

CONSEJO DE SALUBRIDAD GENERAL

OCTAVA Actualización de la Edición 2006 del Cuadro Básico y Catálogo de Medicamentos.

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

La Comisión Interinstitucional del Cuadro Básico de Insumos del Sector Salud, con fundamento en los artículos 4o. de la Ley Federal de Procedimiento Administrativo; 17 fracción V y 28 de la Ley General de Salud; 5o. fracción X, 13 fracción I y 14 del Reglamento Interior del Consejo de Salubridad General; primero, tercero fracción I, cuarto, quinto y sexto fracción II del Acuerdo por el que se establece que las instituciones públicas del Sistema Nacional de Salud sólo deberán utilizar los insumos establecidos en el cuadro básico para el primer nivel de atención médica y, para segundo y tercer nivel, el catálogo de insumos; 1, 3, 5 fracción I, 24 y 26 del Reglamento Interior de la Comisión Interinstitucional del Cuadro Básico de Insumos del Sector Salud, y

CONSIDERANDO

Que mediante el Acuerdo publicado en el Diario Oficial de la Federación, el 24 de diciembre de 2002, por el que se establece que las instituciones públicas del Sistema Nacional de Salud sólo deberán utilizar los insumos establecidos en el cuadro básico para el primer nivel de atención médica y para segundo y tercer nivel, el catálogo de insumos, se creó el Cuadro Básico y Catálogo de Medicamentos.

Que la finalidad del Cuadro Básico y Catálogo consiste en tener al día la lista de los medicamentos que se requieren en las instituciones del sector salud para atender los principales problemas de salud de la población mexicana.

Que la aplicación del Cuadro Básico y Catálogo de Insumos en la Administración Pública Federal, ha permitido contar con un sistema único de clasificación y codificación de insumos para la salud, lo cual ha contribuido a homogeneizar las políticas de adquisición de las instituciones públicas federales del Sistema Nacional de Salud.

Que los insumos para la salud son un componente esencial de la atención a la salud, por lo que es necesario garantizar su efectividad y seguridad, su abasto eficiente y oportuno, su prescripción racional y su venta a un costo razonable.

Que el Cuadro Básico y Catálogo de Medicamentos Edición 2005 se publicó en el Diario Oficial de la Federación el 24 de abril de 2006 y a partir de esa fecha se efectuaron 5 actualizaciones, las que se incorporan a la Edición 2006 de ese Cuadro Básico y Catálogo.

Que para facilitar la identificación de las actualizaciones que se publicarán posterior a la Edición 2006, la Comisión Interinstitucional del Cuadro Básico de Insumos del Sector Salud aprobó reiniciar la nomenclatura de las actualizaciones con el primer número ordinal, haciendo referencia a la Edición 2006.

En atención a estas consideraciones, la Comisión Interinstitucional del Cuadro Básico de Insumos del Sector Salud, expide la Octava Actualización de la Edición 2006 del Cuadro Básico y Catálogo de Medicamentos.

OCTAVA ACTUALIZACION DE LA EDICION 2006 DEL CUADRO BASICO Y CATALOGO DE MEDICAMENTOS

INCLUSIONES CATALOGO

GRUPO 3. CARDIOLOGIA

NESIRITIDA

Clave	Forma Farmacéutica	Indicaciones	Vía de administración y dosis
4200	SOLUCION INYECTABLE Cada frasco ampula con liofilizado contiene: Citrato de nesiritida equivalente a 1.58 mg de nesiritida Envase con un frasco ampula.	Insuficiencia cardiaca congestiva descompensada. Edema agudo pulmonar.	Intravenoso. Adultos y mayores de 18 años, con tensión arterial sistólica mayor de 110 mm Hg y creatinina menor de 1.7 mg/dL: Bolo de 2 µg/kg de peso corporal, seguido de una infusión continua de 0.01 µg/kg de peso corporal/minuto. La dosis inicial no debe ser mayor a 2 µg/kg de peso corporal Uso exclusivo en unidades coronarias y terapias intensivas de hospitales de alta especialidad.

