

TERCERA SECCION

CONSEJO DE SALUBRIDAD GENERAL

PRIMERA Actualización de la Edición 2013 del Cuadro Básico y Catálogo de Medicamentos.

Al margen un sello con el Escudo Nacional, que dice: Estados Unidos Mexicanos.- Consejo de Salubridad General.

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; 9o. fracción III, 15 fracción II y 17 del Reglamento Interior del Consejo de Salubridad General; Primero, Tercero fracción I, cuarto, quinto y sexto fracciones I y XIV 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, y 1, 2, 4, 5, 7 fracciones I y II, 14 fracción I, 26, 36, 47, 50, 51, 57, 58 y 59 del Reglamento Interior de la Comisión Interinstitucional del Cuadro Básico y Catálogo 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, se estableció 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 Edición 2012 del Cuadro Básico y Catálogo de Medicamentos se publicó de manera íntegra en el Diario Oficial de la Federación el 21 de mayo de 2013 y a partir de esa fecha se efectuaron nueve actualizaciones, las que se incorporan a la Edición 2013, con la finalidad de tener al día la lista de medicamentos para que las instituciones de salud pública atiendan los problemas de salud de la población mexicana.

Que para facilitar la identificación de las actualizaciones que se publicarán posterior a la edición 2013, la Comisión Interinstitucional del Cuadro Básico y Catálogo de Insumos del Sector Salud aprobó reiniciar la nomenclatura de las actualizaciones con el primer número ordinal, haciendo referencia a la Edición 2013.

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 en reunión del 10 de noviembre de 2009, la Comisión Interinstitucional del Cuadro Básico y Catálogo de Insumos del Sector Salud, aprobó la modificación de la clave a 12 dígitos, con la finalidad de identificar las diferentes presentaciones del envase con los dos últimos dígitos, así como también uniformar la información en la adquisición de insumos por las instituciones.

Que conforme al artículo 51 del Reglamento Interior de la Comisión Interinstitucional del Cuadro Básico y Catálogo de Insumos del Sector salud, las actualizaciones del Cuadro Básico y Catálogo, que se aprueben en las actas respectivas, surtirán sus efectos al día siguiente de su publicación en el Diario Oficial de la Federación.

Que en atención a las anteriores consideraciones, la Comisión interinstitucional del Cuadro Básico y Catálogo de Insumos del Sector salud, expide la Primera Actualización de la Edición 2013 del Cuadro Básico y Catálogo de Medicamentos.

PRIMERA ACTUALIZACIÓN DE LA EDICIÓN 2013 DEL CUADRO BÁSICO Y CATÁLOGO DE MEDICAMENTOS

INCLUSIONES

CATÁLOGO

GRUPO 5. ENDOCRINOLOGÍA Y METABOLISMO

CINACALCET

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y dosis
010.000.5835.00	TABLETA Cada tableta contiene: Cinacalcet 30 mg Envase con 30 tabletas.	Hiperparatiroidismo secundario en pacientes con Insuficiencia Renal Crónica en diálisis que son refractarios a terapia convencional con niveles de hormona paratiroidea superiores a 85 pmol/L u 800 pg/ml, en quienes la paratiroidectomía está contraindicada.	Oral. Adultos: Para Hiperparatiroidismo Secundario: dosis inicial de 30 mg al día con titulación cada 2 a 4 semanas hasta un máximo de 180 mg al día. Con alimentos o poco después de haber comido. Las tabletas deberán ser tomadas enteras y no divididas.

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

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y dosis
010.000.5865.00	SOLUCIÓN INYECTABLE Cada frasco ampula con liofilizado contiene: Colistimetato sódico equivalente a 150 mg de colistimetato Envase con un frasco ampula con liofilizado.	Infecciones ocasionadas por bacterias Gram negativas multirresistentes susceptibles a colistina.	Intravenosa o Intramuscular. Adultos y mayores de 12 años de edad: 2.5 – 5 mg/kg de peso corporal por día, dividida en 2 a 4 dosis. En personas obesas calcular la dosis de acuerdo a peso ideal. La dosis se ajusta en presencia de disfunción renal.

