

# CONSEJO DE SALUBRIDAD GENERAL

## UNDECIMA actualización del Cuadro Básico y Catálogo de Medicamentos del Sector Salud.

Al margen un sello con el Escudo Nacional, que dice: Estados Unidos Mexicanos.- Consejo de Salubridad General.- Comisión Interinstitucional del Cuadro Básico de Insumos de Sector Salud.

### UNDECIMA ACTUALIZACION DEL CUADRO BASICO Y CATALOGO DE MEDICAMENTOS DEL SECTOR SALUD

La Comisión Interinstitucional del Cuadro Básico de Insumos del Sector Salud, con fundamento en los artículos 5o. fracción X, 13 fracción I y 14 del Reglamento Interior del Consejo de Salubridad General; tercero fracción I, cuarto, quinto y sexto fracción II del Acuerdo por el que se establece que las dependencias y entidades de la Administración Pública Federal que prestan servicios de salud aplicarán, para el primer nivel de atención médica, el cuadro básico y, en el segundo y tercer nivel, el catálogo de insumos; 4 fracción II y 21 del Reglamento de la Comisión Interinstitucional del Cuadro Básico de Insumos del Sector Salud, y 4o. de la Ley Federal de Procedimiento Administrativo, acordó la inclusión, exclusión y modificación de los siguientes insumos en el Cuadro Básico y Catálogo de Medicamentos, con el propósito de mantener su permanente actualización se expide la Undécima Actualización del Cuadro Básico y Catálogo de Medicamentos del Sector Salud, y

#### CONSIDERANDO

Que el Cuadro Básico y Catálogo de Medicamentos cuenta actualmente con diez modificaciones y su finalidad consiste en tener al día la lista de medicamentos que necesitan las instituciones del sector salud para atender los principales problemas de salud de la población mexicana.

Que con la finalidad de actualizar la regulación para proteger, promover y restaurar la salud de las personas, la presente actualización incorpora medicamentos que representan mayor especificidad y seguridad, así como enfoques nuevos en el campo de la terapéutica, se mejora la descripción de los existentes y se retiran aquellos que por los nuevos desarrollados han sido superados en sus aspectos terapéuticos.

Que en atención a las anteriores consideraciones, la Comisión Interinstitucional del Cuadro Básico de Insumos del Sector Salud expide la Undécima Actualización del Cuadro Básico y Catálogo de Medicamentos del Sector Salud.

#### INCLUSIONES

##### CATALOGO

##### Grupo 5. ENDOCRINOLOGIA.

##### SOMATROPINA

Clave	Forma Farmacéutica	Indicaciones	Vía de administración y dosis
5173	SOLUCION INYECTABLE  Cada frasco ampula con liofilizado contiene: Somatropina biosintética 6 mg Envase con 7 frascos ampula con liofilizado y 7 frascos ampula con diluyente.	Síndrome de desgaste.	Subcutánea  Adultos y niños: 0.1 mg/kg por día.  <b>FARMACO PRESCRITO POR ESPECIALISTAS</b>

##### Grupo 6. ENFERMEDADES INFECCIOSAS Y PARASITARIAS

##### ABACAVIR, LAMIVUDINA Y ZIDOVUDINA

Clave	Forma Farmacéutica	Indicaciones	Vía de administración y dosis
-------	--------------------	--------------	-------------------------------

4368	<p>TABLETAS</p> <p>Cada tableta contiene:</p> <p>Sulfato de abacavir equivalente a                      300 mg</p> <p>de abacavir</p> <p>Lamivudina    150 mg</p> <p>Zidovudina    300 mg</p> <p>Envase con 60 tabletas.</p>	<p>Infección por virus de la inmunodeficiencia humana (VIH).</p> <p>Síndrome de inmunodeficiencia humana (SIDA).</p>	<p>Oral.</p> <p>Adultos y mayores de 12 años: Una tableta cada 12 horas.</p>
------	--	--	--

**Grupo 9. GINECO-OBSTETRICIA**  
**RISEDRONATO**

Clave	Forma Farmacéutica	Indicaciones	Vía de administración y dosis
4166	<p>GRAGEAS</p> <p>Cada gragea contiene:</p> <p>Risedronato sódico                      5 mg</p> <p>Envase con 28 grageas.</p>	<p>Profilaxis y tratamiento de la osteoporosis posmenopáusica y la inducida por corticosteroides.</p>	<p>Oral.</p> <p>Adultos: 5 mg al día</p>

**Grupo 10. HEMATOLOGIA**  
**ANTITROMBINA III**

Clave	Forma Farmacéutica	Indicaciones	Vía de administración y dosis
5340	<p>SOLUCION INYECTABLE</p> <p>El frasco ampula con liofilizado contiene:</p> <p>Antitrombina III                      500 UI</p> <p>Envase con frasco ampula y frasco ampula con 10 ml de diluyente.</p>	<p>Deficiencia de antitrombina III.</p> <p>Tromboembolismo.</p> <p>Hipercoagulabilidad.</p>	<p>Intravenosa.</p> <p>Adultos:</p> <p>Inicial: Unidades requeridas=peso corporal en kg x (100-actividad real de antitrombina III en por ciento).</p> <p>Mantenimiento: De acuerdo con la gravedad del enfermo y la respuesta de coagulación obtenida.</p> <p>Niños:</p> <p>40-60 UI/kg peso corporal por día hasta 250 UI/kg de peso por día según la respuesta de coagulación.</p>
5341	<p>SOLUCION INYECTABLE</p> <p>El frasco ampula con liofilizado contiene:</p> <p>Antitrombina III                      1000 UI</p> <p>Envase con frasco ampula y frasco ampula con 20 ml de diluyente.</p>		

**Grupo 12. NEFROLOGIA Y UROLOGIA**  
**CIPROTERONA**

Clave	Forma Farmacéutica	Indicaciones	Vía de administración y dosis
5420	<p>TABLETAS</p> <p>Cada tableta contiene:</p> <p>Acetato de ciproterona (micro 20)                      50.0 mg</p> <p>Envase con 20 tabletas.</p>	<p>Cáncer de próstata.</p> <p>Hipersexualidad.</p> <p>Síndromes virilizantes.</p>	<p>Oral.</p> <p>Adultos: 100-200 mg al día, a juicio del especialista y según el caso.</p> <p><b>FARMACO PRESCRITO POR ESPECIALISTAS</b></p>

**SIROLIMUS**

Clave	Forma Farmacéutica	Indicaciones	Vía de administración y dosis
5087	GRAGEAS  Cada gragea contiene: Sirolimus 1 mg Envase con 60 grageas.	Inmunosupresor auxiliar en el trasplante de riñón.	Oral.  Adultos: Dosis de carga 6 mg después del trasplante, tan pronto como sea posible. Dosis de mantenimiento: 2 mg al día.

