIDOCAINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,2% - 5 mg / mL
N01BB02	LIDOCAINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	1% - 10 mg / mL
N01BB02	LIDOCAINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	10 mg / mL (Biotin 100 mg / 10 mL + 50 mg / 10 mL)
N01BB02	LIDOCAINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	20 mg / mL
N01BB02	LIDOCAINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	5% - 50 mg / mL
N01BB02	LIDOCAINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN	200 mg / Ampolla
N01BB02	LIDOCAINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN	50 mg / Ampolla
N01BB02	LIDOCAINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN	30 mg / 1,8 mL (carbolina)
N01BB03	MEPIVACAÍNA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	1% - 10 mg / mL
N01BB03	MEPIVACAÍNA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	7% - 20 mg / 1 mL
N01BB03	MEPIVACAÍNA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	3% - 30 mg / mL
N01BB04	PROLOCAÍNA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN ESTÉRIL	20 mg / 7 mL
N01BB04	PROLOCAÍNA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	4% - 40 mg / 1 mL - 20 mg / 1,8 mL
N01BA02	PROLOCAÍNA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	37,8 mg / 1,8 mL
N01BA02	PROLOCAÍNA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	20 mg / mL
N01BA02	PROLOCAÍNA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	1% - 10 mg / mL

16.6.0.N20 Se aceptan las siguientes asociaciones

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
N01BB58	ARTICAINA CLORHIDRATO + EPINEFRINA BITARTRATO EQUIVALENTE A EPINEFRINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	40 mg + 0,005 mg / mL
N01BB58	ARTICAINA CLORHIDRATO + EPINEFRINA BITARTRATO EQUIVALENTE A EPINEFRINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	40 mg + 0,01 mg / mL
	BENZOCAÍNA + TETRACAÍNA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN TÓPICA	18,4 g + 2 g / 100 g
	BUPIVACAÍNA CLORHIDRATO ANHIDRA + DEXTROSA MONOHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	5mg/mL + 80mg/mL
N01BB51	BUPIVACAÍNA (S) CLORHIDRATO ANHIDRA + GLUCOSA ANHIDRA	SOLUCIÓN INYECTABLE	7,5 mg + 72,7 mg / 10 mL
N01BB51	BUPIVACAÍNA CLORHIDRATO + GLUCOSA	SOLUCIÓN INYECTABLE	6mg/mL + 80mg/mL
N01BB51	BUPIVACAÍNA LEVOGIRO CLORHIDRATO ANHIDRA + EPINEFRINA BITARTRATO (0,1 µg) EQUIVALENTE A EPINEFRINA BASE	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,75% + 5 µg / mL
N01BB51	BUPIVACAÍNA CLORHIDRATO + EPINEFRINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	5 mg + 5 µg / mL
N01BB51	BUPIVACAÍNA CLORHIDRATO + EPINEFRINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	7,5 mg + 5 µg / mL
N01BB51	BUPIVACAÍNA CLORHIDRATO + EPINEFRINA BITARTRATO EQUIVALENTE A EPINEFRINA BASE	SOLUCIÓN INYECTABLE	50 mg + 0,5 mg / 100 mL
N01BB51	L-BUPIVACAÍNA CLORHIDRATO ANHIDRA + EPINEFRINA BITARTRATO EQUIVALENTE A EPINEFRINA BASE	SOLUCIÓN INYECTABLE	75 mg + 50 µg / 10 mL
N01BB52	LIDOCAINA CLORHIDRATO + EPINEFRINA BASE	SOLUCIÓN INYECTABLE	20 mg + 0,025 mg / mL
N01BB52	LIDOCAINA CLORHIDRATO + EPINEFRINA BASE	SOLUCIÓN INYECTABLE	20 mg + 0,02 mg / mL
N01BB52	LIDOCAINA CLORHIDRATO + EPINEFRINA BASE	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg + 0,01 mg / mL
N01BB52	LIDOCAINA CLORHIDRATO + ADRENALINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	30 mg + 22,5 µg / 1,8 mL
N01BB52	LIDOCAINA CLORHIDRATO + ADRENALINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	30 mg + 18 µg / 1,8 mL (carbolina)
N01BB52	LIDOCAINA CLORHIDRATO + DEXTROSA	SOLUCIÓN INYECTABLE	3% - 3 mg
N01BB52	LIDOCAINA CLORHIDRATO + EPINEFRINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	30 mg + 22,5 µg / 1,8 mL
N01BB52	LIDOCAINA CLORHIDRATO + EPINEFRINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg + 50 µg / Ampolla (10 mL)
N01BB52	LIDOCAINA CLORHIDRATO + EPINEFRINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	20 mg + 5 µg / mL
N01BB52	LIDOCAINA CLORHIDRATO + EPINEFRINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	200 mg + 50 µg / Ampolla (10 mL)
N01BB52	LIDOCAINA CLORHIDRATO + L-ADRENALINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	30 mg + 0,18 mg / mL
N01BB53	MEPIVACAÍNA CLORHIDRATO + ADRENALINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	2 g + 0,002 g / 100 mL
N01BB53	MEPIVACAÍNA CLORHIDRATO + ADRENALINA (MEPIVACAÍNA CLORHIDRATO 2% CON ADRENALINA 1:100.000)	SOLUCIÓN INYECTABLE	30 mg + 18 µg / 1,8 mL
N01BB53	MEPIVACAÍNA CLORHIDRATO + ADRENALINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	37 mg + 27 µg / 1,8 mL
N01BB53	MEPIVACAÍNA CLORHIDRATO + EPINEFRINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	20 mg + 0,01 mg / mL
N01BB53	MEPIVACAÍNA CLORHIDRATO + EPINEFRINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	30 mg + 22,5 µg / 1,8 mL
N01BB54	PROLOCAÍNA CLORHIDRATO + FELIPRESINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	30 mg + 0,004 g / 1,8 mL
N01BB54	PROLOCAÍNA CLORHIDRATO + FELIPRESINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	30 mg + 0,04 mg / 1,8 mL

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

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

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

16.7 ANTAGONISTAS DE LOS NARCÓTICOS

16.7.0.N10 Se aceptan

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
A06AH03	NALOXEOL DIHALATO EQUIVALENTE A NALOXEOL	TABLETA RECOBERTA	12,5 mg
A06AH03	NALOXEOL DIHALATO EQUIVALENTE A NALOXEOL	TABLETA RECOBERTA	25 mg
V03AB15	NALTREXONA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,4 mg / 1 mL (Ampolla)
N07BB04	NALTREXONA CLORHIDRATO	CÁPSULA DURA	25 mg
N07BB04	NALTREXONA CLORHIDRATO	CÁPSULA DURA	50 mg
N07BB04	NALTREXONA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN ORAL	50 mg / 20 mL
N07BB04	NALTREXONA CLORHIDRATO	TABLETA	50 mg

19.9 ANTIEMÉTICOS

19.9.0.0.N10

Se aceptan

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
N01DA1	BETAHISTINA CLORHIDRATO (ACILCLORHIDRATO)	SOLUCION ORAL (SOLIS)	19.5 mg/ml
N01DA1	BETAHISTINA CLORHIDRATO (DICLORHIDRATO)	TABLETA	8 mg
N01DA1	BETAHISTINA CLORHIDRATO (DICLORHIDRATO)	TABLETA	16 mg
N01DA1	BETAHISTINA CLORHIDRATO (ACILCLORHIDRATO)	TABLETA	24 mg
N01DA1	BETAHISTINA DICLORHIDRATO	TABLETA ORODISPERSABLE	24 mg
	DIMENHIDRINATO	TABLETA	50 mg
	DIMENHIDRINATO	TABLETA MASTICABLE	50 mg



19.9 ANTIEMÉTICOS

19.9.0.0.N10

Se aceptan

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
	BRIVARACETAM	COMPRIMIDO RECUBIERTO	25mg
	BRIVARACETAM	COMPRIMIDO RECUBIERTO	25mg
	BRIVARACETAM	COMPRIMIDO RECUBIERTO	50mg
	BRIVARACETAM	COMPRIMIDO RECUBIERTO	100mg
N3A5A4	CANNABIDIOL (CRISTALES Puros 80%)	SOLUCION ORAL	100mg/ml
N3A5F1	CARBAMAZEPINA	CÁPSULA QUE CONTIENE GRÁNULOS DE LIBERACION PROLONGADA	200 mg
N3A5F1	CARBAMAZEPINA	SUSPENSION ORAL	100 mg / 5 mL (2%)
N3A5E1	CARBAMAZEPINA	TABLETA	200 mg
N3A5F1	CARBAMAZEPINA	TABLETA	400 mg
N3A5F1	CARBAMAZEPINA	TABLETA CON CUBIERTA ENTERICA	200 mg
N3A5E1	CARBAMAZEPINA	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	200 mg
N3A5F1	CARBAMAZEPINA	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	400 mg
N05BA09	CLOBAZAM	TABLETA	10 mg
N05BA09	CLOBAZAM	TABLETA	2 mg
N05BA01	CLOBAZAM	SUSPENSION ORAL	2 mg/ml
N05BA01	CLOBAZAM	SOLUCION ORAL	2.5 mg/ml
N05BA01	CLOBAZAM	TABLETA	5 mg
N05BA01	CLOBAZAM	TABLETA	5 mg
N05BA01	CLOBAZAM	TABLETA SUBLINGUAL	0.25 mg
N05BA01	CLOBAZAM	SOLUCION INYECTABLE	1 mg / Ampolla (1 ml)
N05BA01	CLAZEPAM	CÁPSULA BLANCA	5 mg
N05BA01	CLAZEPAM	SOLUCION INYECTABLE	10 mg / Ampolla (2 ml)
N05BA01	CLAZEPAM	TABLETA	10 mg
N05BA01	CLAZEPAM	TABLETA	5 mg
N05AD01	DIVALPROATO HIDROGENO DE SODIO EQUIVALENTE A ACIDO VALPROICO	TABLETAS DE LIBERACION CONTROLADA	250mg
N05AD01	ETOSULIMIDA	CÁPSULA	250 mg
N05AD01	ETOSULIMIDA	JARABE	250 mg / 5 mL (5%)
N05AB02	FENITINA	SUSPENSION ORAL	750 mg / 100 mL
N05AB02	FENITINA	SUSPENSION ORAL	25 mg/ml
N05AB02	FENITINA SODICA	CÁPSULA DURA	100 mg
N05AB02	FENITINA SODICA	CÁPSULAS DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg
N05AB02	FENITINA SODICA	SOLUCION INYECTABLE	50 mg / 1 mL
N05AB02	FENITINA SODICA	SOLUCION INYECTABLE	100 mg / Ampolla (2 mL)
N05AB02	FENITINA SODICA	SOLUCION INYECTABLE	250 mg / Ampolla (5 mL)
N05AB02	FENITINA SODICA	TABLETA	100 mg
N05AB02	FENOBARBITAL	ELIQR	0.4% - 0.4 g / 100 mL
N05AB02	FENOBARBITAL	TABLETA	100 mg
N05AB02	FENOBARBITAL	TABLETA	50 mg
N05AB02	FENOBARBITAL	TABLETA	50 mg
N05AB02	FENOBARBITAL SODICO	SOLUCION INYECTABLE	0.20% - 200 mg / Ampolla (10 mL)
N05AB02	FENOBARBITAL SODICO	SOLUCION INYECTABLE	4% - 40 mg / 100 mL
N07CA03	FLUNARAZINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A FLUNARAZINA	CÁPSULA DURA	10 mg
N07CA03	FLUNARAZINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A FLUNARAZINA	TABLETA	5 mg
N07CA03	FLUNARAZINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A FLUNARAZINA	TABLETA	5 mg
N03AX1	GABAPENTINA	CÁPSULA DURA	100 mg
N03AX1	GABAPENTINA	CÁPSULA DURA	300 mg
N03AX1	GABAPENTINA	CÁPSULA DURA	400 mg
N03AX1	GABAPENTINA	TABLETA RECUBIERTA	500 mg
N03AX1	GABAPENTINA	TABLETA RECUBIERTA	800 mg
N03AX18	LACOSAMIDA	JARABE	15 mg/ml
N03AX18	LACOSAMIDA	SOLUCION PARA MEDICION	50 mg/ml / 200 mg / Vial (20 mL)
N03AX18	LACOSAMIDA	TABLETA RECUBIERTA	50 mg
N03AX18	LACOSAMIDA	TABLETA RECUBIERTA	100 mg
N03AX18	LACOSAMIDA	TABLETA RECUBIERTA	100 mg
N03AX18	LACOSAMIDA	TABLETA RECUBIERTA	200 mg
N03AX00	LAMOTRIFINA	TABLETA DISPERSABLE	2 mg
N03AX00	LAMOTRIFINA	TABLETA DISPERSABLE	5 mg
N03AX00	LAMOTRIFINA	TABLETA DISPERSABLE	25 mg
N03AX00	LAMOTRIFINA	TABLETA DISPERSABLE	50 mg
N03AX00	LAMOTRIFINA	TABLETA DISPERSABLE	100 mg
N03AX00	LAMOTRIFINA	TABLETA DISPERSABLE	200 mg
N03AX00	LAMOTRIFINA	TABLETA DISPERSABLES Y MASTICABLE	25 mg
N03AX00	LAMOTRIFINA	TABLETA DISPERSABLES Y MASTICABLE	50 mg
N03AX00	LAMOTRIFINA	TABLETA DISPERSABLES Y MASTICABLE	100 mg
N03AX00	LAMOTRIFINA	TABLETA DISPERSABLES Y MASTICABLE	200 mg
N03AX00	LAMOTRIFINA	TABLETA	25 mg
N03AX00	LAMOTRIFINA	TABLETA	50 mg
N03AX00	LAMOTRIFINA	TABLETA	100 mg
N03AX00	LAMOTRIFINA	TABLETA	200 mg
N03AX00	LAMOTRIFINA	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	25 mg
N03AX00	LAMOTRIFINA	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	50 mg
N03AX00	LAMOTRIFINA	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg
N03AX00	LAMOTRIFINA	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	200 mg
N03AX00	LAMOTRIFINA	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	300 mg
N03AX00	LAMOTRIFINA	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	500 mg
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DISPERSABLES	250 mg
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA	250 mg
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA	500 mg
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA	1000 mg
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA CUBIERTA	1000 mg
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA CUBIERTA	2000 mg
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	1000 mg
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	2000 mg
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	3000 mg
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	5000 mg
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	1000 mg / mL
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 100 mL (1%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 200 mL (0.5%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 500 mL (0.2%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 1000 mL (0.1%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 2000 mL (0.05%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 5000 mL (0.02%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 10000 mL (0.01%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 20000 mL (0.005%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 50000 mL (0.002%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 100000 mL (0.001%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 200000 mL (0.0005%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 500000 mL (0.0002%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 1000000 mL (0.0001%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 2000000 mL (0.00005%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 5000000 mL (0.00002%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 10000000 mL (0.00001%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 20000000 mL (0.000005%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 50000000 mL (0.000002%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 100000000 mL (0.000001%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 200000000 mL (0.0000005%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 500000000 mL (0.0000002%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 1000000000 mL (0.0000001%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 2000000000 mL (0.00000005%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 5000000000 mL (0.00000002%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 10000000000 mL (0.00000001%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 20000000000 mL (0.000000005%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 50000000000 mL (0.000000002%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 100000000000 mL (0.000000001%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 200000000000 mL (0.0000000005%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 500000000000 mL (0.0000000002%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 1000000000000 mL (0.0000000001%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 2000000000000 mL (0.00000000005%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 5000000000000 mL (0.00000000002%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 10000000000000 mL (0.00000000001%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 20000000000000 mL (0.000000000005%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 50000000000000 mL (0.000000000002%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 100000000000000 mL (0.000000000001%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 200000000000000 mL (0.0000000000005%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 500000000000000 mL (0.0000000000002%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 1000000000000000 mL (0.0000000000001%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 2000000000000000 mL (0.00000000000005%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 5000000000000000 mL (0.00000000000002%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 10000000000000000 mL (0.00000000000001%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 20000000000000000 mL (0.000000000000005%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 50000000000000000 mL (0.000000000000002%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 100000000000000000 mL (0.000000000000001%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 200000000000000000 mL (0.0000000000000005%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 500000000000000000 mL (0.0000000000000002%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 1000000000000000000 mL (0.0000000000000001%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 2000000000000000000 mL (0.00000000000000005%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 5000000000000000000 mL (0.00000000000000002%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 10000000000000000000 mL (0.00000000000000001%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 20000000000000000000 mL (0.000000000000000005%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 50000000000000000000 mL (0.000000000000000002%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 100000000000000000000 mL (0.000000000000000001%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 200000000000000000000 mL (0.0000000000000000005%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 500000000000000000000 mL (0.0000000000000000002%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 1000000000000000000000 mL (0.0000000000000000001%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 2000000000000000000000 mL (0.00000000000000000005%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 5000000000000000000000 mL (0.00000000000000000002%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 10000000000000000000000 mL (0.00000000000000000001%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 20000000000000000000000 mL (0.000000000000000000005%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 50000000000000000000000 mL (0.000000000000000000002%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 100000000000000000000000 mL (0.000000000000000000001%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 200000000000000000000000 mL (0.0000000000000000000005%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 500000000000000000000000 mL (0.0000000000000000000002%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 1000000000000000000000000 mL (0.0000000000000000000001%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 2000000000000000000000000 mL (0.00000000000000000000005%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 5000000000000000000000000 mL (0.00000000000000000000002%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 10000000000000000000000000 mL (0.00000000000000000000001%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 20000000000000000000000000 mL (0.000000000000000000000005%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 50000000000000000000000000 mL (0.000000000000000000000002%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 100000000000000000000000000 mL (0.000000000000000000000001%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 200000000000000000000000000 mL (0.0000000000000000000000005%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 500000000000000000000000000 mL (0.0000000000000000000000002%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 1000000000000000000000000000 mL (0.0000000000000000000000001%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 2000000000000000000000000000 mL (0.00000000000000000000000005%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 5000000000000000000000000000 mL (0.00000000000000000000000002%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 10000000000000000000000000000 mL (0.00000000000000000000000001%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 20000000000000000000000000000 mL (0.000000000000000000000000005%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 50000000000000000000000000000 mL (0.000000000000000000000000002%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 100000000000000000000000000000 mL (0.000000000000000000000000001%)
N03AX14	LEVETIRACETAM	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / 200000000000000000000000000000 mL (

FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema Nervioso	JULIO 2021
		Actualizado	
NO2M001	VALPROATO DE MAGNESIO	GRANULADO PARA SOLUCIÓN ORAL	500 mg / 500mg
NO2M001	VALPROATO DE MAGNESIO	TABLETA	500 mg
NO2M004	VEBATIONA	TABLETA	500 mg
NO2M004	VEBATIONA	POLVO PARA SOLUCIÓN ORAL	500 mg

 AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		 Le salud al de todos
FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema Nervioso Actualizado	JULIO 2021

Dilatante de sodio o equivalente de sodio equivalente a ácido algínico

19.9.0.0.N20 No se aceptan los bromatos, por estar antagónicamente 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
N06A02	AMITRIPTILINA CLORHIDRATO	TABLETA RECUBIERTA	25 mg
N06A09	AMITRIPTILINA CLORHIDRATO	SOLUCION ORAL	10 mg / mL
N06A09	AMITRIPTILINA CLORHIDRATO	JARABE	200 mg / 100 mL
N06A09	AMITRIPTILINA CLORHIDRATO	TABLETA	50 mg
N06A09	AMITRIPTILINA CLORHIDRATO	TABLETA	25 mg
N06A02	BUPROPION CLORHIDRATO	TABLETA	150 mg
N06A02	BUPROPION CLORHIDRATO	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	150 mg
N06A02	BUPROPION CLORHIDRATO	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	300 mg
N06A15	BUPROPION CLORHIDRATO EQUIVALENTE A BUPROPION	TABLETA	25 mg
N06A15	BUPROPION CLORHIDRATO EQUIVALENTE A BUPROPION	TABLETA	50 mg
N06A04	CITALOPRAM BROMHIDRATO EQUIVALENTE A CITALOPRAM	TABLETA	20 mg
N06A04	CITALOPRAM BROMHIDRATO EQUIVALENTE A CITALOPRAM	TABLETA	40 mg
N06A04	CITALOPRAM BROMHIDRATO EQUIVALENTE A CITALOPRAM	TABLETA	25 mg
N06A04	CITALOPRAM BROMHIDRATO EQUIVALENTE A CITALOPRAM	TABLETA RECUBIERTA DE LIBERACION PROLONGADA	75 mg
N06A04	CITALOPRAM BROMHIDRATO EQUIVALENTE A CITALOPRAM	GRANULA	25 mg
N06A03	DESVENAFAXINA SUCINATO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A DESVENAFAXINA	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	50 mg
N06A03	DESVENAFAXINA SUCINATO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A DESVENAFAXINA	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg
N06A12	DOXEPINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A DOXEPINA	TABLETA	60 mg
N06A12	DOXEPINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A DOXEPINA	TABLETA	75 mg
N06A12	DOXEPINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A DOXEPINA	SOLUCION ORAL	1 g / 100 mL
N06A01	DULOJETINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE DULOJETINA	CÁPSULA CON GRÁNULOS CON RECUBRIMIENTO ENTERICO	30 mg
N06A01	DULOJETINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE DULOJETINA	CÁPSULA CON GRÁNULOS CON RECUBRIMIENTO ENTERICO	60 mg
N06A01	DULOJETINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE DULOJETINA	CÁPSULAS DE LIBERACION RETARDADA	30 mg
N06A01	DULOJETINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE DULOJETINA	CÁPSULAS DE LIBERACION RETARDADA	60 mg
N06A01	DULOJETINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE DULOJETINA	TABLETA GASTRORESISTENTE	30 mg
N06A01	DULOJETINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE DULOJETINA	TABLETA GASTRORESISTENTE	60 mg
N06B04	ESITALOPRAM ORALATO EQUIVALENTE A ESITALOPRAM	SOLUCION ORAL	1 mg/mL
N06B10	ESITALOPRAM	SOLUCION ORAL	10 mg/mL
N06B10	ESITALOPRAM	SOLUCION ORAL	20 mg/mL
N06B10	ESITALOPRAM ORALATO EQUIVALENTE A ESITALOPRAM	TABLETA	10 mg
N06B10	ESITALOPRAM ORALATO EQUIVALENTE A ESITALOPRAM	TABLETA	20 mg
N06B10	ESITALOPRAM ORALATO EQUIVALENTE A ESITALOPRAM	TABLETA GASTRORESISTENTE	10 mg
N06B10	ESITALOPRAM ORALATO EQUIVALENTE A ESITALOPRAM	TABLETA GASTRORESISTENTE	20 mg
N06A01	FENELZINA SULFATO	TABLETA	25 mg
N06B01	FLUOJETINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A FLUOJETINA	CÁPSULA DURA	10 mg
N06B01	FLUOJETINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A FLUOJETINA	CÁPSULA DURA	20 mg
N06B01	FLUOJETINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A FLUOJETINA	CÁPSULA DURA	60 mg
N06B01	FLUOJETINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A FLUOJETINA	JARABE	400 mg/100ML
N06B01	FLUOJETINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A FLUOJETINA	SOLUCION ORAL	400 mg/100ML
N06B01	FLUOJETINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A FLUOJETINA	TABLETA	20 mg
N06B08	FLUVOXAMINA MALEATO	TABLETA	100 mg
N06B08	FLUVOXAMINA MALEATO	TABLETA	50 mg
N06A09	IMIPRAMINA CLORHIDRATO	TABLETA	15 mg
N06A09	IMIPRAMINA CLORHIDRATO	TABLETA	25 mg
N06A09	IMIPRAMINA CLORHIDRATO	TABLETA	75 mg
N06A09	IMIPRAMINA CLORHIDRATO	TABLETA COBIERTA	15 mg
N06A09	IMIPRAMINA CLORHIDRATO	TABLETA COBIERTA	25 mg
N06A01	MARBOPIPTILINA CLORHIDRATO	TABLETA	25 mg
N06A01	MARBOPIPTILINA CLORHIDRATO	TABLETA	75 mg
N06A01	MIRTAZAPINA	TABLETA BUCOSOPERSIBLE	15 mg
N06A01	MIRTAZAPINA	TABLETA BUCOSOPERSIBLE	30 mg
N06A01	MIRTAZAPINA	TABLETA BUCOSOPERSIBLE	45 mg
N06A01	MIRTAZAPINA	TABLETA	30 mg
N06A01	MIRTAZAPINA	TABLETA	45 mg
N06G02	MODAFINIL	TABLETA	100 mg
N06G02	MODAFINIL	TABLETA	200 mg
N06A06	NEFAZODONA CLORHIDRATO	TABLETA	60 mg
N06A06	NEFAZODONA CLORHIDRATO	TABLETA	100 mg
N06A06	NEFAZODONA CLORHIDRATO	TABLETA	200 mg
N06A05	PAROJETINA CLORHIDRATO HEMIDRATO EQUIVALENTE A PAROJETINA	CÁPSULA BLANDA	20 mg
N06A05	PAROJETINA CLORHIDRATO HEMIDRATO EQUIVALENTE A PAROJETINA	CÁPSULA BLANDA	30 mg
N06A05	PAROJETINA CLORHIDRATO HEMIDRATO EQUIVALENTE A PAROJETINA	SUSPENSION ORAL	200 mg / 100 mL
N06A05	PAROJETINA CLORHIDRATO HEMIDRATO EQUIVALENTE A PAROJETINA	TABLETA	20 mg
N06A05	PAROJETINA CLORHIDRATO HEMIDRATO EQUIVALENTE A PAROJETINA	TABLETA	25 mg
N06A05	PAROJETINA CLORHIDRATO HEMIDRATO EQUIVALENTE A PAROJETINA	TABLETA	30 mg
N06A05	PAROJETINA CLORHIDRATO HEMIDRATO EQUIVALENTE A PAROJETINA	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	12.5 mg
N06A05	PAROJETINA CLORHIDRATO HEMIDRATO EQUIVALENTE A PAROJETINA	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	25 mg
N06A06	SEBASTIPINA METANESULFATO EQUIVALENTE SEBASTIPINA	TABLETA	4 mg
N06A06	SEBASTIPINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A SEBASTIPINA	CÁPSULA DURA	50 mg
N06A06	SEBASTIPINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A SEBASTIPINA	CÁPSULA BLANDA	50 mg
N06A06	SEBASTIPINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A SEBASTIPINA	TABLETA	100 mg
N06A06	SEBASTIPINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A SEBASTIPINA	TABLETA	20 mg
N06A06	SEBASTIPINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A SEBASTIPINA	TABLETA RECUBIERTA	100 mg
N06A06	SEBASTIPINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A SEBASTIPINA	TABLETA RECUBIERTA	50 mg
N06A06	SEBASTIPINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A SEBASTIPINA	TABLETA RECUBIERTA	25 mg
N06A06	SEBASTIPINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A SEBASTIPINA	SOLUCION ORAL	20 mg/mL
N06A04	TRIANICIPRAMINA SULFATO	TABLETA	25 mg
N06A06	TRAZODONA CLORHIDRATO	SOLUCION INYECTABLE	50 mg / 5 mL
N06A06	TRAZODONA CLORHIDRATO	TABLETA	50 mg
N06A06	TRAZODONA CLORHIDRATO	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	75 mg
N06A06	TRAZODONA CLORHIDRATO	TABLETA	100 mg
N06A06	TRAZODONA CLORHIDRATO	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	150 mg
N06A06	TRIMIPRAMINA MALEATO EQUIVALENTE A TRIMIPRAMINA	TABLETA	100 mg
N06A06	VENLAFAXINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A VENLAFAXINA	CÁPSULA CON MICROGRANULOS DE LIBERACION PROLONGADA	37.5 mg
N06A06	VENLAFAXINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A VENLAFAXINA	CÁPSULA CON MICROGRANULOS DE LIBERACION PROLONGADA	75 mg
N06A06	VENLAFAXINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A VENLAFAXINA	CÁPSULA CON MICROGRANULOS DE LIBERACION PROLONGADA	150 mg
N06A06	VENLAFAXINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A VENLAFAXINA	TABLETA	37.5 mg
N06A06	VENLAFAXINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A VENLAFAXINA	TABLETA	50 mg
N06A06	VENLAFAXINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A VENLAFAXINA	TABLETA	75 mg
N06A06	VENLAFAXINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A VENLAFAXINA	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	37.5 mg
N06A06	VENLAFAXINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A VENLAFAXINA	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	50 mg
N06A06	VENLAFAXINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A VENLAFAXINA	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	75 mg
N06A06	VENLAFAXINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A VENLAFAXINA	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg
N06A06	VORTIOJETINA BROMHIDRATO EQUIVALENTE VORTIOJETINA	COMPRIMIDO RECUBIERTO	45 mg
N06A06	VORTIOJETINA BROMHIDRATO EQUIVALENTE VORTIOJETINA	COMPRIMIDO RECUBIERTO	15 mg
N06A06	VORTIOJETINA BROMHIDRATO EQUIVALENTE VORTIOJETINA	COMPRIMIDO RECUBIERTO	25 mg

19.10.0.0.N02 Se aceptan las asociaciones de un antidepresivo tríciclo y un neuroléptico.

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
N05AA10	FLUENAZINA CLORHIDRATO + AMITRIPTILINA	TABLETA	6.6 mg + 10 mg
N05AB03	PROPRANOLOL + AMITRIPTILINA CLORHIDRATO	TABLETA RECUBIERTA	4 mg + 10 mg
N05AB03	PERFENAZINA + AMITRIPTILINA CLORHIDRATO	TABLETA	2 mg + 25 mg
N05AA09	TRIFLUOPERAZINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A TRIFLUOPERAZINA + AMITRIPTILINA CLORHIDRATO	TABLETA	0.5 mg + 5 mg

19.10.0.0.N20 No se aceptan las asociaciones de antidepresivos entre sí, debido al incremento de efectos tóxicos.

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

* Anaglicicos, por no existir flexibilidad en la dosis, incrementar la toxicidad y/o carecer de ventaja terapéutica.
 * Hemoisoles, por no constatar ventajas terapéuticas ni tener justificación farmacológica.
 * Laxantes, por carecer de ventajas terapéuticas y justificación farmacológica.

19.11 ANTIAQUEJOSOS

19.11.0.0.N10 Se aceptan

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
N02CA01	DIBENDECERGOTAMINA MESILATO	CÁPSULA BLANDA	2 mg
N02CB05	DIME TOLAZINA METANSULFONATO EQUIVALENTE A DIMETOLAZINA SUFESIL	TABLETA	20 mg
N02CC06	ELETRIPATAN HERCIBOMILURO	TABLETA	40 mg
N02CC06	ELETRIPATAN HERCIBOMILURO	TABLETA	80 mg
N02CC06	ELETRIPATAN HERCIBOMILURO EQUIVALENTE A ELETRIPATAN	TABLETA RECUBIERTA	20 mg
N02CC07	ERENJUMAB	SOLUCION PARA INYECCION	20 mg / 1 mL
N02CC07	ERENJUMAB	SOLUCION PARA INYECCION	140 mg / 1 mL
N02CA03	FLUNARIZINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A FLUNARIZINA	CÁPSULA DURA	45 mg
N02CA03	FLUNARIZINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A FLUNARIZINA	CÁPSULA DURA	6 mg
N02CA03	FLUNARIZINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A FLUNARIZINA	TABLETA	10 mg
N02CA03	FLUNARIZINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A FLUNARIZINA	TABLETA	15 mg
N02CB01	GALCAMPIDAMAB	SOLUCION INYECCABLE	100 mg / 1 mL
C07AB02	ME TOPROLOL TARTRATO	TABLETA RECUBIERTA	100 mg
C07AB02	METOPROLOL TARTRATO	TABLETA RECUBIERTA	40 mg
C07AB02	METOPROLOL TARTRATO	TABLETA	100 mg
C07AB02	METOPROLOL TARTRATO	TABLETA	50 mg
C07AB02	ME TOPROLOL SUCCINATO EQUIVALENTE A METOPROLOL TARTRATO	TABLETA DE LIBERACION CONTROLADA	25 mg
C07AB02	METOPROLOL SUCCINATO EQUIVALENTE A METOPROLOL TARTRATO	TABLETA DE LIBERACION CONTROLADA	50 mg
C07AB02	METOPROLOL SUCCINATO EQUIVALENTE A METOPROLOL TARTRATO	TABLETA DE LIBERACION CONTROLADA	100 mg
C07AB02	ME TOPROLOL SUCCINATO EQUIVALENTE A METOPROLOL TARTRATO	TABLETA DE LIBERACION CONTROLADA	200 mg
N02CC02	CLORHIDRATO DE NARATRIPTAN EQUIVALENTE A NARATRIPTAN	TABLETA RECUBIERTA	2.5 mg
N02CB01	HIDROGENOMALATO DE PIDOTFENO EQUIVALENTE A PIDOTFENO	TABLETA RECUBIERTA	0.5 mg
C07AA05	PROPRANOLOL CLORHIDRATO	TABLETA	40 mg
C07AA05	PROPRANOLOL CLORHIDRATO	TABLETA	30 mg
N02CC04	RISATRIPTAN BENZOATO EQUIVALENTE A RISATRIPTAN	TABLETA ORAL DE DISOLUCION INSTANTANEA	10 mg
N02CC01	SUMATRIPTAN SUCCINATO EQUIVALENTE A SUMATRIPTAN	SOLUCION PARA INHALACION NASAL	10 mg / 0.1 mL
N02CC01	SUMATRIPTAN SUCCINATO EQUIVALENTE A SUMATRIPTAN	SOLUCION PARA INHALACION NASAL	30 mg / 0.1 mL
N02CC01	SUMATRIPTAN SUCCINATO EQUIVALENTE A SUMATRIPTAN	SOLUCION INYECTABLE	6 mg / Ampolla prellenada (0.5 mL)
N02CC01	SUMATRIPTAN SUCCINATO EQUIVALENTE A SUMATRIPTAN	SOLUCION ORAL	112 mg / mL
N02CC01	SUMATRIPTAN SUCCINATO EQUIVALENTE A SUMATRIPTAN	SOLUCION ORAL	30 mg / 1 mL
N02CC01	SUMATRIPTAN SUCCINATO EQUIVALENTE A SUMATRIPTAN	TABLETA	60 mg
N02CC01	SUMATRIPTAN SUCCINATO EQUIVALENTE A SUMATRIPTAN	TABLETA	100 mg
N02CC01	SUMATRIPTAN SUCCINATO EQUIVALENTE A SUMATRIPTAN	TABLETA	100 mg
N02CC01	SUMATRIPTAN SUCCINATO EQUIVALENTE A SUMATRIPTAN	SOLUCION NASAL - SPRAY	6 mg / 0.1 mL
N02CC03	ZOLMITRIPTANO	TABLETA	2.5 mg
N02CC03	ZOLMITRIPTANO	TABLETA	5 mg

19.11.0.0.N20 Se aceptan las siguientes asociaciones

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
N02CA01	DIBENDECERGOTAMINA MESILATO + CAFENA	SOLUCION NASAL	4 mg + 10 mg / mL
N02CA01	DIBENDECERGOTAMINA MESILATO + ACETAMINOFEN + CAFENA ANHIDRA	GRAGEA	1 mg + 450 mg + 40 mg
N02BB02	DIPRONA + ISOMETEPIFENO CLORHIDRATO + CAFENA	SOLUCION ORAL	800 mg + 50 mg + 30 mg / mL
N02CA02	ERGOTAMINA TARTRATO + CAFENA	CÁPSULA	1 mg + 100 mg
N02CA02	ERGOTAMINA TARTRATO + CAFENA	TABLETA	1 mg + 100 mg
N02CA02	ERGOTAMINA TARTRATO + LISINA CLONNATO	TABLETA	1 mg + 125 mg
N02CA02	ERGOTAMINA TARTRATO + CAFENA CITRATO + CLORHIDRATO DE DIFENRAMINA	CÁPSULA	1 mg + 100 mg + 25 mg
N02CA02	ERGOTAMINA TARTRATO + ÁCIDO ACETIL SALICILICO + CAFENA + ACETAMINOFEN	TABLETA	1.1 mg + 400 mg + 50 mg
N02CA02	ERGOTAMINA TARTRATO + CAFENA + CLORFENIRAMINA MALEATO + ACETAMINOFEN	TABLETA RECUBIERTA	1 mg + 100 mg + 1 mg + 400 mg
N02CC01	SUMATRIPTAN SUCCINATO EQUIVALENTE A SUMATRIPTAN	TABLETA	30 mg + 300 mg



19.11.0.0.N20 Se unifica con la Norma 19.11.0.0.N20.