GRUPO 5. ENDOCRINOLOGIA Y METABOLISMO**SITAGLIPTINA**

Clave	Forma Farmacéutica	Indicaciones	Vía de administración y dosis
4152	COMPRIMIDO Cada comprimido contiene: Fosfato de sitagliptina monohidratada equivalente a 100 mg de sitagliptina Envase con 14 ó 28 comprimidos.	Diabetes mellitus tipo 2	Oral. Adultos: 50 mg cada 12 horas ó 100 mg cada 24 horas como monoterapia o en tratamiento combinado con metformina o glitazonas.
4153	COMPRIMIDO Cada comprimido contiene: Fosfato de sitagliptina monohidratada equivalente a 50 mg de sitagliptina Envase con 14 ó 28 comprimidos.		

GRUPO 6. ENFERMEDADES INFECCIOSAS Y PARASITARIAS**AZITROMICINA**

Clave	Forma Farmacéutica	Indicaciones	Vía de administración y dosis
1969	TABLETA Cada tableta contiene: Azitromicina dihidratada equivalente a 500 mg de azitromicina Envase con 3 ó 4 tabletas.	Infecciones ocasionadas por gérmenes sensibles.	Oral. Adultos: 500 mg cada 24 horas.

GRUPO 21. REUMATOLOGIA Y TRAUMATOLOGIA**ETANERCEPT**

Clave	Forma farmacéutica	Indicaciones	Vía de administración y dosis
4511	SOLUCION INYECTABLE Cada frasco ampula contiene: Etanercept 50 mg Envase con 2 frascos ampula, 2 jeringas con 1 ml de diluyente y 4 almohadillas.	Artritis reumatoide. Espondilitis anquilosante. Psoriasis.	Subcutánea. Adultos: Artritis reumatoide. Espondilitis anquilosante 50 mg por semana. Psoriasis Iniciar con 50 mg dos veces por semana hasta la semana 12 y a partir de la 13a. continuar con 50 mg a la semana.

MODIFICACIONES

(se identifican por estar en letra cursiva y subrayadas)

CUADRO BASICO

GRUPO 22. SOLUCIONES ELECTROLITICAS Y SUSTITUTOS DEL PLASMA

CLORURO DE SODIO

Clave	Forma Farmacéutica	Indicaciones	Vía de administración y dosis
3608	SOLUCION INYECTABLE AL 0.9% Cada 100 ml contienen: Cloruro de sodio 0.9 g <u>Envase con 250 ml.</u> Contiene: Sodio 38.5 mEq. Cloruro 38.5 mEq.	Deshidratación hipotónica (con hiponatremia real). Mantenimiento del balance electrolítico. Alcalosis hipoclorémica. Para solubilizar y aplicar medicamentos por venoclisis.	Intravenosa. Adultos y niños: Para recuperar o mantener el balance hidroeléctrico, según edad, peso corporal y condición cardiovascular o renal.
3609	SOLUCION INYECTABLE AL 0.9% Cada 100 ml contienen: Cloruro de sodio 0.9 g <u>Envase con 500 ml.</u> Contiene: Sodio 77 mEq. Cloruro 77 mEq.		

CLORURO DE SODIO Y GLUCOSA

Clave	Forma Farmacéutica	Indicaciones	Vía de administración y dosis
3611	SOLUCION INYECTABLE Cada 100 ml contienen: Cloruro de sodio 0.9 g Glucosa anhidra o glucosa 5.0 g ó Glucosa monohidratada equivalente a 5.0 g de glucosa <u>Envase con 250 ml.</u> Contiene: Sodio 38.5 mEq. Cloruro 38.5 mEq. Glucosa 12.5 g	Alteraciones del estado hidroelectrolítico y satisfacción de necesidades calóricas	Intravenosa. Adultos y niños: Según las necesidades del paciente, edad, peso corporal, condiciones cardiovasculares y renales.
3612	SOLUCION INYECTABLE Cada 100 ml contienen: Cloruro de sodio 0.9 g Glucosa anhidra o glucosa 5.0 g ó Glucosa monohidratada equivalente a 5.0 g de glucosa <u>Envase con 500 ml.</u> Contiene: Sodio 77 mEq. Cloruro 77 mEq. Glucosa 25 g		