TOBRAMICINA

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y dosis
010.000.5895.00	CÁPSULA CON POLVO PARA INHALACIÓN Cada cápsula contiene: Tobramicina 28 mg Envase con 4 cajas (cada una con 56 cápsulas y 1 inhalador) y un inhalador de repuesto.	Tratamiento de las infecciones pulmonares crónicas por <i>Pseudomonas aeruginosa</i> en pacientes con fibrosis quística de 6 años en adelante.	Bucal por inhalación. Adultos y niños de 6 años de edad o mayores. 112 mg cada 12 horas, en ciclos alternos de 28 días en tratamiento, seguidos de 28 días sin tratamiento.

GRUPO 14. NEUROLOGÍA**FINGOLIMOD**

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y dosis
010.000.5815.00	CÁPSULA Cada cápsula contiene: Clorhidrato de fingolimod 0.56 mg equivalente a 0.50 mg de fingolimod Envase con 28 cápsulas	Para el tratamiento de la Esclerosis Múltiple Remitente Recurrente en pacientes con falla al tratamiento con Interferón Beta, Acetato de Glatiramer o Natalizumab.	Oral. Adultos: 0.5 mg cada 24 horas.

GRUPO 21. REUMATOLOGÍA Y TRAUMATOLOGÍA**BELIMUMAB**

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y dosis
010.000.5825.00	SOLUCIÓN INYECTABLE Cada frasco ampula con liofilizado contiene: Belimumab 120 mg Envase con un frasco ampula con liofilizado.	Terapia auxiliar al tratamiento estándar para pacientes con LES con auto anticuerpos positivos con un alto grado de actividad de la enfermedad aun recibiendo tratamiento estándar, incluyendo esteroides. No está indicado en pacientes con nefritis lúpica y/o manifestaciones del sistema nervioso central.	Infusión intravenosa. Adultos: 10 mg/kg de peso, en intervalos de dos semanas para las 3 primeras dosis y después en intervalos de 4 semanas.
010.000.5826.00	SOLUCIÓN INYECTABLE Cada frasco ampula con liofilizado contiene: Belimumab 400 mg Envase con un frasco ampula con liofilizado.		Administrar por vía intravenosa durante un periodo de 1 hora. Administrar diluido en soluciones intravenosas envasadas en frascos de vidrio.

MODIFICACIONES
(se identifican por estar en letra cursiva y subrayadas)
CUADRO BÁSICO