#### SOLUCION PARA DIALISIS PERITONEAL CON AMINOACIDOS

Clave	Forma Farmacéutica	Indicaciones	Vía de administración y dosis
2360	SOLUCION PARA DIALISIS PERITONEAL  Cada 100 ml contienen: L-valina 139.00 mg L-arginina 107.00 mg L-leucina 102.00 mg L-alanina 95.00 mg L-isoleucina 85.00 mg L-metionina 85.00 mg L-lisina 76.00 mg L-histidina 71.00 mg L-treonina 65.00 mg L-prolina 59.00 mg L-fenilalanina 57.00 mg Glicina 51.00 mg L-serina 51.00 mg Tirosina 30.00 mg L-triptofano 27.00 mg Cloruro de sodio 538.00 mg Lactato de sodio 448.00 mg Cloruro de calcio dehidratado 25.70 mg Cloruro de magnesio hexahidratado 5.08 mg Envase con bolsas gemelas de 2000 ml con sistema integrado de tubería en "Y" y en el otro extremo bolsa de drenaje para dosis única.	Pacientes con insuficiencia renal crónica y alimentación deficiente que se mantienen con diálisis peritoneal.	Intraperitoneal exclusivamente.  Adultos y niños: Dosis de acuerdo al caso y a juicio del especialista.
2361	SOLUCION PARA DIALISIS PERITONEAL  Cada 100 ml contienen: L-valina 139.00 mg L-arginina 107.00 mg L-leucina 102.00 mg L-alanina 95.00 mg L-isoleucina 85.00 mg L-metionina 85.00 mg L-lisina 76.00 mg L-histidina 71.00 mg L-treonina 65.00 mg L-prolina 59.00 mg		

L-fenilalanina	57.00 mg		
Glicina	51.00 mg		
L-serina	51.00 mg		
Tirosina	30.00 mg		
L-triptofano	27.00 mg		
Cloruro de sodio	538.00 mg		
Lactato de sodio	448.00 mg		
Cloruro de calcio dehidratado	25.70 mg		
Cloruro de magnesio hexahidratado	5.08 mg		
Envase con bolsas gemelas de 2500 ml con sistema integrado de tubería en "Y" y en el otro extremo bolsa de drenaje para dosis única.			

#### Grupo 14. NEUROLOGIA

##### DONEPECILO

Clave	Forma Farmacéutica	Indicaciones	Vía de administración y dosis
4364	TABLETAS Cada tableta contiene: Clorhidrato de donepecilo 5 mg Envase con 14 y 28 tabletas	Enfermedad de Alzheimer	Oral  Adultos: 5-10 mg al día.
4365	TABLETAS Cada tableta contiene: Clorhidrato de donepecilo 10 mg Envase con 14 y 28 tabletas.		

#### Grupo 15. NUTRIOLOGIA

##### NUTRICION PARENTERAL

Clave	Forma Farmacéutica	Indicaciones	Vía de administración y dosis
2733	EMULSION INYECTABLE Cada 100 ml contienen: En el compartimiento de emulsión de lípidos al 20% Aceite purificado de soya 20.00 g En el compartimiento de aminoácidos al 7 % con electrolitos: L-alanina 1.449 g L-arginina 0.805 g Glicina 0.721 g L-histidina 0.336 g L-isoleucina 0.420 g L-leucina 0.511 g Clorhidrato de L-lisina equivalente a de L-lisina 0.406 g	Alimentación oral o enteral insuficiente, imposible o contraindicada.	Intravenosa, por catéter venoso central  Adultos y niños: De acuerdo con las necesidades metabólicas, el gasto energético y el estado clínico del paciente.

	<p>L-metionina 0.280 g</p> <p>L-fenilalanina 0.392 g</p> <p>L-prolina 0.476 g</p> <p>L-serina 0.350 g</p> <p>L-treonina 0.294 g</p> <p>L-triptofano 0.126 g</p> <p>L-tirosina 0.028 g</p> <p>L-valina 0.406 g</p> <p>Acetato de sodio trihidratado 0.515 g</p> <p>Fosfato dipotásico 0.522 g</p> <p>Cloruro de sodio 0.188 g</p> <p>Cloruro de magnesio hexahidratado 0.103 g</p> <p>El compartimiento de glucosa al 25% y cloruro de calcio:</p> <p>Glucosa monohidratada equivalente a 25.00 g de glucosa anhidra</p> <p>Cloruro de calcio dehidratado 0.066 g</p> <p>Envase con bolsa de plástico de 2000 ml con tres compartimientos (400 ml para lípidos, 800 ml para aminoácidos con electrolitos, 800 ml para glucosa con calcio).</p>		
2734	<p>EMULSION INYECTABLE</p> <p>Cada 100 ml contienen:</p> <p>En el compartimiento de emulsión de lípidos al 20%</p> <p>Aceite purificado de soya 20.00 g</p> <p>En el compartimiento de aminoácidos al 7% con electrolitos:</p> <p>L-alanina 1.760 g</p> <p>L-arginina 0.978 g</p> <p>Glicina 0.876 g</p> <p>L-histidina 0.408 g</p> <p>L-isoleucina 0.510 g</p> <p>L-leucina 0.621 g</p> <p>Clorhidrato de L-lisina equivalente a 0.493 g de L-lisina</p> <p>L-metionina 0.340 g</p> <p>L-fenilalanina a 0.476 g</p> <p>L-prolina 0.578 g</p> <p>L-serina 0.425 g</p> <p>L-treonina 0.357 g</p> <p>L-triptofano 0.153 g</p> <p>L-tirosina 0.034 g</p>		

	<p>L-valina 0.493 g</p> <p>Acetato de sodio trihidratado 0.594 g</p> <p>Fosfato dipotásico 0.522 g</p> <p>Cloruro de sodio 0.154 g</p> <p>Cloruro de magnesio hexahidratado 0.102 g</p> <p>El compartimiento de glucosa al 30% y cloruro de calcio:</p> <p>Glucosa monohidratada equivalente a 30.00 g de glucosa anhidra</p> <p>Cloruro de calcio dehidratado 0.066 g</p> <p>Envase con bolsa de plástico de 2000 ml con tres compartimientos (400 ml para lípidos, 800 ml para aminoácidos con electrolitos, 800 ml para glucosa con calcio).</p>		
2730	<p><b>EMULSION INYECTABLE</b></p> <p>Cada 100 ml contienen:</p> <p>En el compartimiento de emulsión de lípidos al 20%</p> <p>Aceite purificado de soya 20.00 g</p> <p>En el compartimiento de aminoácidos al 10% con electrolitos:</p> <p>L-alanina 2.070 g</p>		
	<p>L-arginina 1.150 g</p> <p>Glicina 1.030 g</p> <p>L-histidina 0.480 g</p> <p>L-isoleucina 0.600 g</p> <p>L-leucina 0.730 g</p> <p>Clorhidrato de L-lisina equivalente a 0.580 g de L-lisina</p> <p>L-metionina 0.400 g</p> <p>L-fenilalanina a 0.560 g</p> <p>L-prolina 0.680 g</p> <p>L-serina 0.500 g</p> <p>L-treonina 0.420 g</p> <p>L-triptofano 0.180 g</p> <p>L-tirosina 0.040 g</p> <p>L-valina 0.580 g</p> <p>Acetato de sodio trihidratado 0.680 g</p> <p>Fosfato dipotásico 0.522 g</p> <p>Cloruro de sodio 0.118 g</p> <p>Cloruro de magnesio hexahidratado 0.103 g</p> <p>El compartimiento de glucosa al 40% y cloruro de calcio:</p> <p>Glucosa monohidratada equivalente a 40.00 g de glucosa anhidra</p> <p>Cloruro de calcio dehidratado 0.066 g</p>		

	Envase con bolsa de plástico de 2000 ml con tres compartimientos (400 ml para lípidos, 800 ml para aminoácidos con electrolitos, 800 ml para glucosa con calcio).	
--	---	--

## Grupo 17. ONCOLOGIA

### ACIDO ZOLEDRONICO

Clave	Forma Farmacéutica	Indicaciones	Vía de administración y dosis
5468	SOLUCION INYECTABLE  Cada frasco ampula contiene: Acido zoledrónico monohidratado equivalente a 4.0 mg de ácido zoledrónico  Envase con 1, 4, 10 o 20 frascos ampula y 1, 4, 10 o 20 ampolletas con 5 ml de diluyente.	Hipercalcemia inducida por procesos neoplásicos y mieloma múltiple.	Infusión intravenosa  Adultos: 4 mg durante 15 min.  Puede repetirse dependiendo de las concentraciones plasmáticas de calcio.