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

19.11.0.0.N50 No se aceptan asociaciones de antiagregadores con antibióticos, sedantes hipnóticos y anestésicos porque no hay flexibilidad en la dosis.

19.12.0.0.N10 Se aceptan

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
N03AF01	CARBAMAZEPINA	CÁPSULA CON GRÁNULOS DE LIBERACION PROLONGADA	200 mg
N03AF01	CARBAMAZEPINA	SUSPENSION LIQUIDA	100 mg / 5 mL (2%)
N03AF01	CARBAMAZEPINA	TABLETA	200 mg
N03AF01	CARBAMAZEPINA	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	400 mg
N03AF01	CARBAMAZEPINA	CÁPSULA DURA	200 mg
N03AN01	LITO CARBONATO	TABLETA	300 mg
N03AN01	LITO CARBONATO	TABLETA DE LIBERACION MODIFICADA	450 mg

 AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		 Le 1474 de 2014
FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACIÓN	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema Nervioso Actualizado	JULIO 2021

19.13 ANTPARINOMANOS

19.13.0.0.N10 Se aceptan

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
N05BD1	AMANTADINA SULFATO	CÁPSULA DURA	100 mg
N05BD1	AMANTADINA CLORHIDRATO	CÁPSULA DURA	100 mg
N05BD1	AMANTADINA SULFATO	TABLETA	100 mg
N05BD1	AMANTADINA SULFATO	TABLETA	100 mg
N05BD1	AMANTADINA SULFATO	TABLETA	100 mg
N05BD1	AMANTADINA SULFATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	200 mg / 500 mL
N05BD7	APOMORFINA CLORHIDRATO HEXAHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mg / 20 mL
N05BD7	APOMORFINA CLORHIDRATO HEXAHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	30 mg / 3 mL
N04AG2	BIFERDENO LACTATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	5 mg / Ampolla (1 mL)
N04AG2	BIFERDENO CLORHIDRATO	TABLETA	2 mg
N04AG2	BIFERDENO CLORHIDRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	2 mg
N05CD1	BROMOCRIPTINA MESILATO EQUIVALENTE BROMOCRIPTINA	TABLETA	2.5 mg
N05CD1	BROMOCRIPTINA MESILATO EQUIVALENTE BROMOCRIPTINA	CÁPSULA DURA	5 mg
N05BG2	ENTACAFONA	TABLETA	200 mg
N05BG2	PERGOLE MESILATO EQUIVALENTE A PERGOLEE	TABLETA	0.65 mg
N05BG2	PERGOLE MESILATO EQUIVALENTE A PERGOLEE	TABLETA	0.25 mg
N05BG2	PERGOLE MESILATO EQUIVALENTE A PERGOLEE	TABLETA	1 mg
N05BG2	PERGOLE MESILATO EQUIVALENTE A PERGOLEE	TABLETA	1 mg
N05BG2	PRAMIPEXOL DICLOHIDRATO MONOHIDRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	0.375 mg
N05BG2	PRAMIPEXOL DICLOHIDRATO MONOHIDRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	0.75 mg
N05BG2	PRAMIPEXOL DICLOHIDRATO MONOHIDRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	1.5 mg
N05BG2	PRAMIPEXOL DICLOHIDRATO MONOHIDRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	1 mg
N05BG2	PRAMIPEXOL DICLOHIDRATO MONOHIDRATO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	4.5 mg
N05BG2	PRAMIPEXOL DICLOHIDRATO MONOHIDRATO	TABLETA	0.125 mg
N05BG2	PRAMIPEXOL DICLOHIDRATO 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		JULIO 2021
		Actualizado		
NHBC05	PRAMIPEXOL DIOXIDRATO MONOHIDRATO	TABLETA		1.0 mg
NHBC05	PRAMIPEXOL DIOXIDRATO MONOHIDRATO	TABLETA		1.5 mg
NHBC05	RASAGLINA MECLIZOLAM EQUIVALENTE A RASAGLINA	TABLETA		25 mg
NHBC05	RASAGLINA MECLIZOLAM EQUIVALENTE A RASAGLINA	TABLETA		1 mg
NHBC05	RASAGLINA MECLIZOLAM EQUIVALENTE A RASAGLINA	TABLETA		1 mg
NHBC04	ROPINIROL DIOXIDRATO EQUIVALENTE ROPINIROL	TABLETA		3 mg
NHBC04	ROPINIROL DIOXIDRATO EQUIVALENTE ROPINIROL	TABLETA		4 mg
NHBC09	ROTIPTINA	PARCHES TRANSDERMICO		4.5 mg (base) 2 mg en 24 horas
NHBC09	ROTIPTINA	PARCHES TRANSDERMICO		6 mg (base) 4 mg en 24 horas
NHBC09	ROTIPTINA	PARCHES TRANSDERMICO		1.5 mg (base) 6 mg en 24 horas
NHBC09	ROTIPTINA	PARCHES TRANSDERMICO		18 mg (base) 8 mg en 24 horas
NHBC09	SAFINAMIDA METANSULFONATO EQUIVALENTE A SAFINAMIDA	TABLETA RECUBIERTA CON PELICULA		50mg
NHBC09	SAFINAMIDA METANSULFONATO EQUIVALENTE A SAFINAMIDA	TABLETA RECUBIERTA CON PELICULA		100mg
NHBC01	SELEGILINA DIOXIDRATO	CAPSULA BLANDA		5 mg
NHBC01	SELEGILINA DIOXIDRATO	TABLETA		5 mg
NHBC01	TRISBENZILLO DIOXIDRATO	TABLETA		5 mg

19.13.0.0.N0 Se aceptan las siguientes asociaciones

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
NHBA02	LEVODOPA + CARBEOPIA	TABLETA	200 mg + 25 mg
NHBA02	LEVODOPA + CARBEOPIA	TABLETA	100 mg + 25 mg
NHBA02	LEVODOPA + CARBEOPIA MONOHIDRATO	GEL. INTESTINAL	2 mg en 10 ml 100 mg
NHBA02	LEVODOPA + BENSERAZIDA	TABLETA	200 mg + 50 mg
NHBA03	LEVODOPA + ENTACAPONA + CARBEOPIA	TABLETA CUBIERTA CON PELICULA	50 mg + 200 mg + 12.5 mg
NHBA03	LEVODOPA + ENTACAPONA + CARBEOPIA	TABLETA CUBIERTA CON PELICULA	75 mg + 200 mg + 18.75 mg
NHBA03	LEVODOPA + ENTACAPONA + CARBEOPIA	TABLETA CUBIERTA CON PELICULA	125 mg + 200 mg + 31.25 mg
NHBA03	LEVODOPA + ENTACAPONA + CARBEOPIA	TABLETA CUBIERTA CON PELICULA	100 mg + 200 mg + 25 mg
NHBA03	LEVODOPA + ENTACAPONA + CARBEOPIA	TABLETA CUBIERTA CON PELICULA	200 mg + 200 mg + 50 mg
NHBA03	LEVODOPA + ENTACAPONA + CARBEOPIA	TABLETA CUBIERTA CON PELICULA	150 mg + 200 mg + 37.5 mg

19.14.0.0.N10 Se aceptan

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
NHBA07	AMOXICILINA	TABLETA	250 mg
NHBA07	AMOXICILINA	TABLETA	150 mg
NHBA07	AMOXICILINA	TABLETA	50 mg
NHBA12	LIDEXANFETAMINA MECLIZOLAM	CAPSULA	30 mg
NHBA12	LIDEXANFETAMINA MECLIZOLAM	CAPSULA	60 mg
NHBA12	LIDEXANFETAMINA MECLIZOLAM	CAPSULA	70 mg
	LIDEXANFETAMINA DMS-SILATO	CAPSULA DE GELATINA	20mg
	LIDEXANFETAMINA DMS-SILATO	CAPSULA DE GELATINA	30mg
	LIDEXANFETAMINA DMS-SILATO	CAPSULA DE GELATINA	40mg
	LIDEXANFETAMINA DMS-SILATO	CAPSULA DE GELATINA	50mg
	LIDEXANFETAMINA DMS-SILATO	CAPSULA DE GELATINA	60mg
	LIDEXANFETAMINA DMS-SILATO	CAPSULA DE GELATINA	70mg
NHBA04	METILFENDATO DIOXIDRATO	CAPSULA DURA CON MICROGRANULOS DE LIBERACION PROLONGADA	20 mg
NHBA04	METILFENDATO DIOXIDRATO	CAPSULA DURA CON MICROGRANULOS DE LIBERACION PROLONGADA	30 mg
NHBA04	METILFENDATO DIOXIDRATO	CAPSULA DURA CON MICROGRANULOS DE LIBERACION PROLONGADA	40 mg
NHBA04	METILFENDATO DIOXIDRATO	TABLETA	30 mg
NHBA04	METILFENDATO DIOXIDRATO	TABLETA	20 mg
NHBA04	METILFENDATO DIOXIDRATO	TABLETA DE LIBERACION SOSTENIDA	20 mg
NHBA04	METILFENDATO DIOXIDRATO	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	30 mg
NHBA04	METILFENDATO DIOXIDRATO	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	20 mg
NHBA04	METILFENDATO DIOXIDRATO	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	30 mg
NHBA04	METILFENDATO DIOXIDRATO	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	30 mg
NHBA07	MODAFINIL	TABLETA	100 mg
NHBA07	MODAFINIL	TABLETA	200 mg
NHBA07	MODAFINIL	CAPSULA BLANDA	100 mg
NHBA07	MODAFINIL	CAPSULA BLANDA	200 mg

AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL		
DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		
FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema Nervioso Actualizado	JULIO 2021

19.15 INHIBIDORES DE LA COLINESTERASA

19.15.0.0.N10 Si accedan

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
N06DA02	Donepecilo clorhidrato	Tableta	10 mg
N06DA02	Donepecilo clorhidrato	Tableta	5 mg
N06DA03	Donepecilo clorhidrato	Tableta OROSPERSIBILE	10 mg
N06DA04	Donepecilo clorhidrato	Tableta OROSPERSIBILE	5 mg
N06DA04	GALANTAMINA HIDROBROMURO EQUIVALENTE A GALANTAMINA	CÁPSULA DE LIBERACION PROLONGADA	8 mg
N06DA04	GALANTAMINA HIDROBROMURO EQUIVALENTE A GALANTAMINA	CÁPSULA DE LIBERACION PROLONGADA	16 mg
N06DA04	GALANTAMINA HIDROBROMURO EQUIVALENTE A GALANTAMINA	CÁPSULA DE LIBERACION PROLONGADA	24 mg
N06DA05	GALANTAMINA HIDROBROMURO EQUIVALENTE A GALANTAMINA	SOLUCION ORAL	400mg / 100 mL
	METIPONATO	Tableta	50 mg
	METEFENATO	Tableta	50 mg
	METEFENATO	Tableta	50 mg
N07AA01	NEOSTIGMINA METILSULFATO	SOLUCION INYECTABLE	0.5 mg / Ampolla (1 mL)
N07AA02	PIRIDOSTIGMINA BROMURO	Tableta	60 mg
N06DA03	RIVASTIGMINA TARTRATO EQUIVALENTE A RIVASTIGMINA	CÁPSULA DURA	1.5 mg
N06DA03	RIVASTIGMINA TARTRATO EQUIVALENTE A RIVASTIGMINA	CÁPSULA DURA	3 mg
N06DA03	RIVASTIGMINA TARTRATO EQUIVALENTE A RIVASTIGMINA	CÁPSULA DURA	4.5 mg
N06DA03	RIVASTIGMINA TARTRATO EQUIVALENTE A RIVASTIGMINA	CÁPSULA DURA	1 mg
N06DA03	RIVASTIGMINA TARTRATO EQUIVALENTE A RIVASTIGMINA	PARCHES TRANSDERMICO	9 mg / Parche (4.5 mg / 24 horas)
N06DA03	RIVASTIGMINA TARTRATO EQUIVALENTE A RIVASTIGMINA	PARCHES TRANSDERMICO	18 mg / Parche (9.0 mg / 24 horas)
N06DA03	RIVASTIGMINA TARTRATO EQUIVALENTE A RIVASTIGMINA	PARCHES TRANSDERMICO	36 mg / Parche (18.0 mg / 24 horas)
N06DA03	RIVASTIGMINA TARTRATO EQUIVALENTE A RIVASTIGMINA	PARCHES TRANSDERMICO	36 mg / Parche (18.0 mg / 24 horas)
N06DA03	RIVASTIGMINA TARTRATO EQUIVALENTE A RIVASTIGMINA	SOLUCION ORAL	2 mg / 1 mL

19.16 NEUROLEPTICOS, ANTISICOTICOS O TRANQUILIZANTES MAYORES

19.16.0.0.N10 Si accedan

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
N05AL05	Amisulprida	SOLUCION ORAL	115 mg / mL (11.5%)
N05AL05	Amisulprida	Tableta	50 mg
N05AL05	Amisulprida	Tableta	200 mg
N05AH05	Asemapina maleato equivalente a asemapina	Tableta sublingual	5 mg
N05AG05	Asemapina maleato equivalente a asemapina	Tableta sublingual	5 mg
N05AX01	Aspirazon	SOLUCION ORAL	100 mg / 100 mL
N05AX02	Aspirazon	Tableta	5 mg
N05AX02	Aspirazon	Tableta	10 mg
N05AX02	Aspirazon	Tableta	15 mg
N05AX02	Aspirazon	Tableta	20 mg
N05AX02	Aspirazon	Tableta	30 mg
N05AX02	Aspirazon	Tableta OROSPERSIBILE	10 mg
N05AX02	Aspirazon	Tableta OROSPERSIBILE	15 mg
N05AA01	Clorpromazina clorhidrato equivalente clorpromazina	SOLUCION INYECTABLE	50 mg / Ampolla (2 mL)
N05AA01	Clorpromazina clorhidrato equivalente clorpromazina	SOLUCION ORAL	40 mg / mL
N05AA01	Clorpromazina clorhidrato equivalente clorpromazina	Tableta	100 mg
N05AA01	Clorpromazina clorhidrato equivalente clorpromazina	Tableta	25 mg
N05BE00	Clotiapina	Tableta	100 mg
N05BE02	Clotiapina	Tableta	25 mg
N05BE01	Flupentixol decanoato	SOLUCION INYECTABLE	25 mg / Ampolla (1 mL)
N05BE01	Flupentixol decanoato	SOLUCION INYECTABLE	100 mg / Ampolla (1 mL)
N05BE01	Flupentixol decanoato	SOLUCION INYECTABLE	20 mg / Ampolla (1 mL)
N05BE01	Flupentixol decanoato	Tableta	1 mg
N05BE01	Flupentixol decanoato	Tableta	0.5 mg
N05ED01	Haloperidol	SOLUCION INYECTABLE	100 mg / mL
N05ED01	Haloperidol	SOLUCION INYECTABLE	5 mg / 1 mL (0.5%)
N05ED01	Haloperidol decanoato equivalente a haloperidol	SOLUCION INYECTABLE	50 mg / 1 mL (5%)
N05ED01	Haloperidol	SOLUCION ORAL	10 mg / mL
N05ED01	Haloperidol	SOLUCION ORAL	2 mg / mL
N05ED01	Haloperidol	Tableta	0.5 mg
N05ED01	Haloperidol	Tableta	1 mg
N05ED01	Haloperidol	Tableta	5 mg
N05GA00	Levomiperidona	SOLUCION INYECTABLE	25 mg / Ampolla (1 mL)
N05GA00	Levomiperidona	SOLUCION ORAL	40 mg / mL (4%)
N05GA00	Levomiperidona	Tableta	100 mg
N05GA00	Levomiperidona	Tableta	25 mg
N05AH01	Lofapina	POLVO PARA INHALACION	10 mg / Inhalación
	Clorhidrato de lurasidona	Tabletas recubiertas	20mg
	Clorhidrato de lurasidona	Tabletas recubiertas	50mg
	Clorhidrato de lurasidona	Tabletas recubiertas	80mg
N05AH03	Olanzapina	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCION INYECTABLE	10 mg / Vial (5mL)
N05AH03	Olanzapina	Tableta	10 mg
N05AH03	Olanzapina	Tableta	7.5 mg
N05AH03	Olanzapina	Tableta	5 mg
N05AH03	Olanzapina	Tableta	2.5 mg
N05AH03	Olanzapina	Tableta DISPERSIBLE	5 mg
N05AH03	Olanzapina	Tableta DISPERSIBLE	10 mg
N05AH03	Olanzapina	Tableta OROSPERSIBILE	5 mg
N05AH03	Olanzapina	Tableta OROSPERSIBILE	10 mg
N05AX03	Paliperidona	Tableta DE LIBERACION PROLONGADA	1 mg
N05AX03	Paliperidona	Tableta DE LIBERACION PROLONGADA	5 mg
N05AX03	Paliperidona	Tableta DE LIBERACION PROLONGADA	8 mg
N05AX03	Paliperidona	Tableta DE LIBERACION PROLONGADA	12 mg
N05AX03	Paliperidona palmitato equivalente a paliperidona	SUSPENSION INYECTABLE DE LIBERACION PROLONGADA	25 mg / Jeringa prellenada (0.25 mL)
N05AX03	Paliperidona palmitato equivalente a paliperidona	SUSPENSION INYECTABLE DE LIBERACION PROLONGADA	50 mg / Jeringa prellenada (0.5 mL)
N05AX03	Paliperidona palmitato equivalente a paliperidona	SUSPENSION INYECTABLE DE LIBERACION PROLONGADA	75 mg / Jeringa prellenada (0.75 mL)
N05AX03	Paliperidona palmitato equivalente a paliperidona	SUSPENSION INYECTABLE DE LIBERACION PROLONGADA	100 mg / Jeringa prellenada (1 mL)
N05AX03	Paliperidona palmitato equivalente a paliperidona	SUSPENSION INYECTABLE DE LIBERACION PROLONGADA	150 mg / Jeringa prellenada (1.5 mL)
N05AX03	Paliperidona palmitato equivalente a paliperidona	SUSPENSION INYECTABLE DE LIBERACION PROLONGADA	175 mg / Jeringa prellenada
N05AX03	Paliperidona palmitato equivalente a paliperidona	SUSPENSION INYECTABLE DE LIBERACION PROLONGADA	200 mg / Jeringa prellenada
N05AX03	Paliperidona palmitato equivalente a paliperidona	SUSPENSION INYECTABLE DE LIBERACION PROLONGADA	350 mg / Jeringa prellenada
N05AX03	Paliperidona palmitato equivalente a paliperidona	SUSPENSION INYECTABLE DE LIBERACION PROLONGADA	525 mg / Jeringa prellenada
N05AC01	PROPRIOPERAZINA	SOLUCION ORAL	40 mg / mL
N05AC01	PROPRIOPERAZINA	Tableta	10 mg
N05AC01	PROPRIOPERAZINA	Tableta	25 mg
N05AC01	PROPRIOPERAZINA	Tableta	50 mg
N05AC04	Pipozazina palmitato	SOLUCION INYECTABLE (OLEOSA)	0.1 g / 4 mL (2.5%)
N05AC04	Pipozazina palmitato	SOLUCION INYECTABLE	25 mg / 1 mL (Ampolla 1 mL)
N05AH04	Quetiapina fumarato equivalente a quetiapina	SOLUCION INYECTABLE	0.1 g / mL
N05AH04	Quetiapina fumarato equivalente a quetiapina	CÁPSULA BLANDA	25 mg
N05AH04	Quetiapina fumarato equivalente a quetiapina	CÁPSULA BLANDA	100 mg
N05AH04	Quetiapina fumarato equivalente a quetiapina	CÁPSULA BLANDA	300 mg
N05AH04	Quetiapina fumarato equivalente a quetiapina	Tableta	25 mg
N05AH04	Quetiapina fumarato equivalente a quetiapina	Tableta	100 mg
N05AH04	Quetiapina fumarato equivalente a quetiapina	Tableta	300 mg
N05AH04	Quetiapina fumarato equivalente a quetiapina	Tableta DE LIBERACION PROLONGADA	50 mg
N05AH04	Quetiapina fumarato equivalente a quetiapina	Tableta DE LIBERACION PROLONGADA	150 mg
N05AH04	Quetiapina fumarato equivalente a quetiapina	Tableta DE LIBERACION PROLONGADA	200 mg
N05AH04	Quetiapina fumarato equivalente a quetiapina	Tableta DE LIBERACION PROLONGADA	300 mg
N05AH04	Quetiapina fumarato equivalente a quetiapina	Tableta DE LIBERACION PROLONGADA	400 mg
N05AX00	Risperidona	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSION INYECTABLE	25 mg / mL - Vial (2 mL)
N05AX00	Risperidona	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSION INYECTABLE	37.5 mg / mL (Vial 2 mL)
N05AX00	Risperidona	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSION INYECTABLE DE LIBERACION PROLONGADA	50 mg / mL (Vial 2 mL)
N05AX00	Risperidona	SOLUCION ORAL	1 mg / mL
N05AX00	Risperidona	Tableta	0.5 mg
N05AX00	Risperidona	Tableta	1 mg
N05AX00	Risperidona	Tableta	2 mg
N05AX00	Risperidona	Tableta	3 mg
N05AX00	Risperidona	Tableta	4 mg
N05AX00	Risperidona	Tableta OROSPERSIBILE	0.5 mg
N05AX00	Risperidona	Tableta OROSPERSIBILE	1 mg
N05AX00	Risperidona	Tableta OROSPERSIBILE	2 mg
N05AX00	Risperidona	Tableta OROSPERSIBILE	3 mg
N05AX00	Risperidona	Tableta OROSPERSIBILE	4 mg
N05AL01	SULPIRIDA	CÁPSULA DURA	50 mg
N05AL01	SULPIRIDA	Tableta	200 mg
N05AL01	SULPIRIDA	SOLUCION ORAL	20 mg / mL
N05AL01	SULPIRIDA	SOLUCION ORAL	4 mg / mL
N05AL07	SULTIPIRISOL CLORHIDRATO EQUIVALENTE SULTIPIRISOL	Tableta	500 mg
N05AL07	SULTIPIRISOL CLORHIDRATO EQUIVALENTE SULTIPIRISOL	SOLUCION INYECTABLE	100 mg / Ampolla (2 mL)
N05AB00	Tiropirazina metanosulfonato equivalente tiropirazina base	Tableta	100 mg
N05AB00	Tiropirazina metanosulfonato equivalente tiropirazina base	SOLUCION INYECTABLE	0.01 g / Ampolla (1 mL)
N05AB00	Tiropirazina metanosulfonato equivalente tiropirazina base	SOLUCION ORAL	40 mg / mL
N05AB00	Tiropirazina metanosulfonato equivalente tiropirazina base	Tableta	10 mg
N05AG00	Tiropirazina clorhidrato	Tabletacion cubierta entera	200 mg

FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema Nervioso	
		Actualizado	
		JULIO 2021	
N05AC02	TRIDAZOLINA CLORHIDRATO	TABLETACION CUBIERTA ENTERICA	100 mg
N05AC02	TRIDAZOLINA CLORHIDRATO	TABLETACION CUBIERTA ENTERICA	50 mg
N05AC08	TRIDAZOLINA CLORHIDRATO	TABLETACION CUBIERTA	75 mg
N05AC02	TRIDAZOLINA CLORHIDRATO	SUSPENSION ORAL	0,025
N05AC02	TRIDAZOLINA CLORHIDRATO	SUSPENSION ORAL	0,2% / 0,2 g / 100 mL
N05AC08	TRIDAZOLINA CLORHIDRATO	TABLETACION CUBIERTA ENTERICA	75 mg
N05AC02	TRIDAZOLINA CLORHIDRATO	TABLETA	50 mg
N05AB06	TRIFLUOPERAZINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A TRIFLUOPERAZINA	TABLETA	1 mg
N05AB06	TRIFLUOPERAZINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A TRIFLUOPERAZINA	TABLETA	5 mg
N05AB02	TRIFLUOPERAZINA	SOLUCION INYECTABLE	20 mg / mL
N05AM11	ZOTEPINA	TABLETA	25 mg
N05AE04	ZIPRASIDONA CLORHIDRATO MONOHIDRATO (45,3 mg) EQUIVALENTE A ZIPRASIDONA	CAPSULA DURA	20 mg
N05AE04	ZIPRASIDONA CLORHIDRATO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A ZIPRASIDONA	CAPSULA DURA	40 mg
N05AE04	ZIPRASIDONA CLORHIDRATO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A ZIPRASIDONA	CAPSULA DURA	60 mg
N05AE04	ZIPRASIDONA CLORHIDRATO MONOHIDRATO EQUIVALENTE A ZIPRASIDONA	CAPSULA DURA	80 mg
N05AP05	ZUCLOPENTIXOL DECANATO	SOLUCION INYECTABLE	200 mg / Ampolla
N05AP05	ZUCLOPENTIXOL DECANATO	SOLUCION INYECTABLE	500 mg / Ampolla (1 mL)
N05AP05	ZUCLOPENTIXOL ACETATO	SOLUCION INYECTABLE	50 mg / Ampolla (1 mL)
N05AP05	ZUCLOPENTIXOL CLORHIDRATO	TABLETA	10 mg
N05AP05	ZUCLOPENTIXOL CLORHIDRATO	TABLETA	25 mg
N05AP05	ZUCLOPENTIXOL CLORHIDRATO	SOLUCION ORAL	20 mg / mL

LEVOMEPROMAZINA CLORHIDRATO O MALEATO EQUIVALENTE A LEVOMEPROMAZINA

19.16.0.0.N20 No se aceptan asociaciones de neurolépticos entre sí ni con otros fármacos, excepto con los aceptados en la norma 19.10.0.0.N20, por cuanto los neurolépticos requieren manejo individual y su asociación no permite flexibilidad en la dosificación.

19.16.0.0.N20 Para todos los productos que contengan como principio activo antipsicóticos debe incluir la frase "Existe un aumento del riesgo de mortalidad en pacientes de la tercera edad con psicosis relacionada a demencia" en las Advertencias del producto, la cual debe aparecer en el etiquetado del mismo. (acta 16 de 2014 numeral 3.6.1)

19.17 SEDANTES-HEPNOTICOS Y ANSIOLITICOS

19.17.1 Sedantes-hipnóticos

19.17.1.0.N10 Se aceptan

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
N05C09	BRITOLIAM	TABLETA	0,25 mg
N05C01	CLORAL HIDRATO	CAPSULA	250 mg
N05C01	CLORAL HIDRATO	CAPSULA	500 mg
N05C01	CLORAL HIDRATO	UBIASE	37%
N05C01	CLORAL HIDRATO	EUBR	143,3 mg / 5 mL
N05C01	CLORAL HIDRATO	SUPOSITORIO	300 mg
N05C01	CLORAL HIDRATO	SUPOSITORIO	300 mg
N05C01	CLORAL HIDRATO	SUPOSITORIO	650 mg
N5C0M18	DEMEDETOMIDINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A DEMEDETOMIDINA BASE	SOLUCION INYECTABLE	200 mcg / 50 mL
N5C0M18	DEMEDETOMIDINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A DEMEDETOMIDINA BASE	SOLUCION INYECTABLE	400 mcg / 100 mL
N5C0M18	DEMEDETOMIDINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A DEMEDETOMIDINA BASE	SOLUCION INYECTABLE	8 mcg/mL
N5C0M18	DEMEDETOMIDINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A DEMEDETOMIDINA BASE	SOLUCION INYECTABLE	100 µg / mL
N5C0M18	DEMEDETOMIDINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A DEMEDETOMIDINA BASE	SOLUCION INYECTABLE	1000 µg / Vial (100 mL)
N5C0M18	DEMEDETOMIDINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A DEMEDETOMIDINA BASE	SOLUCION INYECTABLE	4 µg / mL
N05BA01	DIAZEPAM	CAPSULA DURA	10 mg
N05BA01	DIAZEPAM	CAPSULA BLANDA	5 mg
N05BA01	DIAZEPAM	SOLUCION INYECTABLE	10 mg / Ampolla (2 mL)
N05BA01	DIAZEPAM	TABLETA	10 mg
N05BA01	DIAZEPAM	TABLETA	5 mg
N05C04	ESTAZOLAM	TABLETA	1 mg
N05C04	ESTAZOLAM	TABLETA	2 mg
N05C04	ESTAZOLAM	CAPSULA BLANDA	1 mg
N05C04	ESTAZOLAM	CAPSULA BLANDA	2 mg
N05C04	ESTAZOLAM	CAPSULA BLANDA	3 mg
N05C04	ESTAZOLAM	TABLETA RECUBIERTA	1 mg
N05C04	ESTAZOLAM	TABLETA RECUBIERTA	2 mg
N05C04	ESTAZOLAM	TABLETA RECUBIERTA	3 mg
N14A07	ETOMIDA TO	SOLUCION INYECTABLE	2 mg / mL
N14A07	ETOMIDA TO	SOLUCION INYECTABLE	20 mg / Ampolla (10 mL)
N05C01	LORAZEPAM	TABLETA	1 mg
N05C06	LORAZEPAM	SOLUCION INYECTABLE Y PARA PERFUSSION	2 mg/10mL
N05C06	LORAZEPAM	TABLETA	0,5 mg
N05BA01	MEDAZEPAM	CAPSULA DURA	10 mg
N05BA03	MEDAZEPAM	CAPSULA DURA	5 mg
N05C04	MELATONINA	TABLETA	3 mg
N05C041	MELATONINA	CAPSULA BLANDA	3 mg
N05C041	MELATONINA	CAPSULA DURA	3 mg
N05C041	MELATONINA	TABLETA	1 mg
N05C041	MELATONINA	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	2 mg
N05C08	MIDAZOLAM	SOLUCION INYECTABLE	15 mg / mL
N05C08	MIDAZOLAM CLORHIDRATO EQUIVALENTE A MIDAZOLAM	SOLUCION INYECTABLE	15 mg / Ampolla (3 mL)
N05C08	MIDAZOLAM CLORHIDRATO EQUIVALENTE A MIDAZOLAM	SOLUCION INYECTABLE	7,5 mg / mL
N05C08	MIDAZOLAM CLORHIDRATO EQUIVALENTE A MIDAZOLAM	SOLUCION INYECTABLE	5 mg / Ampolla (1 mL)
N05C08	MIDAZOLAM CLORHIDRATO EQUIVALENTE A MIDAZOLAM	SOLUCION INYECTABLE	1 mg / Ampolla (0,5 mL)
N05C08	MIDAZOLAM CLORHIDRATO EQUIVALENTE A MIDAZOLAM	SOLUCION INYECTABLE	5 mg / Ampolla (5 mL)
N05C08	MIDAZOLAM CLORHIDRATO EQUIVALENTE A MIDAZOLAM	SOLUCION INYECTABLE	50 mg / Ampolla (10 mL)
N05C08	MIDAZOLAM CLORHIDRATO EQUIVALENTE A MIDAZOLAM	SOLUCION ORAL	0,2 g / 100 mL
N05C08	MIDAZOLAM MALEATO EQUIVALENTE A MIDAZOLAM	TABLETA	7,5 mg
N05C04	MIDAZOLAM	TABLETA	5 mg
N05C041	PERINDOLIFEN	SOLUCION INYECTABLE	50 mg / mL
N05C041	PERINDOLIFEN	TABLETA RECUBIERTA	10 mg
N05C041	PERINDOLIFEN	TABLETA RECUBIERTA	15 mg
N05C041	PERINDOLIFEN	TABLETA RECUBIERTA	20 mg
N05C05	TRIAZOLAM	TABLETA	0,25 mg
N05C04	ZALEPLON	CAPSULA DURA	10 mg
N05C04	ZALEPLON	CAPSULA DURA	5 mg
N05C02	ZOLPIDEM HEMITARTRATO	TABLETA	5 mg
N05C02	ZOLPIDEM HEMITARTRATO	TABLETA	10 mg
N05C02	ZOLPIDEM TARTRATO	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	6,25 mg
N05C02	ZOLPIDEM TARTRATO	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	12,5 mg
N05C01	ZUCLOPENA	TABLETA	7,5 mg

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	0,25 mg
N05BA12	ALPRAZOLAM	TABLETA	0,50 mg
N05BA12	ALPRAZOLAM	TABLETA	0,75 mg
N05BA12	ALPRAZOLAM	TABLETA	1 mg
N05BA12	ALPRAZOLAM	TABLETA	2 mg
N05BA12	ALPRAZOLAM	TABLETA	3 mg
N05BA12	ALPRAZOLAM	TABLETA	5 mg
N05BA12	ALPRAZOLAM	TABLETA	10 mg
N05BA08	BRICIZAPAM	CÁPSULA DE LIBERACION PROLONGADA	15 mg
N05BA08	BRICIZAPAM	TABLETA	15 mg
N05BA08	BRICIZAPAM	TABLETA	3 mg
N05BA08	BRICIZAPAM	TABLETA	6 mg
N05BE01	BUSPIRONA CLORHIDRATO	TABLETA	5 mg
N05BE01	BUSPIRONA CLORHIDRATO	TABLETA	10 mg
N05BE01	BUSPIRONA CLORHIDRATO	TABLETA	20 mg
N05BE01	BUSPIRONA CLORHIDRATO	TABLETA	30 mg
N05BE01	BUSPIRONA CLORHIDRATO	CÁPSULA DURA	5 mg
N05BA06	CLONAZAM	TABLETA	10 mg
N05BA06	CLONAZAM	TABLETA	20 mg
N05CO01	CLORAL HIDRATO	CÁPSULA DURA	250 mg
N05CO01	CLORAL HIDRATO	CÁPSULA DURA	500 mg
N05CO01	CLORAL HIDRATO	SUPOSITORIO	300 mg
N05CO01	CLORAL HIDRATO	SUPOSITORIO	500 mg
N05CO01	CLORAL HIDRATO	SUPOSITORIO	500 mg
N05CO01	CLORAL HIDRATO	SUPOSITORIO	500 mg
N05BA05	CLORAZEPATO DIFOSFATO	CÁPSULA DURA	10 mg / 100 mg (100 mg/ml)
N05BA05	CLORAZEPATO DIFOSFATO	CÁPSULA DURA	50 mg
N05BA22	CLOZAZAM	TABLETA	1 mg
N05BA22	CLOZAZAM	TABLETA	2 mg
N05BA22	CLOZAZAM	TABLETA	3 mg
N05BA01	CLAZEPAM	CÁPSULA BLANDA	10 mg
N05BA01	CLAZEPAM	CÁPSULA BLANDA	15 mg
N05BA01	CLAZEPAM	SOLUCION INYECTABLE	10 mg / 50 mg (2 ml)
N05BA01	CLAZEPAM	TABLETA	10 mg
N05BA01	CLAZEPAM	TABLETA	15 mg
N05BA01	CLAZEPAM	TABLETA	30 mg
N05BA03	ETIFUMIDE CLORHIDRATO	CÁPSULA	50 mg
N05BA18	LOFECEPATO DE ETILO	TABLETA	3 mg
N05BA08	LORAZEPAM	TABLETA	1 mg
N05BA08	LORAZEPAM	TABLETA	2 mg
N05BA08	LORAZEPAM	TABLETA	3 mg
N05BA08	LORAZEPAM	TABLETA	6 mg
N05BA08	LORAZEPAM	TABLETA	1 mg

19.17.2.0.N20 Se acepta el Rumazento con la indicación de antagonista benzodiazepinico.Ver Toxicologia 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 antieméticos 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 enzimas digestivas, por carecer de justificación farmacológica.

19.17.2.0.N80 No se aceptan asociaciones de sedantes-hipnóticos o ansiolíticos con hormonas y/o anéstmicos y similares, porque no hay justificación farmacológica ni terapéutica.

19.17.2.0.N90 No se aceptan asociaciones de sedantes-hipnóticos o ansiolíticos, con:

- * Anxiolíticos, porque no hay evidencia de que dicha asociación sea más efectiva que los fármacos individuales y por la imposibilidad de manejar adecuadamente las dosis individuales.
- * Anestésicos, por no existir flexibilidad en la dosis, incrementar la toxicidad y/o carecer de ventajas terapéuticas.
- * Antijacuosos, antihistamínicos 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.

 AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS			
FUNCIÓN REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACIÓN	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema Nervioso	JULIO 2021
		Actualizado	
REG-INTERFERON BETA 1A		SOLUCIÓN INYECTABLE	125 µg / 0,5 mL (Amigalga preinoculada)
L04AA31	TERFLUNOMIDA	TABLETA	14 mg
19.18.0.0.N110 Se acepta como coadyuvante para la eyaculación precoz			
ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN
G04BX14	DAPOFETINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE DAPOFETINA	TABLETA	30 mg
G04BX14	DAPOFETINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE DAPOFETINA	TABLETA	60 mg
19.18.0.0.N120 Se acepta en pacientes adultos, para la visualización de los tejidos malignos durante la cirugía del glioma maligno (de grados III y IV de la OMS)			
ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN
L01ND34	ACIDO 5-AMINOLEVOLINICO CLORHIDRATO	SOLUCIÓN DOL	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 vasculopatía grave, post-radioterapia en cáncer de cabeza y cuello.			
ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN
N07AB01	PILOCARPINA CLORHIDRATO	TABLETA CUBIERTAS	6 mg
N07AB01	PILOCARPINA CLORHIDRATO	TABLETA CUBIERTAS	7,5 mg
19.18.0.0.N140 Se acepta para el tratamiento sintomático de trastornos vesicales			
ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN
N07AB09	BETAHECICOL	TABLETA	25 mg
G04BD10	DARIFENACINA BROMHIDRATO EQUIVALENTE DARIFENACINA	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	7,5 mg
G04BD10	DARIFENACINA BROMHIDRATO EQUIVALENTE DARIFENACINA	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	15 mg
	MIRABEGRON	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	25 mg
	MIRABEGRON	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	50 mg
G04BD04	OSIBUTINIO CLORURO	JARABE	5 mg / 5 mL
G04BD04	OSIBUTINIO CLORURO	JARABE	100 mg / 100 mL
G04BD04	OSIBUTINIO CLORURO	TABLETA	6 mg
G04BD04	OSIBUTINIO CLORURO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	6 mg
G04BD04	OSIBUTINIO CLORURO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	10 mg
G04BD04	OSIBUTINIO CLORURO	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	15 mg
G04BD08	SOLFENACINA SUCCINATO	TABLETA RECUBIERTA	6 mg
G04BD08	SOLFENACINA SUCCINATO	TABLETA RECUBIERTA	10 mg
N07Z06	TETRAZENAZINA	TABLETA RECUBIERTA CON PELÍCULA	25 mg
G04BD07	TOLTERODINA L TARTRATO	CAPSULA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	2 mg
G04BD07	TOLTERODINA L TARTRATO	CAPSULA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	4 mg
G04BD07	TOLTERODINA L TARTRATO	TABLETA	1 mg
G04BD07	TOLTERODINA L TARTRATO	TABLETA	2 mg
G04BD09	TROSPIIDIO CLORURO	TABLETA RECUBIERTA	30 mg

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Sistema Nervioso Actualizado	JULIO 2021

19.18.0.0.N150 Se aceptan las siguientes toxinas botulínicas tipo A

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
M03A301	COMPLEJO DE HEMAGLUTININA DE TOXINA TIPO A DE Clostridium botulinum	POLVO LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN RECONSTITUIR A INYECTABLE	300 UI / Vial
M03A301	TOXINA BOTULÍNICA TIPO A DE Clostridium botulinum	POLVO ESTERIL PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	50 UI / Vial
M03A301	TOXINA DE CLOSTRIDIUM BOTULINUM TIPO A (CEPA HALL)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	50 UI / Vial
M03A301	TOXINA BOTULÍNICA TIPO A PURIFICADA DE Clostridium Botulinum (CEPA HALL)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	100UI /vial
M03A301	TOXINA BOTULÍNICA TIPO A DE Clostridium botulinum	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	50 UI / Vial
M03A301	TOXINA BOTULÍNICA TIPO A DE Clostridium botulinum	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	100 UI / Vial
M03A301	TOXINA BOTULÍNICA TIPO A DE Clostridium botulinum	POLVO LIOFILIZADO	100 UI / Vial
M03A301	COMPLEJO DE HEMAGLUTININA DE TOXINA TIPO A DE Clostridium botulinum	POLVO LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	500 UI / Vial
M03A302	COMPLEJO DE TOXINA TIPO A DE Clostridium botulinum	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	200 UI/vial

19.18.0.0.N160 Se acepta únicamente con la indicación para el tratamiento de la polineuropatía de la amiloidosis mediada por transtiretina hereditaria en adultos en estado 1 o 2 documentada por genotipificación y biopsia de tejido, que no hayan sido sometidos a trasplante hepático

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
N07X015	INCENSEN	SOLUCIÓN INYECTABLE	200mg / mL

19.18.0.0.N170 Se acepta el Satralizumab para el tratamiento de los trastornos del espectro de la neuromielitis óptica

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
L04AC19	SATRALIZUMAB	SOLUCIÓN PARA INYECCIÓN 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	JULIO 2021
	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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Toxicología	JULIO 2021
		Actualizado	
V03AF03	FOLINATO DE CALCIO EQUIVALENTE A ÁCIDO FOLINICO	SOLUCIÓN INYECTABLE	5 mg / mL
V03AF03	FOLINATO DE CALCIO EQUIVALENTE A ÁCIDO FOLINICO	SOLUCIÓN INYECTABLE PARA INFUSION	100 mg / 10 mL
V03AF03	FOLINATO DE CALCIO EQUIVALENTE A ÁCIDO FOLINICO	SOLUCIÓN INYECTABLE PARA INFUSION	200 mg / 20 mL
V03AF03	FOLINATO DE CALCIO EQUIVALENTE A ÁCIDO FOLINICO	TABLETA	15 mg
V03AB34	FOMEPIZOL	SOLUCIÓN INYECTABLE	1,5 g / 1.5 mL
A12AA03	GLUCONATO CALCICO	GEL MAGISTRAL	2,50%
A12AA03	GLUCONATO CALCICO MONOHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	10% - (1 g / Ampolla (10 mL))
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 ²
N07BA01	NICOTINA	PARCHE	36 mg / cm ²
N07BA01	NICOTINA	PARCHE TRANSDÉRMICO	78 mg / 15 cm ²
N07BA01	NICOTINA	PARCHE TRANSDÉRMICO	114 mg / 22 cm ² (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

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Toxicología	JULIO 2021
		Actualizado	
V03AB26	S-ADENOSIL-L-METIONINA (ADEMETIONINA)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	400 mg / Vial
V03AB26	S-ADENOSIL-L-METIONINA (ADEMETIONINA)	TABLETA	200 mg
V03AB26	S-ADENOSIL-L-METIONINA (ADEMETIONINA)	TABLETA	400 mg
V03AB06	SODIO HIPOSULFITO (TIOSULFATO DE SODIO)	SOLUCIÓN INYECTABLE	2,5 g / 10 mL
V03AB06	SODIO HIPOSULFITO (TIOSULFATO DE SODIO)	SOLUCIÓN INYECTABLE	5 g / 10 mL
V03AB06	TIOSULFATO DE SODIO	SOLUCIÓN INYECTABLE	40mg / mL
	SUCCIMER	CÁPSULA	200 mg
	SUCCIMER	TABLETA	100 mg
	TIERRA DE FULLER	SOLUCIÓN	30%
V03AB06	TIOSULFATO DE SODIO (HIPOSULFITO DE SODIO)	SOLUCIÓN INYECTABLE	200mg/ mL
V03AB06	TIOSULFATO DE SODIO (HIPOSULFITO DE SODIO)	SOLUCIÓN INYECTABLE	2,5 g / 10 mL
V03AB06	TIOSULFATO DE SODIO (HIPOSULFITO DE SODIO)	SOLUCIÓN INYECTABLE	5 g / 10 mL
	TRIENTINA CLORHIDRATO	CÁPSULA	250 mg
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	JULIO 2021
	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 monofosfotiamina 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
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Vitaminas y otros nutrientes	JULIO 2021
	Actualizado	

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 FLUOR 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

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	JULIO 2021
		Actualizado	
	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	JULIO 2021
	Actualizado	

21.3 Requerimientos

21.3.0.0.N10 Se relacionan a continuación los valores de referencia diarios y niveles máximos 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 ¹
b-caroteno	mg	N.E	7 ²
Vitamina D	mcg / UI	10/400	50 / 2000
Vitamina E	mg / UI	20/30	1000 / 1500
Vitamina K	mcg	80	1000 ³
Vitamina C/ Ácido ascórbico	mg	60	1000
Vitamina B1/ Tiamina	mg	1,5	100 ⁴
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 ⁵
Biotina	mcg	300	900
Ácido pantoténico	mg	10	200
Boro	mg	N.E	6
Calcio	mg	1000	1500 ⁶
Cobre	mg	2	10
Cromo	mcg	120	1000
Flúor	mg	3	10
Fósforo	mg	1000	250 ⁷
Hierro	mg	18	45
Magnesio	mg	400	350 ⁷
Manganeso	mg	2	11
Molibdeno	mcg	75	2000
Níquel	mg	N.E	0,72
Potasio	mg	3500	3700 ⁸
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

¹ 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

² Personas con alta ingesta de alcohol, en contacto con asbestos o fumadores no deben consumir suplementos dietarios que contengan beta caroteno

³ Para suplementos dietarios con vitamina K. Los pacientes anticoagulados no pueden consumir suplementos dietarios con vitamina k

⁴ 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

⁵ La absorción de la Vitamina B12, es limitada por lo tanto ingerir altas cantidades no representa ningún beneficio.

⁶ Consumo superior a 1600 mg de calcio pueden ocasionar cálculos renales, hipercalcemia, síndrome lácteo- alcalino e insuficiencia renal

⁷ Los UI del fósforo y el magnesio aplica solo para consumos a partir de suplementos dietarios.

⁸ Ingesta de suplementos dietarios de potasio de 3700 mg /día pueden producir erosiones a nivel gastrointestinal. Niños, ancianos y pacientes con condiciones como: Hipercalcemia 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
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Vitaminas y otros nutrientes	JULIO 2021
	Actualizado	

21.4 DEFINICIONES

21.4.1 Suplemento dietético

21.4.1.0.N10 Se entiende por suplemento dietético el producto constituido por un nutriente o asociación de nutrientes destinados a suministrar elementos esenciales que resultan pobremente incorporados en la dieta usual, tales como vitaminas, minerales y oligoelementos, proteínas y aminoácidos.

21.4.1.0.N20 Los suplementos dietéticos y multivitaminicos se consideran suplementos dietarios conforme a lo indicado en el Decreto 3249 de 2006 artículo 3, exceptuando:

Los suplementos dietéticos que contengan las vitaminas A y D para el grupo de embarazadas. Se registraran como medicamentos con fórmula médica.

21.4.1.0.N30 Se aceptan como suplementos dietéticos especiales para trastornos metabólicos:

Enfermedad	Tratamiento
Acidemia isovalérica y desordenes del metabolismo de la leucina	Dieta libre de leucina
Acidemia propiónica y metilmalónica	Dieta libre de isoleucina, metionina, treonina y valina
Acidemias orgánicas	L- carnitina
Aciduria glutarica tipo I	Dieta libre de lisina y triptófano
Cistinosis	Cisteamina
Desordenes del ciclo de la urea	Dieta libre de aminoácidos no esenciales
Desordenes del ciclo de la urea	Fenilacetato, fenilbutirato y benzoato de sodio
Fenilcetonuria	Dieta libre de fenilalanina
Galactosemia	Dieta baja en galactosa
Homocistinuria	Dieta libre de metionina
Orina con olor a jarabe de arce	Dieta libre de aminoácidos ramificados
Tirosinemia tipo I,II y III	Dieta libre de fenilalanina y tirosina
	Dieta libre de glicina
Síndrome de West refractario	Dieta cetogénica

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN
A16AA03	L-Glutamina	POLVO PARA RECONSTITUIR	5g/100mL

21.4.2 Preparados vitamínicos

21.4.2.1 Suplementos vitamínicos

21.4.2.1.N10 Se aceptan como únicos principios activos las siguientes vitaminas y sus concentraciones:

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	2000 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 MONOHIDRATO	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.

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	JULIO 2021
		Actualizado	
	(ÁCIDO ASCÓRBICO + ASCORBATO DE SODIO) EQUIVALENTE A ÁCIDO ASCÓRBICO	TABLETA MASTICABLE	500mg (218 mg + 317 mg)
	ÁCIDO ASCÓRBICO	TABLETA EFERVESCENTE	1000mg

21.4.2.2 Suplementos Multivitamínicos

21.4.2.2.N10 Se retira la norma.

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

21.4.2.2.N20

21.4.2.3 Preparados vitamínicos y/o minerales terapéuticos

21.4.2.3.N10 Se consideran preparados vitamínicos y/o minerales terapéuticos aquellos cuyos niveles sean superiores a los descritos en el anexo 1 del decreto 3863 de 2008. Estos preparados deben presentar justificación ante la Comisión Revisora sala especializada de medicamentos y se expendrán 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

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	JULIO 2021
	Actualizado	

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	JULIO 2021
		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 + triptófano + alanina + arginina + glicina + histidina + prolina + ácido glutámico + serina + ácido aspártico + tirosina	Solución Inyectable	1,18mg + 1,04mg + 960mg + 749mg + 749mg + 749mg + 250mg + 2,17mg + 1,47mg + 1,04g + 894mg + 894mg + 749mg + 592mg + 434mg + 39mg/100mL
	<p>1) <i>compartimento de aminoácidos:</i> Alanina + Arginina + Acido Aspártico + Cisteína + Acido glutámico + Glicina + Histidina + Isoleucina + Leucina + Monohidrato de lisina equivalente a Lisina + Metionina + Clorhidrato de ornitina equivalente a Ornitina + Fenilalanina + Prolina + Serina + Taurina + Treonina + Triptófano + Tirosina + Valina + Acetato de potasio + Cloruro de calcio dihidrato + Acetato de magnesio tetrahidrato + Glicerofosfato de sodio hidratado</p> <p>2) <i>Compartimento de glucosa:</i> Monohidrato de glucosa equivalente a de glucosa anhidra +</p> <p>3) <i>Compartimento de lípidos:</i> Aceite de oliva refinado (aproximadamente 80%) + Aceite de soya refinado (aproximadamente 20%)</p>	Emulsión para perfusión intravenosa	<p>1) <i>Compartimento de aminoácidos:</i> (0,75 g + 0,78 + 0,56 g + 0,18 g + 0,93 g + 0,37 g + 0,35 g + 0,62 g + 0,93 g + 1,03 g + 0,22 g + 0,23 g + 0,39 g + 0,28 g + 0,37 g + 0,06 g + 0,35 g + 0,19 g + 0,07 g + 0,71 g + 0,61 g + 0,55 g + 0,10 g + 0,98 g)/160mL</p> <p>2) <i>Compartimento de glucosa:</i> 40,00 g/80mL</p> <p>3) <i>Compartimento de lípidos:</i> 7,5 g/60mL</p>
	<p>1) Compartimento uno: Aceite de oliva refinado + Aceite de soya refinado</p> <p>2) Compartimento dos: Alanina + Arginina + Acido Aspártico + Acido glutámico+ Glicina+ Histidina + Isoleucina + Leucina+ + Lisina (equivalente a Lisina Acetato) + Metionina + Fenilalanina + Prolina + Serina + Treonina + Triptófano + Tirosina + Valina + Acetato de Sodio Trihidrato + Glicerofosfato sódico hidratado + Cloruro de Potásico + Cloruro magnésico hexahidrato</p> <p>3) Compartimento tres : Cloruro Cálcico dihidrato + glucosa (equivalente a de glucosa monohidrata)</p>	Emulsión para perfusión intravenosa	<p>Cada mL de producto una vez mezclado el contenido de los tres compartimientos contiene:</p> <p>1) 35 mg</p> <p>2) 10,99 mg + 7,44 mg + 2,20 mg + 3,79 mg + 5,26 mg + 4,53 mg + 3,79 mg + 5,26 mg + 5,97 mg (8,43mg) + 3,79 mg + 5,26 mg + 4,53 mg + 3,00 mg + 3,79 mg + 1,26 mg + 0,20 mg + 4,86 mg + 1,50 mg + 3,67 mg + 2,24 mg + 0,81 mg .</p> <p>3) 0,52 mg + 73,33 mg (80,67 mg) .</p>
	ISOLEUCINA + LEUCINA + LISINA MONOHIDRATO EQUIVALENTE A LISINA + METIONINA + FENILALANINA + TREONINA + TRIPTÓFANO + VALINA + ARGININA + HISTIDINA + ALANINA + GLICINA + ÁCIDO ASPÁRTICO + ÁCIDO GLUTÁMICO + PROLINA + SERINA + TIROSINA + ACETILCISTEÍNA EQUIVALENTE A CISTEÍNA.	SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN	Cada mL de solución contiene: 5,85mg + 11,4mg + 8,93mg equivalente a 7,95mg + 5,7mg + 5,7mg + 5,4mg + 2,1mg + 7,2mg + 16,05mg + 5,25mg + 22,35mg + 19,2mg + 7,95mg + 16,2mg + 7,35mg + 3mg + 0,5mg + 0,5 mg equivalente a 0.37 mg.

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	JULIO 2021
	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	JULIO 2021
	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, antilipémicos, 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


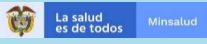
21.5.0.0.N30 Los alimentos o bebidas de uso dietético son aquellos que se diferencian de los de consumo general por su composición y/o sus modificaciones físicas, químicas, biológicas u otras resultantes de su elaboración y destinadas a satisfacer las necesidades de nutrición de las personas cuyos procesos 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.

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	JULIO 2021
	Actualizado	

21.5.0.0.N50 Son medicamentos los preparados alimenticios que se administren para adelgazar o perder peso corporal.

		AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL 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 - Principios activos ventajosamente sustituidos Actualizado	JULIO 2021	

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

B

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

C


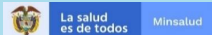
Cantaridas Cápsico uso sistémico Caramifeno Carbasona Carbutamida Carnina Catecu Catequinas Cefaloglicina Cefaloridina Cefapirina Cefazedona	Clormezanona con relajante muscular Clorofila Cloroformo Cloroquina como analgésico Cloruro férrico Coagulasa del veneno de Bothrops Coca (Hojas y extracto) Cocaína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



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	JULIO 2021
	Actualizado	

Centrofenoxina
Cianuros
Ciclacilina

Colombo
Colorantes de la anilina
Concentrado de cerebro

		AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		
FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION		FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Principios activos ventajosamente sustituidos Actualizado		JULIO 2021

Ciclamatos, no se aceptan como edulcorantes debido a su potencialidad tóxica.	Copaiba
Cicutu	Cornezuelo de centeno, sus alcaloides y derivados como antihipertensivos y como vasopresores
Cimanina	Cortisona
Cimicifuga rasemosa	Corynanthe pachicera
Cinamatos	Corynanthe yohimbre
Cincocaína (dibucaína)	Crategus
Cinconidina	Creosota oral o parenteral
Cinconina	Crisoidina
Citrato de litio	Cromoacetato de magnesio
Clioquinol (yodoclorohidroxiquinoleína) uso sistémico	Croton aceite
Cloralosa	Cubebas
Clorfentermina	Cuerpo lúteo
Clorhidroxiquinolina	
Clorofluorocarbonados (resolución 031 de 2008 - acta 17 de 2009)	
D	
D-anfetamina	Digital (<i>Digitalis purpúrea y dilanata</i>)
Daturas (Datura stramonium)	Digitalis purpúrea y dilanata (Digital)
Datura Stramonium (daturas)	Dihidroestreptomina
D.D.T.	Dilevalol
Diamtazol	Dimetil amino etanol (Deanol)
Diclorosalicilanilida	Dinitrofenol
Dicumarol	Dionina
Dietiestibestrol como anticonceptivo	Dipa (Dicloro etanoato de Disopropil amonio)
Difenoxilato en menores de diez años y ancianos	Ditiazanina
Difetarsona	Drosera
E	
Ectovacunas	Estricnina y sus sales
Efalizumab (acta 06 de 2009)	
Efedrina como antiespasmódico	Estrógenos como coagulantes o hemostáticos
Efedrina como broncodilatador (acta 16 de 2007)	
Efedrina uso tópico nasal	Estrona como único principio activo
Eléboro verde	Etamivan
Epicilina	Etclorvinol
Equinamicina	Éter uso sistémico
Ergocriptina	Etilbiscumacetato
Ergocristina	Euphorbia orbiculata
Ergotina (extracto de ergot)	Expectorantes inyectables
Ergotoxina	Extracto cardio renal
Eritromicina oftalmológica	Extracto de cartílago
Erquisetum arvense (cola de caballo)	Extracto de corteza suprarrenal
Escamonea	Extracto de hipófisis
Escaramujo	Extracto de páncreas
Escila	Extracto de pituitaria
Esparteína	Extracto de próstata
Espino	Extracto de pulmón
Espíritu de nitro dulce	Extracto de riñón
Esponjilla (Lufa o perculata)	Extracto de testículo desecado
Estigmas de maíz	Extracto esplénico
Estiramato	Extracto hepático
Estreptomina uso oral	Extracto o lisado de glóbulos rojos
Estreptoquinasa como antiinflamatorio	Extracto ovárico
F	
Factor intrínseco	Fentolamina (como antihipertensor)
Fenacetina	Formiato de sodio
Fenaglicodol	Formiato de tetrametilamonio
Fenclofenaco	Fosfoetilamina
Fenetilina	Fósforo
Fenilbutazona	Fósforo de zinc
Fenilefrina como broncodilatador	Fración no saponificable del hígado de mamíferos

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	JULIO 2021
	Actualizado	

Fenilpropranolamina	Ftalilsulfatiazol
Fenoltaleína por potencial cancerígeno	Fucus vesiculosus
Fenoverina (acta 43de 2009)	
Fenoxilato en menores de diez años	
G	
Galamina	Glutati6n
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 medicaci6n 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)	Lípidos del S.N.C.
Laurel cerezo	Lisozima
Leche de higuera6n	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	Metipril6n
Meprobamato	Metosuximida
Meralurida	Mucosa intestinal
Mercurio amarillo óxido	Muérdao
Metaciclina	

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	JULIO 2021
	Actualizado	

N

Nafazolina para uso nasal y oral

Nitrobenzeno

Nafcilina

Nitrofuranos en infecciones bucofaringeas

Naranjas amargas (esencia)

Novobiocina

Niketamida

Nucleótidos de órganos de animales

Niquel coloidal

Nuez vómica

Nitrato fenilmercurio para uso cutáneo

O

Oleorresina 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 bagomlets)

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	JULIO 2021
	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

Yodoforno uso local

Yodohidohidroxiquinoleína

Yoduros para tratamiento tópico de la catarata

Yoduro de potasio como expectorante

Yohimbina

Z

Zakozolamina y Zarzaparrilla (*Smilax officinalis*)

FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Asociaciones no aceptadas	JULIO 2021
	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 subcitrate, sedante-hipnóticos y ansiolíticos.
 -
 - Antiamibianos 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	JULIO 2021
	Actualizado	

- Antibióticos con sulfonamidas.
- Antibióticos tópicos con vasoconstrictores nasales y con antiparasitarios para uso vaginal.
- Anticoagulantes entre sí y con otros fármacos.
- Anticolinérgicos con relajantes musculares de acción central. Anticonvulsivantes entre si y con otros fármacos.
- Antidepresivos entre sí, con analgésicos, hormonas y laxantes.
-
- Antidiarreicos con antiambianos, 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, bills 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.
- Antiaquecosos 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.
- Antiserotóninicos con medicación para el resfriado común.
- Antitusígenos entre sí y con antimicrobianos, vitamina C, expectorantes más analgésicos y descongestionante nasal más antihistamínico.
- Barbitúricos con analgésicos y antiaquecosos.
- Bills 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	JULIO 2021
	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 amfetaminas 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 Acido Fólico

		AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS			La salud es de todos Minsalud
FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia		PUBLICACION		FECHA PUBLICACION	
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Indicaciones inaceptables Actualizado		JULIO 2021	

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 contrairritantes o rubefacientes.
- Tónicos cardíacos para los analépticos.
- Vasopresor para los analépticos.
- Rejuvenecedores, recuperadores de la memoria, revitalizadores para trastornos degenerativos orgánicos y similares para los anestésicos locales.
- Activador metabólico.
- Cansancio mental.
- Confortativo.
- Descompensación cerebral.
- Disminución del rendimiento intelectual.
- Desfallecimiento neuromuscular y mental.
- Energizante.
- Envejecimiento anormal.
- Estabilizador mental.
- Fatiga física e intelectual.
- Hipoxidosis metabólica.
- Inestabilidad del humor.
- Impulsor neurosíquico.
- Neuroenergético.
- Reconstituyente cerebral.
- Reanimador celular.
- Regulador nucleoproteico.
- Regulador de la neurobiosis.
- Regulador de la memoria.
- Regulador energético.
- Reanimador mental.
- Reconstituyente neurosíquico.
- Rendimiento escolar deficiente.
- Revitalizador.
- Revitalizador energético.
- Sinergista energético.
- Sinergista metabólico.
- Trastornos del aprendizaje.
- Trastornos del comportamiento social.
- Tónico energético.
- Tónico bioenergético.
- Tónico neurocerebral.

 AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS			 MINISTERIO DE SALUD INSTITUTO VENEZOLANO DE INVESTIGACIONES CIENTÍFICAS Y TECNOLÓGICAS
FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION	
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Requerimiento de consulta de Nueva Farmacología - Anotaciones especiales Asesoramiento	JULIO 2021	

ANEXO 3

ANOTACIONES ESPECIALES SOBRE ALGUNOS FÁRMACOS

ÁCIDO MEFENÁMICO.
 En las etiquetas, empaques y prospectos y literatura deberá aparecer la siguiente advertencia:
 «El tratamiento no debe durar más de siete días».



Ácido Valproico. Divulgados de Salud y Fármacos de Registro hasta 30 de 2013
 Los productos con principio activo Ácido Valproico, Divulgados de Salud y Fármacos de Registro, 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 momento del parto o al cesar, se recomienda utilizar solamente el médico con la conciencia que el medicamento es esencial para el control de la migraña y desde otras alternativas terapéuticas con efectividad o están contraindicadas (clasificación D).
 La amérga, amargado en cuanto la siera de seguridad emitida por la FDA y los análisis realizados por el grupo de Farmacología del INVIMA.

ALPURNOL (ACTA 13 DE 2012)

Algunos en el sentido que se incluye en contraindicaciones y advertencias:
 • Se ha reportado una alta incidencia de toxicidad grave incluyendo síndrome de Lyle, síndrome de Stevens-Johnson y síndrome de hipersensibilidad a medicamentos (SHEM) que ocurre dos meses posteriores al inicio del medicamento.
 • En caso de observar reacciones de hipersensibilidad al medicamento se debe suspender su administración.
 • Si la hipotensión es sintomática no se debe administrar medicamento.

ALISIRINO (ACTA 23 DE 2012)

Los productos que contienen el principio activo Alisirino con el fin de incluir en el ítem de las contraindicaciones de manera de medicamentos, marca e información para prescribir y administrar a los ya autorizados en el registro sanitario: "No se recomienda el uso de alisirino 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 o severa".

 AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL DIRECCION REGULADORA Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS			 La UPEL Universidad Peruana de Ciencias Aplicadas
FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION	
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Manejo de consulta de Nueva Farmacología - Atenciones especiales	JULIO 2021	

ALPRAZOLAM (ACTA 25 DE 2013)
 El principio activo alprazolam, en el sentido de incluir en Advertencias, la siguiente información: "Puede generar dependencia física y / o psicológica, y síndrome de abstinencia, luego de la interrupción abrupta de la persona dependiente".

Adriamicina (ACTA 25 DE 2013)
 Adicionalmente en el sentido de incluir en Advertencias: "Prolongación del intervalo QT y riesgo de arritmias potencialmente fatales".

ANTITUSSIGENOS MAS EXPECTORANTES.
 En las etiquetas y empaques deberá aparecer la siguiente advertencia: **No debe emplearse en menores de diez años.**

BELEMIRAB (para 19 de 2014)
 Lincosamida de Acción Progresiva (LPM). La LPM es una condición cardíaca seria que amenaza la vida. La incidencia de ataque (TA) puede ser mayor en el caso de un tratamiento con medicamentos que debilitan su sistema de coagulación Belemirab. Informe inmediatamente a su médico si tiene períodos de mareos, dificultad para pensar, haber picos o sentirse débil o confundido al caminar".
 Adicionalmente, la Sala considera que lo anterior se debe incluir como evento adverso serio en el Consentimiento Informado de todos los protocolos de investigación que incluyan Belemirab como medicación de investigación.



BLOQUEADORES DE FACTOR DE NECROSIS TUMORAL ALFA (Acta 55 de 2011)
 Incluir en la información para el paciente y profesionales de la salud sobre el riesgo de infección por Legionella y Listeria.
 Adicionalmente de información para pacientes:
 * Los Bloqueadores TNF pueden disminuir la capacidad del sistema inmunológico para combatir infecciones.
 * Los pacientes deben informar a su médico si están siendo tratados por una infección o si tienen infecciones que reaparecen.
 * Los pacientes deben leer la Guía del Medicamento que acompaña a su receta para un bloqueador de TNF.
 * Los pacientes deben comunicarse con su profesional de la salud si tienen preguntas o inquietudes acerca de los bloqueadores de TNF.
 Adicionalmente de información para profesionales de la salud:
 * Los pacientes tratados con bloqueadores de TNF están en mayor riesgo de desarrollar infecciones graves que pueden afectar múltiples órganos produciendo sepsis, hospitalización o incluso la muerte.
 * El riesgo de infección con los patógenos bacterianos Legionella y Listeria se debe añadir a las advertencias para todos los bloqueadores de TNF.
 * Los riesgos y los beneficios de los bloqueadores 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 bloqueadores de TNF y periódicamente durante el tratamiento, los pacientes deben ser evaluados para la tuberculosis activa y pasada de la infección Mycobacteriana.
 * Los pacientes deben ser monitoreados para síntomas de infección graves durante el uso de los bloqueadores 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 enviar a los pacientes a leer la Guía del Medicamento que acompaña a su receta para un bloqueador de TNF.

Los medicamentos bloqueadores del factor de necrosis tumoral (TNF) por sus siglas en inglés, etanercepto (Enbry), infliximab (Remicade) y adalimumab (Humira) en el propósito de actualizar en etiquetas, insertos e información para el paciente la información correspondiente con el riesgo de aparición de cáncer de Mefoma hepato esplénica. (Acta 27 de 2011)

CALCITRIOL (ACTA 02 DE 2010)
 Todos los productos con principio activo Calcitriol, con el fin de agregar su información farmacológica en lo siguiente:
 Se recomienda incluir en las Advertencias del producto:
 En pacientes con función renal normal, hipocalcemia crónica puede estar asociada con un aumento en la creatinina sérica. Si bien esto usualmente es reversible, es importante en este tipo de pacientes prestar especial atención a aquellos factores que pueden conducir a hipercalcemia. La terapia siempre se debe iniciar con la dosis más baja posible. No debe ser administrado en un intervalo menor del ciclo clínico.
 Se recomienda incluir en las Precauciones del producto:
 No se debe administrar a pacientes con evidencia de toxicidad de la vitamina D.

CARVEDILOL (ACTA 13 DE 2014)
 Se han reportado durante el tratamiento con Carvedilol, casos raros de reacciones adversas cutáneas graves tales como Necrólisis epidérmica tóxica y síndrome de Steven Johnson. El Carvedilol debe interrumpirse permanentemente en pacientes que experimenten reacciones adversas cutáneas serias, ¿podrían ser atribuibles al producto?

CEPHEMA (ACTA 05 DE 2013)
 Todos los medicamentos que contengan el principio activo Cephepa para que sean incluida la advertencia sobre el riesgo de "riesgo de lesión al conducto", especialmente en pacientes con disfunción renal.

 AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL DIRECCION REGULACION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS			 LA PAZ BOLIVIA
FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION	
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Manejo de consulta de Nueva Farmacología - Asesorías especiales	JULIO 2021	
Asesorías			

Clofazim (Acta 26 de 2010)

Indicar en el etiquetado Clofazim sólo el fin de ajustarse a « Reintegrar la indicación del Clofazim solamente como principio activo Clofazim sólo en el caso en que se cambie en modo de vida y otras intervenciones no han producido resultados adecuados».

• Dentro de las prescripciones del producto incluir que la decisión de iniciar el tratamiento deberán adoptarla médicos con experiencia en el manejo de la leishmaniasis parisiótica, evaluando el beneficio a los tres meses y suspendiendo el tratamiento si no se observa un beneficio clínicamente relevante.

• Dentro de las prescripciones del producto incluir que en los pacientes que utilicen medicamento inhibidores proteasa del VIH (COTVIR) se aconseja reducir la dosis de Clofazim a 50 mg dos veces al día.

• Dentro de las prescripciones del producto incluir que si se utiliza el medicamento en pacientes con riesgo de base de angina de pecho, se debe realizar una vigilancia estrecha durante el tratamiento.

• Incluir como contraindicación los pacientes con angina inestable, o que han tenido infarto de miocardio o intervención coronaria en los últimos seis meses, o aquellos con antecedentes de hipertensión arterial.

CIPROTERONA

En las etiquetas, empaques, prospectos y literatura deberá decir la siguiente advertencia «Produce problemas de hepatotoxicidad por lo que se deben hacer pruebas de funcionamiento hepático (bilirrubinas y transaminasas) frecuentes a las 8, 12, 20 y 30 días»». No se debe utilizar en las indicaciones ampliadas como medicamentos de primera línea, sino como alternativo.

CIPROTERONA ACTA 06 DE 2013

Ciproterona actúa más eficazmente en el estado de estrés en la información del médico y al usuario en la referencia a la evidencia científica de los contraindicaciones, así como advertencias, así como advertencias de las indicaciones ampliadas para este medicamento con «Tratamiento del acné tipo comedonal refractario a otros tipos de tratamiento, en pacientes previamente diagnosticados en la mujer: Síndrome de ovario poliquístico», y definir el plan de gestión de riesgos.

Además, se recomienda a farmacéuticos hacer una revisión y actualización de datos sobre efectos adversos sobre ciproterona en el estado de estrés (en asociación y por separado).

Contraindicaciones: Deshidrato Sódico, Fubamato, Gabapentin, Lamotrigina, Levotiroxina, Oxcarbazepina, Pregabalina, Tegaserod y Topiramato. (Acta 26 de 2012)

En los prospectos que contengan los propios datos, relacionados a continuación, con el fin de que incluyan en precauciones y advertencias las ideas de advertencia o cuidado, con base en las reportes internacionales.

Contraindicaciones: Deshidrato Sódico, Fubamato, Gabapentin, Lamotrigina, Levotiroxina, Oxcarbazepina, Pregabalina y Topiramato.

CIAPRIDA

De acuerdo con las últimas acontecimientos reportados a nivel internacional con el fármaco Ciaprida, la Comisión Revisora considera necesario recomendar:

- 1- Reintegrar su uso (indicaciones, duración de tratamiento y prescripción por especialistas).
- 2- Reintegrar su distribución a entidades prestadoras de servicio de salud tales como a farmacias adscritas a EPS y PS y ARC.
- 3- Advertencia a los pacientes (información a través de insertos dentro de la caja, adhesivo en los empaques donde se informe al usuario sobre riesgos y advertencias al paciente sobre la recomendación de usar el inserto adjunto).
- 4- Actualización de la información para prescribir para los médicos.
- 5- El uso del medicamento requiere seguimiento y evaluación periódica clínica y electrocardiográfica.
- 6- Reportar cada 3 meses al menos resultados del programa de farmacovigilancia.

Las indicaciones serán:

Enfermedad por reflujo gastroesofágico (ERGE)

• Adultos: Tratamiento agudo y de mantenimiento de ERGE, incluyendo acidogélico, en pacientes que no responden a modificaciones en su estilo de vida, nutrición y oportuna reducción de ácido gástrico.

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

• Formas severas de dispepsia en la realidad gastroenterológica.

• Pseudoobstrucción intestinal crónica y gastroparésis documentada, en quienes han fallado otros agentes procinéticos o anti náuseas.

Cisaprida (Acta 25 de 2011)

Incluir en la información para el paciente y profesionales de la salud sobre el riesgo de RITMO CARDÍACO ANOMALIA asociada al uso del medicamento cuando se utiliza en dosis mayores de 40 mg por día.

• No debe de tomar cisaprida o cambiar la dosis sin consultar con un profesional de la salud. La retirada de cisaprida de repente puede causar efectos secundarios no deseados.

• Si usted está tomando una dosis de cisaprida superior a 40 mg por día, hable con su médico acerca de cambiar la dosis.

• Si usted se siente mareado, débil o confundido o si experimenta un ritmo cardíaco irregular, falta de aliento, mareo o desmayo, interrumpa el uso de cisaprida.

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

• Lea la Guía del medicamento cuidadosamente y decida cualquier pregunta que tenga con su médico.

• Para el Cisaprida se comprobó la relación entre el prolongación del intervalo QT y la dosis administrada. Cisaprida no debe utilizarse en pacientes con intervalos QT largo.