GLUCOSA

Clave	Forma Farmacéutica	Indicaciones	Vía de administración y dosis
3601	<p>SOLUCION INYECTABLE AL 5%</p> <p>Cada 100 ml contienen:</p> <p>Glucosa anhidra o glucosa 5.0 g</p> <p style="text-align: center;">ó</p> <p>Glucosa monohidratada equivalente a 5.0 g de glucosa</p> <p><u>Envase con 250 ml.</u></p> <p>Contiene:</p> <p>Glucosa 12.5 g</p>	<p>Aporte calórico.</p> <p>Deshidratación hipertónica.</p> <p>Deficiencia de agua.</p> <p>Complemento energético.</p> <p>Hipoglucemia inducida por insulina o hipoglucemiantes orales.</p>	<p>Intravenosa.</p> <p>Adultos y niños:</p> <p>Según los requerimientos diarios de energía del paciente, peso corporal, edad, condición cardiovascular, renal, y grado de deshidratación.</p>
3630	<p>SOLUCION INYECTABLE AL 5%</p> <p>Cada 100 ml contienen:</p> <p>Glucosa anhidra o glucosa 5.0 g</p> <p style="text-align: center;">ó</p> <p>Glucosa monohidratada equivalente a 5.0 g de glucosa</p> <p><u>Envase con 500 ml.</u></p> <p>Contiene:</p> <p>Glucosa 25 g</p>		
3603	<p>SOLUCION INYECTABLE AL 5%</p> <p>Cada 100 ml contienen:</p> <p>Glucosa anhidra o glucosa 5.0 g</p> <p style="text-align: center;">ó</p> <p>Glucosa monohidratada equivalente a 5.0 g de glucosa</p> <p><u>Envase con 1 000 ml.</u></p> <p>Contiene:</p> <p>Glucosa 50 g</p>		
3607	<p>SOLUCION INYECTABLE AL 50%</p> <p>Cada 100 ml contienen:</p> <p>Glucosa anhidra o glucosa 50 g</p> <p style="text-align: center;">ó</p> <p>Glucosa monohidratada equivalente a 50 g de glucosa</p> <p><u>Envase con 50 ml</u></p> <p>Contiene:</p> <p>Glucosa 25 g</p>		

HARTMANN

Clave	Forma Farmacéutica	Indicaciones	Vía de administración y dosis
3614	<p>SOLUCION INYECTABLE</p> <p>Cada 100 ml contienen:</p> <p>Cloruro de sodio 0.600 g</p> <p>Cloruro de potasio 0.030 g</p> <p>Cloruro de calcio dihidratado 0.020 g</p> <p>Lactato de sodio 0.310 g</p> <p><u>Envase con 250 ml.</u></p> <p>Miliequivalentes por litro:</p> <p>Sodio 130</p> <p>Potasio 4</p> <p>Calcio 3</p> <p>Cloruro 109</p> <p>Lactato 28</p>	<p>Deshidratación isotónica y acidosis moderada por vómito, diarrea, fístulas, exudados, traumatismos, quemaduras, estado de choque, cirugía.</p> <p>Mantenimiento del balance hidroelectrolítico.</p>	<p>Intravenosa</p> <p>Adultos y niños:</p> <p>Según las necesidades del paciente, edad, peso corporal y condiciones de funcionamiento renal y cardiovascular.</p>
3615	<p>SOLUCION INYECTABLE</p> <p>Cada 100 ml contienen:</p> <p>Cloruro de sodio 0.600 g</p> <p>Cloruro de potasio 0.030 g</p> <p>Cloruro de calcio dihidratado 0.020 g</p> <p>Lactato de sodio 0.310 g</p> <p><u>Envase con 500 ml.</u></p> <p>Miliequivalentes por litro:</p> <p>Sodio 130</p> <p>Potasio 4</p> <p>Calcio 3</p> <p>Cloruro 109</p> <p>Lactato 28</p>		
3616	<p>SOLUCION INYECTABLE</p> <p>Cada 100 ml contienen:</p> <p>Cloruro de sodio 0.600 g</p> <p>Cloruro de potasio 0.030 g</p> <p>Cloruro de calcio dihidratado 0.020 g</p> <p>Lactato de sodio 0.310 g</p> <p><u>Envase con 1 000 ml.</u></p> <p>Miliequivalentes por litro:</p> <p>Sodio 130</p> <p>Potasio 4</p> <p>Calcio 3</p> <p>Cloruro 109</p> <p>Lactato 28</p>		