### BCG INMUNOTERAPEUTICO

Clave	Forma Farmacéutica	Indicaciones	Vía de administración y dosis
3050	SUSPENSION  Cada frasco ampula con liofilizado contiene: Bacilo de Calmette-Guerin 81.00 mg equivalente a $1.8 \times 10^8$ - $19.2 \times 10^8$ UFC (unidades formadoras de colonias).  Envase con un frasco ampula con liofilizado y un frasco ampula de 3 ml de diluyente.	Tratamiento del carcinoma superficial de células transicionales de la vejiga urinaria.	Intravesical.  Adultos: 81 mg, reconstituido, en 50 ml de solución salina estéril.  <b>FARMACO PRESCRITO POR ESPECIALISTAS</b>

### EXEMESTANO

Clave	Forma Farmacéutica	Indicaciones	Vía de administración y dosis
5418	GRAGEAS  Cada gragea contiene: Exemestano 25.0 mg  Envase con 15, 30 o 90 grageas.	Cáncer de mama en la menopausia.	Oral.  Adultos: 25 mg al día.

### GRANISETRON

Clave	Forma Farmacéutica	Indicaciones	Vía de administración y dosis
4439	GRAGEAS  Cada gragea contiene: Clorhidrato de granisetron equivalente a 1 mg de granisetron Envase con 2 grageas.	Prevención y tratamiento de la náusea y el vómito secundarios a quimioterapia o radioterapia y los del periodo posoperatorio	Oral.  Adultos: 1 mg cada 12 horas o 2 mg cada 24 horas. Iniciar 1 hora antes de la quimioterapia.
4438	SOLUCION ORAL  Cada 100 ml contienen: Clorhidrato de granisetron equivalente a 20 mg de granisetron Envase con 30 ml y medida dosificadora.		Oral Niños: 20 g/kg de peso corporal (hasta 1 mg) cada 12 horas. Iniciar 1 hora antes de la quimioterapia.

4440	SOLUCION INYECTABLE  Cada ampolleta contiene: Clorhidrato de granisetron equivalente a 1 mg de granisetron Envase con 1 ml	Infusión intravenosa Adultos: 3 mg por día.  Niños mayores de 12 años: 10 g/kg de peso corporal por día.  Se administran de 20-30 ml de solución de cloruro de sodio al 0.9% o dextrosa al 5% durante 5 min. Iniciar 30 min antes de la quimioterapia.
4441	SOLUCION INYECTABLE  Cada ampolleta contiene: Clorhidrato de granisetron equivalente a 3 mg de granisetron Envase con 3 ml.	

### TRASTUZUMAB

Clave	Forma Farmacéutica	Indicaciones	Vía de administración y dosis
5422	SOLUCION INYECTABLE  Cada frasco ampula con polvo contiene: Trastuzumab 150 mg  Envase con frasco ampula.	Cáncer de mama, cuando está presente el oncogen Her2Neu.	Infusión intravenosa.  Adultos: Inicial: 4 mg/kg peso, administrados durante 90 min. Mantenimiento: 2 mg/kg de peso, cada 7 días.

### Grupo 21. REUMATOLOGIA

#### ETANERCEPT

Clave	Forma Farmacéutica	Indicaciones	Vía de administración y dosis
4510	SOLUCION INYECTABLE  Cada frasco ampula contiene: Etanercept 25.0 mg Envase con 4 frascos ampula, 4 jeringas con 2 ml de diluyente y 8 almohadillas.	Artritis reumatoide.	Subcutánea.  Adultos: 25 mg dos veces por semana. Niños: 0.4 mg/kg de peso hasta 25 mg, dos veces por semana.

#### MODIFICACIONES

*(se identifican por estar en letra cursiva y subrayadas)*

### Grupo 1. ANALGESIA

#### KETOROLACO-TROMETAMINA

Clave	Forma Farmacéutica	Indicaciones	Vía de administración y dosis
3422	SOLUCION INYECTABLE  Cada frasco ampula <i>o ampolleta</i> contiene: Ketorolaco-trometamina 30 mg  Envase con 3 frascos ampula <i>o 3 ampolletas</i> de 1 ml.	Analgésico	Intramuscular o intravenosa  Adultos: 30 mg cada 6 horas. Dosis máxima 120 mg/día. El tratamiento no debe exceder de 5 días.  Niños: 0.75 mg/kg cada 6 horas. Dosis máxima 60 mg/día. El tratamiento no debe exceder de 2 días.

### Grupo 3. CARDIOLOGIA

#### MILRINONA

Clave	Forma Farmacéutica	Indicaciones	Vía de administración y dosis
-------	--------------------	--------------	-------------------------------

5100	SOLUCION INYECTABLE  Cada frasco ampula contiene:  <u>Lactato de milrinona equivalente a</u> 20 mg <u>de milrinona.</u> Envase con un frasco ampula con 20 ml.	Insuficiencia cardiaca congestiva y la aguda postcirugía de corazón.	Intravenosa.  Adultos: Inicial: 50 g/kg en 10 minutos. Mantenimiento: 0.500 g/kg/min en infusión. No exceder de 1.13 mg/kg/min.
------	--	--	--

### Grupo 5. ENDOCRINOLOGIA SOMATROPINA

Clave	Forma Farmacéutica	Indicaciones	Vía de administración y dosis
5163	SOLUCION INYECTABLE  Cada frasco ampula con liofilizado contiene: Somatotropina biosintética 1.33 mg equivalente a 4 UI. Envase con frasco ampula y frasco ampula <u>o ampolleta con 1</u> o 2 ml de diluyente.	Crecimiento deficiente por secreción inadecuada de hormona de crecimiento endógena.	Intramuscular o subcutánea.  Niños: 0.16 UI/kg, tres veces por semana. No administrar más de 12 UI/m <sup>2</sup> por semana. <b>FARMACO PRESCRITO POR ESPECIALISTAS.</b>

### Grupo 6. ENFERMEDADES INFECCIOSAS Y PARASITARIAS CEFPIROMA

Clave	Forma Farmacéutica	Indicaciones	Vía de administración y dosis
5310	SOLUCION INYECTABLE  El frasco ampula con polvo contiene: Sulfato de cefpiroma equivalente a 1 g de cefpiroma Envase con <u>un frasco ampula y una ampolleta</u> con 10 ml de diluyente.	Infecciones producidas por bacterias gram positivas y gram negativas susceptibles	Intravenosa
5311	SOLUCION INYECTABLE  El frasco ampula con polvo contiene: Sulfato de cefpiroma equivalente a 2 g de cefpiroma Envase con <u>un frasco ampula y un frasco ampula</u> con 20 ml de diluyente.		Adultos: Uno o dos gramos cada 12 horas. Dosis máxima: 4 g/día.

