

CONSEJO DE SALUBRIDAD GENERAL

ACUERDO por el que se modifica el diverso por el que se determinan las cantidades o volúmenes de productos químicos esenciales a partir de los cuales serán aplicables las disposiciones de la ley, publicado el 27 de abril de 1998.

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

El Consejo de Salubridad General, con fundamento en los artículos 4o., párrafo cuarto y 73, fracción XVI, base 1a de la Constitución Política de los Estados Unidos Mexicanos; 6 de la Ley Federal para el Control de Precursores Químicos, Productos Químicos Esenciales y Máquinas para Elaborar Cápsulas, Tabletas y/o Comprimido; 4 y 5 del Reglamento de la Ley Federal para el Control de Precursores Químicos, Productos Químicos Esenciales y Máquinas para Elaborar Cápsulas, Tabletas y/o Comprimidos, así como 1, 9, fracción II y 10, fracción VIII del Reglamento Interior del Consejo de Salubridad General, y

CONSIDERANDO

Que el Plan Nacional de Desarrollo 2013-2018, prevé dentro de su Meta Nacional II. México Incluyente; Objetivo 2.3. Asegurar el acceso a los servicios de salud, la Estrategia 2.3.2. Hacer de las acciones de protección y prevención un eje prioritario para el mejoramiento de la salud, en la que se considera como una de sus líneas de acción, la relativa a reducir la prevalencia en el consumo de alcohol, tabaco y drogas ilícitas;

Que el Programa Sectorial de Salud 2013-2018, considera en su Objetivo 1. Consolidar las acciones de protección, promoción de la salud y prevención de enfermedades; Estrategia 1.4. Impulsar acciones integrales para la prevención y control de las adicciones, la línea de acción consistente en reforzar acciones para reducir la demanda, disponibilidad y acceso al tabaco y otras sustancias psicoactivas;

Que en términos de lo dispuesto por el artículo 1 de la Ley Federal para el Control de Precursores Químicos, Productos Químicos Esenciales y Máquinas para Elaborar Cápsulas, Tabletas y/o Comprimidos, dicho ordenamiento tiene por objeto controlar la producción, preparación, enajenación, adquisición, importación, exportación, transporte, almacenaje y distribución de los referidos precursores, productos y máquinas, a fin de evitar su desvío para la producción ilícita de narcóticos;

Asimismo, la referida Ley, considera en su artículo 4, fracción II, incisos f) e i) al anhídrido acético y al permanganato potásico como productos químicos esenciales;

Que el Consejo de Salubridad General, en términos del artículo 6 del citado ordenamiento legal, previa opinión favorable de las dependencias, puede determinar, mediante acuerdo publicado en el Diario Oficial de la Federación, las cantidades o volúmenes de productos químicos esenciales a partir de los cuales serán aplicables las disposiciones de dicha Ley a las personas que realicen las actividades reguladas por la misma, así como respecto de los terceros con quienes las realicen;

Que el 27 de abril de 1998 se publicó en el Diario Oficial de la Federación el Acuerdo por el que se determinan las cantidades o volúmenes de productos químicos esenciales, a partir de los cuales serán aplicables las disposiciones de la Ley, en el que se establecieron, entre otras, las cantidades y volúmenes correspondientes al anhídrido acético y del permanganato de potasio;

Que en la Segunda Sesión Ordinaria celebrada el día 13 de noviembre de 2018, el Pleno del Consejo de Salubridad General con la finalidad de dar cumplimiento de manera más efectiva a las medidas que se prevén en el artículo 12, párrafos 9 y 10 de la Convención de las Naciones Unidas Contra el Tráfico Ilícito de Estupefacientes en lo que respecta a las sustancias antes mencionadas, aprobó emitir el siguiente

ACUERDO POR EL QUE SE MODIFICA EL DIVERSO POR EL QUE SE DETERMINAN LAS CANTIDADES O VOLÚMENES DE PRODUCTOS QUÍMICOS ESENCIALES A PARTIR DE LOS CUALES SERÁN APLICABLES LAS DISPOSICIONES DE LA LEY, PUBLICADO EN EL DIARIO OFICIAL DE LA FEDERACIÓN EL 27 DE ABRIL DE 1998