• Los pacientes con insuficiencia cardíaca congestiva, trastornos, arritmias, o hipotensión o hipotensión debido a una enfermedad concomitante o drogas, están en mayor riesgo de desarrollar Torcedura de Píloro.

• La hipotensión o hipotensión deben corregirse antes de la administración de cisaprida. Los electrocardiogramas (ECG) deben ser controlados periódicamente.

• Considere 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.



• 20 mg por día es la dosis máxima recomendada para pacientes con insuficiencia hepática, que son mayores de 60 años de edad, que son medicaciones como CYP 2C19, o que están tomando concomitante cisaprida (Ejemplo de uso de Cisaprida y Torcedura de Píloro).

• No se debe utilizar en pacientes con insuficiencia renal leve o moderada.

• Acompañar a los pacientes general en contacto con un profesional médico de inmediato si presentan signos y síntomas de toxicidad cardíaca o otro síndrome mensajero está tomando cisaprida.

Dronedron (Acta 2 de 2011)

Incluir en etiquetas, empaques, insertos e información para prescribir la precaución acerca que indica conductas sexuales y el uso en embarazo en los prospectos que contengan el propio activo Dronedron.

 AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL DIRECCION REGULACIONES Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS			 MINISTERIO DE SALUD
FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACIONES	FECHA PUBLICACION	
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Requerimiento de consulta de Nueva Farmacología Anotaciones especiales Asesorías	JULIO 2021	

Disipirónol (Acta 12 de 2011)

Todos los productos que contengan el principio activo disipirónol para que incluyan en las advertencias y precauciones (material de acondicionamiento, inserto e información para prescribir) la reacción de disipirónol con los inhibidores de la bomba de protones.

CLONAMENICOL Y TIAMINICOLO.

En los etiquetados, empaques y literatos deberá aparecer la siguiente advertencia: **“Puede producir anemia aplásica fatal”.**

CLOZAPINA

En los etiquetados, empaques y literatos deberá aparecer la siguiente advertencia: **“La clozapina puede producir agranulocitosis, por consiguiente requiere controles hematológicos periódicos. Medicamento de control especial. Véase bajo advertencia control médico”.**

Todos los productos que contengan el principio activo clozapina para que incluyan en las advertencias y precauciones del material de acondicionamiento, inserto e información para prescribir el riesgo de aparición de complicaciones graves y potencialmente mortales incluyendo la distrofia miasténica, ictericia, y perforación por el uso de clozapina (Acta 12 de 2011)

DABIGATRAN

La información del producto con respecto a la contraindicación de su uso en pacientes con protesis valvulares cardiacas mecánicas debido al riesgo de eventos tromboembólicos mayores. Asimismo debe precisar en la indicación aprobada a pacientes que no tengan protesis valvulares cardiacas mecánicas.

Desatínib

Incorporar una advertencia adicional sobre la hipertensión arterial pulmonar en los materiales de etiquetado del medicamento.

Además, en relación a 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 Desatínib, el cual debe indicar lo siguiente:

- Los pacientes deben ser evaluados para detectar signos y síntomas de la enfermedad cardiopulmonar subyacente antes de iniciar cualquier tratamiento con Sirtinib.
- El diagnóstico de hipertensión arterial pulmonar a debe considerarse si no hay un diagnóstico alternativo.
- Los pacientes que presenten síntomas sugestivos de hipertensión arterial pulmonar como disnea y fatiga después el inicio del tratamiento con Desatínib, deben ser evaluados para síntomas más frecuentes y el tratamiento debe iniciarse durante la evaluación, si es posible del primer día.
- Se han observado reportes en los parámetros hematológicos y clínicos en pacientes con hipertensión arterial pulmonar en el momento en que se suspendió el medicamento.
- Desatínib se suspenderá inmediatamente si el diagnóstico de hipertensión arterial pulmonar es confirmado.
- En el caso de pacientes estos deberán informar al profesional de salud cualquier síntoma anómalo que se presente durante la administración del medicamento. (Acta 03 de 2011)

DEFERASIROX

Información relacionada con deterioro a nivel de conciencia renal y hepática y hemorragia gastrointestinal las cuales pueden ver índice (Acta 26 de 2010)

Dencosumab

Incluir en las advertencias: **“Riesgo potencial de fracturas de fémur atípicas”.**

DIPYRONA Y COMPUESTOS PIRAZOLONICOS

A raíz de los reportes sobre la Dipirona y su toxicidad potencial y revisada la literatura internacional y debido a que no existe un programa de farmacovigilancia Nacional con el fin de evitar el mal uso del medicamento y recomendar el uso racional, se recomienda la suspensión, modificación y seguimiento, en la Comisión Revisora considera necesario establecer una recomendación sobre el uso restringido de este medicamento:

1. Uso restringido: fórmula retada.
2. De segunda línea en casos de dolor o fiebre moderada o severa que no han cedido a otras alternativas farmacológicas (antipiréticos 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 sera 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 parenteral a uso en instituciones prestadoras de servicios de salud tales como EPS, IPS Y AISL, para dolores postquirúrgicos, cáncer, quemaduras, miocito esquelético agudo; colitis vísceras 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 los etiquetados y empaques deberá figurar la siguiente advertencia: **“Puede producir agranulocitosis a veces fatal”.**

En los etiquetados y empaques solo se deberá incluir la primera recomendación. Una sola fórmula retada (sea no retada) figura visible en el etiquetado (fórmula) y la quinta recomendación que se refiere a que su uso en pediatría está bajo la responsabilidad del especialista. Acta 02 de 2009

DONZEPILO (ACTA 02 DE 2010)

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

• La acumulación de ácido ureico muscular (DUM) una condición potencialmente letal para la vida que se caracteriza por hipertonia, rigidez muscular, inestabilidad autonómica, alteración de la conciencia y riesgo de muerte en el contexto de paros cardíacos. La condición es causada por la interacción con el donzepilo, en particular, en pacientes que reciben también antipsicóticos en forma concomitante. Los síntomas adicionales pueden incluir respiración labial (labial) e incontinencia renal aguda. Si un paciente desarrolla rigidez y síntomas adicionales de DUM se presenta con fiebre alta no justificada en manifestaciones clínicas adicionales de DUM, deberá suspenderse el tratamiento con Donzepilo.”

 AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL DIRECCIÓN DE REGISTRO DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS			 LA UNIÓN PROGRESAMOS
FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACIONES	FECHA PUBLICACION	
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Manejo de consulta de Nueva Farmacovigilancia Atenciones especiales Asesorías	JULIO 2021	

Contraindicaciones

- Hipersensibilidad al principio activo o a cualquiera de los excipientes
- En mujeres a tener grado de riesgo anticonceptivo: riesgo control de una. Breves datos, defunción del niño sinusal, deficiencia de coagulación auricular, o el síndrome del seno enfermo (excepto cuando se usa junto con un anticonceptivo hormonal).
- Paciente < 18 años por riesgo grave
- Paciente con insuficiencia renal crónica con una duración PA > 6 meses (o duración desconocida) y los niveles de creatinina sérica elevados
- Pacientes en las condiciones de estabilidad hemodinámica.
- Pacientes con toxicidad hepática y valores alterados de laboratorio
- La administración conjunta con medicamentos del sistema del eje RAAS, como los inhibidores de la conversión, inhibidores de la renina, diuréticos, antagonistas de la aldosterona y renales
- Medicamentos que inducen torcedura de puntos (puntos introrritmicos) tales como fenciclidina, clonazepam, bupropión, los inhibidores de la acetilcolinesterasa y otros medicamentos (tales como anticonvulsivos), Clonidina y B-antagonistas
- CFC: Efectos adversos graves
- Insuficiencia hepática grave
- Insuficiencia renal grave (claramento de creatinina < 30ml)

ENTROMICINA ESTOLATO

En los etiquetados y empaques deberá aparecer la siguiente advertencia: **«Puede producir ictericia colestásica».**

ESOTALOPRAM (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 escotalopram y escotalopram

Adicionalmente, la Sala hace extensiva a todos los productos con principio activo escotalopram el concepto emitido en el Acta No. 20 de 2011, numeral 5.3.3, con el fin de que se incluya lo siguiente en la información para el paciente y para el prescriptor:

- Escotalopram puede prolongar el intervalo QT y Torcedura de Puntos.
- Escotalopram no debe utilizarse en pacientes con síndrome congénito de QT largo.
- Los pacientes con insuficiencia cardíaca congestiva, bradicardia, enfermedad a hipotensión o hipertensión sistólica o un nivel medio de riesgo de riesgo, así como un historial de síncope Torcedura de Puntos.
- Los medicamentos a hipotensión deben corregirse antes de la administración de escotalopram. Los electrolitos deben ser controlados estrictamente.
- Considere la posibilidad de electrocardiogramas más frecuentes (ECG) de seguimiento en pacientes con insuficiencia cardíaca congestiva, bradicardia, o pacientes sobre los medicamentos concurrentes que prolongan el intervalo QT.

Esterevina (Acta 27 de 2011 y Acta 23 de 2011)

Incluir en etiquetas, insertos e información para prescribir las recomendaciones dadas por la IPRSA.

La IPRSA aconseja a los profesionales de la salud:

- Solo se debe utilizar Esterevina con esteroides cuando no existen alternativas viables.
- El uso de esteroides debe ser durante el menor tiempo posible.
- En esos pacientes con tratamiento de esteroides, considerar a una terapia alternativa adecuada los proma como sea posible.
- Evitar, con frecuencia a los pacientes que toman esteroides para disminuir 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 esteroides, y la necesidad de reportar cualquier signo de estos reacciones a su médico.

ESZOPICLONA (ACTA 19 DE 2014)

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

- 1) Incluir en el formato Advertencias:
 - Efectos depresivos del sistema nervioso central: Eszopiclona puede causar un menor nivel de alerta mental la mañana posterior al consumo, deteriorando la coordinación motora. El riesgo aumenta con la dosis, los pacientes que consumen dosis de 3 mg no deben conducir ni realizar actividades que requieran alerta mental completa durante la mañana después de su consumo.
- 2) Incluir en el formato Precauciones:
 - La dosis inicial recomendada es de 1 mg, antes de acostarse. Se puede aumentar la dosis, si está indicado clínicamente, hasta un máximo de 3 mg.
 - En pacientes geriátricos la dosis no debe exceder 2 mg.
 - En pacientes con insuficiencia hepática grave, o se encuentran tomando un inhibidor potente del CYP3A4 la dosis no debe superar los 2 mg.

Estibogliconato de Sodio (ACTA 19 DE 2013)

Estibogliconato de Sodio, en el sentido de incluir en precauciones y advertencias lo siguiente: «Se recomienda monitorizar un electrocardiograma (ECG) que antes la administración de Estibogliconato de Sodio y la Administración B para evaluar el riesgo de arritmias. Adicionalmente, se deben corregir los desajustes electrolíticos antes de iniciar el manejo con Administración B».

Fingolimod (Acta 14 de 2013)

Incluir en las contraindicaciones y advertencias lo siguiente: «Existe riesgo de infarto de miocardio (dentro de los 6 meses), miopia metastásica, síndrome de Guillain-Barré, síndrome de disautonomía, síndrome de Sjögren, Síndrome Aurículo-ventricular, Prolongación del intervalo QT. Uso concurrente con otros fármacos clase IA y II».



Y la necesidad de monitorización estricta del paciente especialmente luego de la primera dosis a en pacientes que han interrumpido el tratamiento.

FLUCORINOLONA (ACTA 48 DE 2014)

Flucorinolona para que incluyan en sus Advertencias el riesgo de neuropatía periférica de acuerdo a la alerta emitida el 15 de agosto de 2013 por la FDA.

Inhibidores de la Bomba de protones

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

 AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS			 LA UNIÓN PROGRESO
FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION	
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Tratamiento de consulta de Nueva Farmacología - Anestésicos especiales	JULIO 2021	
Regulados			

Infliximab - acta 58 de 2011

Advertencias y precauciones:

- En los estudios clínicos, la administración concomitante de agentes biogeneros TNF- α (Adalimumab o Infliximab) con un agente en riesgo de infecciones. Por lo tanto, la combinación de Infliximab y Abatacept no se recomienda.
- El uso de este medicamento biológico antitumoral modificador de la enfermedad (IMiE), no debe tener cubierto el cambio de uno a otro medicamento biológico, ya que el superponer la actividad biológica, puede aumentar aún más el riesgo de infección.

Contraindicaciones:
 Los pacientes de infliximab han estado asociados a reacciones de hipersensibilidad. Por lo tanto, el médico debe estar preparado para tratar frente a un shock anafiláctico debido a una reacción de hipersensibilidad. El infliximab no debe ser administrado a pacientes con hipersensibilidad conocida a sus proteínas portadoras.

Inhibidores de la PDE-5 (Acta 58 de 2011)

Todos los productos que contengan como principio activo inhibidores de la PDE-5, con el fin de incluir explícitamente en los etiquetes el riesgo de presentar neuropatía óptica isquémica anterior no arterial.

INTERFERON BETA (ACTA 02 DE 2015)

Todos los productos con principio activo Interferon Beta (1 y 1b), con el fin de equipar su información farmacológica en lo siguiente: Se recomienda incluir en las Precauciones de los productos: En relación con la micromeningeitis trombótica:

Vigilar la aparición de manifestaciones clínicas de MNT y, en tal caso, realizar pruebas de laboratorio para comprobar el nivel de plaquetas y la presencia de coágulos en sangre. LPI en suero, así como la función renal. En caso de un diagnóstico de MNT se recomienda suspender de inmediato el tratamiento con interferón beta e iniciar el tratamiento necesario, valorando llevar a cabo el recambio plasmático. En relación con el síndrome sistémico: Vigilar periódicamente la función renal y la aparición de signos o síntomas de DNI, especialmente en pacientes con alto riesgo de enfermedad renal. En caso de aparición de DNI, se debe iniciar el tratamiento correspondiente y considerar la suspensión del tratamiento con interferón beta.

Interferón (ACTA 02 DE 2015)

Todos los productos con principio activo Interferón, con el fin de equipar su información farmacológica en lo siguiente: Se recomienda incluir en las Advertencias del producto:
 - El tratamiento debe administrarse a las 08:00h. El tiempo de espera no puede ser inferior a 30 minutos. Además, la interrupción deberá ser considerada si la fiebre es solo leve y si no hay reducción clínicamente importante en la frecuencia cardíaca en reposo dentro de los primeros 3 meses.
 - El riesgo de desarrollar **febrícula auricular aséptica en pacientes tratados con Interferón. En caso de aparición de febrícula auricular durante el tratamiento, los médicos recomendarán inmediatamente la suspensión de continuar el tratamiento con Interferón.**

Se recomienda incluir en las Contraindicaciones del producto:

- El uso concomitante de Interferón con **virapén o Riluzol está contraindicado**



Se recomienda incluir en la Farmacología del producto:

- La dosis inicial de Interferón no deberá superar los 5 mg dos veces al día y la dosis de mantenimiento no deberá exceder los 7.5 mg dos veces al día.

LRD (ACTA 10 DE 2014)

productos con principio activo Ito, con el fin de incluir en el ítem de Advertencias y Precauciones los siguientes ítems:

- El tratamiento con Ito puede causar hipercalcemia que puede o no ir acompañada de hiperparatiroidismo.
 - Se recomienda controlar los niveles sanguíneos de calcio antes de iniciar un tratamiento con Ito, luego de seis meses de iniciado el tratamiento y nuevamente para un tratamiento a largo plazo. Si es necesario, considerar la medición del nivel de paratormona, para identificar o descartar hiperparatiroidismo.

 AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL DIRECCION REGIONAL DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS			 LA UNIÓN PROGRESAMOS
FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACIONES	FECHA PUBLICACION	
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Manejo de consulta de Nueva Farmacovigilancia - Análisis de seguridad	JULIO 2021	
Resumen			

Keliconect (acta 48 de 2013)

Para uso por vía oral, con el fin de apagar sus pruriticaciones y adyuvancia a:

1. Se debe usar Keliconect por vía oral, cuando los manifestaciones pruríticas no respondan al manejo, tal es el caso del tratamiento de carias incisorales que ponen en peligro la vida de los pacientes y no se tengan opciones alternativas terapéuticas o estos no se toleren.
 2. Es esencial que previamente se evalúe la función hepática, antes de iniciar tratamiento con Keliconect y se realice el control de función hepática en el día 7 de cada 15 días de tratamiento. A fines de recibir el tratamiento oral de Keliconect se deben realizar pruebas de laboratorio indicadas de referencia, las cuales deben incluir: ALT (aspartatoaminotransferasa), AST (aspartatoaminotransferasa), bilirrubina total, fosfatasa alcalina y tiempos de coagulación (PT, PTT, PAR).
 3. Durante la toma de Keliconect, se debe controlar la ALT en suero semanalmente. Si los valores de ALT aumentan un nivel por encima del límite normal superior a 20% sobre su valor de referencia, o si el paciente tiene síntomas de función hepática anormal, se debe interrumpir el tratamiento con Keliconect y se debe hacer una serie completa de pruebas hepáticas. Se deben repetir las pruebas hepáticas para asegurar la normalización de los valores.
- Tener en cuenta que se ha reportado hepatotoxicidad con el manejo de Keliconect de uso oral.

RETOROLACO

En los empaques, propaganda y literatura deberá aparecer la siguiente advertencia: **«La duración del tratamiento a base de Retorolaco se restringe así:**

Vía oral: No debe ser mayor a 2 días.

Vía inyectable: No debe ser mayor a 2 días.

Para pacientes pediátricos: 30 mg/día dosis máxima.

Para pacientes de edad avanzada: 40 mg/día dosis máxima.

Para el Gel: El uso de este medicamento no debe prolongarse por más de siete días.

MISOPROSTOL

En los empaques y etiquetas deberá aparecer: **«No se de uso hospitalario. En la promoción al cuerpo médico deberá advertirse: «No debe usarse en embarazo, por sus efectos sobre el útero y por su potencialidad teratogénica.»**

En el acta 05 de 2013 y el fallo emitido el 14 de noviembre de 2012 por el Consejo de Estado, Sala de lo Contencioso Administrativo, en Sala Especializada de Medicamentos y Productos Biológicos de la Comisión Regulatoria, sobre las prácticas con principio activo misoprostol con el fin de que incluya en sus empaques y etiquetas una banda en lenguaje layman de color rojo con la frase: **«Medicamento de Control Especial»**. Una vez emitida esta resolución, se actualizó el artículo 73 del Decreto 171 del año 2010, Acta 4 de 2015, numeral 3.1. A raíz de las recientes preocupaciones formuladas por diferentes organizaciones de salud y el posible desplazamiento de medicamentos con principio activo misoprostol, la Sala Especializada de Medicamentos y Productos Biológicos de la Comisión Regulatoria insiste en aclarar que por su naturaleza, el misoprostol no es un antipéptico. La recomendación emitida por la Sala de salud al respecto es el hecho de control especial de uso con el fin de facilitar el control del medicamento con el principio activo misoprostol debido al mal uso del producto. Esta propuesta se ha lograda en forma satisfactoria para el control y uso adecuado de los comercializados para las indicaciones autorizadas. Se advierte sobre las prácticas del principio activo misoprostol con la condición de comercialización de medicamentos de control especial a medicamento bajo fórmula médica, para el cual se debe recomendar al Médico de Salud y Protección Social, como ente actor en SCSIS informar los puntos de educación e información individual y masiva sobre los derechos sexuales y los derechos reproductivos, y a los actores del Sistema garantizar la atención integral de la mujer durante el embarazo, el parto y el puerperio, así como el mejoramiento de los servicios de salud. Del mismo modo, recomiendo a las autoridades competentes fortalecer las acciones de promoción, vigilancia y control sanitaria a dichos medicamentos.

METILFENDATO (ACTA 16 DE 2016)



Los productos con principio activo metilfenidato, con el fin de incluir en el Bm de Advertencias lo siguiente: **«Metilfenidato puede producir efectos (taquicardia, hipertensión y otros), por lo que se debe advertir a los consumidores, deben consultar inmediatamente al médico.»**

MICOPENCILATO DE MOFETILO Y MICOPENCILATO DE SODIO (ACTA 02 DE 2015)

Todos los productos con principio activo Micopencilato de Mofetilo y Micopencilato de Sodio, con el fin de apagar su información farmacológica en lo siguiente: 1. Incluir en el Bm de Advertencias: **«Se han reportado casos de hemorragias asociadas con infecciones recurrentes en pacientes que reciben micopencilato (mefenilo o sodio) en combinación con otros medicamentos. Se advierte de las causas controladas, la sustitución del Micopencilato (Mefenilo o sodio) por otro inmunosupresor. Dejar de la normalización de los niveles de IgG en suero. En caso de hemorragias asociadas debidamente informadas, se deberá considerar la acción clínica más apropiada.»**
 2. Se ha reportado casos de hemorragias en adultos y niños que recibieron micopencilato (mefenilo o sodio) en combinación con otros inmunosupresores. En alguno de estos casos la sustitución del micopencilato (mefenilo o sodio) por otro inmunosupresor fue controlado una mejora en las infecciones recurrentes. El manejo de las hemorragias puede estar vinculado hemorragias o a un efecto directo sobre el páncreas. También se han estado informando de enfermedad pulmonar intersticial / fibrosis pulmonar, algunas de las cuales fueron fatales.
 3. Incluir en el Bm de Precauciones:
 - Se recomienda realizar la determinación de inmunoglobulinas séricas a aquellos pacientes en tratamiento con micopencilato (mefenilo o sodio) que desarrollan infecciones recurrentes.
 - Se recomienda realizar controles periódicos en pacientes que presentan infecciones persistentes como tos y fiebre.

MIRTAZAPINA (ACTA 19 DE 2016)

Han sido reportados casos de prolongación del intervalo QT, torcedura puntiforme, incapacidad vehicular, hinchazón ventricular y muerte súbita asociada al consumo de Mirtazapina. La mayoría de los casos se produjeron con la administración del medicamento en pacientes con otros factores de riesgo de prolongación del intervalo QT, incluyendo el uso concomitante de medicamentos que prolongan el intervalo QT.
 1. Incluir en el Bm de Precauciones:
 a. Se debe tener precaución cuando se prescribe Mirtazapina en pacientes con enfermedad cardiovascular conocida o con antecedentes familiares de prolongación del intervalo QT, en los pacientes que concomitantemente consumen medicamentos que prolongan el intervalo QT.

 AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		 GOBIERNO DE TUCUMÁN MINISTERIO DE SALUD
FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Instrumento de consulta de Nueva Farmacológica - Análisis de seguridad	JULIO 2021
Asesorado		

Mometasone (ACTA 42 DE 2013)

principio activo Mometasone con el fin de incluir en la información relacionada con las advertencias la relacionada con: "Cambios de humor, apatía, irritabilidad, alteraciones del sueño, depresión e ideación suicida"

Nisibin (ACTA 36 DE 2013)

principio activo Nisibin con el fin de incluir en precauciones y advertencias: "Tener con precaución en pacientes con factores de riesgo para alteraciones como diabetes mellitus y dislipemias" e informar de las interacciones medicamentosas con respecto a la reducción de efectividad con el resveratrol.

NONESTERONA Y MEDIOPROGESTERONA

En las etiquetas, empaques y promoción deberá aparecer la siguiente advertencia: "Puede causar amenorreas prolongadas y/o sangrado intermenstrual severo."



OMEPRAZOL (VER ACTA 50 DE 2011, ACTA 62 DE 2014)

Phenagrel (Acta 27 de 2013)

Ajustar la información en etiquetas insertos e información para prescribir, relacionada con el riesgo potencial de reacciones de hipersensibilidad graves incluyendo anafilaxia.

PENCILINA G CLIBIZOL

En la promoción el cuerpo médico deberá advertir: "Esta forma de penicilina no previene reacciones a la misma."

 AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL DIRECCION REGULADORA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS			 LA UNIÓN MINISTERIO DE SALUD
FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION	
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Manejo de consulta de Nueva Farmacología - Anestésicos especiales Agonistas	JULIO 2011	

Flamato de Estrono (ACTA 25 DE 2012)

Todos los productos que contengan el principio activo Flamato de Estrono con el fin de incluir en el ítem de las contraindicaciones del producto de autoadministración, inserta e información para prescribir: "Contraindicado en pacientes con Intolerancia (IT) y/o intolerancia con historia de ITV al qual que prescriba siempre está temporal o permanentemente empujando". En el ítem de advertencias, se debe incluir el riesgo de reacciones cutáneas alérgicas severas asociadas con el uso de estos medicamentos.

SISTEMA RENINA-ANGIOTENSINA (RCA / ARAC) (ACTA 62 DE 2010)

Principio activo que actúan sobre el sistema renina-angiotensina (SRA), con el fin de ajustar su información farmacológica en lo siguiente: Se recomienda incluir en las Advertencias del producto:
 No utilizar de forma combinada con medicamentos que actúan sobre el SRA (ECA, ARA I o Aliskiren), excepto en aquellos casos que se considere imprescindible. En estos casos, el tratamiento debe ser supervisado o controlado por la supervisión de un médico con experiencia en el tratamiento de este tipo de pacientes, vigilando estrechamente la función renal, el balance hidroelectrolítico y la tensión arterial.
 Se recomienda incluir en las Contraindicaciones del producto:
 La combinación de Aliskiren con ECA o ARA I en pacientes con insuficiencia renal moderada-grave o diálisis renal crónica.
 Se recomienda incluir en las Precauciones del producto:
 No se recomienda el uso de la terapia combinada de ECA con ARA I, en particular en pacientes con nefropatía diabética.

TACFINA

En las etiquetas y empaques deberá aparecer lo siguiente: "Medicamento de uso deficiente, su empleo requiere estricta vigilancia médica y controles periódicos de la función hepática (Bilirrubina y transaminasas) (frecuencia a las 4, 16, 32 y 96 días".

TALIDOMIDA

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

ACTA 36 DE 2013 productos con principio activo talidomida con el fin de: Incluir dentro de las advertencias del producto, el riesgo de presentación de hepatitis farmacológica como: ictericia, ictericia aguda o síndrome hemolítico. Incluir explícitamente en la información de seguridad del producto la contraindicación de su uso en pacientes que conviven o se sospecha patologías hematológicas como leucemia mieloide aguda o síndrome mielodisplásico.

TENOZOLONIDA (acta 19 de 2014)

Los productos con principio activo tenozolomida, con el fin de ajustar su información farmacológica en lo siguiente:
 1. Incluir en el ítem de Advertencias:
 "Se han notificado casos de daño hepático, incluyendo insuficiencia hepática mortal, en pacientes tratados con Tenozolomida".
 2. Incluir en el ítem de Precauciones:
 "Deben ser evitados o bajo pruebas de función hepática:
 a. Antes y después de cada ciclo de tratamiento.
 b. Apuntualmente 2 a 4 semanas después de la última dosis del Tenozolomida.
 c. A la mitad del ciclo para los pacientes en un ciclo de tratamiento de 42 días."

TELAPREVIR (ACTA 14 DE 2013)

El principio activo Telaprevir con el fin que se incluya en la información suministrada en insertos, informaciones para prescribir y en las advertencias, lo siguiente:

- 1. Tanto el medicamento (con el principio Telaprevir) como el Peginterferon Alfa y la Ribavirina deben ser administrados simultáneamente en pacientes que presenten daño del hígado asociado al Síndrome de Infección de los Hepatos, virusas, hepatitis, ictericia en la boca, eritema facial o hepatomegalia o rash severo progresivo, y que de otro modo presentarían riesgo de presentar estas afecciones.
- 2. Considerar la interrupción de otros medicamentos que esté tomando el paciente que estén asociados con reacciones graves en la piel.
- 3. Recordar a los profesionales de la salud que deben instruir a sus pacientes sobre las manifestaciones de reacciones dermatológicas severas.
- 4. La efectividad de terapia 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.

TOCICLINA

Todos los productos con principio activo (tociclina), con el fin de incluir en el ítem de advertencias, lo siguiente frase: "TOCICLINA debe utilizarse solo en aquellas situaciones en las que tratamientos alternativos no son adecuados."



Tocicumil (acta 53 de 2012)

La información del producto en cuestión contiene las advertencias relacionadas con la aparición de infecciones oportunistas (tales como tuberculosis).

Si embargo, la Sala recomienda llevar a revisión de oficio a los productos con principio activo Tocicumil con el fin de incluir en sus Advertencias la relación con las Reacciones oportunistas/infecciones oportunistas (Síndrome de Steven-Johnson y necrólisis epidérmica tóxica).

Trimezandina (ACTA 48 DE 2011)

Existe riesgo en la aparición de signos y síntomas neurológicos durante el tratamiento con Trimezandina tales como parosismos, síndrome de piernas inquietas, temblor, convulsiones en la noche.
 Contraindicaciones en pacientes con enfermedad de Parkinson y en pacientes con insuficiencia Renal Severa.

 AGENCIA NACIONAL DE REFERENCIA REGIONAL DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		 MINISTERIO DE SALUD INSTITUTO COLOMBIANO DE BIOTECNOLOGÍA Y FARMACIA
FUNCION REGULADORA - Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Manejo de consulta de Nueva Farmacológica - Análisis de seguridad	JULIO 2011
Asesorado		

Unasánumbi (ACTA 01 DE 2011)

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

- Incluir en las Advertencias del producto:

En pacientes con pruritis, se han reportado casos de dermatitis alérgica tras el tratamiento con Unasánumbi. Los pacientes con pruritis en placa pueden desarrollar pruritis atópicas, presentando síntomas que pueden ser un indicador temprano de la dermatitis alérgica, como prurito nocturno o la uniformidad. Como parte del seguimiento de la pruritis del paciente, los médicos deben prestar atención a los síntomas de pruritis atópicas o dermatitis alérgica. Si se presentan estos síntomas, se debe interrumpir el tratamiento adecuado. Se debe interrumpir el tratamiento con Unasánumbi si se sospecha de una reacción alérgica.

- **VACUNA DE LA INFLUENZA**

La composición de la vacuna de la influenza depende de las cepas empleadas según el comportamiento epidemiológico de virus y las recomendaciones de la OMS para un período definido.

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	JULIO 2021
	Actualizado	

ANEXO 4

ASOCIACIONES PARA EL RESFRIADO COMÚN

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
	AZADINA 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

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	JULIO 2021
		Actualizado	
	CETIRIZINA DICLORHIDRATO + FENILEFRINA CLORHIDRATO + IBUPROFENO	SOLUCIÓN ORAL	2,5 mg + 2 mg + 40mg / mL
	CETIRIZINA CLORHIDRATO + FENILEFRINA CLORHIDRATO + IBUPROFENO	CÁPSULAS CON MICRO GRÁNULOS DE LIBERACIÓN SOSTENIDA	5mg + 20mg + 200 mg
	CETIRIZINA CLORHIDRATO + FENILEFEDRINA CLORHIDRATO + ACETAMINOFÉN + CAFEÍNA	TABLETA	5mg + 5mg + 500mg + 30mg
	CETIRIZINA CLORHIDRATO + FENILEFRINA CLORHIDRATO + ACETAMINOFÉN + CAFEÍNA	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 + CAFEÍNA	TABLETA	500mg + 2,7mg + 14mg + 40mg
	ACETAMINOFÉN + CLORFENIRAMINA MALEATO + FENILEFEDRINA CLORHIDRATO + CAFEINA	CÁPSULA DURA	500 mg + 2mg + 5mg + 30 mg
	ACETAMINOFÉN + CLORFENIRAMINA MALEATO + FENILEFRINA CLORHIDRATO + CAFEINA	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

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	JULIO 2021
		Actualizado	
	ACETAMINOFÉN + CLORFENIRAMINA MALEATO	CÁPSULA BLANDA	250mg + 1,5mg
	ACETAMINOFÉN + CLORFENIRAMINA MALEATO	TABLETA MASTICABLE	100mg + 1mg
	ACETAMINOFÉN + CLORFENIRAMINA MALEATO	TABLETA	500mg + 3 mg
	ACETAMINOFÉN + CLORFENIRAMINA MALEATO	SOLUCIÓN ORAL	100mg + 0,5 mg / mL
	ACETAMINOFÉN + CLORFENIRAMINA MALEATO	JARABE	2,50g + 0,020 g/ 100mL
	ACETAMINOFÉN + CLORFENIRAMINA MALEATO	GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	500mg + 3mg / Sobre
	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

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	JULIO 2021
		Actualizado	
	ACETAMINOFÉN + CLORFENIRAMINA MALEATO + FENILEFRINA CLORHIDRATO	TABLETA	500mg + 2,0mg + 10mg
	ACETAMINOFÉN + CLORFENIRAMINA MALEATO + FENILEFRINA CLORHIDRATO	JARABE	3g + 0,05 g + 0,1g/100 mL
	ACETAMINOFÉN + CLORFENIRAMINA MALEATO + CAFEINA	TABLETA	500mg +2 mg + 30mg
	ACETAMINOFÉN + CLORFENIRAMINA MALEATO + CAFEINA	GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	0,5g + 0,002g +0,005g/ Sobre
	ACETAMINOFÉN + CLORFENIRAMINA MALEATO + CAFEINA	GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	500mg + 2mg + 5mg / Sobre
	ACETAMINOFÉN + CLORFENIRAMINA MALEATO + CAFEÍNA	CÁPSULA DURA	325mg + 4mg + 32mg
	ACETAMINOFÉN + CLORFENIRAMINA MALEATO + FENILEFRINA CLORHIDRATO + CAFEINA	TABLETA	500mg + 2mg + 10mg + 30mg
	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

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	JULIO 2021
		Actualizado	
	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
	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 CAFÉINA + 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 + CAFÉINA + 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

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	JULIO 2021
		Actualizado	
	DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO + OXOMEMAZINA	JARABE	0,20g + 0,033g /100mL
	PROMETAZINA CLORHIDRATO + DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO	JARABE	125mg + 150mg / 100mL

FUNCIÓN REGULADORA: Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Retirados de las Normas	JULIO 2021
	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 fueron aprobados en las actas de la Sala especializada de Medicamentos y Productos Biológicos de la Comisión Revisora y sin registro sanitario vigente, o no aparecen con Registro sanitario vigente en la base de datos de medicamentos del Invimu, o fueron llamados a Revisión de Oficio y suspendida su comercialización.

1. AGENTES DE DIAGNOSTICO

1.1.