### DIDANOSINA

Clave	Forma Farmacéutica	Indicaciones	Vía de administración y dosis
5320	CAPSULAS CON <u>GRANULOS CON CAPA ENTERICA</u>  Cada cápsula con <u>gránulos con capa entérica</u> contiene: Didanosina 125 mg  Envase con 30 y 60 cápsulas	Pacientes adultos y niños con infección por VIH, en combinación con otros antirretrovirales.	Oral.  Adultos y niños:
5321	CAPSULAS CON <u>GRANULOS CON CAPA ENTERICA</u>  Cada cápsula con <u>gránulos con capa entérica</u> contiene: Didanosina 200 mg Envase con 30 y 60 cápsulas		Con más de 60 kg de peso corporal: 400 mg una vez al día. Con menos de 60 kg de peso corporal: 250 mg una vez al día.

5322	CAPSULAS CON <u>GRANULOS CON CAPA ENTERICA</u>  Cada cápsula con <u>gránulos con capa entérica</u> contiene: Didanosina 250 mg Envase con 30 y 60 cápsulas	
5323	CAPSULAS CON <u>GRANULOS CON CAPA ENTERICA</u>  Cada cápsula con <u>gránulos con capa entérica</u> contiene: Didanosina 400 mg Envase con 30 y 60 cápsulas.	

### GATIFLOXACINO

Clave	Forma Farmacéutica	Indicaciones	Vía de administración y dosis
5286	SOLUCION INYECTABLE  Cada <i>bolsa flexible</i> contiene: Gatifloxacinó sesquihidratado equivalente a 400 mg de gatifloxacinó Envase con <i>una bolsa flexible</i> con 200 ml.	Infecciones producidas por bacterias gram positivas y gram negativas susceptibles.	Intravenosa.  Adultos: 400 mg cada 24 horas.

### IMIPENEM Y CILASTATINA

Clave	Forma Farmacéutica	Indicaciones	Vía de administración y dosis
5265	SOLUCION INYECTABLE  Cada frasco ampula con polvo contiene: Imipenem <u>monohidratado equivalente a</u> 500 mg <i>de imipenem</i> Cilastatina sódica <u>equivalente a</u> 500 mg <i>de cilastatina</i> Envase con un frasco ampula y diluyente.	Infecciones por bacterias grampositivas y gramnegativas sensibles.	Infusión intravenosa (30 minutos)  Adultos: 250-1000 mg cada 6-8 horas, máximo 4 g/día.  Niños de 3-12 años: 50 mg/kg/día fraccionada en 3-4 tomas. Dosis máxima por toma: 15-25 mg/kg.

### LEVOFLOXACINO

Clave	Forma Farmacéutica	Indicaciones	Vía de administración y dosis
5286	SOLUCION INYECTABLE  El frasco ampula o la <i>bolsa flexible</i> contiene: Levofloxacinó hemihidratado equivalente a 500 mg de levofloxacinó Envase con 200 ml.	Infecciones producidas por bacterias gram positivas y gram negativas susceptibles.	Intravenosa.  Adultos: 500 mg cada 24 horas durante 7-14 días, de acuerdo al tipo de infección.

### Grupo 9. GINECO-OBSTETRICIA

#### ALENDRONATO

Clave	Forma Farmacéutica	Indicaciones	Vía de administración y dosis
-------	--------------------	--------------	-------------------------------

4164	<p>TABLETAS</p> <p>Cada tableta contiene: Alendronato de sodio <i>equivalente a</i> 70 mg <i>de alendronato</i></p> <p>Envase con 4 tabletas.</p>	<p>Prevención y tratamiento de la osteoporosis de hombres y mujeres.</p>	<p>Oral.</p> <p>Adultos: 70 mg una vez a la semana.</p>
------	---	--	---

### TIBOLONA

Clave	Forma Farmacéutica	Indicaciones	Vía de administración y dosis
2207	<p>TABLETAS</p> <p>Cada tableta contiene: Tibolona 2.5 mg</p> <p>Envase con 28 tabletas.</p>	<p>Síndrome vasomotor en el climaterio.</p>	<p>Oral.</p> <p>Adultos: 2.5 mg al día.</p>

### Grupo 10. HEMATOLOGIA

#### FITOMENADIONA

Clave	Forma Farmacéutica	Indicaciones	Vía de administración y dosis
1732	<p>SOLUCION INYECTABLE</p> <p>Cada ampolleta contiene: Fitomenadiona (vitamina K) 2 mg</p> <p>Envase con 3 y 5 ampolletas de 0.2 ml</p>	<p>Hipoprotrombinemia debido a intoxicación por anticoagulantes orales. Prevención de hemorragia en neonatos</p>	<p>Intramuscular.</p> <p>Recién nacidos: 2 mg después del nacimiento.</p>
626	<p>SOLUCION INYECTABLE</p> <p>Cada ampolleta contiene: Fitomenadiona (vitamina K) 10 mg</p> <p>Envase con 3 y 5 ampolletas de 1 ml</p>	<p>Enfermedad hepatocelular. Deficiencia de vitamina K por nutrición parenteral prolongada.</p>	<p>Intramuscular.</p> <p>Adultos: 10 a 20 mg cada 6 a 8 horas. Dosis máxima 50 mg/día</p> <p>Niños: 2 a 10 mg/día.</p>

### Grupo 11. INTOXICACIONES

#### NICOTINA

Clave	Forma Farmacéutica	Indicaciones	Vía de administración y dosis
0081	<p><u>SOLUCION</u></p> <p>Cada cartucho contiene: Nicotina 10.0 mg</p> <p>Envase con 6 cartuchos y boquilla.</p>	<p>Coadyuvante en el tratamiento del hábito de fumar.</p>	<p>Inhalada.</p> <p>Adultos: 6-12 cartuchos/día durante 3 meses y luego disminuir la dosis. No se recomienda por más de 12 meses.</p>

### Grupo 13. NEUMOLOGIA

#### BERACTANT

Clave	Forma Farmacéutica	Indicaciones	Vía de administración y dosis
5331	<p>SUSPENSION INYECTABLE</p> <p>Cada ml contiene: Beractant (fosfolípidos de pulmón <i>de origen bovino</i>) 25 mg</p> <p>Envase con frasco ampula de 8 ml.</p>	<p>Prevención y tratamiento del síndrome de dificultad respiratoria.</p>	<p>Intratraqueal</p> <p>Prematuros: 100 mg/kg de peso. Si es necesario, se puede repetir la dosis de acuerdo con las condiciones del paciente y después de 6 horas.</p>

## MONTELUKAST

Clave	Forma Farmacéutica	Indicaciones	Vía de administración y dosis
4335	<u>COMPRIMIDOS MASTICABLES</u>  Cada comprimido contiene: Montelukast sódico equivalente a 4 mg de montelukast.  Envase con <u>30</u> comprimidos.	Asma bronquial.	Oral.  Niños mayores de 2 años: 4 mg cada 24 horas.
4329	<u>COMPRIMIDOS MASTICABLES</u>  Cada comprimido contiene: Montelukast sódico equivalente a 5 mg de montelukast.  Envase con <u>30</u> comprimidos.		Oral.  Niños de 6 a 14 años: 5 mg cada 24 horas
4330	<u>COMPRIMIDOS RECUBIERTOS</u>  Cada comprimido contiene: Montelukast sódico equivalente a 10 mg de montelukast.  Envase con <u>30</u> comprimidos.		Oral.  Adultos: 10 mg cada 24 horas.