ARTÍCULO ÚNICO. Se modifica la tabla del Acuerdo por el que se determinan las cantidades o volúmenes de productos químicos esenciales a partir de los cuales serán aplicables las disposiciones de la ley, publicado en el Diario Oficial de la Federación el 27 de abril de 1998, para quedar como sigue:

| Productos Químicos Esenciales | Cantidad o volumen | |
|-------------------------------|-----------------------|-------------------------|
| | Comercio | |
| | (Operación Doméstica) | Importación/exportación |
| | en Kg | en Kg |
| ... | ... | ... |
| ... | ... | ... |
| ... | ... | ... |
| ... | ... | ... |
| ... | ... | ... |
| Anhídrido acético | 1 | 1 |
| ... | ... | ... |
| ... | ... | ... |
| Permanganato potásico | 1 | 1 |
| ... | ... | ... |
| ... | ... | ... |

TRANSITORIO

ÚNICO. El presente Acuerdo entrará en vigor al día siguiente de su publicación en el Diario Oficial de la Federación.

Ciudad de México, a 13 de noviembre de 2018.- El Secretario de Salud y Presidente del Consejo de Salubridad General, **José Ramón Narro Robles**.- Rúbrica.- El Secretario del Consejo de Salubridad General, **Jesús Ancer Rodríguez**.- Rúbrica.

ACUERDO por el que se adiciona la sustancia alfa-Fenilacetonitrilo (APAAN), a la fracción I del artículo 4 de la Ley Federal para el Control de Precursores Químicos, Productos Químicos Esenciales y Máquinas para Elaborar Cápsulas, Tabletas y/o Comprimidos, y a la fracción I del artículo 245 de la Ley General de Salud.

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

El Consejo de Salubridad General, con fundamento en los artículos 4o., párrafo cuarto y 73, fracción XVI, base 1a de la Constitución Política de los Estados Unidos Mexicanos; 4o., fracción II, 15, 17, fracciones I y IX, 244 y 245, fracción I de la Ley General de Salud; 5 de la Ley Federal para el Control de Precursores Químicos, Productos Químicos Esenciales y Máquinas para Elaborar Cápsulas, Tabletas y/o Comprimidos; 4 y 5 del Reglamento de la Ley Federal para el Control de Precursores Químicos, Productos Químicos Esenciales y Máquinas para Elaborar Cápsulas, Tabletas y/o Comprimidos, así como 1, 9, fracción II y 10, fracción VIII del Reglamento Interior del Consejo de Salubridad General, y

CONSIDERANDO

Que el Plan Nacional de Desarrollo 2013-2018, prevé dentro de su Meta Nacional II. México Incluyente; Objetivo 2.3. Asegurar el acceso a los servicios de salud, la Estrategia 2.3.2. Hacer de las acciones de protección y prevención un eje prioritario para el mejoramiento de la salud, en la que se considera como una de sus líneas de acción, la relativa a reducir la prevalencia en el consumo de alcohol, tabaco y drogas ilícitas;

Que el Programa Sectorial de Salud 2013-2018, considera en su Objetivo 1. Consolidar las acciones de protección, promoción de la salud y prevención de enfermedades; Estrategia 1.4. Impulsar acciones integrales para la prevención y control de las adicciones, la línea de acción consistente en reforzar acciones para reducir la demanda, disponibilidad y acceso al tabaco y otras sustancias psicoactivas;

Que la Ley Federal para el Control de Precursores Químicos, Productos Químicos Esenciales y Máquinas para Elaborar Cápsulas, Tabletas y/o Comprimidos establece en su artículo 5, que el Consejo de Salubridad General, previa opinión de las dependencias referidas en dicha Ley, determinará mediante Acuerdo que deberá publicarse en el Diario Oficial de la Federación, la adición o supresión de precursores químicos que se sujetarán o excluirán de la aplicación de dicho ordenamiento;

Que es necesaria la emisión de medidas de control y vigilancia en contra de la venta de sustancias que envenenan al individuo o degeneran la especie humana, como son los precursores químicos que se utilizan en la fabricación de narcóticos, ya que por la facilidad con la que se consiguen, han provocado un aumento en el riesgo de uso ilícito de estos últimos;