MEDIOS DE CONTRASTE

1.1.0.0.N10

Retirados

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
V08AD91	ACEITE YODIZADO	INYECTABLE	10 mL
V08AD91	ACEITE YODIZADO	INYECTABLE	20 mL
V08AD91	ACEITE YODIZADO	INYECTABLE	1 mL
V08AD91	ACEITE YODIZADO	INYECTABLE	5ml
V08BA02	BARIO SULFATO	POLVO PARA SUSPENSION ORAL	150 g
V08AC07	IODETAMICO ACIDO	TABLETA	0.5 g
V08AA032	IODAMIDA SÓDICA	INYECTABLE	0.68
V08AB09	IODIÓDOL	SOLUCIÓN INYECTABLE	320 mg/ mL
V08AB09	IODIÓDOL	SOLUCIÓN INYECTABLE	270 mg/ mL
V08AB05	IPRAMIDA	SOLUCIÓN INYECTABLE	0.6534
V08AB05	IPRAMIDA	SOLUCIÓN INYECTABLE	62.34%
V08AB05	IPRAMIDA	SOLUCIÓN INYECTABLE	49.87%
V08AC031	MEGLUMINA DEL IODGLUCAMICO ACIDO	INYECTABLE	0.17
V08AC031	MEGLUMINA DEL IODGLUCAMICO ACIDO	INYECTABLE	0.35
V08AA011	MEGLUMINA DIATRIZATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	0.09
V08AA011	MEGLUMINA DIATRIZATO	SOLUCIÓN INYECTABLE	4.62%
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	0.66

FUNCIÓN REGULADORA: Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Retirados de las Normas	JULIO 2021
	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
N02BA06	ACIDO IBANDRONICO	SOLUCION INYECTABLE	1 mg / mL
V08DA13	ALBUMINA HUMANA (MACROAGREGADOS) + ALBUMINA HUMANA + SODIO CLORURO + ESTANO DICLORHIDRATO	INYECTABLE	(2 mg + 7 mg + 8,7mg + 0,2 mg)/10mL
V08EB011	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 minimo 2,4mcg, 7mcg dhidrato maximo (como SnCl2.2H2O), 0,13mg, 10mg
V08DA12	ALBUMINA HUMANA (MACROAGREGADOS) + ALBUMINA HUMANA + SODIO CLORURO + ESTANO DICLORHIDRATO	INYECTABLE	2,5mg + 5 mg + 0,1 mg
V08EB012	ALBUMINA SERICA HUMANA AGREGADA + ALBUMINA SERICA HUMANA NORMAL + CLORURO ESTANOSO DIIHIDRATO	INYECTABLE	2,5mg + 5 mg + 0,1 mg
V04C933	FENCOLAMINA MESILATO	TABLETA	40mg
S01JA01	FLUORESCENA SODICA	SOLUCION INYECTABLE	Fluoresceína sódica solución 100 mg / 100 mL
S01JA01	FLUORESCENA	SOLUCION	2,75mg / mL
S01JA01	FLUORESCENA	SOLUCION OFTALMICA	0,02
V04C933	HISTAMINA Y SUS SALES	INYECTABLE	1 mg / mL
V04C933	HISTAMINA Y SUS SALES	INYECTABLE	0,1 mg / mL
V09GD4	NANOCLOIDE DE ALBUMINA SERICA HUMANA	SOLUCION INYECTABLE (KIT MULTIDOSIS PARA RADIOLOGICO)	Cada Vial contiene nanocoloide de albumina sérica humana 1 mg.
V09CA01	PENTETICO (DTPA) ACIDO	SOLUCION INYECTABLE	20 mg / 10 mL
V04C935	PRUEBA DIAGNOSTICA DE CHAGAS (MACHADO GUERRERO)	SOLUCION INYECTABLE	20 mg / 10 mL
V04C D01	METRAPONA	TABLETA	250mg
V04C936	Prueba DE LA LEISHMANIA (INTRADERMORREACCIÓN DE MONTENEGRO)		

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	JULIO 2021
	Actualizado	

2. ANTIGOTOSOS Y URICOSURICOS

2.0.0.0.N10 Se retiraron:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
M04AB02	SULFINIRAZONA	CAPSULA	200mg
M04AB02	SULFINIRAZONA	TABLETA	100mg

3. ANTIHISTAMINICOS (Anti-H1)

3.0.0.0.N10 Se retiraron:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	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
R06AB011	BROMFENRAMINA MALEATO EN ASOCIACION	CAPSULA BLANDA	4mg
R06AB011	BROMFENRAMINA MALEATO EN ASOCIACION	ELIXIR	4mg / 5mL
R06AB011	BROMFENRAMINA MALEATO EN ASOCIACION	GRAGEA	12 mg
R06AE07	CETIRIZINA	SOLUCION ORAL	10mg / mL
R06AE03	CICLIZINA	INYECTABLE	50mg
R06AE03	CICLIZINA	TABLETA	50mg
R06A04	CLEMISTINA	JARABE	1 mg / 5mL
R06AC91	CLEMIDOL	GRAGEA	20mg
R06AB041	CLORFENRAMINA CLORHIDRATO ASOCIACION	CAPSULA	2 mg
R06AB041	CLORFENRAMINA CLORHIDRATO ASOCIACION	JARABE	0.25 mg / 5mL
R06AB04	CLORFENRAMINA EN ASOCIACION	CAPSULA	4mg? 2 mg
R06AA01	CLORFENOXAMINA CLORHIDRATO	INYECTABLE	20mg
R06AA01	CLORFENOXAMINA CLORHIDRATO	JARABE	101
R06AA01	CLORFENOXAMINA CLORHIDRATO	TABLETA	20mg
R06AB04	D-CLORFENRAMINA	JARABE	10mg / 5mL
R06AB04	D-CLORFENRAMINA	JARABE	20mg / 5mL
R06AB031	DMETINDENO MALEATO	GRAGEA	2.5mg
R06AE06	OXATOMICIDA	TABLETA	30 mg
R06AC03	PIRETENO	SOLUCION ORAL	2 mg
R06AC91	TENLIDAMINA 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	JULIO 2021
	Actualizado	

Se eliminó la norma 3.0.0.0.N20 En las etiquetas y empaques, propaganda y literatura dirigida al cuerpo médico de los productos a base de meclozina, buclizina y cizolina, 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:

- * Vasocostrictor y/o un analgésico (uso sistémico)
- * Un antitúrgeno
- * Un antipéptico
- * Un broncodilatador y/o antitusígeno (ver respiratorio)

Se retiran de esta norma los productos que contienen Pseudoefedrina

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
	DESLORETADINA + PSEUDOFEDRINA	TABLETA DE LIBERACION SOSTENIDA	2,5 mg + 120 mg
	DESLORETADINA + PSEUDOFEDRINA	TABLETA DE LIBERACION SOSTENIDA	5 mg + 240 mg
	DESLORETADINA + PSEUDOFEDRINA CLORHIDRATO	CÁPSULA	2,5 mg + 120 mg
	DESLORETADINA + PSEUDOFEDRINA CLORHIDRATO	JARABE	1,25 mg + 60 mg / 5 mL
	FEKOFENADINA CLORHIDRATO + PSEUDOFEDRINA CLORHIDRATO	SUSPENSIÓN ORAL	30 mg + 30 mg / 5 mL
	FEKOFENADINA CLORHIDRATO + PSEUDOFEDRINA CLORHIDRATO	TABLETA	60 mg + 60 mg
	LEVOCETIRIZINA + PSEUDOFEDRINA CLORHIDRATO	CÁPSULA	2,5 mg + 120 mg
	LEVOCETIRIZINA + PSEUDOFEDRINA CLORHIDRATO	CÁPSULA	10 mg + 240 mg
	LORATADINA + PSEUDOFEDRINA	TABLETA	5 mg + 120 mg

FUNCIÓN REGULADORA: Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Retirados de las Normas	JULIO 2021
	Actualizado	

4.1. ANTIMICROBIANOS

4.1.1. Antibacterianos

4.1.1.0. N10. Antibióticos

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	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 SODICA EQUIVALENTE A PIPERACILINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1 g / Vial
J01CA12	PIPERACILINA SODICA EQUIVALENTE A PIPERACILINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	2 g / Vial
J01CA12	PIPERACILINA SODICA EQUIVALENTE A PIPERACILINA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	4 g / Vial
	TROFLOXACINA MESILATO	TABLETA	100 mg
	TROFLOXACINA MESILATO	TABLETA	200 mg

4.1.1.1.N80 Se retiran las siguientes asociaciones:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	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 FARMACEUTICA	CONCENTRACION
J01ED01	SULFADIMETOXINA	TABLETA	500mg
J01ED01	SULFADOXINA	TABLETA	500mg
J01ED04	SULFAMETOXIDIAZINA	TABLETA	500mg
J01ED05	SULFAMETOXIPRIDAZINA	TABLETA	500mg

FUNCIÓN REGULADORA: Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Retirados de las Normas	JULIO 2021
	Actualizado	

4.1.1.4. Tuberculosis

4.1.1.4.N20 Se retiran las siguientes asociaciones:
*Tioetazona más isoniazida: Tabletas 150 + 300mg
*Rifampicina más isoniazida: Cápsulas, Grapes 300 + 150mg, Tabletas 60 + 60mg
*Estreptomina más isoniazida más piridoxina
*Isoniazida más rifampicina más pirazinamida : Tabletas 30mg + 60mg + 150mg

4.1.2. Antimicóticos

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
J02AB01	YODUROS	JARABE	1,2% KI
J02AB01	YODUROS	JARABE	2% KI

4.1.3. Antivirales

4.1.3.0.N00 Se retiran

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
J05AR03	EMTRICITABINA + TENOFOVIR	TABLETA	200 mg + 136 mg
J05AR03	EMTRICITABINA + TENOFOVIR	TABLETA	300 mg + 200 mg

4.2. ANTIPARASITARIOS

4.2.1. Antiambianos

4.2.1.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
P01AC02	CLEFAMIDA	SUSPENSION	100mg /5mL
P01AC02	CLEFAMIDA	TABLETA	250mg
P01AD09	DEHIDROEMETNA HIDROCLORURO	INYECTABLE	30-60mg
P01AD021	EMETNA CLORHIDRATO	INYECTABLE	20mg /2 mL
P01AC03	ETOFAMIDA	JARABE	0,02
P01AB06	NITRODAZOL- NITRIMIDAZINA	TABLETA	250mg
P01AB06	NITRODAZOL- 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 acta 01 de 2006.

4.2.2. Antihelmínticos

4.2.2.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
P02CE01	LEVAMISOL	TABLETA	30mg
P02CE01	LEVAMISOL	TABLETA	50mg
P02CC021	OVANTEL EMBONATO (PAMOATO)	SUSPENSION ORAL	5%
P02CC021	OVANTEL EMBONATO (PAMOATO)	TABLETA	100mg
P02CC021	OVANTEL EMBONATO (PAMOATO)	TABLETA	125mg
P02CC021	OVANTEL EMBONATO (PAMOATO)	TABLETA	250mg
P02CC011	PIRANTEL EMBONATO (PAMOATO)	SUSPENSION	0,147
P02CC011	PIRANTEL EMBONATO (PAMOATO)	SUSPENSION	0,05
P02CC011	PIRANTEL EMBONATO (PAMOATO)	TABLETA	125mg
P02CA02	TIABENDAZOL	SUSPENSION	10% (100mg / mL)
P02CA02	TIABENDAZOL	TABLETA	200mg
P02CA02	TIABENDAZOL	TABLETA	500mg

FUNCIÓN REGULADORA: Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Retirados de las Normas	JULIO 2021
	Actualizado	

4.2.3. Antipalúdicos

4.2.3.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
P01BE02	ARTEMISININA	TABLETA	20mg
P01BA01	CLOROQUINA	JARABE	0,008g
P01BA01	CLOROQUINA	TABLETA	250mg
P01BC011	QUININA DICLORHIDRATO	INYECTABLE	300mg / 2 mL
P01BC011	QUININA DICLORHIDRATO	INYECTABLE	680mg / 2 mL
P01BC011	QUININA SULFATO	CAPSULA	200mg
P01BC011	QUININA SULFATO	CAPSULA	650mg
P01BA01	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 Abovaquona 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
G01AA05	NEFURATEL	TABLETA	200mg
G01AA05	NEFURATEL	TABLETA	400mg
P01AB06	NIMORAZOL (INTRIMIDAZINA)	TABLETA	1g
P01AB02	TINDAZOL	SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN INTRAVENOSA	0,5 g / 100 mL

VIA PARENTERAL

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
G01AB04	LACTOBACILO ACIDÓFILO (TRATAMIENTO Y PROFILAXIS DE TRICOMONIASIS VAGINAL Y VAGINITIS INESPECÍFICA)	Vial	7000000000 U

4.2.5. Medicamentos para Tratamiento de Toxoplasmosis

4.2.5.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
J01FA02	ESPIRAMICINA	LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1.500.000 UI
P01AA05	PRIMETAMINA	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	JULIO 2021
	Actualizado	

4.2.A. Otros

4.2.0.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
	NTAZOXANIDA	SUSPENSION	600 mg / mL
P01C01	PENTAMIDINA BETAONATO	INYECTABLE	200mg
P01C01	PENTAMIDINA BETAONATO	SOLUCION PARA INHALACION	300mg
P01C01	PENTAMIDINA BETAONATO	SOLUCION PARA NEBULIZACION	6-10%

4.2.0.0.N40 Retirada. No se aceptan asociaciones de Antihelmínticos con otros fármacos, mientras no exista justificación terapéutica

4.3. DESINFECTANTES PARA EL AGUA

4.3.0.0.N10 Se aceptan: se retira la norma porque fueron reclassificados como alimentos: en el acta 20 de 2013

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
D09A	HALOXINA (PANTOIDE)	TABLETA	4 mg
D09A07	HIPOCLORITO DE SODIO	SOLUCION	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. ANTINFAMATORIOS

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

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
M01B11	ACETILSALICILATO	CAPSULA	30 mg
N02BA01	ACIDO ACETIL SALICILICO	CAPSULA	100 mg
N02BA01	ACIDO ACETIL SALICILICO	CAPSULA	300 mg
B01AC06	ACIDO ACETIL SALICILICO	CAPSULA	50 mg
B01AC06	ACIDO ACETIL SALICILICO	CAPSULA DURA	324 mg
N02BA01	ACIDO ACETIL SALICILICO	GRAGEA	100mg
N02BA01	ACIDO ACETIL SALICILICO	TABLETA	428,80mg
M01A04	CARPROFENO	TABLETA	150 mg
M01AB05	DICLOFENACO (Y SUS SALES)	INYECTABLE	100mg / 9mL
M01AB05	DICLOFENACO (Y SUS SALES)	SOLUCION ORAL	15mg / mL
M01AB05	DICLOFENACO SODICO (Y SUS SALES)	SUPOSITORIO	12,5mg
M01AB05	DICLOFENACO (Y SUS SALES)	TABLETA	75mg
M01AB08	ETODOLACO	TABLETA	600 mg
M01AB08	ETODOLACO	TABLETA DE ACCION PROLONGADA	400 mg
M01A05	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	FENTAZACO	GRAGEA	100 mg
M01AB10	FENTAZACO	GRAGEA	200 mg
M01AG03	ACIDO FLUFENAMICO		
M01AB01	INDOMETACINA	CAPSULA	50mg
M01AE08	METOPROFENO	CAPSULA	200mg
L04AA13	LEFLUNOMIDA	TABLETA RECUBIERTA	10 mg
M01AB09	LOXAZOLACO	TABLETA	200mg
M01A01	NABUMETONA EN ASOCIACION	TABLETA	0,5g
M01A02	NFLUMICO ACIDO	TABLETA	250mg
M01A17	NIMESULIDA*	GRANULOS	100mg
M01A17	NIMESULIDA*	CAPSULA BLANDA	100mg
M01A17	NIMESULIDA*	TABLETA	200mg
M01A17	NIMESULIDA*	CAPSULA BLANDA	100 mg
M01A17	NIMESULIDA*	GRANULOS PARA RECONSTITUIR A SUSPENSION ORAL	100 mg / Sobre
M01A17	NIMESULIDA*	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSION ORAL	100 mg / Sobre
M01A17	NIMESULIDA*	SUSPENSION ORAL	1 g / 100 mL
M01A17	NIMESULIDA*	TABLETA	100 mg
M01A14	ORGOTENA	INYECTABLE	4 mg
M01AE12	OXAPROCNA	TABLETA	100 mg
M01AE12	OXAPROCNA	TABLETA	200 mg
M01A04	PARECOXIB	SOLUCION INYECTABLE	20 mg / Vial
M01A04	PARECOXIB	SOLUCION INYECTABLE	40 mg / Vial
M01A92	PIRAZONINA	CAPSULA	200 mg
M01A92	PIRAZONINA	SUPOSITORIO	425 mg
M01AC01	PROXICAM	INYECTABLE	10 mg / mL
M01AC01	PROXICAM	INYECTABLE	20mg / 5mL
M01AC01	PROXICAM	INYECTABLE	40mg / 5mL
M01AE08	PRORFENO	CAPSULA	200 mg
M01A98	PRENADONA	CAPSULA	400 mg
M01A93	PRENADONA	CAPSULA	300 mg
M01A93	PRENADONA	SOLUCION ORAL	100 mg / mL
M01A93	PRENADONA	SUPOSITORIO	300 mg
M01A93	PRENADONA	SUPOSITORIO	75 mg
M01A02	ROFECOXIB	SUSPENSION ORAL	2,5mg / mL
M01A02	ROFECOXIB	SUSPENSION ORAL	6mg / mL
M01A02	ROFECOXIB	TABLETA	12,5 mg
M01A02	ROFECOXIB	TABLETA	25 mg
M01A02	SULINDACO	TABLETA	150mg
M01A23	TENDAP	CAPSULA	40 mg
M01A23	TENDAP	CAPSULA	80 mg
M01A23	TENDAP	CAPSULA	120 mg
M01A23	TENDAP	TABLETA RECUBIERTA	40 mg
M01A23	TENDAP	TABLETA RECUBIERTA	80 mg
M01AC02	TENOXCAM	SUPOSITORIO	21 mg
M01AC02	TENOXCAM	TABLETA EFERVESCENTE	20mg
M01AE11	ACIDO TAPROFENO	SUPOSITORIO	300mg
M01A02	ACIDO TOLFENAMICO	CAPSULA	100mg
M01A02	ACIDO TOLFENAMICO	CAPSULA	200mg
M01A02	ACIDO TOLFENAMICO	SUSPENSION ORAL	0,02
M01AB03	TOLMETINA	CAPSULA	200mg
M01AB03	TOLMETINA	TABLETA	300mg
M01A03	VALDECOXIB	TABLETA	20 mg
M01A03	VALDECOXIB	TABLETA	40 mg
M01A03	VALDECOXIB	TABLETA	10 mg
M01A03	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
M02A09	BEXFENAMICO	CREMA	0,05
M02AA13	BLUPROFENO	GEL	0,1
M02AA11	TOLMETINA	GEL	0,05
M01A06	LUMIRACOXIB	TABLETA	100 mg
M01A06	LUMIRACOXIB	TABLETA	200 mg
M01A06	LUMIRACOXIB	TABLETA	400 mg
M02A06	NIMESULIDA**	GEL	3g / 100 g
M02A06	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
	ATENCIZUMAB	SOLUCION PARA INYECCION	50mg/mL
	BEVACIZUMAB	SOLUCION PARA INYECCION	25mg/mL
	GEMCITABINA	SOLUCION INYECTABLE	38mg/1ml
	LENVATINB MESILATO (EQUIVALENTE A LENVATINB)	CAPSULA DURA	4,9 mg (4,0 mg)
	LENVATINB MESILATO (EQUIVALENTE A LENVATINB)	CAPSULA DURA	12,25 mg (10,0 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	JULIO 2021
Actualizado			
L02AB01	MEDROXPROGESTERONA ACETATO	GRAGEA	2.5mg
L02AB01	MEDROXPROGESTERONA ACETATO	GRAGEA- TABLETA RECUBIERTA	5 mg
L02AB01	MEDROXPROGESTERONA ACETATO	INYECTABLE	25 mg / 0.5 mL
L02AB01	MEDROXPROGESTERONA ACETATO	SUSPENSION INYECTABLE	150mg / Vial (3mL)
L02AB01	MEDROXPROGESTERONA ACETATO	TABLETA	2.5mg
L02AB01	MEDROXPROGESTERONA ACETATO	TABLETA	5mg
L02AB01	MEGESTROL	SUSPENSION ORAL	4% - 4 g / 100 mL
L01AA03	MELFALAN	CAPSULA	50mg
L01BB02	MERCAPTOPURINA	INYECTABLE	500mg
L01BA01	METOTREXATO	INYECTABLE	5mg / 2 mL
L02BB02	NILUTAMIDA	TABLETA	100 mg
L02BB02	NILUTAMIDA	TABLETA	50 mg
H01CB02	OCTEOTIDA	INYECTABLE	10 mg / mL
H01CB02	OCTEOTIDA	INYECTABLE	5 mg / mL
	PERTUZUMAB	SOLUCION CONCENTRADA PARA INFUSION	420mg/20mL
L01DC02	PLICAMICINA (MITRAMICINA)	POLVO PARA SOLUCION INYECTABLE	2.5mg
L01BB01	PROCARBAZINA	TABLETA	50mg
L01BA03	RALTITREXED	INYECTABLE	2 mg / 5 mL
	RADIO ²²³ Ra CLORURO (DILOLORURO)	SOLUCION INYECTABLE	0.53 mg / mL (1000 kBq/mL)
	RITUXIMAB	SOLUCION CONCENTRADA PARA INFUSION	10mg/mL
L01AD03	SEMUSTINA	TABLETA	125mg
L01AD03	SEMUSTINA	TABLETA	200mg
L02BA01	TAMOXIFENO	TABLETA	2.5mg
L02BG01	TESTOLACTONA	TABLETA	250mg
L02BG01	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	VNBLASTINA	CAPSULA	50mg
L01CA02	VNCRISTINA	INYECTABLE	10mg / mL
L01CA02	VNCRISTINA	TABLETA	10mg
L01CA02	VNCRISTINA	TABLETA	20mg
L01CA02	VNCRISTINA	TABLETA	40mg
L01CA03	VNDECINA	INYECTABLE	5mg
L01CA04	VNRELEBINA	SOLUCION INYECTABLE	42.55mg
L01DB05	ZORUBICINA	INYECTABLE	50mg

Se refiere de la norma 6.0.0.0. NSD:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
V03AF03	FOLINATO DE CALCIO	TABLETA	5mg

FUNCION REGULADORA: Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Retirados de las Normas	JULIO 2021
	Actualizado	

7. CARDIOVASCULAR

7.1. ANTIANGIÓGENOS

7.1.0.0.N10

Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
C07AA01	ALPRENOLOL CLORHIDRATO	TABLETA	200mg
C01DA01	AMLO NITRITO (isomeri nitrato - isopentil nitrato)	INHALADOR VOLÁTIL	0.18 mL
C01DA01	AMLO NITRITO	INHALADOR VOLÁTIL	0.3 mL
C07AB07	BISOPROLOL EN ASOCIACION	GRAGEA	2.5mg
C07AB07	BISOPROLOL EN ASOCIACION	TABLETA	5 mg
C08CA02	GALOPAMILO CLORHIDRATO	TABLETA	25mg
C01DA14	ISOSORBIDA MONONITRATO	CAPSULA	60 mg
C01DA08	ISOSORBIDA DINITRATO	SOLUCION PARA INHALACION	250 mg - 1.25 mg / aplicacion
C08EX01	LIDOFLAZINA	TABLETA	60 mg
C08CA04	NICARDIPINO	CAPSULA	30mg
C08CA04	NICARDIPINO	SOLUCION	20 mg / mL
C01DX16	NICORANDIL	TABLETA	5mg
C08CA05	NIFEDIPINO	CAPSULA DE LIBERACION CONTINUADA	10mg
C08CA05	NIFEDIPINO	SOLUCION ORAL	0.02
C08CA05	NIFEDIPINO	TABLETA DE LIBERACION OSMOTICA	90 mg
C08CA07	NSOLDIPINO	TABLETA	40mg
C08CA07	NSOLDIPINO	TABLETA	5mg
C08CA07	NSOLDIPINO	CAPSULA	20 mg
C01DA02	NITROGLICERINA	SOLUCION INYECTABLE	1 mg / mL
C01DA02	NITROGLICERINA	TABLETA SUBLINGUAL	0.2 a 0.8mg
C01DA02	NITROGLICERINA	LINGUENTO	4% - 4g por 100 g
C01DA02	NITROGLICERINA	SOLUCION ORAL	10mg / mL
C01DA02	NITROGLICERINA	CAPSULA	40mg
C08CA	OXFREDINA CLORHIDRATO	SOLUCION ORAL	10 mg / mL
C07AA03	PENBUTOLOL SULFATO	CAPSULA	40 mg
C07AA03	PENBUTOLOL	TABLETA	5mg
C07AA05	PROPRANIDLOL CLORHIDRATO	SOLUCION ORAL	4mg / mL
C07AA05	PROPRANIDLOL CLORHIDRATO	SOLUCION ORAL	8mg / mL

FUNCIÓN REGULADORA: Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Retirados de las Normas	JULIO 2021
	Actualizado	

7.2. ANTIARRITMICOS

7.2.0.0.N10

Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
C07AA01	ALPENOLOL CLORHIDRATO	TABLETA	200mg
C07BA03	DISOPRAMIDA	CAPSULA	100mg
C07BA03	DISOPRAMIDA	CAPSULA	150mg
C07BC28	ENCANIDA CLORHIDRATO	SOLUCION ORAL	100mg / mL
C07BC081	ENCANIDA CLORHIDRATO	CAPSULA	25mg
C07BC081	ENCANIDA CLORHIDRATO	CAPSULA	35mg
C07BC081	ENCANIDA CLORHIDRATO	CAPSULA	50mg
N03AB02	FENTONIA	SUSPENSION ORAL	0,0075
C07BC04	FLECANIDA	INYECTABLE	100mg
C07BC04	FLECANIDA ACETATO	SOLUCION INYECTABLE	50mg-40 mg / mL
C07BC04	FLECANIDA ACETATO	TABLETA	100mg
C07BC04	FLECANIDA ACETATO	TABLETA	50mg
C07BC07	LORCANIDA CLORHIDRATO + ISOCANIDA CLORHIDRATO	INYECTABLE	100mg
C07BC07	LORCANIDA	TABLETA RECUBERTA	100mg
C07AA14	MEPINOLOL	TABLETA	5mg
C07BB021	MEXILETNA CLORHIDRATO	CAPSULA	100mg
C07BB021	MEXILETNA CLORHIDRATO	CAPSULA	200mg
C07BB021	MEXILETNA CLORHIDRATO	INYECTABLE	250mg
C07AA12	NADLOL	TABLETA	40 mg
C07AA03	PNDOLOL	TABLETA	5mg -
C07BC03	PROPARENONA CLORHIDRATO	CAPSULA	150mg
C07AA05	PROPRANOLOL HIDROCLORURO	SOLUCION ORAL	4mg / mL
C07AA05	PROPRANOLOL HIDROCLORURO	SOLUCION ORAL	8mg / mL
C07AA05	PROPRANOLOL HIDROCLORURO	TABLETA	10 mg
C07AA07	SOTALOL CLORHIDRATO	TABLETA	320 mg
C07BB03	TOCANIDA	INYECTABLE	50 mg
C07BB03	TOCANIDA	TABLETA	400 mg
C07BB03	TOCANIDA	TABLETA	600 mg

FUNCIÓN REGULADORA: Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Retirados de las Normas	JULIO 2021
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	BENZEPRILOL HCL	TABLETA	20mg
C09AA07	BENZEPRILOL 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	CLAZAPRIL	TABLETA	0,5mg
C09AA08	CLAZAPRIL	TABLETA	1 mg
C02AC01	CLONIDINA CLORHIDRATO	TABLETA	0,1 mg
C02DB03	ENDRALAZINA	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
C02C02	GUANETIDINA	TABLETA	10mg
C02C02	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
C02KD011	KETANSERINA TARTRATO EQUIVALENTE A KETANSERINA BASE	INYECTABLE	10 mg / 2 mL
C07AG01	LABELLOL	TABLETA	200mg
C07AA14	MEPINDOLOL	TABLETA	5 mg
C07AB02	METOPROLOL TARTRATO	TABLETA	150 mg
C08C01	MBEFRADIL	TABLETA	50 mg
C08C01	MBEFRADIL	TABLETA	100 mg
C02DC01	MINDIL	TABLETA	2,5 mg
C02DC01	MINDIL	TABLETA	25 mg
C08CA04	NCARDIPINO CLORHIDRATO	CAPSULA	20mg

FUNCION REGULADORA: Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Retirados de las Normas	JULIO 2021
Actualizado			
C08CA04	NIARDIPINO CLORHIDRATO	CAPSULA	30mg
C08CA05	NFEDIPINA	CAPSULA DE LIBERACION CONTINUA	10mg
C08CA05	NFEDIPINA	SOLUCION ORAL	0.02
C08CA10	NELVADIPINA	CAPSULA	16mg
C08CA07	NSOLDIPINO	TABLETA	5mg
C08CA07	NSOLDIPINO	CAPSULA	10 mg
C08CA07	NSOLDIPINO	CAPSULA	20 mg
C08CA07	NSOLDIPINO	TABLETA	10 mg
C07AA02	OXPRENOLOL	GRAGEA	160mg
C07AA02	OXPRENOLOL	TABLETA	40mg
C07AA02	OXPRENOLOL	CAPSULA	40mg
C08AA04	PENBUTOLOL SULFATO	TABLETA	2 mg
C07AA03	PINDOLOL	TABLETA	5mg
C02CA011	PRAZOSIN CLORHIDRATO	CAPSULA	4mg
C02CA011	PRAZOSIN CLORHIDRATO	CAPSULA	6mg
C02CA01	PRAZOSINA	TABLETA	0.5 mg
C07AA05	PROPRANOLOL CLORHIDRATO	SOLUCION ORAL	4mg/mL
C07AA05	PROPRANOLOL CLORHIDRATO	SOLUCION ORAL	8mg/mL
C09AA05	RAMIPRIL	CAPSULA	1.25 mg
C02AA02	RESERPINA	TABLETA	0.25 mg
C07AA07	SOTALOL	INYECTABLE	4mg / Ampolla (4 mL)
C02CA01	TERAZOSINA	TABLETA	1 mg
C07AA01	TIMOLOL SULFATO	TABLETA	20 mg
C09AA10	TRANDOLAPRIL	CAPSULA	1 mg
C02CA03	TRIMAZOSIN	TABLETA	100mg
C02CA06	URAPIDIL	CAPSULA	30mg
C02CA06	URAPIDIL	CAPSULA	35mg
C02CA06	URAPIDIL	CAPSULA	50mg
C02CA06	URAPIDIL	INYECTABLE	30mg
C02CA06	URAPIDIL	INYECTABLE	95mg
C02CA06	URAPIDIL	INYECTABLE	50mg
C09D002	ALISKIRENO + VALSARTÁN	TABLETA	150 mg + 160 mg
C09D002	ALISKIRENO + VALSARTÁN	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. INOTROPICOS

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	MLRINONA	TABLETA	0.5 mg
C01CE02	MLRINONA	TABLETA	7.5 mg
C01CE02	MLRINONA	CAPSULA	10 mg
C01CE02	MLRINONA	CAPSULA	2.5 mg
C01CE02	MLRINONA	CAPSULA	7.5 mg

FUNCIÓN REGULADORA: Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Retirados de las Normas	JULIO 2021
	Actualizado	

7.5. DIURÉTICOS

7.5.0.0.N10

Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
C03AA01	BENDROFLUMETAZIDA EN ASOCIACION	TABLETA	10mg
C03AA01	BENDROFLUMETAZIDA EN ASOCIACION	TABLETA	2,5mg
C03AA01	BENDROFLUMETAZIDA EN ASOCIACION	TABLETA	4mg
C03CA02	BUMETANIDA	INYECTABLE	0,5mg / 2 mL
C03AA03	BUTIZIDA EN ASOCIACION	CAPSULA	10mg
C03AA09	CICLOTIZIDA*	GRAGEA	5mg
C03BA03	CLOPAMIDA	TABLETA	5 - 10mg
C03CC01	ETACRINICO ACIDO	TABLETA	25mg
C03CC01	ETACRINICO ACIDO	TABLETA	50mg
C03BA11	INDAPAMIDA	TABLETA	1,25mg
C03AA08	METICLOTIZIDA	TABLETA	2,5 - 5 mg
C03BA08	METOLAZONA	TABLETA	10mg
C03BA08	METOLAZONA	TABLETA	2,5 mg
C03BA08	METOLAZONA	TABLETA	5mg
C03CC01	MISOLINA	TABLETA	200mg
C03AA05	POLITIZIDA	TABLETA	1 mg
C03AA05	POLITIZIDA	TABLETA	2 mg
C03AA05	POLITIZIDA	TABLETA	4mg
C03CA04	TORASEMDA	INYECTABLE	10 mg / 2 mL
C03CA04	TORASEMDA	TABLETA	10 mg
C03CA04	TORASEMDA	TABLETA	2,5 mg
C03CA04	TORASEMDA	TABLETA	200 mg
C03CA04	TORASEMDA	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. VASODILATADORES PERIFÉRICOS

7.6.0.0.N10

Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
G04AA01	CICLANOLATO	CAPSULA	200 mg
G04AC07	CICLONOLATO	CAPSULA	200 mg
G04AE04	DIDROERGOCRISTINA MESILATO	TABLETA	3 mg
C04	GINKGO BILOBA	Yng	50 mg
C04	GINKGO BILOBA	TABLETA	20 mg
G04AA01	ISOSUPRINA CLORHIDRATO	TABLETA	10mg
G04AD12	ISOSUPRINA RESINATO	CAPSULA	40mg
G04AX1	NAFTIDROFURILO OXALATO	CAPSULA	100 mg
G04AX1	NAFTIDROFURILO OXALATO	INYECTABLE	200 mg
G04AC01	NICOTINICO ACIDO Y DERIVADOS	TABLETA	150mg
G04BE01	PAPAVERINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN ORAL	10mg / mL
G04BE01	PAPAVERINA CLORHIDRATO + DIBETA POLISILOXANO (SMECTON)	SOLUCIÓN ORAL	10 mg / mL + 88 mg
G04BE01	PAPAVERINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN ORAL (GOTAS)	20mg / mL
G04BE01	PAPAVERINA CLORHIDRATO	TABLETA	80mg

7.6. VASODILATADORES PERIFÉRICOS

7.6.0.0.N10

Se retira:

retirar de la norma pasar a filo acta 02 de 2010 - conjunta	GINKGO BILOBA (equivalente a 9,6 mg de glicósidos flavonoides)	CÁPSULA DURA	40 mg
retirar de la norma pasar a filo acta 02 de 2010 - conjunta	GINKGO BILOBA (equivalente a 14,4 mg de glicósidos flavonoides)	CÁPSULA DURA	60 mg
retirar de la norma pasar a filo acta 02 de 2010 - conjunta	GINKGO BILOBA (equivalente a 19,2 mg de glicósidos flavonoides)	CÁPSULA DURA	80 mg
retirar de la norma pasar a filo acta 02 de 2010 - conjunta	GINKGO BILOBA (equivalente a 10,5 mg de glicósidos flavonoides)	CÁPSULA DURA	250 mg
retirar de la norma pasar a filo acta 02 de 2010 - conjunta	GINKGO BILOBA (equivalente a 9,6 mg de glicósidos flavonoides)	CÁPSULA BLANDA	40 mg
retirar de la norma pasar a filo acta 02 de 2010 - conjunta	GINKGO BILOBA (equivalente a 19,2 mg de glicósidos flavonoides)	CÁPSULA BLANDA	80 mg
retirar de la norma pasar a filo acta 02 de 2010 - conjunta	GINKGO BILOBA (equivalente a 9,6 mg de glicósidos flavonoides)	SOLUCIÓN ORAL (GOTAS)	40 mg / mL
retirar de la norma pasar a filo acta 02 de 2010 - conjunta	GINKGO BILOBA (equivalente a 9,6 mg de glicósidos flavonoides)	SOLUCIÓN ORAL (GOTAS)	40 mg / 10 mL (ampollas bebibles)
retirar de la norma pasar a filo acta 02 de 2010 - conjunta	GINKGO BILOBA (equivalente a 9,6 mg de glicósidos flavonoides)	TABLETA	40 mg
retirar de la norma pasar a filo acta 02 de 2010 - conjunta	GINKGO BILOBA (equivalente a 14,4 mg de glicósidos flavonoides)	TABLETA	60 mg
retirar de la norma pasar a filo acta 02 de 2010 - conjunta	GINKGO BILOBA (equivalente a 19,2 mg de glicósidos flavonoides)	TABLETA	80 mg
retirar de la norma pasar a filo acta 02 de 2010 - conjunta	GINKGO BILOBA (equivalente a 28,8 mg de glicósidos flavonoides)	TABLETA	120 mg

7.6.0.0.N20

Retirada. Se acepta como única indicación para estos fármacos, la de vasodilatador periférico, con la advertencia en la promoción médica de que su eficacia depende de la capacidad funcional vascular del paciente.