## Grupo 14. NEUROLOGIA

### VALPROATO DE MAGNESIO

Clave	Forma Farmacéutica	Indicaciones	Vía de administración y dosis
2622	TABLETAS CON CUBIERTA ENTERICA  Cada tableta contiene: Valproato de magnesio 200 mg equivalente a <u>185.6</u> mg  Envase con 40 tabletas.	Crisis de ausencia típicas y atípicas.  Crisis tónico-clónicas.	Oral.  Adultos y niños: Dosis inicial: 15 mg/día. Administrar en dos o tres tomas. Posteriormente puede aumentarse de 5 a 10 mg/kg en dos a cuatro semanas hasta alcanzar el efecto terapéutico.  Dosis máxima: 60 mg/kg/día.

## Grupo 15. NUTRIOLOGIA

### DIETA ELEMENTAL

Clave	Forma farmacéutica	Indicaciones	Vía de administración y dosis
-------	--------------------	--------------	-------------------------------

2736	POLVO				Como apoyo nutricional para pacientes adultos con función parcial del tracto gastrointestinal (pancreatitis aguda, síndrome de intestino corto, perioperatorio abdominal y fistulas de bajo gasto). Como dieta transicional para permitir estimulación trófica de la mucosa intestinal.	Oral o por sonda enteral. Para preparar 100 ml a dilución estándar, con una densidad energética de 1 kcal/ml, se agregan de 26.5 a 27 g de polvo en agua previamente hervida hasta complementar 100 ml, o el contenido de un sobre se diluye en 250 ml de agua previamente hervida hasta lograr un volumen de 300 ml.
	Cada 100 ml a dilución estándar contienen:		Mínimo	Máximo		
	Energía	kcalg	99,00	102,00		
	Hidratos de carbono	g	19,00	20,55		
	Proteína	g	3,85	4,50		
	Grasas	g	0,30	0,70		
	Vitamina A	UI	250,00	298,00		
	Vitamina D	UI	20,00	23,00		
	Vitamina E	UI	1,50	2,50		
	Acido ascórbico	mg	6,60	18,50		
	Acido fólico	g	<u>40,00</u>	<u>80,00</u>		
	Tiamina	mg	0,15	0,16		
	Riboflavina	mg	0,15	0,25		
	Niacina	mg	2,16	2,85		
	Vitamina B <sub>6</sub>	mg	0,17	0,23		
	Vitamina B <sub>12</sub>	µg	0,61	0,84		
	Biotina	µg	13,12	42,00		
	Acido pantoténico	mg	1,07	1,41		
	Vitamina K	µg	2,90	5,33		
	Colina	mg	9,95	35,66		
	Calcio	mg	53,55	55,67		
	Fósforo	mg	53,96	59,35		
	Yodo	µg	7,50	9,00		
	Hierro	mg	0,90	1,30		
	Magnesio	mg	18,53	22,14		
	Cobre	mg	0,11	0,12		
	Zinc	mg	0,81	1,25		
	Manganeso	mg	0,10	0,21		
	Potasio	mg	76,00	114,00		
	Sodio	mg	37,64	61,00		
	Cloro	mg	61,82	83,00		
	Selenio	µg	3,44	5,00		
	Cromo	µg	1,71	6,67		
	Molibdeno	µg	4,17	8,44		
	Histidina	g	0,09	0,10		
	Isoleucina	g	0,31	0,33		
	Leucina	g	0,63	0,67		
	Lisina	g	0,19	0,27		
	Metionina y cisteína	g	0,08	0,13		
	Fenilalanina y tirosina	g	0,22	0,31		
	Treonina	g	0,15	0,17		
	Triptofano	g	0,04	0,05		
	Valina	g	0,31	0,33		
	Arginina	g	0,29	0,49		
	Acido aspártico	g	0,11	0,26		
	Serina	g	0,05	0,11		
	Glutamina	g	0,49	0,99		
	Prolina	g	0,00	0,18		
	Glicina	g	0,10	0,15		
	Alanina	g	0,12	0,20		
	Taurina	mg	0,00	6,67		
	Carmitina	mg	0,00	6,67		
	Envase con 6 o 10 sobres con 79.5 a 80.4 g cada uno.					<b>FARMACO PRESCRITO POR ESPECIALISTAS EN NUTRICION</b>

**SUCEDANEO DE LECHE HUMANA DE TERMINO**

Clave	Forma farmacéutica							Indicaciones	Vía de administración y dosis	
	Contenido en nutrientes	Unidad	100 g <i>de polvo</i>		100 Kcals		100 ml			
Mínimo			Máximo	Mínimo	Máximo	Mínimo	Máximo			
11	<b>POLVO</b>								Alimentación en lactantes a término, cuando la lactancia materna resulta insuficiente	Oral  Lactantes de 0 a 5 meses: 110 Kcal/Kg de peso.  Lactantes de 5 a 12 meses: 90 Kcal/Kg de peso.  Niños: Una medida rasa de polvo en 30 ml de agua hervida (30 ml =20.2 Kcal)
	Kilocalorías	kcal	509.0	528.0	100.00	100.00	66.67	68.00		
	Lípidos	g	25.8	28.9	5.10	5.49	3.41	3.71		
	Proteínas	g	9.5	12.0	<u>1.8</u>	2.25	<u>1.23</u>	1.50		
	Hidratos de carbono	g	55.2	57.9	10.00	11.40	7.00	7.64		
	Sodio	mg	118.0	135.0	22.50	26.00	15.00	17.30		
	Potasio	mg	440.0	552.0	84.00	104.90	56.67	71.00		
	Cloruros	mg	299.0	350.0	57.00	69.00	36.67	46.00		
	Calcio	mg	320.0	410.0	63.00	77.94	42.00	53.00		
	Fósforo	mg	160.0	233.0	31.00	44.00	21.00	30.00		
	Vitamina A	U.I.	1560.0	1800.0	300.00	350.00	200.00	240.00		
	Vitamina D	U.I.	310.0	316.0	60.00	61.00	40.00	41.00		
	Vitamina E	U.I.	6.1	15.6	1.20	2.96	0.81	2.00		
	Vitamina K	g	41.0	55.0	7.98	10.00	5.40	7.00		
	Vitamina C	mg	43.0	51.0	8.00	10.00	5.50	6.70		
	Vitamina B <sub>1</sub> (tiamina)	g	360.0	530.0	70.00	100.00	47.00	68.00		
	Vitamina B <sub>2</sub> (riboflavina)	g	470.0	786.0	90.00	150.00	60.00	101.00		
	Niacina	g	3931.0	6250.0	750.00	1200.00	500.00	800.00		
	Vitamina B <sub>6</sub> (piridoxina)	g	310.0	380.0	59.88	75.00	40.00	50.00		
	Acido fólico	g	39.0	79.0	7.00	15.01	5.00	10.00		
	Acido pantoténico	g	1651.0	2365.0	315.00	450.00	210.00	340.00		
	Vitamina B <sub>12</sub> (cianocoba lamina)	g g	1.0	1.5	0.20	0.30	0.13	0.20		
	Biotina	g	11.0	23.0	2.00	4.37	1.50	3.00		
	Colina	mg	51.0	84.0	10.00	15.96	6.70	10.80		
	Inositol	mg	21.0	25.0	4.00	5.00	2.70	3.40		
	Magnesio	mg	32.0	35.0	6.08	7.00	4.10	4.67		
	Hierro	mg	5.5	9.4	1.00	1.80	0.70	1.22		
	Yodo	g	32.0	76.0	6.08	15.00	4.00	10.00		
	Cobre	g	310.0	473.0	60.00	89.42	40.00	61.00		
	Zinc	mg	3.0	4.0	0.60	0.76	0.40	0.51		
	Manganeso	g	26.0	118.0	4.94	22.50	3.00	15.00		
	Envase	g	400.0	454.0						
	Medida	g	4.4	4.5						