Que para la fabricación de sustancias ilícitas, se han desarrollado procesos que emplean alfa-Fenilacetoacetoneitrilo (APAAN), considerada precursor químico de psicotrópicos, y otras análogas, cuya introducción a territorio nacional no es restringido, situación que se deberá combatir con toda firmeza, en razón de que el uso ilícito de la misma representa una grave amenaza a la salud de los mexicanos;

Que en términos de los artículos 244 y 245, fracción I de la Ley General de Salud, el Consejo de Salubridad General está facultado para determinar sustancias que deban ser consideradas como psicotrópicas, así como para emitir disposiciones a las que se sujetará todo acto relacionado con las mismas, y

Que en la Segunda Sesión Ordinaria celebrada el día 13 de noviembre de 2018, el Pleno del Consejo de Salubridad General, aprobó emitir el siguiente

**ACUERDO POR EL QUE SE ADICIONA LA SUBSTANCIA ALFA-FENILACETOACETONITRILO
(APAAN), A LA FRACCIÓN I DEL ARTÍCULO 4 DE LA LEY FEDERAL PARA EL
CONTROL DE PRECURSORES QUÍMICOS, PRODUCTOS QUÍMICOS ESENCIALES
Y MÁQUINAS PARA ELABORAR CÁPSULAS, TABLETAS Y/O COMPRIMIDOS,
Y A LA FRACCIÓN I DEL ARTÍCULO 245 DE LA LEY GENERAL DE SALUD**

PRIMERO. Se adiciona a la fracción I, del artículo 4 de la Ley Federal para el Control de Precursores Químicos, Productos Químicos Esenciales y Máquinas para Elaborar Cápsulas, Tabletas y/o Comprimidos, la sustancia denominada alfa-Fenilacetoacetoneitrilo (APAAN).

SEGUNDO. Se adiciona a la fracción I, del artículo 245 de la Ley General de Salud, la sustancia denominada alfa-Fenilacetoacetoneitrilo (APAAN).

TRANSITORIO

ÚNICO. El presente Acuerdo entrará en vigor al día siguiente de su publicación en el Diario Oficial de la Federación.

Ciudad de México, a 13 de noviembre de 2018.- El Secretario de Salud y Presidente del Consejo de Salubridad General, **José Ramón Narro Robles.**- Rúbrica.- El Secretario del Consejo de Salubridad General, **Jesús Ancer Rodríguez.**- Rúbrica.

TERCERA Actualización de la Edición 2017 del Cuadro Básico y Catálogo de Auxiliares de Diagnóstico.

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

La Comisión Interinstitucional del Cuadro Básico y Catálogo 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 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 insumo, y 1, 2, 4, 5, 7 fracciones I y II, 14 fracción III, 26, 50, 51, 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.

Que, la Edición 2017 del Cuadro Básico y Catálogo de Auxiliares de Diagnóstico se publicó de manera íntegra en el Diario Oficial de la Federación el 9 de marzo de 2018, con la finalidad de tener al día la lista de los auxiliares de diagnóstico indispensables para que las instituciones públicas de salud atiendan los problemas de salud de la población mexicana.

Que, para facilitar la identificación de las actualizaciones que se publicarán posterior a la Edición 2017, 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 2017.

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, conforme al artículo 51 del Reglamento 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 siguiente:

**TERCERA ACTUALIZACIÓN DE LA EDICIÓN 2017
DEL CUADRO BÁSICO Y CATÁLOGO DE AUXILIARES DE DIAGNÓSTICO**

INCLUSIÓN

| |
|-----------------|
| TIRAS REACTIVAS |
|-----------------|

| CLAVE | DESCRIPCIÓN | ESPECIALIDAD O SERVICIO | FUNCIÓN |
|--------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------|
| 080.784.8130 | Tira reactiva para medición cuantitativa de glucemia en sangre capilar total fresca. Contiene enzima GDH FAD. Envase con 50 tiras reactivas TATC | Consulta Externa, Hospitalización | Para realizar mediciones cuantitativas de glucemia en sangre capilar total fresca. |