GRUPO 23. VACUNAS, TOXOIDES, INMUNOGLOBULINAS, ANTITOXINAS**TOXOIDES TETANICO Y DIFTERICO (Td)**

Clave	Forma Farmacéutica	Indicaciones	Vía de administración y dosis									
3810	<p>SUSPENSION INYECTABLE</p> <p><i>Por formulación de proceso</i></p> <p>Cada dosis de 0.5 ml contiene:</p> <p>Toxoide diftérico No más de 5 Lf</p> <p>Toxoide tetánico No más de 25 Lf</p> <p style="text-align: center;">o</p> <p><i>Por potencia de producto terminado</i></p> <p><i>Cada dosis de 0.5 ml contiene:</i></p> <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th style="text-align: center;"><u>Toxoides</u></th> <th style="text-align: center;"><u>Método de Reto</u></th> <th style="text-align: center;"><u>Método de seroneutralización</u></th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td style="text-align: center;"><u>Toxoide diftérico</u></td> <td style="text-align: center;"><u>No menos de 2 UI</u></td> <td style="text-align: center;"><u>Mínimo 0.5 UI de antitoxina/ml de suero</u></td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;"><u>Toxoide tetánico</u></td> <td style="text-align: center;"><u>No menos de 20 UI</u></td> <td style="text-align: center;"><u>Mínimo 2 UI de antitoxina/ml de suero</u></td> </tr> </tbody> </table> <p>Envase con frasco ampula con 5 ml (10 dosis), o con 10 jeringas prellenadas, cada una con una dosis (0.5 ml).</p>	<u>Toxoides</u>	<u>Método de Reto</u>	<u>Método de seroneutralización</u>	<u>Toxoide diftérico</u>	<u>No menos de 2 UI</u>	<u>Mínimo 0.5 UI de antitoxina/ml de suero</u>	<u>Toxoide tetánico</u>	<u>No menos de 20 UI</u>	<u>Mínimo 2 UI de antitoxina/ml de suero</u>	<p>Inmunización activa contra difteria y tétanos.</p>	<p>Administración intramuscular en región deltoidea.</p> <p>Adultos y niños a partir de los 5 años de edad: Esquema completo con pentavalente, cuádruple o DPT: Una dosis cada 10 años.</p> <p>Esquema incompleto: Dos dosis con un intervalo de 4-8 semanas y revacunación cada 10 años.</p> <p>Embarazadas, 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>
<u>Toxoides</u>	<u>Método de Reto</u>	<u>Método de seroneutralización</u>										
<u>Toxoide diftérico</u>	<u>No menos de 2 UI</u>	<u>Mínimo 0.5 UI de antitoxina/ml de suero</u>										
<u>Toxoide tetánico</u>	<u>No menos de 20 UI</u>	<u>Mínimo 2 UI de antitoxina/ml de suero</u>										

CATALOGO**GRUPO 3. CARDIOLOGIA****ALTEPLASA**

Clave	Forma Farmacéutica	Indicaciones	Vía de administración y dosis
5107	<p>SOLUCION INYECTABLE</p> <p>Cada frasco ampula con liofilizado contiene:</p> <p>Alteplasa (activador tisular del plasminógeno humano) 50 mg</p> <p><i>Envase con 2 frascos ampula con liofilizado, 2 frascos ampula con disolvente y equipo esterilizado para su reconstitución.</i></p>	<p>Infarto agudo del miocardio.</p> <p>Embolia pulmonar.</p> <p>Evento vascular cerebral.</p>	<p>Intravenosa: bolo seguido de infusión.</p> <p>Adultos:</p> <p>15 mg en bolo y luego 50 mg en infusión durante 30 minutos, seguido de 35 mg en infusión durante 60 minutos (máximo 100 mg).</p> <p>En pacientes con peso corporal <65 kg administrar 1.5 mg/kg de peso corporal.</p>

GRUPO 5. ENDOCRINOLOGIA Y METABOLISMO**EZETIMIBA**

Clave	Forma Farmacéutica	Indicaciones	Vía de administración y dosis
4024	<p>TABLETA</p> <p>Cada tableta contiene:</p> <p>Ezetimiba 10 mg</p> <p>Envase con 7, 10, 14, 21, 28 ó 30 tabletas.</p>	<p>Hipercolesterolemia.</p>	<p>Oral.</p> <p>Adultos:</p> <p>10 mg al día, sola o combinada con una estatina.</p>

GRUPO 5. ENDOCRINOLOGIA Y METABOLISMO**OCTREOTIDA**

Clave	Forma Farmacéutica	Indicaciones	Vía de administración y dosis
5171	SUSPENSION INYECTABLE Cada frasco ampula contiene: Acetato de octreotida equivalente a 20 mg de octreotida Envase con un frasco ampula y dos ampolletas con diluyente. ó Envase con un frasco ampula y una jeringa prellenada con 2.5 ml de diluyente.	Acromegalia	Intramuscular profunda. Adultos: 10-30 mg cada 4 semanas.