	% de dilución	%	<u>12.9</u>	13.5						
--	---------------	---	-------------	------	--	--	--	--	--	--

## VITAMINAS Y MINERALES

Clave	Forma Farmacéutica	Indicaciones	Vía de administración y dosis
2717	<p>TABLETAS</p> <p>Cada tableta contiene:</p> <p>Riboflavina (vitamina B2) 4.0500 mg</p> <p>Clorhidrato de tiamina (vitamina B1) 3.6000 mg</p> <p>Clorhidrato de piridoxina (vitamina B6) 4.8000 mg</p> <p>Acido fólico 0.6300 mg</p> <p>Ascorbato de sodio <u>214.0000</u> mg</p> <p>Fumarato ferroso <u>114.0000</u> mg</p> <p>(equivalente a 37.500 mg de hierro)</p> <p>Sulfato de zinc 208.8067 mg</p> <p>(equivalente a 47.500 mg de zinc)</p> <p>Sulfato de cobre 12.8993 mg</p> <p>(equivalente a 2.875 mg de cobre)</p> <p>Cianocobalamina (vitamina B12) <u>0.00585</u> mg</p> <p>Envase con 30 tabletas.</p>		<p>Oral.</p> <p>Mujeres embarazadas o lactando: 1-2 tabletas al día.</p> <p><b>PROGRAMA DE SALUD Y NUTRICION DE LOS PUEBLOS INDIGENAS</b></p>
2709	<p><u>SUSPENSION O SOLUCION ORAL</u></p> <p>Cada 100 ml contienen:</p> <p>Clorhidrato de tiamina equivalente a 110.0 mg</p> <p>de tiamina</p> <p>Riboflavina 5-fosfato sódica equivalente a 120.0 mg</p> <p>de riboflavina</p> <p>Clorhidrato de piridoxina equivalente a 150.0 mg</p> <p>de piridoxina</p> <p>Cianocobalamina 0.11 mg</p> <p>Acido fólico 7500 g</p> <p>Acido ascórbico 6000 mg</p> <p>Sulfato ferroso desecado equivalente a 2000 mg</p> <p>de fierro</p> <p>Sulfato de zinc monohidratado equivalente a 2000 mg</p> <p>de zinc</p> <p>Envase con frasco gotero de 30 ml.</p>	Deficiencia de los componentes de la fórmula.	<p>Oral.</p> <p>Niños menores de 12 años: 20 gotas (1 ml al día)</p>

## Grupo 17. ONCOLOGIA OXALIPLATINO

Clave	Forma Farmacéutica	Indicaciones	Vía de administración y dosis
5458	<p>SOLUCION INYECTABLE</p> <p>Cada frasco ampula con liofilizado contiene: Oxaliplatino 50 mg <u>Envase con un frasco ampula con liofilizado.</u></p>	Cáncer de colon y recto metastásico.	<p>Infusión intravenosa.</p> <p>Adultos: 130 mg/m<sup>2</sup> en 250 a 500 ml durante 2 a 6 horas, cada 21 días.</p>
5459	<p>SOLUCION INYECTABLE</p> <p>Cada frasco ampula con liofilizado contiene: Oxaliplatino 100 mg <u>Envase con un frasco ampula con liofilizado.</u></p>		

## Grupo 20. PSIQUIATRIA ALPRAZOLAM

Clave	Forma Farmacéutica	Indicaciones	Vía de administración y dosis
-------	--------------------	--------------	-------------------------------

2499	<p>TABLETAS <u>TRI-RANURADAS</u></p> <p>Cada tableta <i>tri-ranurada</i> contiene: Alprazolam 2.0 mg</p> <p>Envase con 30 tabletas <i>tri-ranuradas</i>.</p>	<p>Ansiedad. Trastornos de pánico.</p>	<p>Oral.</p> <p>Adultos: 0.5-4.0 mg al día.</p>
------	--	--	---

#### FLUPENTIXOL

Clave	Forma Farmacéutica	Indicaciones	Vía de administración y dosis
3261	<p>SOLUCION INYECTABLE</p> <p>Cada ampolleta contiene: Decanoato de flupentixol 20 mg</p> <p>Envase con una ampolleta de 1 ml</p>	<p>Esquizofrenia crónica y crisis paranoicas.</p>	<p>Intramuscular.</p> <p>Adultos: 50-100 mg cada 2 a 4 semanas.</p>
3263	<p>GRAGEAS</p> <p>Cada gragea contiene: Diclorhidrato de flupentixol equivalente a 5 mg de flupentixol.</p> <p>Envase con 20, 30 o 50 grageas.</p>		<p>Oral.</p> <p>Adultos: 5-20 mg cada 24 horas.</p>

#### VENLAFAXINA

Clave	Forma Farmacéutica	Indicaciones	Vía de administración y dosis
4488	<p>CAPSULAS <u>DE LIBERACION PROLONGADA</u></p> <p>Cada cápsula <i>de liberación prolongada</i> contiene: Clorhidrato de venlafaxina equivalente a: Venlafaxina 75 mg.</p> <p>Envase con 10 cápsulas <i>de liberación prolongada</i>.</p>	<p>Depresión.</p>	<p>Oral.</p> <p>Adultos: 75-225 mg una vez al día.</p>

#### ZIPRASIDONA

Clave	Forma Farmacéutica	Indicaciones	Vía de administración y dosis
3264	<p>CAPSULAS</p> <p>Cada cápsula contiene: <i>Clorhidrato de ziprasidona equivalente a 40 mg de ziprasidona</i></p> <p>Envase con 28 cápsulas.</p>	<p>Psicosis.</p>	<p>Oral.</p> <p>Adultos: 80-160 mg al día en dos tomas.</p>
3265	<p>CAPSULAS</p> <p>Cada cápsula contiene: <i>Clorhidrato de ziprasidona equivalente a 80 mg de ziprasidona</i></p> <p>Envase con 28 cápsulas.</p>		<p><b>FARMACO PRESCRITO POR ESPECIALISTAS</b></p>

#### Grupo 22. SOLUCIONES ELECTROLITICAS Y SUSTITUTOS DEL FARMACO GELATINA

Clave	Forma Farmacéutica	Indicaciones	Vía de administración y dosis
-------	--------------------	--------------	-------------------------------

3661	SOLUCION INYECTABLE  Cada 100 ml contienen: Poligelina 3.5 g Envase con 500 ml <i>con o sin equipo para su administración.</i>	Sustitutivo del plasma en estados de disminución de volumen sanguíneo.	Intravenosa.  Adultos y niños: De acuerdo a las necesidades del paciente, peso corporal, edad, condición cardiovascular, renal y grado de deshidratación.
------	--	--	--

### SOLUCION HARTMANN

Clave	Forma Farmacéutica	Indicaciones	Vía de administración y dosis
<u>3615</u>	SOLUCION INYECTABLE  Cada envase contiene: Sodio 1500 mg Potasio 78.50 mg Calcio 27.25 mg Cloruro 1940 mg Lactato 1230 mg Agua inyectable 500 ml Envase con <u>500</u> ml.	Deshidratación isotónica y acidosis moderada por vómito, diarrea, fístulas, exudados, traumatismos, quemaduras, estado de choque, cirugía.	Intravenosa.  Adultos y niños: Según las necesidades del paciente, edad, peso corporal y condiciones renal y cardiovascular.  El envase con <u>500</u> ml contiene: Sodio 65 mEq Potasio 2 mEq Calcio 1.36 mEq Cloruro 54.80 mEq Lactato 14 mEq