7.7. VASOPRESORES

7.7.0.0.N10

Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
C01CA01	ETLEFRINA CLORHIDRATO	CAPSULA	25mg
C01CA01	ETLEFRINA CLORHIDRATO	GRAGEA	25mg
C01CA09	METAMINOL	INYECTABLE	10mg / mL

7.8. ALTERACIONES VASCULARES PERIFÉRICAS

7.8.0.0.N10

Se retiran del tratamiento sintomático de varices:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
C05B01	DOBESILATO CALCICO	TABLETA	200mg
C05B01	ETANOLAMINA OLEATO	INYECTABLE PARA INFUSION	50mg / mL
C05C01	TREBENSIDO	CREMA	0,05
C05C01	TREBENSIDO	GRAGEA	200mg
RETRAR Y PASAR A FITO CONFORME ACTA 02 DE 2010	AESCINA - Extracto de castaño de indias (equivalente a glicósidos de triterpeno 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 triterpeno 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 triterpeno 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 Escina)	CÁPSULA DURA	50 mg
RETRAR Y PASAR A FITO CONFORME ACTA 02 DE 2010	AESCINA extracto de castaño de indias (equivalente a glicósidos de triterpeno 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 Triterpeno 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 Glicósidos de Triterpeno calculados como Escina)	CÁPSULA CON MICROGRANULOS DE LIBERACION SOSTENIDA	50 mg
RETRAR Y PASAR A FITO CONFORME ACTA 02 DE 2010	AESCINA-Extracto de castaño de indias (equivalente a glicósidos de triterpeno 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 triterpeno 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 triterpeno 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 triterpeno 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 triterpeno 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 triterpeno 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 HETEROSIDOS + METL CHALCONA DE HESPERIDINA COMO FRACCIÓN FLAVONOIDIC.	CÁPSULA DURA	150 mg + 150 mg

FUNCIÓN REGULADORA: Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Retirados de las Normas	JULIO 2021
	Actualizado	
C02CA33 - RETRAR Y PASAR A FITO CONFORME ACTA 02 DE 2010	FRACCIÓN FLAVONOICA PURIFICADA (DIOSMINA 90% + HESPERIDINA 10%)	TABLETA
C02CA33- RETRAR Y PASAR A FITO CONFORME ACTA 02 DE 2010	FRACCIÓN FLAVONOICA PURIFICADA DIOSMINA	TABLETA
C02CA33- RETRAR Y PASAR A FITO CONFORME ACTA 02 DE 2010	FRACCIÓN FLAVONOICA PURIFICADA (DIOSMINA 90% + HESPERIDINA 10%)	CÁPSULA BLANDA
C05B099	EXTRACTO PURIFICADO DE PÉPITA DE UVA ESTANDARIZADA EN OLIGOMEROS PROCHINÉDICOS	GRAGEA GASTRORESISTENTE
RETRAR Y PASAR A FITO CONFORME ACTA 02 DE 2010	PINO MARÍTIMO (EXTRACTO NORMALIZADO DE LA CORTEZA DEL PINUS PINASTER EQUIVALENTE A 21.6 mg DE ANTOCININAS)	CÁPSULA DURA
RETRAR Y PASAR A FITO CONFORME ACTA 02 DE 2010	PINO MARÍTIMO (EXTRACTO NORMALIZADO DE LA CORTEZA DE PINUS PINASTER (PINO MARÍTIMO) EQUIVALENTE A 28.8 mg DE ANTOCININAS)	CÁPSULA DURA
RETRAR Y PASAR A FITO CONFORME ACTA 02 DE 2010	PINO MARÍTIMO (EXTRACTO NORMALIZADO DE LA CORTEZA DE PINUS PINASTER (PINO MARÍTIMO) 60 mg EQUIVALENTE A 43.2 mg DE ANTOCININAS)	CÁPSULA DURA
RETRAR Y PASAR A FITO CONFORME ACTA 02 DE 2010	PINO MARÍTIMO EXTRACTO NORMALIZADO DE LA CORTEZA DE PINUS PINASTER (PINO MARÍTIMO) EQUIVALENTE A 28.8 mg DE ANTOCININAS	TABLETA
RETRAR Y PASAR A FITO CONFORME ACTA 02 DE 2010	PINO MARÍTIMO EXTRACTO NORMALIZADO DE LA CORTEZA DEL PINUS PINASTER EQUIVALENTE A 28.8 mg DE ANTOCININAS	TABLETA

Casario de indas equivalente a glucósidos de iriterpeno calculados como ascorina

7.8.0.0.N100 Se retira la asociación del Extracto de *Ruscus aculeatus*, estandarizado con un 22% de heterósidos esteroideos 150 mg y meli chalcona de hesperidina como fracción - flavonoide 150 mg para el tratamiento de los síntomas de insuficiencia venodérmica 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 periférica

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
N07CA02	CHINIZINA	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

NORMAS GASTROINTESTINAL Y METABOLISMO

8.1. GASTROINTESTINAL

8.1.1. Anticídicos

8.1.1.0.N10 Se retiran

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
B02BC08	ALGINATO DE SODIO	SUSPENSION	1.5 g / 100 mL
B02BC08	ALGINATO DE SODIO	SUSPENSION	5 g / 100 mL
A02AD01	CARBONATO DE CALCIO	SUSPENSION	5g / 100 mL
A02AD04	HI-DROTALITA	TABLETA	10mg
A02AD04	MAGNESIO HIDROXIDO	CÁPSULA	300mg

8.1.2. Antidarréicos

8.1.2.0.N10 Se retiran

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
A07DA01	DIFENOXLATO CLORHIDRATO	CÁPSULA BLANDA	2.5mg
A07DA01	DIFENOXLATO CLORHIDRATO	SUSPENSION	0.25mg / mL
A07DA01	DIFENOXLATO CLORHIDRATO + ATROPINA	TABLETA	2.5mg

8.1.3. Antieméticos

8.1.3.0.N10 Se retiran

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
A03FA05	ALZAPRIDA	SUPOSITORIO	20mg
A03FA05	ALZAPRIDA	SUPOSITORIO	50mg
A03FA04	BROMOPRIDA	CÁPSULA	10mg
A03FA04	BROMOPRIDA	INYECTABLE	10mg
A03FA04	BROMOPRIDA	SOLUCION	0.5 mg / mL
A03FA04	BROMOPRIDA	SOLUCION	2 mg / mL
A03FA04	BROMOPRIDA	SOLUCION	4mg / mL
A03FA04	BROMOPRIDA	SOLUCION	1 mg / mL
R06AE03	CICLIZINA	INYECTABLE	50mg
R06AE03	CICLIZINA	TABLETA	50mg
A03FA06	CLEBOPRIDA	INYECTABLE	1mg
A03FA06	CLEBOPRIDA	SOLUCION ORAL	5mg / 5mL
A03FA06	CLEBOPRIDA	SOLUCION ORAL	10mg / 100 mL
A03FA06	CLEBOPRIDA	TABLETA	0.5mg
A03FA06	CLEBOPRIDA	TABLETA	10mg
A03FA06	CLEBOPRIDA	CÁPSULA	0.5mg
A04AD05	DOMPERIDONA	SOLUCION ORAL	1 mg / mL
A04AD02	GRANSETRON CLORHIDRATO EQUIVALENTE A GRANSETRON	SOLUCION INYECTABLE	3mg / mL
A04AD91	MELIDINA CLORHIDRATO	SOLUCION ORAL	7mg / mL
A04AD91	MELIDINA CLORHIDRATO	TABLETA	25mg
A03FA01	METOCLOPRAMIDA	GRAGEA	8mg
A03FA01	METOCLOPRAMIDA	SUSPENSION ORAL	4mg / mL
A04AD05	METOPRAZINA	SOLUCION ORAL	5mg
A04AD92	TETLPERAZINA	GRAGEA	6.5 mg
A04AD92	TETLPERAZINA	INYECTABLE	6.5 mg

FUNCION REGULADORA: Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Retirados de las Normas	JULIO 2021
	Actualizado	

8.1.4. Procinéticos


8.1.4.0.N10 Se retiran

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
A03FA4	BROMOPRIDA	CAPSULA	10mg
A03FA4	BROMOPRIDA	GRAGEA	5mg
A03FA4	BROMOPRIDA	SOLUCION INYECTABLE	10mg
A03FA4	BROMOPRIDA	SOLUCION	0.5 mg / mL
A03FA4	BROMOPRIDA	SOLUCION ORAL	1 mg / mL
A03FA4	BROMOPRIDA	SOLUCION	2 mg / mL
A03FA4	BROMOPRIDA	SOLUCION ORAL GOTAS	4mg/mL
A03FA02	CISAPRIDA	GRAGEA	5mg
A03FA02	CISAPRIDA	SOLUCION INYECTABLE	10mg
A03FA01	METOCLOPRAMIDA	TABLETA SUBLINGUAL	10mg
Retirado de la Norma	FIBERSOL	GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSION ORAL	80.0 g / 100 g

8.1.5. Antiespasmódicos y Anticolinérgicos

8.1.5.0.N10 Se retiran

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
A03AX01	ACEITE DE MENTA PIPERITA	ACEITE ESENCIAL	1
A03AX01	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
A03BA01	BELLADONA (TINTURA OFICIAL)	EXTRACTO FLUIDO	0.5 mL / mL
A03BA01	BELLADONA (TINTURA OFICIAL)	GOTAS	0.05 mL
A03BA01	BELLADONA (TINTURA OFICIAL)	GRAGEA	0.162 mg
A03BA01	BELLADONA (TINTURA OFICIAL)	JARABE	0.0025
A03BA01	BELLADONA (TINTURA OFICIAL)	SUSPENSION	0.01
G04BD01	EMEPRONO BROMURO	TABLETA	200mg
G04BD01	EMEPRONO BROMURO	TABLETA	250mg
G04BD02	FLAVOXATO	GRAGEA	100 mg
A03BA03	HOSCWAMINA SULFATO	SOLUCION ORAL	0.075mg
A03BA03	HOSCWAMINA SULFATO	TABLETA	0.125mg
A03BB01	HOSCWAMINA BUTIL BROMURO	SOLUCION ORAL	100 mg / mL
A03BB01	HOSCWAMINA BUTIL BROMURO	SOLUCION ORAL	2 mg / mL
A03BB01	HOSCWAMINA BUTIL BROMURO	TABLETA	0.125mg
A03BB02	HOMATROPINA METIL BROMURO	CAPSULA	10mg
A03BB02	HOMATROPINA METIL BROMURO	INYECTABLE	3 mg / 5 mL
A03BB02	HOMATROPINA METIL BROMURO	SUSPENSION ORAL	
A03BB02	HOMATROPINA METIL BROMURO	SOLUCION ORAL	3.2 mg / mL
A03AB10	ISOMETIPTENO	GRAGEA	50mg
A03AA01	METIENO	SOLUCION	0.002 g / mL
A03AA01	METIENO	JARABE	0.01 g / mL
A03AB06	OTILOXO	TABLETA	40 mg
A03AD01	PAPAVERINA SALES Y DERIVADOS	SOLUCION ORAL	20mg / mL
A03AD01	PAPAVERINA SALES Y DERIVADOS	JARABE	1.4 mg / mL
A03AD01	PAPAVERINA SALES Y DERIVADOS	TABLETA	50mg
A03AD01	PAPAVERINA SALES Y DERIVADOS	POLVO	300mg / 100 g
A03AD01	PARGEVERINA	CAPSULA	5 mg
A03AD01	PARGEVERINA	SOLUCION ORAL	10mg / mL
A03AD01	PARGEVERINA	SOLUCION ORAL	5 mg / mL
A03AX121	FLORGLUCINOL HIDRATADO	SOLUCION INYECTABLE	40 mg / 4 mL
A03AX121	FLORGLUCINOL HIDRATADO	TABLETA	50mg
A03AD02	PRAMIVERINA CLORHIDRATO	SOLUCION ORAL (GOTAS)	2 mg / 5 mL
A03AB17	TEMIONO YODURO	TABLETA	20mg
G04BD01	TOLTERODINA L-TARTRATO	CAPSULA	2 mg equivalente a 1.37 mg de TOLTERODINA
G04BD01	TOLTERODINA L-TARTRATO	CAPSULA	4 mg
A03AA01	TRIMEBUTINA MALEATO	INYECTABLE	51 mg / 5 mL
A03AA01	TRIMEBUTINA MALEATO	INYECTABLE	52 mg / 5 mL
A03BA04 - En proceso	BELLADONA (TINTURA OFICIAL)	EXTRACTO FLUIDO	0.5 mL / mL

 AGENCIA NACIONAL DE LA SALUD DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		
FUNCION REGULADORA: Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Retirados de las Normas
		JULIO 2021
Actualizado		

8.1.5.0.N40 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
A03AX10	ISOMETEPTENO MUCATO + DIFIRONA + CAFENA	TABLETA RECUBIERTA	30mg + 300mg + 30mg
A03AX10	ISOMETEPTENO TARTRATO + ATAPLUGLITA ACTIVADA COLODAL + 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 DIFIRONA	SOLUCION ORAL	10mg + 350mg
N02BE51	HOMATROPINA-METILBROMURO + PARACETAMOL	GRASA	10mg + 330mg
A03AD01	PRAMVERINA + 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
A02D -	HOSCANA N-BUTILBROMURO + ACETAMINOFEN	TABLETA	10 mg + 500 mg
A02D -	HOSCANA N-BUTILBROMURO + ACETAMINOFEN	TABLETA	10 mg + 500 mg
AG0D	HOSCANA N-BUTILBROMURO + ACETAMINOFEN	TABLETA RECUBIERTA	10 mg + 500 mg

8.1.6. Antiflatulentos

8.1.6.0.N10 Se aceptan:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
A03AB01	ACEITE DE MENTA PIPERITA	CASCARA	187 mg / 12 mL
A03AB01	CARBON ACTIVO	TABLETA	500mg
A03AX93	DMETICONA	SOLUCION ORAL	2 mg / mL
A03AX93	DMETICONA	SOLUCION ORAL	40 mg / mL
A03AX93	DMETICONA	SOLUCION ORAL	50 mg / mL

8.1.6.0.N20 asociaciones de antiflatulentos con:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
A02AA02	HOMATROPINA METILBROMURO + HIDROXIDO DE ALUMINO + HIDROXIDO DE MAGNESIO	SUSPENSION	15 mg + 4 g + 2 g

8.1.7.0.N20 Se aceptan asociaciones de colécticos y colápagos 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
N02BC07	APOMORFINA	INYECTABLE	
N02AA02	BIFENOXENO	GRASA	4mg
R05CA04	PECA		
R05CA04	JARABE DE PECA (Cephaelis acuminata)	Jarabe oficial	0,05
V03AB01	PECA	JARABE OFICINAL	0,05

8.1.9. Enfermedad Acido 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	CIMETIDINA	CAPSULA BLANDA	400mg
A02BA03	FAMOTIDINA	CAPSULA	20mg
A02BA03	LANSOPRAZOL	TABLETA	30mg
A02BA03	LANSOPRAZOL	TABLETA	30mg
A02BA04	NZETIDINA	INYECTABLE	300mg
A02BA03	PIRENZEPINA	INYECTABLE	10 mg / 2 mL
A02BA03	PIRENZEPINA	TABLETA	50 mg
A02BA02	SUCRALFATO	SUSPENSION	10 g / 100 mL

8.1.11. Laxantes

8.1.11.0.N10 Se retiran

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
A06AB1	ACEITE MINERAL OFICIAL	SUSPENSION ORAL	0,282
A06AB03	DANTRON	GRASA	15mg
	DANTRON	SUSPENSION ORAL	0,75 mg / 100 mL
A06AB01	GLICERINA	ENEMA	4 mL (4,1g / dosis)
A06AD91	HPERTONICO	SOLUCION	25 g
A06AD21	ISPAQUILLA (SEMILLAS)	EXTRACTO	
A06AD11	LACTULOSA	GRANULOS GRANULADO	98,7 g
A06AD11	LACTULOSA	JARABE	0,7
A06AD04	MAGNESIO SULFATO	ELIXR	0,075
A06AD04	MAGNESIO SULFATO	POLVO	0,022
A06AB08	PICOSULFATO SODICO	SUSPENSION	0,001
A06AD15	POLILENOLICOL	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCION ORAL	420 g
A06AD02	POLISACARIDOS HIDROFILOS	solifenolcol 3350 NF 227 10 g / 263,3 g para reconstituir a 1 galón (3.785 litros)	
A06AB95	RICINO OFICIAL ACEITE	TABLETA	50mg
A06	SEN (HOJAS)	CAPSULA	40mg
B02CB02	SODIO CITRATO	SOLUCION ORAL	0,02098
A06AD93	SODIO CLORURO HPERTONICO	SOLUCION	0,25
A06AD13	SODIO SULFATO	ELIXR	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
A06AD96	ACEITE MINERAL USP + FENOLFTALEINA	EMULSION ORAL	28,22 g + 1,315 g
	BOLDO	CAPSULA DURA	350 mg
	BOLDO	ELIXR	1,5 mg / 5 mL
	BOLDO	SOLUCION ORAL	0,08
	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
	ISPAQUILLA HUSK (<i>Psidium Hirtellii</i>)	GRANULOS PARA SUSPENSION ORAL	79,618 g / 100 g
	ISPAQUILLA (SEMILLAS)	POLVO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSION ORAL	34 g / 100 g
	ISPAQUILLA 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%)

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	JULIO 2021
Actualizado			
	PSYLLIUMHUSK (ISPAGULA 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
	RUBARBO	TABLETA	25 mg
	RUBARBO	TABLETA	75 mg
	RUBARBO EXTRACTO	SOLUCION ORAL TINTURA	0,1
	RUBARBO EXTRACTO BLANCO	JARABE	0,39 g / 100 mL
	RUBARBO EXTRACTO FLUIDO	SOLUCION ORAL TINTURA	0,2
	SEN (HOJAS)	CAPSULA	400 mg
	SENNA ALEXANDRINA MILLER (ISEN)	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 ANGIUSTIFOLIE) CORRESPONDIENTES A DERIVADOS HIDROXIANTRACENICOS CALCULADOS COMO SENOSIDOS B	TABLETA CON CUBIERTA ENTERICA	20 mg
	BOLDO HOJAS PULVERIZADAS (PELUS BOLDUS) + CÁSCARA SAGRADA (RHAMNUS PURSHANA) CORTEZA + RUBARBO (RHEUM OFFICINALIS 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 PURSHANA) + 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 PURSHANA) EXTRACTO SECO DE CORTEZA + RUBARBO (RHEUM PALMATUM) EXTRACTO SECO DE RAZ	TABLETA	80 mg + 70 mg
	CASCARA SAGRADA EXTRACTO FLUIDO + RUBARBO EXTRACTO FLUIDO + BOLDO EXTRACTO FLUIDO	JARABE	8,0 g + 1,5 g + 6,0 g / 100 mL
	FIBRA DIETETICA GLUCOMANNAN	CAPSULA 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
	PSYLLIUMHUSK + HOJAS DE SEN (CASSIA SENNALI)	CAPSULA	370 mg + 110 mg
	PSYLLIUM SEMILLAS + ACEITE MINERAL + FENOLITALENA N.F.	EMULSION ORAL	112,7 mg + 73,35 g + 674,2 mg / 100 mL
	PSYLLIUM + HOJAS DE SEN	CAPSULA	370 mg + 110 mg
	SEN (HOJAS) + RUBARBO EXTRACTO + CARBON LUMINO 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 PURSHANA) 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 PURSHANA 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)	CAPSULA	100 mg + 80 mg + 80 mg + 240 mg
	SEN HOJAS DE EN POLVO + CÁSCARA SAGRADA + RUBARBO	CAPSULA	105 mg + 60 mg + 60 mg
	SENOSIDOS A Y B	TABLETA	17 mg
	SENOSIDOS A Y B	TABLETA	5,6 mg
	SENOSIDOS A Y B	CAPSULA	28,33 mg
	SENOSIDOS A Y B	JARABE	0,2 g / 100 mL
	SENOSIDOS CALCIO SENOSIDOS 80% EQUIVALENTE A SENOSIDOS	TABLETA	25 mg

8.1.11.0.N20 Se retiran

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
A09AC31	EXTRACTO DE SIDA DE INDIA + SACHAROMYCES BOLDUS EXTRACTO FLUIDO	JARABE	0,12g + 2,5g + 2,5g + 0,375g / 100 mL

8.1.12. Lbolicos

8.1.12.0.N10 Se retiran

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
A05AA01	GUENODOXICOLOICO ACIDO	TABLETA	
A05AA01	GUENODOXICOLOICO ACIDO	TABLETA	

8.1.13. Otros

8.1.13.0.N10 Se retiran

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
G01AX14	BAGLOS BULGARICOS	SOLUCION ORAL	100ML (ONES) / mL
A02BA07	SEFARINATO	TABLETA	100 + 200mg
A16AX07	GLUCEPTIDO	TABLETA	50mg
A07FA02	SACHAROMYCES BOLDUS	CAPSULA	200mg / 1g (4 X 108 Y 4 X 1015)
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
A16AX01	ACESULFAMO	POLVO	144mg / 100 g
A16AX01	ACESULFAMO	TABLETA	12,5 mg
A16AX02	ASPARTAMO	POLVO	15mg / g
A16AX02	ASPARTAMO	SOLUCION ORAL	100mg / mL
A16AX02	ASPARTAMO	TABLETA	12,5 mg

FUNCION REGULADORA: Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Retirados de las Normas	JULIO 2021
Actualizado			
A16A94	ISOMALT O PALATIN		
A16A93	MALTODEXTRINA + SUCRALOSA	GRANULOS	88.8 g + 1.2 g
A16A93	SACARINA Y SUS SALES	TABLETA	15 mg
A16A93	SACARINA Y SUS SALES	TABLETA	30 mg
A16A93	SACARINA Y SUS SALES	TABLETA	60 mg

8.2.2. Hiperglicemiantes

8.2.2.0.N10 Se retiran

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
W03AH01	DIACOXIDO	CAPSULA	100mg
W03AH01	DIACOXIDO	CAPSULA	25mg
W03AM01	GLUCAGON	POLVO	1 UI/ mL

8.2.3. Hipoglicemiantes orales e Insulinas

8.2.3.0.N10 Se retiran

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
A10BB02	CLOPROPAMIDA	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
A10AD01	INSULINA ZINC NPH	INYECTABLE	40 UI
A10BB03	NATEGLENDA	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
A10BD03	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
	BENEFLOREX	TABLETA	100 mg

8.2.4. Hipolipemiantes

8.2.4.0.N10 Se retiran

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
C10AA06	CERIVASTATINA	TABLETA RECUBIERTA	0.1 mg
C10AA06	CERIVASTATINA	TABLETA RECUBIERTA	0.2 mg
C10AA06	CERIVASTATINA	TABLETA RECUBIERTA	0.3 mg
C10AA06	CERIVASTATINA	TABLETA RECUBIERTA	0.4 mg
C10AA06	CERIVASTATINA	TABLETA RECUBIERTA	0.8 mg
C10AA06	CERIVASTATINA	TABLETA RECUBIERTA	
C10AB01	CLOFIBRATO	CAPSULA	500mg
C10AC02	COLESTIPOLO	GRANULOS	5g
C10AD01	DEXTROTROXINA	TABLETA	1 mg
C10AD01	DEXTROTROXINA	TABLETA	2 mg
C10AD01	DEXTROTROXINA	TABLETA	4 mg
C10AD01	DEXTROTROXINA	TABLETA	8 mg
C10AN01	FLUVASTATINA SODICA 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
C10AG08	POLICOSANOL	TABLETA	5mg
C10AA03	PRAVASTATINA	TABLETA	5mg
C10AA02	PROBUCOL	TABLETA	500mg
C10AA02	PROBUCOL	TABLETA	200mg
ACTA 11 DE 2011 MINISTERIO DE SALUD	FITOSTEROLES EXPRESADOS COMO 6- SOTOSTEROL	CAPSULA	200 mg
C10AG08	POLICOSANOL	TABLETA	10 mg
	LAROPPRANT + NACINA	TABLETA	20 mg + 1 g
C10AD02 - retirar por problemas cardo	LAROPPRANT + NACINA	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	SBUTRAMINA CLORHIDRATO	CAPSULA	5mg
A08AA10	SBUTRAMINA MONOHIDRATADA	CAPSULA	5mg
A08AN01	RIMONABANT	TABLETA RECUBIERTA	20 mg
A08AN01	RIMONABANT	TABLETA RECUBIERTA	200 mg
A08AA10	SBUTRAMINA CLORHIDRATO	CAPSULA	10 mg
A08AA10	SBUTRAMINA CLORHIDRATO	CAPSULA	15 mg
A08AA10	SBUTRAMINA CLORHIDRATO	CAPSULA	20 mg
A08AA10	r-SIBUTRAMINA	CAPSULA	2.5 mg
A08AA10	r-SIBUTRAMINA	CAPSULA	5 mg

FUNCIÓN REGULADORA: Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Retirados de las Normas	JULIO 2021
	Actualizado	

8.2.6. Metabolismo del Calcio

8.2.6.0.N10 Se retiran

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
A11CC03	ALFACALCIDOL	CAPSULA	0,2 mcg
A11CC03	ALFACALCIDOL	INYECTABLE	1 mcg / mL
A11CC03	ALFACALCIDOL	INYECTABLE	2mcg / mL
A11CC03	ALFACALCIDOL	GOTAS	2mcg / mL
A11CC03	ALFACALCIDOL	SOLUCIÓN INYECTABLE	100 mcg
M05BA01	CALCITONINA DE SALMON SINTETICA	SOLUCIÓN INYECTABLE	40 UI
A11CC04	CALCIROL	INYECTABLE	1 mcg
A11CC04	CALCIROL	INYECTABLE	2mcg
A11CC04	CALCIROL	UNGUENTO	3mcg
M05BA21	CLODRONATO SODICO	CAPSULA	400mg
M05BA21	CLODRONATO SODICO	INYECTABLE	300 mg / 10 mL
M05BA21	CLODRONATO SODICO	TABLETA	50mg
A12CD01	FLUORURO SODICO	GRASA	40mg
A12CD01	FLUORURO SODICO	POLVO	0,000007
A12CD01	FLUORURO SODICO	TABLETA	150mg
M05BA01	PAMDRONATO DIBODICO ANHIDRO	Vaf	15mg

8.2.7. Otros

8.2.7.0.N10 Se retiran

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
A16AA01	L-CARINTINA	SOLUCIÓN ORAL	0,1
A16AA01	L-CARINTINA	TABLETA	0,33g

8.2.7.0.N110

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
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

8.2.7.0.N30

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
A12CD09	OXIPURENA + 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 mas 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	JULIO 2021
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	ESTANZOLOL	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	OXANDROLONA	TABLETA	2,5 mg
G03BA03	TESTOSTERONA	CAPSULA	40mg
G03BA03	TESTOSTERONA	TABLETA	200mg
G03BA03	TESTOSTERONA	TABLETA SUBLINGUAL	200mg
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 DICETATO + ETINLESTRADIOL	TABLETA	2 mg + 0,02 mg
G03AA01	ETINODIOL DICETATO + MESTRANOL	TABLETA	2 mg + 0,02 mg
G03AA01	GESTODENO + ETINLESTRADIOL	GRAGEA	0,07 mg + 0,04 mg
G03AA01	GESTODENO MAS ETINLESTRADIOL	GRAGEA	0,10 mg + 0,03 mg
G03AB01	LEVONORGESTREL + ETINLESTRADIOL	GRAGEA	0,25 mg + 0,05 mg
G03AB01	LEVONORGESTREL + ETINLESTRADIOL	GRAGEA	0,075 mg + 0,04 mg
G03DC02	LINESTRENOL + MESTRANOL	TABLETA	1 mg + 0,1 mg
G03DC02	NORETISTERONA ENANTATO	INYECTABLE	200mg / mL
G03AA05	NORETISTERONA + ETINLESTRADIOL	GRAGEA	1 mg + 0,05 mg
G03AA05	NORETISTERONA + ETINLESTRADIOL	GRAGEA	4 mg + 0,05mg
G03AA05	NORETISTERONA + ETINLESTRADIOL	GRAGEA	10 mg + 0,02 mg
G03AA05	NORETISTERONA + MESTRANOL	TABLETA	1 - 1,5 mg + 0,05 mg
G03AA11	NORGESTMATO + ETINLESTRADIOL	TABLETA	0,215 mg + 0,035 mg
G03AA06	NORGESTREL + ETINLESTRADIOL	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
 - Etnilestradiol, 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	5 mg
H02AB13	DEFLAZACORT	SOLUCION ORAL	1 mg / gaba
H02AB03	FLUCORTOLONA PIVALATO Y CAPROATO FLUCORTOLONA + LIDOCANA BASE	SUPOSITORIO	0,612 mg + 0,630 mg + 40 mg
H02AB91	FILUPREDNISOLONA	TABLETA	2 mg
H02AB09	HECOCORTISONA	POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCION INYECTABLE	50 mg / mL
H02AB04	METILPREDNISOLONA	TABLETA (MICRONIZADA)	100mg
H02AB05	PARAMETASONA	TABLETA	2 mg
H02AB08	TRIAMCINOLONA ACETONIDO	INYECTABLE	50mg / mL
H02AB08	TRIAMCINOLONA ACETONIDO	JARABE	40 mg / 5 mg
H02AB08	TRIAMCINOLONA 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 ZH	200 U / 5 mL

9.1.6. Estimulantes de la ovulación

9.1.6.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
G03CA05	FOLITROPINA ALFA (R-HFSH)	INYECTABLE	100 UI / 2 mL
G03CA05	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 PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Retirados de las Normas	JULIO 2021
	Actualizado	

8.1.7. Estrógenos

8.1.7.0.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
G03CA91	ESTROPIDATO EQUIVALENTE A SULFATO DE ESTRONA SÓDICA	TABLETA	4.05 mg
G03CA01	ETINLESTRADIOL	GRAGEA	30 - 50 mcg
G03CA92	MESTRANOL	TABLETA	0.08 mg
G03CA92	MESTRANOL	TABLETA	0.1 mg

8.1.8. Hormona del crecimiento

8.1.8.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
H01AC02	SOMATROPINA ORIGEN R-DNA DE CELULAS DE MAMIFERO	CAPSULA	16 UI
H01AC02	SOMATROPINA ORIGEN R-DNA DE CELULAS DE MAMIFERO	CAPSULA	4 UI

8.1.11. Progestágenos

8.1.11.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
G03DB01	DIBIDROGESTERONA	TABLETA	10mg
G03DC91	GESTODENO	GRAGEA	0.075 mg
G03DA03	HIDROXIPROGESTERONA	INYECTABLE OLEOSO	0.1
G03DA03	HIDROXIPROGESTERONA	INYECTABLE OLEOSO	0.25
G03DB02	LINESTRENOL	TABLETA	2.5mg
G03DB02	MEGESTROL	SOLUCION ORAL	0.04

8.1.12. Tiroides y antitiroideos

8.1.12.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
H03AA01	LIOTRONINA	TABLETA	30mcg
H03AA01	LIOTRONINA	TABLETA	30mcg
H03AA01	TROGLOBULINA	TABLETA	65mg
H03AA04	TRITIRICOL-(ACIDO TRIVODOTIROCETICO)	TABLETA	0.35mg

b) Antitiroideos : se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
H03AB02	YODO	TABLETA	0.029 mg
H03AB02	YODIURCS	JARABE	0.0006
H03AB02	YODIURCS	TABLETA	0.038mg

FUNCIÓN REGULADORA: Seguridad y eficacia	PUBLICACIÓN	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Retirados de las Normas	JULIO 2021
Actualizado		

9.1.13. Vasopresinas

9.1.13.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
H01BA01	VASOPRESINA TANATO	INYECTABLE	20 UI / mL

9.2. REGULADORES HORMONALES

9.2.1. Antiandrógenos

9.2.1.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
L02BB02	NTULAMIDA	TABLETA	100mg
L02BB02	NTULAMIDA	TABLETA	150mg
L02BB02	NTULAMIDA	TABLETA	50mg

9.2.1.0.N20 se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
G04CA011	ALFUZOSINA CLORHIDRATO	TABLETA	10mg
G04CA011	ALFUZOSINA CLORHIDRATO	TABLETA RECUBERTA	2,5 mg
G04CA011	ALFUZOSINA CLORHIDRATO	TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA	5mg
G04CX01	PRAZOSIN	CAPSULA	1 mg
G04CX01	PRAZOSINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE A PRAZOSIN	CAPSULA DE LIBERACION RETARDADA	2 mg
G04CX01	PRAZOSINA	TABLETA	1 mg
G04CX01	PRAZOSINA	TABLETA	2 mg
G04CA02	TAMSULOSINA CLORHIDRATO	CAPSULA DE LIBERACION 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 FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
L02BA01	TAMOXIFENO	TABLETA	2,5 mg

9.2.3 Otros

9.2.3.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
G03XA01	DANAZOL	TABLETA	100mg
G03XA01	DANAZOL	TABLETA	200mg
H02CA01	TRLOSTANO	CAPSULA	60mg

NORMA 10. LÍQUIDOS Y ELECTROLITOS

10.2. DEXTROSA Y OTROS AZÚCARES

10.2.0.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
B05C001	DEXTROSA	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,020
B05C001	DEXTROSA	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,005
B05C001	DEXTROSA	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,025
V06DC02	FRUCTOSA	SOLUCIÓN INYECTABLE	0,001

10.3. ELECTROLITOS

10.3.0.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
A12BA02	CITRATO DE POTASIO	TABLETA	1,080 mg
A12CC01	MAGNESIO CLORURO	SOLUCIÓN ORAL	190,5 mg / 100 mL
A12BA01	POTASIO CLORURO	PÓLVO	0,28
A12BA05	POTASIO GLUCONATO	TABLETA	5mm de K.