GRUPO 8. GASTROENTEROLOGIA**OCTREOTIDA**

Clave	Forma Farmacéutica	Indicaciones	Vía de administración y dosis
5171	SUSPENSION INYECTABLE Cada frasco ampula contiene: Acetato de octreotida equivalente a 20 mg de octreotida Envase con un frasco ampula y dos ampolletas con diluyente. ó Envase con un frasco ampula y una jeringa prellenada con 2.5 ml de diluyente.	<u>Tumores endocrinos</u> <u>gastroentero-pancreáticos</u> <u>funcionales.</u>	Intramuscular profunda. Adultos: 10-30 mg cada 4 semanas.
5181	SUSPENSION INYECTABLE Cada frasco ampula contiene: Octreotida 1 mg Envase con un frasco ampula con 5 ml.		Subcutánea. Adultos: 0.05 a 1.0 mg cada 12 ó 24 horas.

GRUPO 17. ONCOLOGIA**FLUDARABINA**

Clave	Forma Farmacéutica	Indicaciones	Vía de administración y dosis
5455	<u>COMPRIMIDO</u> <u>Cada comprimido contiene:</u> <u>Fosfato de fludarabina 10 mg</u> <u>Envase con 15 comprimidos.</u>	Leucemia linfocítica crónica. Linfoma no-Hodgkin.	<u>Oral.</u> <u>Adultos:</u> <u>40 mg/m² de superficie corporal, cinco</u> <u>días consecutivos por ciclo. Cada</u> <u>28 días. Máximo 6 ciclos.</u>

TEGAFUR-URACILO

Clave	Forma Farmacéutica	Indicaciones	Vía de administración y dosis
5446	CAPSULA Cada cápsula contiene: Tegafur 100 mg Uracilo 224 mg Envase con 28 ó 120 cápsulas	Cáncer de colon y recto.	Oral. Adultos: 300 mg/m ² de superficie corporal/día, dividir en tres tomas, por 28 días y descanso de 7 días. Administrar simultáneamente con ácido fólico.

CLORURO DE SODIO Y GLUCOSA

Clave	Forma Farmacéutica	Indicaciones	Vía de administración y dosis
3613	<p>SOLUCION INYECTABLE</p> <p>Cada 100 ml contienen:</p> <p>Cloruro de sodio 0.9 g</p> <p>Glucosa anhidra o glucosa 5.0 g</p> <p>ó</p> <p>Glucosa monohidratada equivalente a de glucosa 5.0 g</p> <p><u>Envase con 1 000 ml.</u></p> <p>Contiene:</p> <p>Sodio 154mEq.</p> <p>Cloruro 154 mEq.</p> <p>Glucosa 50 g</p>	Alteraciones del estado hidroelectrolítico y satisfacción de necesidades calóricas	Intravenosa. Adultos y niños: Según las necesidades del paciente, edad, peso corporal, condiciones cardiovasculares y renales.