### Grupo 23. VACUNAS, TOXOIDES, INMUNOGLOBULINAS, ANTITOXINAS

#### VACUNA ANTIPERTUSSIS CON TOXOIDES DIFTERICO Y TETANICO (DPT)

Clave	Forma Farmacéutica	Indicaciones	Vía de administración y dosis
3805	SUSPENSION INYECTABLE  Cada dosis de 0.5 ml contiene: Bordetella pertussis 10-15 UO Toxoide diftérico 10 a 20 Lf Toxoide tetánico 5 a 20 Lf Envase con frasco ampula de 5 ml (10 dosis).	Inmunización activa contra difteria, tos ferina y tétanos.	<i>Intramuscular profunda (región deltoidea o cuadrante superior externo del glúteo).</i>  Niños con tres dosis de vacuna pentavalente: Refuerzos:
3813	SUSPENSION INYECTABLE  Cada dosis de 0.5 ml contiene: Bordetella pertussis 10-15 UO Toxoide diftérico 10 a 20 Lf Toxoide tetánico 5 a 20 Lf Envase con frasco ampula de 10 ml (20 dosis).		Primero a los 2 años de edad: 0.5 ml Segundo a los 4 años de edad: 0.5 ml

#### VACUNA BCG

Clave	Forma Farmacéutica	Indicaciones	Vía de administración y dosis
-------	--------------------	--------------	-------------------------------

3801	<p>SUSPENSION INYECTABLE</p> <p>Cada dosis de 0.1 ml de la suspensión reconstituida de bacilos atenuados contiene la cepa:</p> <p>Francesa 1173P2     <u>200 000-500 000 UFC</u> o</p> <p>Danesa 1331         200 000-300 000 UFC o</p> <p>Glaxo* <u>1077</u>         800 000-3 200 000 UFC o</p> <p>Tokio 172     200 000-3 000 000 UFC o</p> <p>Montreal             200 000-3 200 000 UFC.</p> <p>Envase con un frasco o ampolleta con liofilizado para 10 dosis y ampolleta con diluyente de 1 ml.</p> <p>*Semilla Mérieux.</p>	<p>Inmunización activa contra las formas graves (miliar y meníngea) de tuberculosis.</p>	<p>Intradérmica, en la región deltoidea del brazo derecho.</p> <p>Recién nacido, o lo más pronto posible después del nacimiento: 0.1 ml.</p>
------	---	--	--

### VACUNA DOBLE VIRAL (SR)

Clave	Forma Farmacéutica	Indicaciones	Vía de administración y dosis
3804	<p><u>SUSPENSION INYECTABLE</u></p> <p>Cada dosis de 0.5 ml <i>de vacuna reconstituida</i> contiene:</p> <p><u>Virus atenuados</u> del sarampión cepa Edmonston-Zagreb (cultivados en células diploides humanas) o cepa Enders o cepa <u>Schwarz</u> (cultivados en fibroblastos de embrión de pollo)     <math>3.0 \log_{10}</math>-<math>4.5 \log_{10}</math> DICC<sub>50</sub></p> <p><u>Virus atenuados</u> de la rubeola cepa Wistar RA 27/3 (cultivados en células diploides humanas MRC-5 o WI-38)     <math>\geq 3.0 \log_{10}</math> DICC<sub>50</sub></p> <p>Envase con liofilizado para una dosis y diluyente.</p>	<p>Inmunización activa contra sarampión y rubeola.</p>	<p>Subcutánea, en la región deltoidea.</p> <p>A partir de un año de edad: Aplicar una dosis.</p>
3800	<p><u>SUSPENSION INYECTABLE</u></p> <p>Cada dosis de 0.5 ml <i>de vacuna reconstituida</i> contiene:</p> <p><u>Virus atenuados</u> del sarampión cepa Edmonston-Zagreb (cultivados en células diploides humanas) o cepa Enders o cepa <u>Schwarz</u> (cultivados en fibroblastos de embrión de pollo)     <math>3.0 \log_{10}</math>-<math>4.5 \log_{10}</math> DICC<sub>50</sub></p> <p><u>Virus atenuados</u> de la rubeola cepa Wistar RA 27/3 (cultivados en células diploides humanas MRC-5 o WI-38)     <math>\geq 3.0 \log_{10}</math> DICC<sub>50</sub></p> <p>Envase con liofilizado para 10 dosis y diluyente.</p>		

### VACUNA PENTAVALENTE

Clave	Forma Farmacéutica	Indicaciones	Vía de administración y dosis
-------	--------------------	--------------	-------------------------------

3823	<p>SUSPENSION INYECTABLE</p> <p>Cada dosis de 0.5 ml <i>de vacuna reconstituida</i> contiene:</p> <p>Toxoide diftérico no menos de 30 UI</p> <p>Toxoide tetánico no menos de 60 UI</p> <p>Bordetella pertussis <i>inactivada</i> no menos de 4 UI</p> <p>Antígeno de superficie del virus de la hepatitis B <i>recombinante</i> 10 g</p> <p>Polisacárido capsular <i>purificado del Haemophylus influenzae tipo b unido por covalencia a</i> 10 mg</p> <p>Toxoide tetánico 30 g</p> <p>En dos envases:</p> <p>a. Un frasco ampula con suspensión de <i>DPT y HB</i></p> <p>b. <i>Un frasco ampula con liofilizado conteniendo Haemophylus influenzae tipo b unido a toxoide tetánico.</i></p>	<p>Para la inmunización activa contra difteria, tosferina, tétanos, hepatitis B e infecciones masivas por <i>Haemophylus influenzae</i> tipo b</p>	<p><i>Intramuscular profunda (cara anterolateral externa del muslo) para menores de 2 años.</i></p> <p><i>Intramuscular profunda (región deltoidea o cuadrante superior externo del glúteo) para niños mayores de 2 años.</i></p> <p><i>Niños menores de 5 años:</i></p> <p><i>Tres dosis, una cada 2 meses a partir de los 2 meses de edad.</i></p> <p><i>Mezclar los dos frascos ampula que contienen las vacunas previamente a la aplicación.</i></p>
------	---	--	--

#### VACUNA RECOMBINANTE CONTRA LA HEPATITIS B

Clave	Forma Farmacéutica	Indicaciones	Vía de administración y dosis
2511	<p>SUSPENSION INYECTABLE.</p> <p>Cada frasco ampula contiene: <i>AGsHb</i> 20 µg/ml</p> <p>Envase con un frasco ampula con una dosis.</p>	<p>Inmunidad activa contra hepatitis B.</p>	<p><i>Intramuscular profunda (región deltoidea o cuadrante superior externo del glúteo).</i></p> <p>Niños de 2 meses a 10 años de edad que no recibieron vacuna pentavalente:</p> <p>Dos dosis de 0.5 ml (10 µg) separadas por un mínimo de 4 semanas.</p> <p>Niños mayores de 10 años de edad y adultos que no recibieron vacuna pentavalente o vacunación específica contra la hepatitis B:</p> <p>Dos dosis de 1 ml (20 µg) separadas por un mínimo de 4 semanas.</p> <p>Niños recién nacidos:</p> <p>Iniciar el esquema cuando las madres son portadoras del virus de la hepatitis B:</p> <p><i>Dos dosis de 0.5 ml (10 µg) separadas por un mínimo de 4 semanas.</i></p>