10.6 SOLUCIONES PARA HEMODIALISIS (Ver anexo 3)

10.7 OTROS

10.7.0.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
B05CX03	CITRATO DE POTASIO MONOHIDRATO	SOLUCIÓN	0,0086
B05CX04	CITRATO DE SODIO ANHIDRO	SOLUCIÓN	0,0082
B05CX02	MAGNESIO SULFATO	PÓLVO	0,19
B05CX02	MAGNESIO SULFATO	SOLUCIÓN	0,01
B05CX01	MANTOL	SOLUCIÓN	0,0080

10.7.0.0.N20

Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
V07A91	HILANO A	INYECTABLE	8mg / mL
V07A95	POLIMERO HILANO E.F.	SOLUCIÓN INYECTABLE	20 8mg / mL JERINGA PRELLENADA

11. ORGANOS DE LOS SENTIDOS

11.1. NARIZ

11.1.2. Corticosteroides

11.1.2.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
R03BA02	BUDESONIDA	PÓLVO MICRONIZADO PARA ADMINISTRAR POR INHALADOR	400mcg / Inhalación

11.1.4. Otros

11.1.4.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
R01AC03	AZELASTINA	SOLUCIÓN NASAL	0,005
A12CC05	N-ACETIL ASPARTILGLUTAMATO SODICO	SOLUCIÓN NASAL	49 mg / mL
S01G004	NEOCROMILO SODICO	SOLUCIÓN NASAL	10 mg / mL

11.2. OÍDOS

se retiran de la norma 11.2.0.0.N10:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
J01BA01	CLORANFENCOL	SOLUCIÓN OTICA	10mg / mL
S02A02	COLESTINA	SOLUCIÓN OTICA	0,005
S02A14	GENTAMICINA	SOLUCIÓN OTICA	3 mg / mL (0,3%)
S02A07	NEOMICINA	SOLUCIÓN OTICA	0,005
A01AA01	PEROXIDO DE UREA	SOLUCIÓN OTICA	0,005 g + 0,005 g / mL
S02A04	POLIMIXINA B	SOLUCIÓN	5000 a 20000 UI / mL
S02A05	SULFACETAMIDA SODICA	SUSPENSION OFTALMICA / OTICA	0,1
S02A05	SULFACETAMIDA SODICA	SUSPENSION OFTALMICA / OTICA	0,4

11.3. OJOS

11.3.1. Anestésicos de superficie

11.3.1.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
N01BX01	BUTACAINA	SOLUCIÓN OFTALMICA	
S01HA07	LEOCICINA	SOLUCIÓN OFTALMICA	0,04

11.3.2. Antiinflamatorios

11.3.2.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
S01BC01	INDOMETACINA	UNGUENTO OFTALMICO	10mg / g

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	JULIO 2021
Actualizado		

11.3.3. Antimicrobianos

11.3.3.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
D08A05	BACTICACINA	UNGUENTO OFTALMICO	30000 UI / 100 g
S01M02	CIPROFLOXACINO	SOLUCION OFTALMICA	3.5 mg / mL
S01BA01	CLORANFENCOL	POMADA OFTALMICA	10mg/g (1%)
S01AA02	CLORTETRACICLINA	UNGUENTO OFTALMICO	0,01
R02AB30	GRAMICIDINA	SOLUCION OFTALMICA	0,025 mg / mL
S01A03	NEOMICINA	SOLUCION OFTALMICA	0,3 a 0,5%
S01AB04	SULFACETAMIDA SODICA	UNGUENTO OFTALMICO	100mg
S01AB02	SULFAPIRAZOL (SULFISOXAZOL)	SOLUCION OFTALMICA	0,04

Se modifica la norma 11.3.3.0.N20 y se amplia 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 oxtetraciclina
- o 11.3.3.0.N22 Se retira la asociación de polimixina B sulfato más trimetoprima

11.3.4. Antisépticos

11.3.4.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
S01XA9A	BORICO ACIDO	SOLUCION OFTALMICA	12 mg + 1 mg / mL
S01XA9A	BORICO ACIDO Y SUS SALES	UNGUENTO OFTALMICO	0,05
S01A02	PLATA NITRATO	SOLUCION OFTALMICA	0,01
S01XA96	TOMERSAL (TMEROSAL)	GEL OFTALMICO	0,04 mg / g
S01AX01	ZINC SULFATO	SOLUCION OFTALMICA	0,0025
S01AX01	ZINC SULFATO	SOLUCION OFTALMICA	2,5 mg
S01AX01	ZINC SULFATO	SOLUCION OFTALMICA	0,0025

11.3.5. Antivirales

11.3.5.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
S01AD01	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	METIPRANLOLOL	SOLUCION OFTALMICA	3 mg / mL
S01ED04	METIPRANLOLOL	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
S01BA81	FLUDROCORTISONA	SOLUCION OFTALMICA	0,001
S01BA07	FLUDROCORTISONA	UNGUENTO	0,001
S01BA02	HEROCORTISONA	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
S01AX02	NEOMICINA + POLIMIXINA + GRAMICIDINA	SOLUCION OFTALMICA	1,75mg + 100 UI + 0,025mg / mL
S01CA02	DEXAMETASONA + GENTAMICINA	SOLUCION OFTALMICA	1 mg + 3mg / mL

11.3.8. Enzimas proteolíticas

11.3.8.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
S01X011	ALFA QUIMOTRIPINA	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. Mideiáticos

11.3.10.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
S01FA04	CICLOPENTOLATO	SOLUCION OFTALMICA	0,005
S01FB01	EUCATROPINA CLORHIDRATO-ELTALIMINA CLORHIDRATO	SOLUCION OFTALMICA	0,0012
S01FB01	FENILFRINA CLORHIDRATO	SUSPENSION OFTALMICA	0,0012
S01FA05	HOMATROPINA	SOLUCION OFTALMICA	0,01

11.3.11. Mióticos

11.3.11.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
S01EB01	ACECLIDINA CLORHIDRATO	SOLUCION OFTALMICA	200 mg / mL
S01EB01	Pilocarpina	SOLUCION OFTALMICA	0,005
S01EB01	Pilocarpina	SOLUCION OFTALMICA	0,012

11.3.12. Lágrimas artificiales y lubricantes oftálmicos

11.3.12.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
S01XA203	BENZALCONO CLORURO	SOLUCION OFTALMICA	50mg / mL
S01XA201	BORICO ACIDO MERTERUNDO	UNGUENTO OFTALMICO	0,05
S01XA205	CLORIBUTANOL	SOLUCION OFTALMICA	0,005
S01XA205	GLICERINA	SOLUCION OFTALMICA	0,002
S01XA207	HEROWETEL CELULOSA	SOLUCION OFTALMICA	0,0025
S01XA207	HDROXOPROPILCELULOSA	SOLUCION OFTALMICA	0,0025
S01XA206	HDROXOPROPILMETILCELULOSA	SOLUCION OFTALMICA SOLUCION LUBRICANTE PARA LENTES	0,002
S01XA202	METILCELULOSA	SOLUCION OFTALMICA	0,005
S01XA202	POVIDONA	SOLUCION OFTALMICA	20mg / mL

11.3.13. Vasoconstrictores

11.3.13.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
S01FB01	FENILFRINA CLORHIDRATO	SUSPENSION OFTALMICA	0,0012
S01GA05	OXEDRINA	SOLUCION OFTALMICA	5 mg / mL
S01GA01	TETRIDOLINA (TETRAHIDROZOLINA) CLORHIDRATO	COLIRO	0,25 mg / mL

11.3.13.0.N20 Se retira:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
S01GA51	NAFAZOLINA CLORHIDRATO + BORICO ACIDO	SOLUCION OFTALMICA	1 mg + 12 mg / mL

11.3.14. Otros

11.3.14.0.N10 Se retiran:

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	JULIO 2021
Actualizado		

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
S01GX07	AZELASTINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	0,125 mg / mL
R03BC01, S01GX01	CRIMOGILATO SÓLIDO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	20mg / 5mL
S01GX01	SODIO CRIMOGILATO	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	20mg / 10mL
S01KA01	HIALURONATO DE SODIO EN ASOCIACIÓN	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	1 mg / mL
S01KA01	HIALURONATO DE SODIO EN ASOCIACIÓN	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	25,2 mg / mL
S01X02	RETINOL	CAPSULA BLANDA	100.000 UI
S01X02	RETINOL	CAPSULA BLANDA	8000 UI
S01X01	SODIO CLORURO	SOLUCIÓN SALINA DE USO OFTÁLMICO	0,0375

Se retiran de la norma 11.3.14.0.N50:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
S01EB02	TMLOL, MALEATO + PLOCARPINA CLORHIDRATO	SOLUCIONES OFTÁLMICAS	CRISTALINO CONTIENE SOLUCIÓN 1% TMLOL MALEATO 0,5%
S01EB01	PLOCARPINA CLORHIDRATO + TMLOL	SOLUCIÓN OFTÁLMICA	2,0% + 0,5%

12. OXITÓCICOS Y RELAJANTES UTERINOS

12.1. OXITÓCICOS

12.1.0.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
G02AD04	CARBOPROST TROMETAMINA	Vid	0,125
G02AD04	CARBOPROST TROMETAMINA	Vid	3,02 mg
H01BB01	DEMOXICINA MALEATO	TABLETA	50 U
G02AD01	DINOPROST TROMETAMINA	SOLUCIÓN INYECTABLE	15mcg / 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 (ERGOMETRINA)	TABLETA	0,2 mg
G02AB01	METLERGOMETRINA MALEATO	GRAGEA	0,125 mg

12.2. RELAJANTES UTERINOS

12.2.0.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
G02CA93	ORCIPRENALINA SULFATO	JARABE	20 mg / 5 mL
G02CA93	ORCIPRENALINA SULFATO	JARABE	50 mg / 5 mL
G02CA93	ORCIPRENALINA SULFATO	TABLETA	10 mg
G02CA01	ORCIPRENALINA SULFATO	TABLETA	20 mg
G02CA01	RITODRINA CLORHIDRATO	INYECTABLE	10mg / mL
G02CA01	RITODRINA CLORHIDRATO	TABLETA	10mg
G02CA91	SALBUTAMOL	INYECTABLE	0,5 mg / mL

13. PIEL Y MUCOSAS

13.1. MEDICACIÓN DERMATOLÓGICA

13.1.1. Anestésicos de superficie

13.1.1.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
D04AB02	BUTAMBEN	UNGUENTO	1% / 100 g
D04AB06	TETRACAÑA	UNGUENTO TÓPICO	0,5 g / 100 g

13.1.1.0.N30 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
D04AB04	BENZOCANA + HIDROCORTISONA	UNGUENTO	2% + 1%

antimicrobianos (uso tópico)

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
D04AB04	BENZOCANA + HEXACLORIDO CLOHEXANO	CREMA	1% + 1%
D04AB04	BENZOCANA + CLORURO DE DECALANNO	SOLUCIÓN	0,5% + 4%

13.1.2. Antibacterianos

13.1.2.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
D06AA02	CLORTETRACICLINA	CREMA	3g / 100 g
D10AF02	ERITROMICINA	CREMA	0,04
D06AX01	FUSÍDICO ACIDO	APÓSITO ESTÉRIL	30mg
D06A07	GENTAMICINA SULFATO	POMADA	0,005
D06A08	GRAMICINA	CREMA	0,0025
D06AA03	OXITETRACICLINA	UNGUENTO	0,01
D06AX03	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 FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
D01AE01	ANFOTERICINA B	UNGUENTO	0,03
D01AE02	BENZOCIDO ACIDO	CREMA	0,05
D01AC03	ECONAZOL	CHAMPÚ	0,01
D01AC05	ISOCANAZOL	LOCIÓN	0,01
D01AC08	KETOCONAZOL	GEL	0,02
D01AC08	KETOCONAZOL	SOLUCIÓN	0,02
D01AC08	KETOCONAZOL	UNGUENTO	0,02
D01AE22	NAFTIFINA	CREMA	0,01
D01AE22	NAFTIFINA	SOLUCIÓN	0,01
D01AA01	NESTATINA	POLVO	100000 UI/g
D01AC131	OMOCANAZOL NITRATO	CREMA	0,01
D01AC14	BERTACANAZOL	SOLUCIÓN TÓPICA	0,02
D01AE34	SULFATO CLUPRICO	POMADA	0,01
D01AC07	TIOCONAZOL	POLVO	0,01
D01AE19	TOLOCLATO	CREMA	1% / 100 g
D01AE19	TOLOCLATO	CREMA	1g / 100 g
D01AE19	TOLOCLATO	LOCIÓN	0,5 g / 100 g
D01AE19	TOLOCLATO	LOCIÓN	1g / 100 g
D01AE19	TOLOCLATO	POLVO	0,5 g / 100 g
D01AE19	TOLOCLATO	POLVO	1g / 100 g
D08AC	YODO (YODOPOLVINILPIRROLIDONA)	SOLUCIÓN TÓPICA	0,05
D08AC	YODO (YODOPOLVINILPIRROLIDONA)	UNGUENTO	0,1

13.1.3.0.N30 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
N01BC	ACIDO BENZOICO + Acido Salicílico	Solución	5% + 2%
N01BC	ACIDO BENZOICO + Acido Salicílico + yodo melílico + Yoduro de Potasio	Solución	5% + 5% + 2% + 2,28%

13.1.3.0.N40 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
D01AC05	ISOCANAZOL NITRATO + DIFLUCORCORTOLONA VALERATO + NEOMICINA SULFATO	CREMA	1% + 0,1% + 0,5%
D01AC05	ISOCANAZOL NITRATO + DIFLUCORCORTOLONA VALERATO	CREMA	1% + 0,1%
D07AA02	HIDROCORTISONA + KETOCONAZOL	POMADA	1% + 2%
D01AA01	NESTATINA + TOLTAFNATO	CREMA	100.000 UI/g + 1%

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	JULIO 2021
	Actualizado	

13.1.4. Antiparasitarios externos

13.1.4.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
P03AA03	MESULFENO	CHAMPÚ	
NO HAY H.VENCIDO - ESTAMUY GENERAL	PIRETRINAS + BUTOXIDO DE PIPERONILO	LOCION	0.3% + 3%
NO HAY H.VENCIDO - ESTAMUY GENERAL	PIRETRINAS + BUTOXIDO DE PIPERONILO	CHAMPÚ	0.3% + 3%

13.1.5. Antipruriginosos

13.1.5.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
D04AX	CALAMINA + MENTOL	LOCION	8% + 1%
D04AX	Suspensión de calamina (BCS) estandarizada	UNGUENTO	166.7 mg (contiene 33000000 de Cal y 3.3 mg de Fenil como preservativo) / 1 g
	DOXEPINA CLORHIDRATO EQUIVALENTE DOXEPINA	CREMA	0.05

13.1.6. Antisépticos y desinfectantes

13.1.6.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
D08A05	ALCOHOL ISOPROPILEICO	GEL	62% / 100 mL
D08A05	ALCOHOL ISOPROPILEICO	SOLUCION TOPICA	0.03
D08A09	BENZETIMO CLORURO	SOLUCION TOPICA (LOPLIZADA)	0.2 mg / 10 mL
D08A05	BENZOXONO CLORURO	SOLUCION	0.1 g
D08A05	CLOROXLENOL EN ASOCIACION	CHAMPÚ	0.005
D08A05	CLOROXLENOL EN ASOCIACION	CHAMPÚ	0.01
D08A03	FENOL + CLORURO DE BENZALCONO	JABON LIQUIDO	1% + 0.5%
D08A07	HPOCLORITO DE SODIO	SOLUCION TOPICA	0.005
D08A04	IMBENIDACETATO	CREMA	0.08
D08A01	PEROXIDO DE HIDROGENO	SOLUCION TOPICA	0.12
D08A01	PLATA NITRATO	BARRA DE APLICACION TOPICA	0.75
D08A06	POTASIO PERMANGANATO	SOLUCION TOPICA	0.0001
B19A02	RESORCINOL	CREMA	0.002
A01AD97	TMOL	SOLUCION TOPICA	0.1g
A01AD97	TMOL	SOLUCION TOPICA	0.25g
A01AD97	TMOL	espolvos	100mg
D08A82	TRICLOROCARBANILIDA EN ASOCIACION	JABON	0.0005
D08A93	TROMETAMINA	SOLUCION	1.21 mg / mL
D08A93	TROMETAMINA	SOLUCION	12 mg / mL
D08A92	YODO (YODOPOLIPIRROLIDONA O YODOPOVIDONA	ESPLUMA	0.008
D08A92	YODO (YODOPOLIPIRROLIDONA O YODOPOVIDONA	SOLUCION TOPICA	0.01
D08A92	YODO (YODOPOLIPIRROLIDONA O YODOPOVIDONA	SOLUCION TOPICA	2.5 g / 100 mL

13.1.9. Contrairritantes y rubefactantes

13.1.9.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
M02B01	OLEORESINA CAPSICA + METIL NICOTINATO + 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	0.008
M02AX	TREMENTINA EN ASOCIACION	UNGUENTO	0.07
M02AX	TREMENTINA EN ASOCIACION	UNGUENTO	0.08

13.1.10 Corticosteroides

13.1.10.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
D07AA01	ACLOMETASONA	CREMA	0.5 mg / g
D07AA01	ACLOMETASONA	LOCION	0.0005
D07AC11	AMCINONIDA	CREMA	0.00025
D07AC11	AMCINONIDA	CREMA	0.001
D07AB08	BESONIDA + ACIDO SALICILICO	UNGUENTO	0.05% + 3%
D07AB08	BESONIDA + ACIDO SALICILICO	UNGUENTO	0.1% + 3%
D07AC03	DESOXIMETASONA	CREMA	0.0005
	DEXIMETASONA	UNGUENTO	0.0025
D07AC101	DIFLORASONA DICETATO	CREMA	0.0005
	DIFLORASONA DICETATO	UNGUENTO	0.05%
D07AB01	FLUCORTISONA ACETATO	CREMA	0.1%
D07AB01	FLUMETASONA (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	0.001
D07B03	FLUPREDNIDENO ACETATO EN ASOCIACION	CREMA	5mg
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:

1. Uno o dos de los siguientes antibióticos: bacitracina, cloteracina, gentamicina, gramicidina, neomicina, oxitetracina, polimixina B, tetracina, ácido fusídico.

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
D07C01	FUSIDATO SODICO + BETAMETASONA VALERATO	AEROSOL	16.7 mg / 1g + 1 mg / 1g
D07C01	BETAMETASONA + GENTAMICINA	CREMA	0.1% + 0.1%
S01CA01	FLUOROMETALONA + GENTAMICINA SULFATO	UNGUENTO	17 / 100 g de UNGUENTO contiene 100mg de fluorometalona + 300 mg de

Acido salicilico

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
	DESONDA + ACIDO SALICILICO	UNGUENTO	0.05% + 3%
	DESONDA + ACIDO SALICILICO	UNGUENTO	0.1% + 3%

 AGENCIA NACIONAL DE LA SALUD DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		
FUNCIÓN REGULADORA: Seguridad y eficacia	PUBLICACIÓN	FECHA PUBLICACIÓN
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Retirados de las Normas	JULIO 2021
Actualizado		

13.1.11. Empléantes, 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:
 AR6 sulfato de polietilenoamina no se encontró
 Sodio sulfato octodecanoato no se encontró

13.1.14. Modificadores de pigmentos

13.1.14.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
D11AX94	METOXALENO	LOCIÓN	0,02
D11AX93	TRIOXALENO	GRAGEA	5 mg

13.1.15. Queratolíticos

13.1.15.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
D05B02	ACTIFRETINO	CAPSULA	2,5 mg
D05B04	ETRETINATO	CAPSULA	10mg
D05B01	ETRETINATO	CAPSULA	25mg
D10AX93	NITRATO DE PLATA	BARRA APLICACION TOPICA	0,75
D10AX94	OLIMINA PIROCTONA	CHAMPU	0,01
N02BA01	RESORCINOL + ACIDO BENZOICO + ACIDO SALICILICO	SOLUCION	3% + 5% + 5%
D10AX96	TRICLOROACETICO ACIDO	SOLUCION TOPICA	0,1
D11AX12	ZNC PIRITENATO EN ASOCIACION	CHAMPU	0,02

13.1.17. Varios

13.1.17.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
D03A993	CENTELLA ASIÁTICA	CREMA	0,4
D11AX98	FACTOR DE CRECIMIENTO EPIDERMICO HUMANO RECOMBINANTE (FCE HUM-REC)	CREMA	0,000001
D11AX01	MINOXIDIL	LOCION	0,01
D11AX01	MINOXIDIL	CHAMPU	0,01
D02AB91	PASTA DE LASSAR (OFICINAL)	PASTA	
D02AB92	PASTA DE UNNA (OFICINAL)	PASTA	

13.1.17.0.N80 Se acepta la Mermectina en solución oral al 0.6% como adyuvante en el manejo de la escabiosis. Ver en la norma 4.2.6.0.N10

13.1.17.0.N40 Se acepta la progesterona, como coadyuvante para el manejo tópico de la mastalgia. En la norma 9.1.11.0. N 10 se encuentra pero no se hace referencia a lo de la mastalgia

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
G03DA04	PROGESTERONA	GEL	0,01

13.1.17.0.N50 **Esta norma fue retirada Ver analgésicos

13.1.17.0.N80 **Esta norma fue retirada, esta incluida en la norma 13.1.11.0.N10

13.1.17.0.N80 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
D03AX941	Polímero de carboximetil celulosa + propilglicol	GEL	2,3 g + 20 g

13.2. MUCOSA BUCOFARINGEA

13.2.1. Dentífricos

13.2.1.0.N20 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
A01AA92	ESTRANO	GEL	0,4%
A01AA01	FLUORURO SODICO	CREMA DENTAL	0,011
A01AA01	FLUORURO SODICO	ENJUAGUE BUCAL	0,009
A01AA01	FLUORURO SODICO	GEL	0,004
A01AA01	FLUORURO SODICO	GEL	0,02
A01AA01	FLUORURO SODICO	SOLUCION DENTAL	1,05%
A01AA01	FLUORURO SODICO ACIDULADO EN ASOCIACION	GEL	1,23% del Ion Fluoruro
A01AB99	PEROXIDO DE UREA	CREMA DENTAL	0,1
A01AA97	TRICLOSAN	CREMA DENTAL	0,1g
A01AA97	TRICLOSAN	CREMA DENTAL	0,25g
A01AA97	TRICLOSAN	ENJUAGUE BUCAL	0,03%

13.2.2. Medicación tópica bucal

13.2.2.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
N01BA91	AMBUCANINA	TABLETA	200 mg
R02AD01	BENZOCANINA	GEL BUCAL	0,1
D08AX	CETALCONDO CLORURO EN ASOCIACION	SOLUCION BUCAL	
A01AB9F	CETRIMIDA	SOLUCION BUCAL	0,005
A01AB9F	CETRIMIDA	SOLUCION BUCAL	0,01
A01AB9E	CLORHEXIDINA GLUCONATO	TABLETA	4 mg
A01AB9E	CLORHEXIDINA GLUCONATO	GEL	0,01
A01AB94	DECALINO	SOLUCION BUCAL	0,5 g encuentra vendido
A01AB91	DOMPEN BROMURO	SOLUCION (ENJUAGUE BUCAL)	0,00025
A01AB91	DOMPEN BROMURO	SOLUCION (ENJUAGUE BUCAL)	0,0005
A01AB95	EUGENOL	APOSTO	0,137
A01AB96	FORMALDEHIDO POLIMERIZADO	SOLUCION BUCAL	
A01AB12	HEXETIDINA	SOLUCION BUCOFARINGEA	0,002
D01AE01	METILROSANILINA CLORURO (VIOLETA DE GENCIANA)	SOLUCION TOPICA	0,5 mL / 100 mL
A01AB92	PEROXIDO DE HIDROGENO	SOLUCION	0,12
A01AB98	SODIO DICARBONATO	CREMA DENTAL	0,25
D08AX07	SODIO IPOCLORITO	SOLUCION	0,005
A01AB15	TBEZONIO YODURO		
A01AC011	TRIAMCINOLONA ACETONIDO	UNGUENTO BUCAL	0,001
D02AB	ZN FORFATO EN ASOCIACION Como fosfato de zinc	POLVO	

13.2.2.0.N50 Se retiran las siguientes Asociaciones:

- * Aceite de casia + salicilato de metilo + fenol + formol+ cresol
- * P-clorofenol + alcanfor + smol + corticoide
- * P-monoclorofenol + alcanfor
- * Alcanfor 1% + mentol 0.6% + fenol 0.5%

13.2.2.0.N80 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
A01AD941	Rubiarbo más Acids Salicilico	SOLUCION	2,0% + 1%

13.3. TERAPIA VAGINAL

13.3.1. Antimicóticos

13.3.1.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACION
G01AF15	BUTICONAZOL	CREMA	0,02
G01AA04	CANDIDEMINA	UNGUENTO VAGINAL	
G01AF05	ECONAZOL NITRATO	POLVO	0,01
G01AF05	ECONAZOL NITRATO	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	0,085

13.3.1.0.N50 Se retira la asociación de clotrimazol más zinc sulfato.

13.3.2. Antiparasitarios

13.3.2.0.N10 Se retiran:

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 Actualizado	JULIO 2021

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
G01A05	MEFARTREXINA	TABLETA VAGINAL	25000 U
G01A05	NFURATEL	UNGUENTO VAGINAL	
G01A05	TRICOMICINA (MCH#MC1W)		

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	JULIO 2021
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
D08A011	BENZALCONIO CLORURO	TABLETA EFERVESCENTE	20mg
D08A011	BENZALCONIO CLORURO	TABLETA EFERVESCENTE	8mg

13.3.5. Hormonas

13.3.5.0.N10 Se retiran

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
G03CA04	ESTRÓL	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
G02CD03	BENCIDAMINA	GRÁNULOS PARA SOLUCIÓN VAGINAL	0,005
G02SB02	MENFEGOL	TABLETA VAGINAL	60 mg
G03A	NONOXINOL	ESPONJA	1g resorcin

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	CLORZOXAZONA	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
M03A091	DEXETOPROFENO TROMETAMOL	TABLETA	12,5 mg
M03AC10	MIVACURIO	INYECTABLE	1 mg / mL
M03AC10	MIVACURIO	INYECTABLE	2 mg / mL
M03AD01	PANCURONIO	INYECTABLE	0,002
M03AC01	BROMURO DE PANCURONIO	SOLUCION INYECTABLE	10mg / 5mL
M03AC06	PFEDRONIO BROMURO	SOLUCION INYECTABLE	2 mg / mL
M03AB01	SUMETONO (SUCCINILCOLINA)	SOLUCION INYECTABLE	0,02

16. RESPIRATORIO

16.1. ANTIUSIGENOS

Principios activos retirados de la norma 16.1

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
R05DB131	BUTAMIRATO CERATO	SOLUCION ORAL	2 mg / mL
R05DA04	CODEINA SALES Y DERIVADOS DHIROCODEINA	SOLUCION ORAL	2,42 mg / mL
R05DA02	CODEINA-POU (ESTRENO, DIVINBENCENO) SULFONATO (EQUIVALENTE A CODEINA)	CAPSULA	30 mg
R05DA07	NOSCAPINA	JARABE	0,0005

16.1.0.0.N30

Se aceptan asociaciones de antiusígenos 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 GLICEROL + PSEUDOEFEDRINA CLORHIDRATO	CÁPSULA BLANDA	15 mg + 100 mg + 30 mg
R05X	DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO + GUAYACOLATO DE GLICEROL + PSEUDOEFEDRINA CLORHIDRATO	JARABE	0,1 g + 2 g + 0,3 g / 100 mL
R05X	DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO + GUAYACOLATO DE GLICEROL + PSEUDOEFEDRINA CLORHIDRATO	JARABE	300 mg + 2 g + 600 mg / 100 mL
R05X	DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO + GUAYACOLATO DE GLICEROL + 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
R03DX91	ACEBROFILINA	SOLUCION ORAL	0,01
R03CC131	CLENBUTEROL CLORHIDRATO	TABLETA	0,02 mg
R03CA02	EFEDRINA CLORHIDRATO EN ASOCIACION	ELIXIR	0,001
R03CA02	EFEDRINA CLORHIDRATO EN ASOCIACION	JARABE	0,002
R03CA02	EFEDRINA CLORHIDRATO EN ASOCIACION	JARABE	0,008
R03CA02	EFEDRINA CLORHIDRATO EN ASOCIACION	JARABE	0,0015
R03CA02	EFEDRINA CLORHIDRATO EN ASOCIACION	JARABE	0,0025
R03CA02	EFEDRINA CLORHIDRATO EN ASOCIACION	JARABE	0,005
R03CA02	EFEDRINA CLORHIDRATO EN ASOCIACION	SUSPENSION	0,003
R03CA02	EFEDRINA CLORHIDRATO EN ASOCIACION	TABLETA	20mg
R03DA01	ENPROFILINA	TABLETA	50mg
R03CD04	FENOTEROL	JARABE	0,1 mg / 5 mL - 2 g / 100 mL
R03CD04	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
R03C05	HEXOPRENALINA	JARABE	2,5 mg
R03C05	HEXOPRENALINA	TABLETA	0,5 mg
R03C05	HEXOPRENALINA	TABLETA	1 mg
R03BB01	PRATROPIO BROMURO	Vía	0,5 mg / 2,5 mL
R03BB01	PRATROPIO BROMURO	SOLUCION PARA INHALACION	0,5mg / Vial (2 mL)
R03AC071	SOETARINA MESILATO	SOLUCION PARA INHALACION	0,0061
R03CB011	ORCIPRENALINA SULFATO	JARABE	0,001
R03CB011	ORCIPRENALINA SULFATO	JARABE	0,002
G02CA03	ORCIPRENALINA SULFATO	TABLETA	10 mg
R03CB011	ORCIPRENALINA SULFATO	TABLETA	20 mg
R03DX92	OXITRIFLINA	JARABE	0,02
R03BB02	OXITROPO	SOLUCION PARA INHALACION	200mcg / aplicación
R03C08	PIBUTEROL	SOLUCION PARA INHALACION	0,2 mg / aplicación
R03C07	PIBUTEROL	TABLETA	10 mg
R03C08	PROCATEROL CLORHIDRATO HEMIDRATO EQUIVALENTE A PROCATEROL BASE	TABLETA	0,025 mg
R03C08	PROCATEROL CLORHIDRATO HEMIDRATO EQUIVALENTE A PROCATEROL BASE	TABLETA	0,05 mg
R03C08	PROCATEROL CLORHIDRATO HEMIDRATO EQUIVALENTE A PROCATEROL BASE	JARABE	0,5 mg / 100 mL
R03CC91	PROTOQUÍOL CLORHIDRATO	SOLUCION	0,0002
R03CC91	PROTOQUÍOL CLORHIDRATO	TABLETA	2 mg
R03AC02	SALBUTAMOL	SOLUCION PARA INHALACION	20mg
R03CC02	SALBUTAMOL	TABLETA RETARD	8 mg
R03CC021	SALBUTAMOL SULFATO	CAPSULA	8 mg
R03AC121	SALMETEROL HIDROXINAFTATO (XINAFTATO) EQUIVALENTE A SALMETEROL	AEROSOL	25 mcg / aplicación
R03DA04	TEOFLINA	INYECTABLE	200mg / 10 mL
R03DA04	TEOFLINA	JARABE	0,0005
R03DA04	TEOFLINA	TABLETA	400mg

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	JULIO 2021
Actualizado			
R03CC03	TERBUTALINA SULFATO	SOLUCIÓN PARA INHALACION	0,6 mg / aplicación
R03CC031	TERBUTALINA SULFATO	JARABE	0,3 mg / mL
R03CC11	TULOBUTEROL	CAPSULA	1 mg
R03CC11	TULOBUTEROL	GRÁNULOS PARA RECONSTITUIR	1 mg / 28g
R03CC11	TULOBUTEROL	GRÁNULOS PARA RECONSTITUIR	2 mg / 28g

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)

16.3. EXPECTORANTES

16.3.0.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
R05CA94	AMONIO CARBONATO	SOLUCIÓN ORAL	3g / 100 mL
R05CA93	AMONIO CLORURO	JARABE	0,025
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	AMONIO CLORURO	JARABE	0,04
R05CA93	GLICERIL GUAYACOLATO (GUAFENESINA)	JARABE	0,0067
R05CA95	TERPINA HIDRATO EN ASOCIACION	JARABE	0,02

16.4. MUCOLITICOS

16.4.0.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
R05CB1	ACETILCISTEINA	CAPSULA	600 mg
R05CB96	AMBROXYL CLORHIDRATO	GRANULADO o POLVO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	30 mg / Sobre
R05CB02	BROMHEXINA CLORHIDRATO	JARABE	0,0014
R05CB02	BROMHEXINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN ORAL	0,0005
R05CB03	CARBOCISTEINA	JARABE	300 mg / 5mL
R05CB03	CARBOCISTEINA	SOLUCIÓN 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

16.6. OTROS

16.6.0.0.N10 Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
R06X	ACETAMINOFEN (PARACETAMOL) + FENILEFRINA CLORHIDRATO	GRÁNULOS PARA RECONSTITUCIÓN A SOLUCIÓN ORAL	350 mg + 10 mg / Sobre
R06X	ACETAMINOFEN (PARACETAMOL) + FENILEFRINA CLORHIDRATO	POLVO O GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	8,344 g + 0,168 mg / 100 g
R06X	ACETAMINOFEN + FENILEFRINA CLORHIDRATO + CLORFENIRAMINA MALEATO	GRÁNULOS PARA RECONSTITUCIÓN A SOLUCIÓN ORAL	650 mg + 10 mg + 20 mg / Sobre
R03BA012	BECLOMETASONA DPROPIONATO	SUSPENSIÓN PARA INHALACIÓN NASAL- AEROSOL	50 mcg / aplicación
R03BA012	BECLOMETASONA DPROPIONATO	SOLUCIÓN PARA NEBULIZACIÓN	200 mcg / aplicación
R03BA02	BIDESONIDA	SOLUCIÓN PARA INHALACIÓN	200 mcg / Inhalación
R03BC011	CRÓMOGLICATO SÓDICO	CAPSULA PARA INHALACION	20mg
R01AD08	FILITACSONA PROPIONATO	SUSPENSIÓN NASAL	400 mcg / 0,4 mL - 400 mcg / aplicación
R07A002	FOSFOLÍPIDOS (SURFACTANTE EXÓGENO)	Vel	50mg / 1,2 mL
J07AX92	FRACCIONES RIBOSOMALES: RIBOSOMAS DE Klebsiella pneumoniae + Diphtherococcus pneumoniae + Streptococcus pyogenes + Haemophilus influenzae MAS TITULADOS CON DE RNA + FRACCION DE MEMBRANA PROTEOGLICANOS DE Klebsiella pneumoniae	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	3% + 30% + 30% + 5% + TITULADOS CON 70% DE RNA 0,1 mg + 3mg
R02AB03	FUSAFUNGINA	SOLUCIÓN PARA INHALACION	0,01
R02AB03	FUSAFUNGINA	SOLUCIÓN PARA INHALACION	10% - 0,5 mg / APLICACIÓN
L03A94	GLICOPROTECTAL	CAPSULA	500mg
L03A91	GLICOPROTEINA DE KLEBSIELLA PNEUMONAE	CAPSULA	7mg
L03A91	GLICOPROTEINA DE KLEBSIELLA PNEUMONAE	TABLETA	3mg
R06AX17	KETOTIFENO	JARABE	1 mg / 5mL - 0,02g / 100 mL
R06AX17	KETOTIFENO	JARABE	10 mg / 100 mL
R06AX17	KETOTIFENO	SOLUCIÓN ORAL	1 mg / mL
R06AX17	KETOTIFENO	TABLETA	1 mg
R06AX17	KETOTIFENO	CAPSULA	1 mg
R06AX17	KETOTIFENO	CAPSULA	2 mg
R03D03	MONTELUKAST	TABLETA	5 mg
L03A93	FRACCIONES RIBOSOMALES TITULADOS AL 70% DE ARN (Klebsiella pneumoniae + Diphtherococcus 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 / Vel
L03A93	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 diphterococcus pneumoniae, - ribosomas de streptococcus pyogenes grupo a, - ribosomas de haemophilus influenzae	TABLETA	0,25mg

16.6.0.0.N20 Se retira como gas medicinal:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
V03AN	CICLOPROPANO (cápsula de color naranja)	GAS	

16.7.0.0.N20 Se retiran como gases medicinales:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
V03AN3	HELIO (cilindro de color marrón)	GAS	99% en volumen
V03AN4	NITRÓGENO (cilindro de color negro)	GAS	99% en volumen

FUNCIÓN REGULADORA: Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Retirados de las Normas	JULIO 2021
	Actualizado	

16.4.0.0.N40	Se acepta la asociación de un expectorante y descongestionante nasal		
R05CA03	GLICERIL GUAYACOLATO+ PSEUDOFEDRINA CLORHIDRATO	JARABE	1 g + 300 mg / 100 mL

16.6.0.0.N10 Se aceptan asociaciones de:
 * Ácido acetil salicílico, paracetamol (ACETAMINOFÉN) o Ibuprofeno (200mg) con antihistamínicos en productos destinados al tratamiento sintomático del resfriado común.
 * Ácido acetil salicílico, paracetamol (ACETAMINOFÉN), Ibuprofeno (200mg) y/o cafeína y/o vasoconstrictores y/o un antihistamínico para el tratamiento sintomático del resfriado común.