GRUPO 15. NUTRIOLOGÍA
SUCEDÁNEO DE LECHE HUMANA DE PRETÉRMINO

Clave	Descripción POLVO						Indicaciones		Administración y dosis		
	Contenido en	Unidad	100 g		100 kcal		100 ml		Alimentación en prematuros.	Oral sonda enteral Niños prematuros: 90 kcal/ kg de peso corporal / día.	o
			Mínimo	Máximo	Mínimo	Máximo	Mínimo	Máximo			
	Kilocalorías	kcal	<u>400</u>	<u>525</u>	100.0	100.0	<u>64</u>	<u>85</u>			
	Lípidos	g	<u>19.2</u>	<u>31.5</u>	4.80	6.00	<u>3.072</u>	<u>5.1</u>			
	Acido linoleico	mg	<u>1200</u>	<u>7350</u>	<u>300.00</u>	<u>1400.00</u>	<u>192</u>	<u>1190</u>			
	<i>Ac. alfa</i> Linoléico	mg	<u>200</u>	<u>SE*</u>	<u>50.00</u>	<u>SE*</u>	<u>32</u>	<u>SE*</u>			
	Relac A. Linoleico/ A. á Linoléico		<u>5:1</u>	<u>15:1</u>	5:1	15:1	<u>5:1</u>	<u>15:1</u>			
	<i>Acido</i> <i>araquidónico</i>	%	<u>1.60</u>	<u>3.675</u>	<u>0.40</u>	<u>0.70</u>	<u>0.256</u>	<u>0.595</u>			
	Ácido DHA**	%	<u>1.40</u>	<u>2.625</u>	<u>0.35</u>	<u>0.50</u>	<u>0.224</u>	<u>0.425</u>			
	Relac Aa/DHA		<u>1.5:1</u>	<u>2:1</u>	<u>1.5:1</u>	2:1	<u>1.5:1</u>	<u>2:1</u>			
	<i>Proteínas</i>	g	<u>9.60</u>	<u>15.75</u>	<u>2.40</u>	<u>3.00</u>	<u>1.536</u>	<u>2.55</u>			
	Taurina	mg	<u>20.00</u>	<u>63</u>	5.00	12.00	<u>3.2</u>	<u>10.2</u>			
	Hidratos de carbono***	g	<u>38.80</u>	<u>73.5</u>	<u>9.70</u>	<u>14.00</u>	<u>6.208</u>	<u>11.9</u>			
	Sodio	mg	<u>144.00</u>	<u>315</u>	<u>36.00</u>	60.00	<u>23.04</u>	<u>51</u>			
	Potasio	mg	<u>376.00</u>	<u>840</u>	94.00	160.00	<u>60.16</u>	<u>136</u>			
	Cloruros	mg	<u>240.00</u>	<u>840</u>	60.00	160.00	<u>38.4</u>	<u>136</u>			
	Calcio	mg	<u>380.00</u>	<u>735</u>	<u>95.00</u>	140.00	<u>60.8</u>	<u>119</u>			
	Fósforo	mg	<u>208.00</u>	<u>525</u>	<u>52.00</u>	100.00	<u>33.28</u>	<u>85</u>			
	Relación Ca/P		<u>1.7:1</u>	<u>2:1</u>	1.7:1	2:1	<u>1.7:1</u>	<u>2:1</u>			
	Vitamina A	U.I.	<u>2800.00</u>	<u>6583.5</u>	700.00	1254.00	<u>448</u>	<u>1065.9</u>			
	Vitamina A ER (Retinol)	µg	<u>816.00</u>	<u>1995</u>	204.00	380.00	<u>130.56</u>	<u>323</u>			
	Vitamina D	U.I.	<u>292.00</u>	<u>525</u>	<u>73.00</u>	<u>100.00</u>	<u>46.72</u>	<u>85</u>			
	Vitamina E (Alfa Tocoferol)	U.I.	<u>12.00</u>	<u>63</u>	3.00	12.00	<u>1.92</u>	<u>10.2</u>			
	Vitamina K	µg	<u>32.80</u>	<u>131.25</u>	8.20	25.00	<u>5.248</u>	<u>21.25</u>			
	Vitamina C	mg	<u>53.60</u>	<u>194.25</u>	13.40	37.00	<u>8.576</u>	<u>31.45</u>			
	Vitamina B ₁ (tiamina)	µg	<u>240.00</u>	<u>1312.5</u>	<u>60.00</u>	<u>250.00</u>	<u>38.4</u>	<u>212.5</u>			
	Vitamina B ₂ (riboflavina)	µg	<u>560.00</u>	<u>2625</u>	<u>140.00</u>	<u>500.00</u>	<u>89.6</u>	<u>425</u>			
	Niacina	µg	<u>4000.00</u>	<u>7875</u>	1000.00	1500.00	<u>640</u>	<u>1275</u>			
	Vitamina B ₆ (piridoxina)	µg	<u>300.00</u>	<u>918.75</u>	75.00	175.00	<u>48</u>	<u>148.75</u>			
	Acido fólico	µg	<u>148.00</u>	<u>262.5</u>	37.00	50.00	<u>23.68</u>	<u>42.5</u>			
	Acido pantoténico	µg	<u>1800.00</u>	<u>9975</u>	<u>450.00</u>	<u>1900.00</u>	<u>288</u>	<u>1615</u>			
	Vitamina B ₁₂ (cianocobalamina)	µg	<u>0.80</u>	<u>7.875</u>	0.20	<u>1.50</u>	<u>0.128</u>	<u>1.275</u>			
	Biotina	µg	<u>8.80</u>	<u>52.5</u>	2.20	10.00	<u>1.408</u>	<u>8.5</u>			
	Colina	mg	<u>30.00</u>	<u>262.5</u>	<u>7.50</u>	50.00	<u>4.8</u>	<u>42.5</u>			
	Mioinositol	mg	<u>16.00</u>	<u>210</u>	4.00	40.00	<u>2.56</u>	<u>34</u>			
	Magnesio	mg	<u>28.00</u>	<u>78.75</u>	<u>7.00</u>	15.00	<u>4.48</u>	<u>12.75</u>			
	Hierro	mg	<u>6.80</u>	<u>15.75</u>	1.70	3.00	<u>1.088</u>	<u>2.55</u>			
	Yodo	µg	<u>24.00</u>	<u>236.25</u>	6.00	<u>45.00</u>	<u>3.84</u>	<u>38.25</u>			
	Cobre	µg	<u>360.00</u>	<u>630</u>	<u>90.00</u>	120.00	<u>57.6</u>	<u>102</u>			
	Zinc	mg	<u>4.40</u>	<u>7.875</u>	1.10	1.50	<u>0.704</u>	<u>1.275</u>			
	Manganeso	µg	<u>28.00</u>	<u>131.25</u>	<u>7.00</u>	25.00	<u>4.48</u>	<u>21.25</u>			
	Selenio	µg	<u>7.20</u>	<u>26.25</u>	1.80	5.00	<u>1.152</u>	<u>4.25</u>			
	Nucleótidos	mg	<u>7.60</u>	<u>84</u>	1.90	16.00	<u>1.216</u>	<u>13.6</u>			
	Cromo	µg	<u>6.00</u>	<u>52.5</u>	1.50	10.00	<u>0.96</u>	<u>8.5</u>			
	Molibdeno	µg	<u>6.00</u>	<u>52.5</u>	1.50	10.00	<u>0.96</u>	<u>8.5</u>			
	Dilución 16%										
	Envase con 450 a 454 g y medida de 4.40 a 4.50 g										
	* Aunque no existe un nivel superior de recomendación siempre deberá conservar la relación de ácido linoleico/ácido linoléico										
	**DHA: Ácido Docosahexanoico										
	*** La lactosa y polímeros de glucosa deben ser los hidratos de carbono preferidos, sólo podrán añadirse almidones naturalmente exentos de gluten precocidos y/o gelatinizados hasta un máximo de 30% del contenido total de hidratos de carbono y hasta un máximo de 2 g/100ml.										
030.000.0003.00											