#### VACUNA TRIPLE VIRAL (SRP)

Clave	Forma Farmacéutica	Indicaciones	Vía de administración y dosis
3820	<p>SOLUCION INYECTABLE</p> <p>Cada dosis de 0.5 ml <i>de vacuna reconstituida</i> contiene:</p> <p>Virus atenuados de sarampión de las cepas Edmonston-Zagreb (cultivados en células diploides humanas) <i>o</i> Enders <i>o</i> Schwarz (cultivados en fibroblastos de embrión de pollo) 3.0 log<sub>10</sub>-4.5 log<sub>10</sub> DIC<sub>50</sub></p> <p>Virus atenuados de rubeola cepa</p>	<p>Inmunización activa contra sarampión, rubeola y parotiditis.</p>	<p>Subcutánea en región deltoidea.</p> <p>Niños:</p> <p>Primera dosis al año de edad, periodo que se puede ampliar hasta los 4 años de edad.</p> <p>Segunda dosis a los seis años de edad o al ingresar a la escuela primaria.</p>

	<p>Wistar RA27/3 (cultivado en células diploides humanas MRC-5 o WI-38) <math>\geq 3.0 \log_{10} \text{DICC}_{50}</math></p> <p>Virus atenuados de la parotiditis de las cepas Rubini o Leningrad-Zagreb o Jeryl Lynn o Urabe AM-9 o RIT 4385 (cultivados en huevo embrionario de gallina o en células diploides humanas) <math>\geq 3.7 \log_{10} \text{DICC}_{50}</math> (<math>\geq 4.3 \log_{10} \text{DICC}_{50}</math> para la cepa Jeryl Lynn)</p> <p>Envase con frasco ampula <i>con liofilizado</i> para una dosis y <i>diluyente</i>.</p>	
3821	<p>SOLUCION INYECTABLE</p> <p>Cada dosis de 0.5 ml <i>de vacuna reconstituida</i> contiene:</p> <p>Virus atenuados de sarampión de las cepas Edmonston-Zagreb (cultivados en células diploides humanas) o Enders o Schwarz (cultivados en fibroblastos de embrión de pollo) <math>3.0 \log_{10}</math>-<math>4.5 \log_{10} \text{DICC}_{50}</math></p> <p>Virus atenuados de rubéola cepa Wistar RA27/3 (cultivado en células diploides humanas MRC-5 o WI-38) <math>\geq 3.0 \log_{10} \text{DICC}_{50}</math></p> <p>Virus atenuados de la parotiditis de Las cepas Rubini o Leningrad-Zagreb o Jeryl Lynn o Urabe AM-9 o RIT 4385 (cultivados en huevo embrionario de gallina o en células diploides humanas) <math>\geq 3.7 \log_{10} \text{DICC}_{50}</math> (<math>\geq 4.3 \log_{10} \text{DICC}_{50}</math> para la cepa Jeryl Lynn)</p> <p>Envase con frasco ampula <i>con liofilizado</i> para 10 dosis y <i>diluyente</i>.</p>	

### **TOXOIDES TETANICO Y DIFTERICO (Td)**

Clave	Forma Farmacéutica	Indicaciones	Vía de administración y dosis
3810	<p>SUSPENSION INYECTABLE</p> <p>Cada dosis de 0.5 ml contiene:</p> <p>Toxoide diftérico 3-5 Lf</p> <p>Toxoide tetánico 10-20 Lf</p> <p>Envase con frasco ampula con 5 ml (10 dosis).</p>	<p>Inmunización activa contra difteria y tétanos.</p>	<p><i>Intramuscular profunda (región deltoidea o cuadrante superior externo del glúteo).</i></p> <p>Adultos y niños a partir de los 5 años de edad:</p> <p>Con esquema completo con pentavalente, cuádruple o DPT: Una dosis cada 10 años.</p> <p>Con esquema incompleto: Dos dosis con un intervalo de 4-8 semanas y revacunación cada 10 años.</p> <p><i>Embarazadas</i>, en cualquier edad gestacional: Dos dosis con un intervalo de 4-8 semanas, refuerzo en cada embarazo hasta 5 dosis y revacunación cada 10 años.</p>

### **EXCLUSIONES**

#### **Grupo 20. PSIQUIATRA**

Clave	Nombre Genérico	Forma farmacéutica	Cantidad	Presentación
2500	ALPRAZOLAM	Tabletas	0.25 mg	30 tabletas
3304	CLORIMIPRAMINA	Solución inyectable	25 mg/2 ml	10 ampolletas con 2 ml
3212	CLORODIAZEPOXIDO	Tabletas, cápsulas o grageas	10 mg	Envase con 20 tabletas, cápsulas o grageas

3233	CLOROPROMAZINA	Solución inyectable	25 mg/5 ml	10 ampolletas con 5 ml
3232	CLOROPROMAZINA	Comprimidos	100 mg	20 comprimidos
3231	CLOROPROMAZINA	Comprimidos	25 mg	50 comprimidos
5477	FLUFENAZINA	Solución inyectable	25 mg/ml	Un frasco ampula con 1 ml
3312	MIANSERINA	Tabletas	30 mg	12 tabletas
3254	PENFLURIDOL	Tabletas	20 mg	10 tabletas
3245	PERFENAZINA	Grageas o tabletas	4 mg	30 grageas o tabletas
3248	TIOOPERAZINA	Tabletas	10 mg	20 tabletas
3238	TIORIDAZINA	Grageas	100 mg	20 grageas
5479	TIORIDAZINA	Grageas	25 mg	30 grageas
3260	TRIFLUOPERAZINA	Solución inyectable	1 mg	2 ampolletas con 2 ml

#### **DISPOSICIONES TRANSITORIAS**

**Primera.-** La presente actualización del Cuadro Básico y Catálogo de Medicamentos del Sector Salud entrará en vigor al día siguiente de su publicación en el **Diario Oficial de la Federación**.

**Segunda.-** Las partes involucradas en la producción y adquisición de estos insumos cuentan con un plazo de noventa días, a partir de la fecha de publicación del presente acuerdo, para agotar sus existencias así como para realizar los ajustes necesarios en los casos de inclusiones y modificaciones.

La Comisión Interinstitucional del Cuadro Básico de Insumos del Sector Salud acordó publicar en el **Diario Oficial de la Federación** la Undécima Actualización.

México, D.F., a 8 de julio de 2002.- La Presidenta de la Comisión Interinstitucional del Cuadro Básico de Insumos del Sector Salud, **Mercedes Juan López**.- Rúbrica.- El Comisionado Federal para la Protección contra riesgos Sanitarios de la Secretaría de Salud, **Ernesto Enríquez Rubio**.- Rúbrica.- El Director de Prestaciones Médicas del Instituto Mexicano del Seguro Social, **Onofre Muñoz Hernández**.- Rúbrica.- La Subdirectora General Médica del Instituto de Seguridad y Servicios Sociales de los Trabajadores del Estado, **Elsa Carolina Rojas Ortiz**.- Rúbrica.- El Director General de Sanidad de la Secretaría de la Defensa Nacional, **Bernardo Alfredo Bidart Ramos**.- Rúbrica.- El Subdirector General de Asistencia e Integración Social del Sistema Nacional para el Desarrollo Integral de la Familia, **Carlos Pérez López**.- Rúbrica.