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
N02BE51	ACETAMINOFÉN + LORATADINA + PSEUDOFEDRINA SULFATO	JARABE	6,5 g + 50 mg + 600 mg
N02BE51	ACETAMINOFÉN + PSEUDOFEDRINA CLORHIDRATO	GRANULADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN ORAL	500 mg + 60 mg / Sobre
N02BE51	ACETAMINOFÉN + PSEUDOFEDRINA CLORHIDRATO	TABLETA	500 mg + 60 mg
N02BE51	ACETAMINOFÉN + PSEUDOFEDRINA CLORHIDRATO + CLORFENIRAMINA MALEATO	JARABE	3,0 g + 0,2 g + 0,05 g / 100 mL
N02BE51	ACETAMINOFÉN + PSEUDOFEDRINA CLORHIDRATO + LORATADINA	TABLETA	500 mg + 60 mg + 5 mg
M01AE51	IBUPROFENO + PSEUDOFEDRINA CLORHIDRATO	CÁPSULA BLANDA	200 mg + 30 mg
M01AE51	IBUPROFENO + PSEUDOFEDRINA SULFATO	SUSPENSIÓN 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	GUAFENESINA + DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO + PSEUDOFEDRINA CLORHIDRATO	JARABE	2000 mg + 100 mg + 300 mg / 100 mL
R05CA03	GUAFENESINA + DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO + PSEUDOFEDRINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN ORAL	20 mg + 3 mg + 6 mg / mL
R05CA03	GUAFENESINA + DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO + PSEUDOFEDRINA CLORHIDRATO	SOLUCIÓN ORAL	20 mg + 2 mg + 1 mg

FUNCIÓN REGULADORA: Seguridad y eficacia	PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS	Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Retirados de las Normas	JULIO 2021
	Actualizado	

NORMA 17. SANGRE

17.1 ANTIAGREGANTES PLAQUETARIOS

17.1.0.0.N10 Se retiran

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
B01AC13	ABCXIMB	INYECTABLE	20mg / 1 mL
N02BA01	ACETIL SALICILICO ACIDO	CAPSULA	100mg
N02BA01	ACETIL SALICILICO ACIDO	CAPSULA	300mg
N02BA01	ACETIL SALICILICO ACIDO	CAPSULA	350mg
B01AC08	ACETIL SALICILICO ACIDO	CAPSULA	50mg
N02BA01	ACETIL SALICILICO ACIDO	GRASEA	100mg
N02BA01	ACETIL SALICILICO ACIDO	TABLETA	350mg
B01AC32	SULFINIRAZONA	CAPSULA	200mg
B01AC32	SULFINIRAZONA	TABLETA	100mg
B01AC25	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
B03BB01	FOLINATO DE CALCIO	TABLETA	5mg
B03AA07	HERRO SULFATO FERROSO SALES	SOLUCION ORAL	1 mg / mL
B03AA07	HERRO SULFATO FERROSO SALES	SOLUCION ORAL	4mg / mL

b) uso parenteral como único principio activo

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
B03BA03	CINCOCCALAMINA E HIDROCCOSALAMINA	INYECTABLE	hasta 1000 mcg, por unidades farmacéuticas 100mcg / mL
B03AC06	COMPLEJO DE HERRO - DEXTRAN	INYECTABLE	0,3
B03AA01	ERITROPOYETINA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCION INYECTABLE	5000 UI
B03AA012	ERITROPOYETINA BETA HUMANA RECOMBINANTE	SOLUCION INYECTABLE	5000 UI / 0,3 mL (JERINSA 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	FUMRATO FERROSO + ACIDO FOLICO + SULFATO DE ZINC + SULFATO DE COBRE + LEVADURA DE SELENO + ACIDO ASCORBICO	CAPSULA BLANDA	319,4mg(eg. A 105mg de Fe) + 65mg(eg. A 22,5mg de Zn) + 7,70mg (eg. A 3mg de Cu) + 35mg(eg. a 70mcg de Se)+50mg

17.3 ANTICOAGULANTES Y TROMBOLITICOS

17.3.1 Anticoagulantes

17.3.1.0.N10 Se retiran

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
B01AB021	ANTITROMBINA II HUMANA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCION INYECTABLE	10 UI / mL
B01AB021	ANTITROMBINA II HUMANA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCION INYECTABLE	20 UI / mL
B01AB021	ANTITROMBINA II HUMANA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCION INYECTABLE	30 UI / mL
B01AB08	REVPARINA SÓDICA	SOLUCION INYECTABLE	1750 UI (CORRESPONDE A 11-16mg DE FRAGMENTO HEPARINICO)
B01AB08	REVPARINA SÓDICA	SOLUCION INYECTABLE	4200 UI (CORRESPONDE A 27-40mg DE FRAGMENTO HEPARINICO)
B01AB101	TNZAPARINA SÓDICA	SOLUCION INYECTABLE	10000 UI / 2 mL
B01AB101	TNZAPARINA SÓDICA	SOLUCION INYECTABLE	20000 UI / 2 mL
B01AB101	TNZAPARINA SÓDICA	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	APROTINNA	SOLUCION PARA INFUSION	10000 KUI / mL
B02AB01	APROTINNA	SOLUCION PARA INFUSION	50000 KUI / mL
B02BC02	CELULOXA OXIDADA	APPOSITOS ESTERILES	
B02BC02	CELULOXA OXIDADA	ESPONJAS	
B02BA01	VITAMINA K	GRASEA	5mg
B02BC01 - No se encuentra en la base RS - No sería de dispositivos	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 <hr/> Actualizado	JULIO 2021

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	JULIO 2021
	Actualizado	

17.6 EXPANSORES DE PLASMA

17.6.0.0.N10: Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
B05AA	ALMIDON HIDROMETILADO + CLORURO DE SODIO	SOLUCION INYECTABLE	10%+ 0.9%
B05A05	DEXTRANS DE PESO MOLECULAR 40.000 Y 70.000	SOLUCION PARENTERAL	0,1
B05A09	PENTALMIDON	SOLUCION PARA INFUSION	0,1
B05A06	POLIMERIZADOS DE GELATINA	SOLUCION INYECTABLE	0,035
B05AA	PENTALMIDON	SOLUCION PARA INFUSION	0,05
B05XA31 - Enviar a dispositivos medicos	DEXTOSA HIDRATADA + CITRATO DE SODIO DIIHIDRATADO + ACIDO CITRICO ANHIDRO	SOLUCION ESTERIL, NO APROGENICA PARA ANTICOAGULACION, PARA USAR CON EQUIPOS DE AFERESIS	2,45 g + 2,2 g + 730 mg / 100 mL

17.7 FACTORES ESTIMULANTES DEL DESARROLLO DE COLONIAS DE CELULAS SANGUINEAS

17.7.0.0.N10: Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
L03AA02	FILGRASTIM	INYECTABLE	480 mcg / 1,6 mL
L03AA10	LENDOGRASTIM	Vial	283 mcg / mL
L03AA02	OPREVEKIN (RECOMBINANTE INTERLEUKINA 1)	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
J07BC32	ANTIGENO HBV DE SUPERFICIE INACTIVADO	INYECTABLE	Cada dosis de 0,5 mL contiene: Mb, 30 UI + Mb, 60 UI + Mb, 20 UI + 10mcg + 10mcg
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 (IM EN JERINGA PRECARGA)	
J07BC02	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
J07B021	HEPATITIS B, ANTIGENO PURIFICADO	Ampolla	
J07B021	INFLEXAL BERN V. (VACUNA); HEMAGLUTININA + LECTINA + FOSFATO ACIDO DE SODIO DIIHIDRATADO + DIHIDRO FOSFATO POTASICO + CLORURO SODICO +TIMEROSAL	INYECTABLE	
J07B021	INFLUENZA, ANTIGENO (HEMAGLUTININA) PURIFICADO		
J07B021	INFLUENZA, ANTIGENO (HEMAGLUTININA) PURIFICADO	INYECTABLE	
J06B021	IMUNOGLOBULINA ANTITETANICA (FRAGMENTO F(ab) 2) DE ORIGEN EQUINO	SOLUCION INYECTABLE	
J06B021	IMUNOGLOBULINA ANTITETANICA (FRAGMENTO F(ab) 2) DE ORIGEN EQUINO	SOLUCION INYECTABLE	
J07BF011	POLIOVELTIS VACUNA ORAL VIRUS VIVO ATENUADO MONOVALENTE (CEPAS S48N)	SOLUCION ORAL	
J07BG01	RABIA, VIRUS ENTERO INACTIVADO	INYECTABLE	1500 UI
J07AP031	SALMONELLA TYPHI, ANTIGENO POLISACARIDO CAPSULAR PURIFICADO	INYECTABLE	500 unidades RIA / 0,5 mL
J07AX911	TOXOIDE DIFTERIA + TOXOIDE TETANUS + TOXOIDE PERTUSSIS + HEMAGLUTININA FLAMENTOSA (FHA)	SUSPENSION INYECTABLE IM	
J07AN012	TUBERCULOSIS, MICROBACTERIA VIVA ATENUADA (BACILO CALMETTE GUERIN)	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SUSPENSION INYECTABLE	Cada mL de vacuna reconstituida contiene mycobacterium bovis vivo atenuado (Bacilo Calmette Guerin) 1x10-33x10 U.F.C.
J07AD01	VACUNA CONTRA BRUCELOSIS	INYECTABLE	
J07BC02	VACUNA CONTRA LA HEPATITIS A INACTIVADA, VIRUS DE LA HEPATITIS A INACTIVADO POR EL FORMALDEHIDO MAS HIDROXIDO DE ALUMINIO MAS FORMALDEHIDO MAS MEDIO 199 HANKS		
J07BC02	VACUNA CONTRA LA HEPATITIS A INACTIVADA, VIRUS DE LA HEPATITIS A INACTIVADO POR EL FORMALDEHIDO MAS HIDROXIDO DE ALUMINIO MAS FORMALDEHIDO MAS MEDIO 199 HANKS	SUSPENSION INYECTABLE (IM EN JERINGA PRECARGA)	
J07BC02	VACUNA DE VIRUS INACTIVADO DE HEPATITIS A	SUSPENSION INYECTABLE (CEPA HM 175 DEL VIRUS DE LA HEPATITIS A)	0,5 mL contiene la siguiente cantidad de virus Tipo I =106 + Tipo II =105 + Tipo III =105,5
J07BG01	VACUNA DE VIRUS INACTIVADO DE RABIA	INYECTABLE	
J07B0011	VARICELA, VIRUS VIVO ATENUADO (CEPA OKA)	INYECTABLE	10 mcg / 0,6 mL
J07B0011	VARICELA, VIRUS VIVO ATENUADO (CEPA OKA)	LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCION INYECTABLE	Cada vial contiene virus vivo atenuado de varicela zoster (cepa oká) 1000 PFU
J07B0011	VARICELA ZOSTER VIRUS (OKA STAN)	INYECTABLE	
J07AE911	VIBRIO CHOLERAE O1 INABA Y OGAWA, CEPAS CLASICA Y EL TOR, APROXIMADAMENTE INACTIVADOS POR CALOR O FORMALINA) + DE SUBUNIDAD B DE LA TOXINA DEL COLERA, FOSFATO MONOSODICO, FOSFATO BISODICO, CLORURO DE SODIO, AGUA ESTERILIZADA.	SUSPENSION ORAL (VACUNA) Y GRANULADO EFERVESCENTE (COMPLEMENTO)	Cada dosis de 3 mL contiene vibrio cholerae O1 inaba y ogawa, cepas clásica y el Tor, aproximadamente 1x1011 vibrios (inactivados por calor o formalina) 1 mg de subunidad B de la toxina del cólera, fosfato monosódico, fosfato bisódico, cloruro de sodio.

18.1.1.0.N20

Se retiran:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
J07BC202	ANTIGENO DEL VIRUS DE LA HEPATITIS A (CEPA HM175) MAS ANTIGENO DE SUPERFICIE DEL VIRUS DE LA HEPATITIS B ADNR (AGHB5)	INYECTABLE	
J07AX911	DTPA VACUNA, CADA 0,5mL CONTIENEN TOXOIDE DIFTERIA, MAS TOXOIDE TETANUS, MAS TOXOIDE PERTUSSIS, MAS HEMAGLUTININA FLAMENTOSA (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 PAROTITIS Y LA RUBEOLA	INYECTABLE, CEPA ATENUADA DE EDMONSTON-ZAGREB, LENINGRAD-ZAGREB Y WISTAR; RA 27/3	1 mg
J07AX914	TOXOIDE DIFTERICO + TOXOIDE TETANICO + TOXINA DE LA TOSFERNA DESTOXIFICADA GENETICAMENTE + HEMAGLUTININA FLAMENTOSA (FHA) + PERTACTINNA (99 KD)		

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	JULIO 2021
		Actualizado	
J07CA052	TOXOIDE DIFTERICO + TOXOIDE TETANICO + TOXOIDE PERTUSSIS + HEMAGLUTININA FLAMENTOSA (FH) + PERTACTINA + PROTEINA DEL AGHSB RECOMBINANTE		
J07AX912	TOXOIDE PERTUSSIS + HEMAGLUTININA FLAMENTOSA (HF) + FIMBRIAS (FG2+3) + PERTACTINA (PR6a) + TOXOIDE DIFTERICO + TOXOIDE TETANICO + ALUMINO	INYECTABLE	
J07BF021	VACUNA ANTIPOLIOMELITICA VIVA ORAL TRIVALENTE (VVO). CADA DOSE DE VACUNA DE 0,5 ML CONTIENE: PARTICULAS INFECCIOSAS TIPO 1 (VIRUS DE POLIO) TCD 50 PARTICULAS INFECCIOSAS TIPO 2 (VIRUS DEL POLIO) TCD 50 PARTICULAS INFECCIOSAS TIPO 3 (VIRUS DEL PO	SOLUCION ORAL	
J07CA052	VACUNA COMBINADA ANTIDIFTERICA, ANTITETANICA, ANTITOSFERINA ACELULAR Y ANTIHEPATITIS B ADNR. UNA DOSE DE VACUNA DE 0,5 ML CONTIENE: TOXOIDE DIFTERICO + TOXOIDE TETANICO + TOXOIDE PERTUSSIS + HEMAGLUTININA FLAMENTOSA (FH) + PERTACTINA + PROTEINA DEL AGHSB	SUSPENSION INYECTABLE	
J07BB025	VACUNA CON CEPAS DEL VIRUS DE LA INFLUENZA INACTIVADO A: SHANGHAI/0599 (H3N2); CEPA ANLOGA A SINGAPORE/096 (H1N1); CEPA ANLOGA B/PANAMA/4599/CEPA ANLOGA.	SUSPENSION INYECTABLE	
J07AX914	VACUNA PREVENTIVA COMBINADA CONTRA LA DIFTERIA EL TETANOS Y LA TOS FERINA. CADA DOSE DE 0,5 ML CONTIENE: TOXOIDE DIFTERICO MAS TOXOIDE TETANICO MAS TOXINA DE LA TOS FERINA DESTOXIFICADA GENETICAMENTE MAS HEMAGLUTININA FLAMENTOSA (FH) MAS PERTACTINA.		

18.1.2 Antitoxinas (sueros hiperrinmunes)

18.1.2.0.N20 b) Producidas en humanos

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
	TETANICA ANTIDIFTERICA	INYECTABLE	720 U ELISA / 0,5 mL

18.2 GAMMAGLOBULINAS

18.2.0.0.N10 b) Especificas

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
J08BA021	IMUNOGLOBULINA HUMANA ANTI-RH (D)	POLVO LIOFILIZADO PARA INYECTABLE	
J08BA021	IMUNOGLOBULINA HUMANA, IGA	SOLUCION INYECTABLE	1g / 20 mL

18.3 INMUNOSTIMULANTES

18.3.0.0.N10 Se retiran

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
L03AB07	INTERFERON HUMANO RECOMBINANTE BETA	Vid	
L03AB07	LEVAMISOL	TABLETA	30 mg
L03AB09	TMOPTENINA	INYECTABLE	50 mg
	TMOPTENINA		

18.4 INMUNOSUPRESORES

18.4.0.0.N10 Se retiran

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
L04AA01	AZATIOPRINA	CAPSULA	100mg
L04AA01	AZATIOPRINA	TABLETA	5 mg
L04AA011	CICLOSPORINA A	INYECTABLE	100mg / mL
L04AA011	CICLOSPORINA A	INYECTABLE	250mg / 5mL
	CICLOSPORINA A	SOLUCION INYECTABLE	25mg / mL
L04AA02	MILOMONAB-CD3 (ATELINA)	SOLUCION INYECTABLE	1 mg / mL

18.5 OTROS

hexaco (expediente 19924478), ha sido retirado del mercado por la EMA según comunicado radicado con nº 2005060713 a partir del 20 de septiembre de 2005.

el producto tetraoco (expediente 29395), no será más comercializado por Sanofi según comunicado radicado con nº 2005040539 a partir del 1º de enero de 2006.

EN ACTA 16 DE 2005, NUMERAL 2.2.3, se ampliaron 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 ampliaron 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

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
L04AA12	INFLIXIMAB	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCION INYECTABLE PARA	100mg

tratamiento de la enfermedad de Crohn.

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
A16AB02	MUCILICERASA	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCION INYECTABLE PARA	200 IU

el producto hexaco (expediente 19924478), ha sido retirado del mercado por la EMA según comunicado radicado con nº 2005060713 a partir del 20 de septiembre de 2005.

el producto tetraoco (expediente 29395), 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	FENTANIL	INYECTABLE	50mcg / mL
N02AB031	FENTANIL CITRATO	INYECTABLE	25mcg / mL
N02AB031	FENTANIL CITRATO	INYECTABLE	50mcg / mL
N02AB031	FENTANIL CITRATO	SISTEMA TRANSDERMICO	10 cm2 con 2,5 mg / 10 cm2
N02AB031	FENTANIL CITRATO	SISTEMA TRANSDERMICO	20 cm2 con 2,5 mg / 10 cm2
N02AB031	FENTANIL CITRATO	SISTEMA TRANSDERMICO	30 cm2 con 2,5 mg / 10 cm2
N02AB031	FENTANIL CITRATO	SISTEMA TRANSDERMICO	40 cm2 con 2,5 mg / 10 cm2
N02AB031	FENTANIL CITRATO EQUIVALENTE A FENTANIL	SOLUCION INYECTABLE	0,10 mg / mL
N07BC02	METADONA CLORHIDRATO	SOLUCION ORAL	1 mg / mL
N07BC02	METADONA CLORHIDRATO	SOLUCION ORAL	2 mg / mL
N07BC02	METADONA CLORHIDRATO	TABLETA	10mg
N07BC02	METADONA CLORHIDRATO	TABLETA	5mg
N02AA01	MORFINA SALES Y PREPARADOS	SOLUCION MAGISTRAL	0,005
N02AA01	MORFINA SALES Y PREPARADOS	SOLUCION MAGISTRAL	0,001
N01AH03	SUFENTANIL	INYECTABLE	0,05 mg / mL
N01AH03	SUFENTANIL	INYECTABLE	0,075 mg / mL
N01AH03	SUFENTANIL	INYECTABLE	0,005 mg / mL

19.3 ANALGÉSICOS MODERADAMENTE NARCÓTICOS

19.3.0.0.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	JULIO 2021
Actualizado			
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	SOLUCION NASAL	10mg / mL
	BUTORFANOL	SOLUCION INYECTABLE	
N02AC04	DEXTROPROPOXIFENO	CAPSULA	65mg
N02AC04	DEXTROPROPOXIFENO	GRASA	65mg
N02AC04	DEXTROPROPOXIFENO	TABLETA	30mg
N02A91	MEPTAZINOL	TABLETA	100 mg
N02A91	MEPTAZINOL	TABLETA	200 mg
N02AF02	NALBUFINA	INYECTABLE	10mg / mL
N02AF02	NALBUFINA	INYECTABLE	20mg / mL
N02AF02	NALBUFINA	IVG	10mg / mL
N02AD01	PENTAZOCINA	INYECTABLE	30mg / mL
N02AD01	PENTAZOCINA	TABLETA	50mg
N02AX02	TRAMADOL	SUPUESTORIO	100 mg

19.3.0.0.N30 ANALGÉSICOS MODERADAMENTE NARCÓTICOS EN ASOCIACIÓN:

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
N02A91	CODENA Y SUS SALES EN ASOCIACIONES CON OTROS ANALGÉSICOS	SOLUCIÓN ORAL	1,55 mg / mL
N02A91	CODENA Y SUS SALES EN ASOCIACIONES CON OTROS ANALGÉSICOS	SOLUCIÓN ORAL	10mg / mL
N02A91	CODENA 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	360 mg
N02BA01	ACETIL SALICILICO ACIDO	TABLETA	650 mg
N02BA10	BENORLATO	TABLETA	750mg
N02BA11	DIFLUNISAL	TABLETA	500mg
	DIFLUNISAL	TABLETA	250mg
N02BB02	DIPRONA	SOLUCION INYECTABLE	2ml / 2ml
N02BB02	DIPRONA	JARABE	50mg / mL
N02BB02	DIPRONA	SOLUCION ORAL	350mg / mL
N02BB02	DIPRONA	TABLETA	300 mg
N02BG99	BUPROFENO	POLVO LIQUELIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCION INYECTABLE	400mg
N02BG92	BUPROFENO	SOLUCION ORAL	40mg / mL
	KETOROLACO TROMETAMINA	TABLETA	5 mg
N02BG91	LISINA CLONIDINATO	INYECTABLE	100mg / mL
N02BG91	LISINA CLONIDINATO	INYECTABLE	125mg / mL
N02BG91	LISINA CLONIDINATO	INYECTABLE	200mg / mL
N02BG99	ORNAMOXAM	TABLETA	4mg
N02BE01	ACETAMINOFEN (PARACETAMOL)	CAPSULA	100mg
N02BE01	ACETAMINOFEN (PARACETAMOL)	GRANULOS	250mg / 100 g
N02BE01	ACETAMINOFEN (PARACETAMOL)	SUSPENSION	0,001
	ACETAMINOFEN (PARACETAMOL)	SUPUESTORIO	250mg
N02BE04	PROPIFENAZONA	TABLETA	150mg
N02BA91	SALICILATO DE LISINA ACETIL	POLVO	0,45 g
N02BA91	SALICILATO DE LISINA ACETIL	POLVO	0,4 g
N02BA91	SALICILATO DE LISINA ACETIL	POLVO	0,9 g
N02BA91	SALICILATO DE LISINA ACETIL	POLVO PARA SOLUCION INYECTABLE	540 mg

19.4.0.0.N80 Se acepta la asociación de bupropeno 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
N01AB01	CLOROFORMANO	GAS	
N01AB03	METOXIFURANO	SOLUCION	100 mL

19.6 ANESTÉSICOS LOCALES

19.6.0.0.N10 Se retiran

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
N01BA04	PRILCANA	CAPSULAS	0,04
N01BA04	PRILCANA	INYECTABLE	0,03
N01BA021	PROCAINA CLORHIDRATO	CAPSULAS	0,25 mg
N01BA021	PROCAINA CLORHIDRATO	INYECTABLE	0,02
N01BA021	PROCAINA CLORHIDRATO	INYECTABLE	0,03
N01BA02	PROPOXICANA	INYECTABLE	0,004
N01BA02	PROPOXICANA	INYECTABLE	0,02
N01BB001	ROPIVACANA CLORHIDRATO	SOLUCION INYECTABLE	10mg / mL
N01BB001	ROPIVACANA CLORHIDRATO	SOLUCION INYECTABLE	1 mg / mL
N01BB001	ROPIVACANA CLORHIDRATO	SOLUCION INYECTABLE	2 mg / mL
N01BB001	ROPIVACANA CLORHIDRATO	SOLUCION INYECTABLE	7,5 mg / mL
N01BA03	TETRACANA	INYECTABLE	0,002
N01BA03	TETRACANA	INYECTABLE	0,003
N01BA03	TETRACANA	INYECTABLE	0,01

19.6.0.0.N20 Se retiran

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
N01BB031	MEPIVACANA + CORBADRINA (L-NORDEFRINA)	CAPSULA	36 mg + 0,09 mg
N01BB032	MEPIVACANA + EPINEFRINA	CAPSULA	36 mg + 18,38mcg
N01BB032	MEPIVACANA + EPINEFRINA	INYECTABLES	10mg + 9,1 mcg / mL
N01BB032	MEPIVACANA + EPINEFRINA	INYECTABLES	20mg + 9,1 mcg / mL
N01BB02	PRILCANA + LIDOCANA	PARCHE	25mg (a) de emulsion

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	SOLUCION ORAL	50 mg / 100 mL

19.8 ANTICINETOSIS

19.8.0.0.N10 Se retiran

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
A04AD01	ESCOPOLAMINA	TRANSDERMICO	1,31 mg

19.9 ANTICONVULSIVANTES

19.9.0.0.N10 Se retiran

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
N03AF01	CARBAMAZEPINA	GRASA	200mg
N03AF01	CARBAMAZEPINA	GRASA	400mg
N03AF01	CARBAMAZEPINA	CAPSULA	400mg
N05BA01	DIAZEPAM	CAPSULA BLANDA	10mg
N05BA01	DIAZEPAM	JARABE	2 mg / mL (0,4%)
N03AX10	FELBAMATO	SUSPENSION	600mg / 5ml
N03AX10	FELBAMATO	TABLETA	400mg

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	JULIO 2021
Actualizado			
N03AB02	FELBAMATO	TABLETA	600mg
N03AB02	FENTONIA Y SUS SALES	JARABE	0,0075
N03AB02	FENTONIA Y SUS SALES	JARABE	0,01
N03AB02	FENTONIA Y SUS SALES	JARABE	0,025
N03AB02	FENTONIA Y SUS SALES	SUSPENSION	0,01
N03AX12	GABAPENTINA	CAPSULA	100mg
N03AX12	GABAPENTINA	TABLETA	100mg
N03AX12	GABAPENTINA	TABLETA	300mg
N03AX12	GABAPENTINA	TABLETA	400mg
N03AB01	MAGNESIO SULFATO	INYECTABLE	0,1
N03AB01	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

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
N06A01	ADEMETONINA (S-ADENOSIL-L-METIONINA)	INYECTABLE	20mg / mL
N06A01	ADEMETONINA (S-ADENOSIL-L-METIONINA)	TABLETA	384 mg
N06A01	ADEMETONINA (S-ADENOSIL-L-METIONINA)	TABLETA	600mg
N06A19	AMINEPTINA	TABLETA	100mg
N06A191	AMINEPTINA CLORHIDRATO	TABLETA	0,5g
N06A09	AMTRIPTILINA	TABLETA	5mg
N06A09	AMTRIPTILINA	TABLETA	50mg
N06A09	AMTRIPTILINA	TABLETA	75mg
N06A17	AMOXAPINA	TABLETA	100mg
N06A17	AMOXAPINA	TABLETA	150mg
N06A17	AMOXAPINA	TABLETA	25mg
N06A17	AMOXAPINA	TABLETA	50mg
N06A15	BUTRIPTILINA	GRAGEA	25mg
N06A15	BUTRIPTILINA	GRAGEA	50mg
N06A15	BUTRIPTILINA	TABLETA	10mg
N06A01	DIBENEPINA CLORHIDRATO	TABLETA	240 - 480mg
N06A121	DOXEPINA CLORHIDRATO	CREMA	0,05
N06A09	DOXEPINA	TABLETA	75mg
N06A09	ETOPERIDONA	CAPSULA	25 mg
N06A09	ETOPERIDONA	CAPSULA	50 mg
N06A09	ETOPERIDONA	SOLUCION ORAL	50mg / mL
N06A02	IMIPRAMINA CLORHIDRATO	CAPSULA	10 mg
N06A02	IMIPRAMINA CLORHIDRATO	CAPSULA	75 mg
N06A07	LOFEPRAMINA	TABLETA	70mg
N06A03	METAPRAMINA	TABLETA	50 mg
N06A03	MANSERVAL CLORHIDRATO	TABLETA	30mg
N06A171	MILNACIPRAN CLORHIDRATO	CAPSULA	50 mg
N06A02	MOCLOBEMIDA	TABLETA	150mg
N06A10	NORTRIPTILINA	CAPSULA	25mg
N06A10	NORTRIPTILINA	TABLETA	10mg
N06A10	NORTRIPTILINA	TABLETA	20mg
N06A10	NORTRIPTILINA	TABLETA	30mg
N06A10	NORTRIPTILINA	TABLETA	40mg
N06A04	PROSAPRIDE	INYECTABLE	100mg
N06A11	PROTRIPTILINA	TABLETA	10mg
N06A11	PROTRIPTILINA	TABLETA	5mg
N06A23	QUINUPRAMINA	TABLETA	2,5 mg
N06A18	REBOXETINA	TABLETA	2 mg
N06A06	SERTRALINA	CAPSULA	100mg
N06A06	SERTRALINA	CAPSULA	200mg
N06A06	SERTRALINA	SOLUCION ORAL	20mg / mL
N06A06	SERTRALINA	TABLETA	200mg
N06A141	TIANEPTINA (SAL SODICA)	TABLETA	12,5 mg
N06A04	TIANE CRORINA	TABLETA	10mg
N06A06	TRIMPRAMINA	CAPSULA	100mg
N06A06	TRIMPRAMINA	CAPSULA	25mg
N06A06	TRIMPRAMINA	CAPSULA	50mg
N06A06	TRIMPRAMINA	TABLETA	25mg
N06A16	VENLAFAXINA	TABLETA	25 mg
N06A08	VELAZONA	TABLETA	100 mg
N06A08	VELAZONA	TABLETA	50 mg
pasar a filo acta 02 de 2010 - conjunta			
N06A17	HERBA DE SAN JUAN (HIPERICO)	CAPSULA	300 mg
pasar a filo acta 02 de 2010 - conjunta			
N06A17	HERBA DE SAN JUAN (HIPERICO)	GRAGEA	300 mg
pasar a filo acta 02 de 2010 - conjunta			
N06A17	HERBA DE SAN JUAN (HIPERICO)	TABLETA	300 mg
pasar a filo acta 02 de 2010 - conjunta			
N06A17	HERBA DE SAN JUAN (HIPERICO) EXTRACTO	GRAGEA	250 mg
N06A17-CANCELACION DE RS-SE RETIRO DE LA EMA NO HAY EVIDENCIA DEL BENEFICIO RIESGO BEN	MILNACIPRAN CLORHIDRATO	CAPSULA DURA	25 mg
N06A17-CANCELACION DE RS-SE RETIRO DE LA EMA NO HAY EVIDENCIA DEL BENEFICIO RIESGO BEN	MILNACIPRAN CLORHIDRATO	CAPSULA DURA	50 mg

19.11 ANTIAQUECOSO

19.11.0.0.N10 Se retiran

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
N02C01	ELETRIFANO HIBRIDISOMAURO	TABLETA	20mg
N02C02	ERGOTAMINA	TABLETA	1 mg
N02C02	ERGOTAMINA	TABLETA	4mg
N02C02	ERGOTAMINA	TABLETA	1 mg / mL
N02C02	ERGOTAMINA	TABLETA	40mg
N02C02	ERGOTAMINA	TABLETA	100mg
N02C01	RIZATRIPTAN BENZOATO	TABLETA	5mg
N02C011	SUMATRIPTAN SUCCINATO	INYECTABLE	12 mg / mL
N02C011	SUMATRIPTAN SUCCINATO	SOLUCION ORAL	112 mg / mL
N02C011	SUMATRIPTAN SUCCINATO	TABLETA	25mg

19.13 ANTIPARKINSONIANOS

19.13.0.0.N10 Se retiran

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
N04B01	AMANTADINA	JARABE	0,01
N04B02	BIPRENIDENO	GRAGEA	4mg
N04B01	BROMOCRIPTINA	TABLETA	5mg
N04B01	BROMOCRIPTINA	CAPSULA	2,5 mg
N04B04	ROPIENOL	TABLETA	0,5 mg
N04B04	ROPIENOL	TABLETA	2 mg
N04B04	ROPIENOL	TABLETA	5 mg
N04B01	TOLCALPONIL	TABLETA	100mg
N04B01	TOLCALPONIL	TABLETA	200mg

19.15 INHIBIDORES DE LA COLINESTERASA

19.15.0.0.N10 Se retiran

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
N07A011	PIROSTIGMINA SALICILATO	INYECTABLE	1 mg / mL
N07A021	PIRIDOSTIGMINA BROMURO	GRAGEA	60mg
N06D01	TACRINA	CAPSULA	10mg
N06D01	TACRINA	CAPSULA	20mg
N06D01	TACRINA	CAPSULA	40mg

19.16 NEUROLEPTICOS, ANTISICOTICOS O TRANQUILIZANTES MAYORES

19.16.0.0.N10 Se retiran

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

FUNCION REGULADORA: Seguridad y eficacia		PUBLICACION	FECHA PUBLICACION
SALA ESPECIALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS		Herramienta de consulta de Norma Farmacológica - Retirados de las Normas	JULIO 2021
Actualizado			
N5A006	BROMPERDOL	INYECTABLE	10mg / mL
N5A006	BROMPERDOL	INYECTABLE	2 mg / mL
N5A006	BROMPERDOL	INYECTABLE	5mg / mL
N5A006	BROMPERDOL	TABLETA	10mg
N5A006	BROMPERDOL	TABLETA	2 mg
N5A006	BROMPERDOL	TABLETA	5mg
N5A001	CLORPROMAZINA	INYECTABLE	25 mg / 2 mL (50mg / mL)
N5A001	CLORPROMAZINA	SOLUCIÓN ORAL	25 mg / 5 mL
N5A008	DROPERDOL	SOLUCIÓN INYECTABLE	2.5 mg / mL
N5A001	HALOPERDOL	INYECTABLE	150 mg / mL
N5A001	HALOPERDOL	INYECTABLE	50 mg / mL
N5A041	LOXAPINA	TABLETA	20 - 50 mg
N5A031	MESORIDAZINA BESILATO	INYECTABLE	25 mg / mL
N5A031	MESORIDAZINA BESILATO	TABLETA	10mg
N5A031	MESORIDAZINA BESILATO	TABLETA	25mg
N5A031	MESORIDAZINA BESILATO	TABLETA	50mg
N5A032	MOLINDONA	TABLETA	10mg
N5A032	MOLINDONA	TABLETA	25mg
N5A032	MOLINDONA	TABLETA	50mg
N5A033	PENFLURIDOL	TABLETA	20mg
N5A032	PIMOZIDA	TABLETA	4mg
N5A034	PIROTANINA	TABLETA	10mg
N5A034	PIROTANINA	TABLETA ALICADA	10mg
N5A044	PROCLORPERAZINA	SUPOSITORIO	10mg
N5A044	PROCLORPERAZINA	SUPOSITORIO	2.5 mg
N5A044	PROCLORPERAZINA	SUPOSITORIO	25mg
N5A044	PROCLORPERAZINA	SUPOSITORIO	5mg
N5A044	QUETIPINA FLUMARATO	TABLETA RECUBIERTA	100mg
N5A041	QUETIPINA FLUMARATO	TABLETA RECUBIERTA	300mg
N5A041	QUETIPINA FLUMARATO	TABLETA RECUBIERTA	25mg
N5A032	SULTOPRIDE	INYECTABLE	200 mg / 2 mL
N5A032	TORDAZINA	GRASA	10.25 mg
N5A032	TORDAZINA	TABLETA	10.25 mg
N5A032	TRIFLUOPERDOL	TABLETA	500mg
N5A011	ZOTEPINA	TABLETA	100 mg
N5A011	ZOTEPINA	TABLETA	50 mg
N5A051	ZUCLOPENTIVOL DECANOATO	INYECTABLE	20mg
N5A051	ZUCLOPENTIVOL DECANOATO	INYECTABLE	25mg

19.17 SEDANTES-HIPNOTICOS Y ANSOLITICOS

19.17.1 Sedantes-hipnóticos

19.17.1.0.N10 Se retiran

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
N5C01	CLORAL HIDRATO	CAPSULA	500 mg
N5C01	CLORAL HIDRATO	CAPSULA	500 mg
N5C01	CLORAL HIDRATO	JARABE	250 mg / 5 mL
N5C01	CLORAL HIDRATO	JARABE	500 mg / 5 mL
N5C01	CLORAL HIDRATO	SUPOSITORIO	325mg
N5C01	CLORAL HIDRATO	SUPOSITORIO	500mg
N5C01	CLORAL HIDRATO	SUPOSITORIO	600mg
N5B01	DIAZEPAM	JARABE	2 mg / mL (0.4%)
N5C03	FLURAZEPAM	INYECTABLE	2 mg
N5C03	FLURAZEPAM	TABLETA	2 mg
N5C01	FLURAZEPAM	CAPSULA	15mg
N5B011	HEROZAMAL CLORHIDRATO	JARABE	0.005
N5C02	MDAZOLAM	TABLETA	15mg
N5C008	MDAZOLAM CLORHIDRATO	SOLUCIÓN INYECTABLE ESTERIL	1 mg / mL y 5 mg / mL
N5C02	NITRAZEPAM	TABLETA	1 mg
N5C02	NITRAZEPAM	TABLETA	2 mg
N5C03	PASSIFLORA	EXTRACTO DE HOJAS	
N5C03	PASSIFLORA	EXTRACTO DE HOJAS	
N5C041	Riz de valeriana valeriaca officinalis y Hojitas de Lúpulo lupuli serotinus	GRASA (EXTRACTO SECO ESTANDARIZADO)	250mg + 60mg
N5C06	SECOBARBITAL	CAPSULA	100mg
N5C06	SECOBARBITAL	CAPSULA	50mg
N5C06	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
N5C041	EXTRACTO ESTANDARIZADO DE RIZ DE VALERIANA Y EXTRACTO SECO ESTANDARIZADO DE HOJAS DE LUPULO	GRASA	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
N5B08	BROMAZEPAM	CAPSULA	5mg
N5B08	BROMAZEPAM	TABLETA	10mg
N5B051	CLORAZEPATO	CAPSULA	15mg
N5B051	CLORAZEPATO	CAPSULA	7.5mg
N5B051	CLORAZEPATO	TABLETA	11.25 mg
N5B051	CLORAZEPATO	TABLETA	15mg
N5B051	CLORAZEPATO	TABLETA	22.5 mg
N5B051	CLORAZEPATO	TABLETA	7.5 mg
N5B02	CLORDIAZEPOXIDO	CAPSULA	6 mg
N5B02	CLORDIAZEPOXIDO	TABLETA	10mg
N5B01	DIAZEPAM	JARABE	2 mg / mL (0.4%)
N5B013	HALAZEPAM	TABLETA	20mg
N5B013	HALAZEPAM	TABLETA	40mg
N5B091	KAWANA	CAPSULA	200 mg
N5B091	KAWANA	CAPSULA	50 mg
N5B091	KAWANA	CAPSULA	100 mg
N5B091	KAWANA	CAPSULA	50 mg
N5B091	KAWANA PIPER METHYSTICUM (G. FORSTER (PIPERACEAE)	CAPSULA	Mínimo 3.0% de lactonas Kava calculadas como Kavana
N5B010	KETAZOLAM	TABLETA	15 - 50mg
N5B06	LORAZEPAM	INYECTABLE	1 mL
N5B06	LORAZEPAM	INYECTABLE	4mg / mL
N5B04	OXAZEPAM	CAPSULA	10mg
N5B04	OXAZEPAM	CAPSULA	15mg
N5B04	OXAZEPAM	CAPSULA	30mg
N5B04	OXAZEPAM	TABLETA	15mg
N5B04	OXAZEPAM	TABLETA	10mg
N5B04	OXAZEPAM	TABLETA	20mg
N5B04	OXAZEPAM	TABLETA	5mg
N5B04	OXAZEPAM	TABLETA	10mg
N5B04	OXAZEPAM	TABLETA	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	JULIO 2021
	Actualizado	

20. TOXICOLOGIA

20.0.0.0.N10 Se retiran

ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACEUTICA	CONCENTRACION
C01AA02	ANTICUERPOS ANTIDROXINA	Vial	30mg
R07AB01	DOXAPRAM BROMHIDRATO	INYECTABLE	5mg / mL
V03AH01	GLUCAGON	INYECTABLE	10mg
V03AH01	GLUCAGON COMO CLORHIDRATO	POLVO LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIR A SOLUCIÓN INYECTABLE	1 mg
D08AV08	PECACUANA	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.sfnh.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. Icaza M.C, Icaza M.G, Fuentes J, Maranda M.T. Fundamentos de farmacología y terapéutica. Cuarta edición, Postergaph, Pereira colombia.
11. Goodman and Gilman The pharmacological Basic of Therapeutics. Ninth 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