CATÁLOGO

GRUPO 5. ENDOCRINOLOGÍA Y METABOLISMO

SOMATROPINA

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y dosis
010.000.5753.00	SOLUCIÓN INYECTABLE Cada mililitro contiene: Somatropina recombinante 3.333 mg Envase con cartucho con 1.5 ml [(5mg/1.5ml) equivalente a 15 UI] <u>para dispositivo inyector multidosis</u>	Deficiencia de la secreción de la hormona de crecimiento.	Subcutánea. Niños: 25 a 35 µg/Kg de peso corporal/día o 0.7 a 1.0 mg/m ² de superficie corporal/día.
010.000.5754.00	SOLUCIÓN INYECTABLE Cada mililitro contiene: Somatropina recombinante 6.666 mg Envase con cartucho con 1.5 ml [(10mg/1.5ml) equivalente a 30 UI] <u>para dispositivo inyector multidosis</u>		

GRUPO 10. HEMATOLOGÍA

PRASUGREL

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
010.000.5602.00 010.000.5602.01	TABLETA Cada tableta contiene: Clorhidrato de prasugrel equivalente a 5 mg de prasugrel Envase con 14 tabletas. Envase con 28 tabletas.	Antiagregante plaquetario para ser empleado en pacientes con síndrome coronario agudo sometidos a intervención coronaria percutánea programada.	Oral. Adultos Con un peso mayor a 60 Kg y menores de 75 años de edad: iniciar el tratamiento con una dosis única de carga de 60 mg y posteriormente continuar con una dosis de mantenimiento de 10 mg cada 24 horas.
010.000.5603.00 010.000.5603.01	TABLETA Cada tableta contiene: Clorhidrato de prasugrel equivalente a 10 mg de prasugrel Envase con 14 tabletas. Envase con 28 tabletas.		<u>Con un peso menor a 60 Kg y mayores o igual a 75 años de edad: iniciar el tratamiento con una dosis única de carga de 60 mg y posteriormente continuar con una dosis de mantenimiento de 5 mg cada 24 horas.</u> A su vez tomar ácido acetilsalicílico de 75 mg a 325 mg, cada 24 horas. Tratamiento de mantenimiento hasta por 12 meses, a menos que esté clínicamente indicada la suspensión del tratamiento.