GLUCOSA

Clave	Forma Farmacéutica	Indicaciones	Vía de administración y dosis
3604	<p>SOLUCION INYECTABLE AL 10%</p> <p>Cada 100 ml contienen:</p> <p>Glucosa anhidra o glucosa 10 g</p> <p>ó</p> <p>Glucosa monohidratada equivalente a de glucosa 10 g</p> <p><u>Envase con 500 ml.</u></p> <p>Contiene:</p> <p>Glucosa 50 g</p>	Deficiencia de volumen plasmático y de la concentración de electrolitos, deshidratación hipertónica (hipernatremia). Iniciar venoclis. Necesidad de aumentar el aporte calórico.	Intravenosa. Adultos y niños: De acuerdo a las necesidades del paciente, peso corporal, edad, condición cardiovascular, renal y grado de deshidratación.
3605	<p>SOLUCION INYECTABLE AL 10%</p> <p>Cada 100 ml contienen:</p> <p>Glucosa anhidra o glucosa 10 g</p> <p>ó</p> <p>Glucosa monohidratada equivalente a de glucosa 10 g</p> <p><u>Envase con 1 000 ml.</u></p> <p>Contiene:</p> <p>Glucosa 100 g</p>		
3625	<p>SOLUCION INYECTABLE AL 5%</p> <p>Cada 100 ml contienen:</p> <p>Glucosa anhidra o glucosa 5.0 g</p> <p>ó</p> <p>Glucosa monohidratada equivalente a de glucosa 5.0 g</p> <p><u>Envase con 100 ml.</u></p> <p>Contiene:</p> <p>Glucosa 5g</p>		
3624	<p>SOLUCION INYECTABLE AL 5%</p> <p>Cada 100 ml contienen:</p> <p>Glucosa anhidra o glucosa 5 g</p> <p>ó</p> <p>Glucosa monohidratada equivalente a de glucosa 5 g</p> <p><u>Envase con 50 ml</u></p> <p>Contiene:</p> <p>Glucosa 2.5 g</p>		
3606	<p>SOLUCION INYECTABLE AL 50%</p> <p>Cada 100 ml contienen:</p> <p>Glucosa anhidra o glucosa 50 g</p> <p>ó</p> <p>Glucosa monohidratada equivalente a de glucosa 50 g</p> <p><u>Envase con 250 ml.</u></p> <p>Contiene:</p> <p>Glucosa 125 g</p>	Hipoglucemia. Choque insulínico. Complemento energético para alimentación parenteral total por catéter central, en mezcla con solución de aminoácidos y lípidos.	Intravenosa. Adultos y niños: De acuerdo a las necesidades del paciente, peso corporal, edad, condición cardiovascular, renal y grado de deshidratación.

3631	SOLUCION INYECTABLE AL 0.5% Cada 100 ml contienen: Glucosa anhidra o glucosa 5.0 g ó Glucosa monohidratada equivalente a 5.0 g de glucosa <i>Envase con bolsa de 50 ml y adaptador para vial.</i>	Disolución y reconstitución de medicamentos para la administración intravenosa.	Intravenosa. Adultos y niños. Vehículo para disolver y aplicar medicamentos.
3632	SOLUCION INYECTABLE AL 0.5% Cada 100 ml contienen: Glucosa anhidra o glucosa 5.0 g ó Glucosa monohidratada equivalente a 5.0 g de glucosa <i>Envase con bolsa de 100 ml y adaptador para vial.</i>		

EXCLUSIONES CUADRO BASICO

GRUPO 14. NEUROLOGIA FENOBARBITAL

Clave	Forma Farmacéutica	Indicaciones	Vía de administración y dosis
2605	SOLUCION INYECTABLE Cada ampollita contiene: Fenobarbital sódico 330 mg Envase con 5 ampollitas de 2 ml.	Epilepsia Síndrome convulsivo. Hiperbilirrubinemia del recién nacido.	Intravenosa e intramuscular. Adultos. Síndrome convulsivo 135 a 330 mg/día, dividido cada 12 horas. Dosis máxima 330 mg7día. Niños: Síndrome convulsivo 4 a 6 mg/kg de peso corporal/día, dividido cada 12 horas. Hiperbilirrubinemia: 7 mg/kg de peso corporal/día, durante los primeros cinco días de vida.

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 120 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 Octava Actualización de la Edición 2006 del Cuadro Básico y Catálogo de Medicamentos.

México, D.F., a 11 de septiembre de 2007.- El Secretario del Consejo de Salubridad General, **Enrique Ruelas Barajas**.- Rúbrica.- Por el Instituto Mexicano del Seguro Social: el Director de Prestaciones Médicas, **Santiago Echevarría Zuno**.- Rúbrica.- El Comisionado Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios, **Juan Antonio García Villa**.- Rúbrica.- Por el Instituto de Seguridad y Servicios Sociales de los Trabajadores del Estado: el Subdirector General Médico, **Carlos Tena Tamayo**.- Rúbrica.- Por el Sistema Nacional para el Desarrollo Integral de la Familia: el Jefe de la Unidad de Asistencia e Integración, **Sergio Medina González**.- Rúbrica.- Por la Secretaría de la Defensa Nacional: el Director General de Sanidad, **Efrén Alberto Pichardo Reyes**.- Rúbrica.