GRUPO 15. NUTRIOLOGÍA
FÓRMULA DE PROTEÍNA EXTENSAMENTE HIDROLIZADA

Clave	Descripción								Indicaciones	Administración y Dosis
	POLVO									
	Contenido en	Unidad	100 g		100 kcals		100 ml			
	Nutrientes		Mínimo	Máximo	Mínimo	Máximo	Mínimo	Máximo		
		Kilocal	<u>457.00</u>	<u>470.00</u>	100	100	<u>66.00</u>	<u>70.00</u>	Alergia a la proteína de la leche de vaca.	Oral. Niños Dosis: Según la indicación del especialista.
	Lípidos	g	<u>20.108</u>	<u>28.2</u>	4.4	6	<u>2.90</u>	<u>4.20</u>		
	A. Linoleico	mg	<u>1371</u>	<u>6580</u>	300	<u>1400</u>	<u>198.00</u>	<u>980.00</u>		
	A. Linolénico	mg	<u>228.5</u>	<u>SE*</u>	50	<u>SE</u>	<u>33.00</u>	<u>SE*</u>		
	Relac. A. Linoleico/ A. α Linolénico		<u>5:1</u>	<u>15:1</u>	5:1	15:1	<u>5:1</u>	<u>15:1</u>		
	Proteína hidrolizada de caseína y/o suero Péptidos: 85% o más, de menos de 1,500 Daltons	g	<u>10.2825</u>	<u>14.1</u>	2.25	3	<u>1.49</u>	<u>2.10</u>		
	Hidratos de carbono**	g	<u>45.7</u>	<u>65.8</u>	10	14	<u>6.60</u>	<u>9.80</u>		
	Sodio	mg	<u>91.4</u>	<u>282</u>	20	60	<u>13.20</u>	<u>42.00</u>		
	Potasio	mg	<u>447.86</u>	<u>752</u>	98	160	<u>64.68</u>	<u>112.00</u>		
	Cloruros	mg	<u>287.91</u>	<u>752</u>	63	160	<u>41.58</u>	<u>112.00</u>		
	Calcio	mg	<u>370.17</u>	<u>658</u>	81	140	<u>53.46</u>	<u>98.00</u>		
	Fósforo	mg	<u>187.37</u>	<u>470</u>	41	<u>100</u>	<u>27.06</u>	<u>70.00</u>		
	Relación Ca/P		<u>1:1</u>	<u>2:1</u>	1:1	2:1	<u>1:1</u>	<u>2:1</u>		
	Vitamina A ER (Retinol) 1	µg	<u>274.2</u>	<u>846</u>	<u>60</u>	<u>180</u>	<u>39.60</u>	<u>126.00</u>		
	Vitamina D3 (Calciferol) 2	mg	<u>4.57</u>	<u>11.75</u>	1	<u>2.5</u>	<u>0.66</u>	<u>1.75</u>		
	Vitamina E (α Tocoferol)	mg	<u>2.285</u>	<u>23.5</u>	0.5	5	<u>0.33</u>	<u>3.50</u>		
	Vitamina K	µg	<u>35.189</u>	<u>117.5</u>	7.7	25	<u>5.08</u>	<u>17.50</u>		
	Vitamina C	mg	<u>36.56</u>	<u>51.7</u>	8	11	<u>5.28</u>	<u>7.70</u>		
	Vitamina B ₁ (tiamina)	µg	<u>274.2</u>	<u>1410</u>	60	300	<u>39.60</u>	<u>210.00</u>		
	Vitamina B ₂ (riboflavina)	µg	<u>411.3</u>	<u>1880</u>	90	400	<u>59.40</u>	<u>280.00</u>		
	Niacina	µg	<u>3427.5</u>	<u>7050</u>	750	1500	<u>495.00</u>	<u>1050.00</u>		
	Vitamina B ₆ (piridoxina)	µg	<u>274.2</u>	<u>822.5</u>	60	175	<u>39.60</u>	<u>122.50</u>		
	Ácido fólico	µg	<u>45.7</u>	<u>235</u>	10	50	<u>6.60</u>	<u>35.00</u>		
	Ácido pantoténico	µg	<u>1828</u>	<u>9400</u>	400	2000	<u>264.00</u>	<u>1400.00</u>		
	Vitamina B ₁₂ (cianocobalamina)	µg	<u>0.914</u>	<u>7.05</u>	<u>0.2</u>	1.5	<u>0.13</u>	<u>1.05</u>		
	Biotina	µg	<u>10.054</u>	<u>47</u>	2.2	<u>10</u>	<u>1.45</u>	<u>7.00</u>		
	Colina	mg	<u>34.275</u>	<u>235</u>	<u>7.5</u>	50	<u>4.95</u>	<u>35.00</u>		
	Mioinositol	mg	<u>18.28</u>	<u>188</u>	4	40	<u>2.64</u>	<u>28.00</u>		
	Magnesio	mg	<u>50.27</u>	<u>70.5</u>	11	15	<u>7.26</u>	<u>10.50</u>		
	Hierro	mg	<u>5.484</u>	<u>6.11</u>	1.2	<u>1.3</u>	<u>0.79</u>	<u>0.91</u>		
	Yodo	µg	<u>45.7</u>	<u>235</u>	10	50	<u>6.60</u>	<u>35.00</u>		
	Cobre	µg	<u>274.2</u>	<u>465.3</u>	60	<u>99</u>	<u>39.60</u>	<u>69.30</u>		
	Zinc	mg	<u>2.285</u>	<u>7.05</u>	0.5	1.5	<u>0.33</u>	<u>1.05</u>		
030.000.0013.00	Manganeso	µg	<u>31.99</u>	<u>235</u>	7	50	<u>4.62</u>	<u>35.00</u>		
	Camitina	mg	<u>9.14</u>	<u>14.1</u>	2	3	<u>1.32</u>	<u>2.10</u>		
	Selenio	µg	<u>4.57</u>	<u>42.3</u>	1	9	<u>0.66</u>	<u>6.30</u>		
	Nucleotidos (Opcionales)	mg	<u>8.683</u>	<u>75.2</u>	1.9	16	<u>1.25</u>	<u>11.20</u>		
	Cromo (Opcional)	µg	<u>6.855</u>	<u>47</u>	1.5	10	<u>0.99</u>	<u>7.00</u>		
	Molibdeno (Opcional)	µg	<u>6.855</u>	<u>47</u>	1.5	10	<u>0.99</u>	<u>7.00</u>		
	Taurina (Opcional)	mg	<u>27.42</u>	<u>56.4</u>	6	12	<u>3.96</u>	<u>8.40</u>		
Dilución <u>14.5% a 15.00%</u>										
Envase con 400 a <u>450 g</u> y medida de 4.30 a 4.50 g										
* Aunque no existe un nivel superior de recomendación siempre deberá conservar la relación de ácido linoléico/ácido linolénico.										
** Hidratos de carbono: la lactosa y los polímeros de glucosa deben ser los hidratos de carbono preferidos, solo podrán añadirse almidones naturalmente exentos de gluten precocidos y/o gelatinizados hasta un máximo de 30% del contenido total de hidratos de carbono y hasta un máximo de 2 g/100ml. Deberá evitarse el uso de sacarosa y/o adición de fructuosa.										

GRUPO 17. ONCOLOGÍA**EVEROLIMUS**

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y dosis
010.000.5651.00	COMPRIMIDO Cada comprimido contiene Everolimus 5 mg Envase con 30 comprimidos.	Tratamiento de segunda línea para adultos con cáncer de células renales metastásico. <u>Tratamiento del cáncer de mama avanzado en combinación con exemestano, en mujeres postmenopáusicas con receptores hormonales positivos y HER2 negativo que fallaron a inhibidores de la aromatasas no esteroideos.</u>	Oral. Adultos: 10 mg cada 24 horas
010.000.5652.00	COMPRIMIDO Cada comprimido contiene Everolimus 10 mg Envase con 30 comprimidos.	<u>Tratamiento del cáncer de mama avanzado en combinación con exemestano, en mujeres postmenopáusicas con receptores hormonales positivos y HER2 negativo que fallaron a inhibidores de la aromatasas no esteroideos.</u>	

DISPOSICIONES TRANSITORIAS

Primera. 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 y Catálogo de Insumos del Sector Salud, acordó publicar en el Diario Oficial de la Federación la Primera Actualización de la Edición 2013 del Cuadro Básico y Catálogo de Medicamentos.

México, D.F., a 27 de marzo de 2014.- El Secretario del Consejo de Salubridad General, **Leobardo C. Ruíz Pérez**.- Rúbrica.

SEGUNDA Actualización de la Edición 2013 del Cuadro Básico y Catálogo de Medicamentos.

Al margen un sello con el Escudo Nacional, que dice: Estados Unidos Mexicanos.- Consejo de Salubridad General.

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; 9o. fracción III, 15 fracción II y 17 del Reglamento Interior del Consejo de Salubridad General; Primero, Tercero fracción I, cuarto, quinto y sexto fracciones I y XIV 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, y 1, 2, 4, 5, 7 fracciones I y II, 14 fracción I, 26, 36, 47, 50, 51, 57, 58 y 59 del Reglamento Interior de la Comisión Interinstitucional del Cuadro Básico y Catálogo 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, se estableció 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 Edición 2012 del Cuadro Básico y Catálogo de Medicamentos se publicó de manera íntegra en el Diario Oficial de la Federación el 21 de mayo de 2013 y a partir de esa fecha se efectuaron nueve actualizaciones, las que se incorporan a la Edición 2013, con la finalidad de tener al día la lista de medicamentos para que las instituciones de salud pública atiendan los problemas de salud de la población mexicana.

Que para facilitar la identificación de las actualizaciones que se publicarán posterior a la edición 2013, la Comisión Interinstitucional del Cuadro Básico y Catálogo de Insumos del Sector Salud aprobó reiniciar la nomenclatura de las actualizaciones con el primer número ordinal, haciendo referencia a la Edición 2013.

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 en reunión del 10 de noviembre de 2009, la Comisión Interinstitucional del Cuadro Básico y Catálogo de Insumos del Sector Salud, aprobó la modificación de la clave a 12 dígitos, con la finalidad de identificar las diferentes presentaciones del envase con los dos últimos dígitos, así como también uniformar la información en la adquisición de insumos por las instituciones.

Que conforme al artículo 51 del Reglamento Interior de la Comisión Interinstitucional del Cuadro Básico y Catálogo de Insumos del Sector salud, las actualizaciones del Cuadro Básico y Catálogo, que se aprueben en las actas respectivas, surtirán sus efectos al día siguiente de su publicación en el Diario Oficial de la Federación.

Que en atención a las anteriores consideraciones, la Comisión interinstitucional del Cuadro Básico y Catálogo de Insumos del Sector salud, expide la Segunda Actualización de la Edición 2013 del Cuadro Básico y Catálogo de Medicamentos.

SEGUNDA ACTUALIZACIÓN DE LA EDICIÓN 2013 DEL CUADRO BÁSICO Y CATÁLOGO DE MEDICAMENTOS

EXCLUSIONES

CATÁLOGO

GRUPO 5. ENDOCRINOLOGÍA Y METABOLISMO

RIMONABANT

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y dosis
010.000.3900.00	TABLETA Cada tableta contiene: Rimonabant 20 mg Envase con 28 tabletas.	Coadyuvante en Diabetes Mellitus tipo 2 con obesidad. Coadyuvante en Diabetes Mellitus tipo 2 con dislipidemia.	Oral. Adultos y mayores de 18 años: 20 mg cada 24 horas tomado por la mañana antes del desayuno.

GRUPO 10. HEMATOLOGÍA

DROTRECOGIN ALFA (ACTIVADA)

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y dosis
010.000.5349.00	SOLUCIÓN INYECTABLE Cada frasco ampula con liofilizado contiene: Drotrecogin alfa activada (proteína C activada recombinante humana, PCArh) 5 mg envase con frasco ampula.	Sepsis grave (asociada a disfunción orgánica aguda).	Intravenosa. Adultos: 24 mg/kg de peso corporal / hora durante 96 horas. Administrar diluido en solución salina normal al 0.9% envasada en frascos de vidrio.
010.000.5350.00	SOLUCIÓN INYECTABLE Cada frasco ampula con liofilizado contiene: Drotrecogin alfa activada (proteína C activada recombinante humana, PCArh) 20 mg envase con frasco ampula.		

DISPOSICIONES TRANSITORIAS

Primera. 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 y Catálogo de Insumos del Sector Salud, acordó publicar en el Diario Oficial de la Federación la Segunda Actualización de la Edición 2013 del Cuadro Básico y Catálogo de Medicamentos.

México, D.F., a 31 de marzo de 2014.- El Secretario del Consejo de Salubridad General, **Leobardo C. Ruíz Pérez**.- Rúbrica.