PRUEBAS RÁPIDAS

| CLAVE | DESCRIPCIÓN | ESPECIALIDAD O SERVICIO | FUNCIÓN |
|--------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 080.784.8148 | <p>Prueba rápida para detectar ruptura prematura de membranas fetales</p> <p>1 kit contiene:</p> <p>1 tira reactiva (dispositivo de flujo lateral "tira reactiva") con anticuerpos monoclonales.</p> <p>1 Vial plástico con solución disolvente.</p> <p>La solución disolvente contiene:</p> <p>a) NaCl al 0,9%</p> <p>b) Triton X₁₀₀ al 0,01%</p> <p>c) NaN₃ al 0,05%</p> <p>1 torunda vaginal estéril</p> <p>1 instructivo</p> <p>Kit para 25 pruebas</p> | Agente diagnóstico | Prueba basada en el análisis inmunocromatográfico cualitativo, que se utiliza para detectar la rotura de membranas fetales en un solo paso, la prueba detecta líquido amniótico in vitro en la secreción vaginal de mujeres gestantes. Agente de diagnóstico in vitro, para uso exclusivo de laboratorio clínico o de gabinete. |

| | |
|-------------------------|---------------------|
| NOMBRE GENÉRICO: | MEDIDOR DE GLUCEMIA |
|-------------------------|---------------------|

| CLAVE | ESPECIALIDAD | SERVICIO |
|--------------|---------------------|------------------------------------|
| 531.345.0344 | Médicas Quirúrgicas | Consulta Externa y Hospitalización |

| | | | |
|-------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------|--|
| Descripción y función: | <p>Equipo para determinación cuantitativa de la glucemia en sangre capilar fresca.</p> <p>Estuche con medidor con pila e instrucciones de uso.</p> <p>Medidor de glucemia puede ser conectado a un ordenador que automáticamente descarga un software con el cual se pueden transferir los datos de las mediciones. El software permite la visualización de la información de los niveles de glucosa del paciente, en tiempo real, lo que le permite al profesional de la salud analizar los niveles de glucosa del paciente de manera inmediata.</p> | | |
| Refacciones: | Las unidades médicas las seleccionarán de acuerdo a sus necesidades, marca y modelo. | | |
| Accesorios opcionales: | Las unidades médicas las seleccionarán de acuerdo a sus necesidades, marca y modelo. | | |
| Consumibles: | Las unidades médicas las seleccionarán de acuerdo a sus necesidades, marca y modelo. | | |
| Instalación: | Operación: | Mantenimiento: | |
| * No Requiere | * Por personal especializado y de acuerdo con el manual de operación. | * Preventivo. * Correctivo por personal calificado. | |

REACTIVOS Y JUEGOS DE REACTIVOS PARA PRUEBAS ESPECÍFICAS

| CLAVE | DESCRIPCIÓN | ESPECIALIDAD O SERVICIO | FUNCIÓN |
|-----------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 080.748.8056 080784.8064 | Panel de reactivos para identificación de ácidos nucleicos de virus, bacterias y levaduras para bacteriemias y fungemia. El cartucho es un sistema cerrado desechable que aloja todos los productos químicos necesarios para aislar, amplificar y detectar ácido nucleico procedente de diferentes patógenos del torrente sanguíneo contenidos en una única muestra de hemocultivo. Kit para 6 pruebas Kit para 30 pruebas | Laboratorio Clínico | Detección e identificación de ácidos nucleicos de agentes infecciosos (bacterias, levaduras y genes de resistencia a antibióticos) de muestras procedentes de hemocultivo positivo. |

| CLAVE | DESCRIPCIÓN | ESPECIALIDAD O SERVICIO | FUNCIÓN |
|------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 080.784.8072 080.784.8080 | Prueba diagnóstica multiplex PCR in vitro, para identificación simultánea de más de 12 agentes infecciosos. El cartucho es un sistema cerrado desechable que aloja todos los productos químicos necesarios para aislar, amplificar y detectar ácido nucleico procedente de múltiples patógenos respiratorios. Kit para 6 pruebas Kit para 30 pruebas | Laboratorio Clínico | Detección e identificación de ácidos nucleicos de agentes infecciosos (virus y bacterias) del tracto respiratorio superior. |

| CLAVE | DESCRIPCIÓN | ESPECIALIDAD O SERVICIO | FUNCIÓN |
|------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 080.784.8098 080.784.8106 | Panel para la identificación de ácidos nucleicos de bacterias, virus y parásitos en infección gastrointestinal. Reactivo para la detección e identificación simultánea de ácidos nucleicos de múltiples bacterias, virus y parásitos, en muestras de heces de individuos con sospecha de infección gastrointestinal. Kit para 6 pruebas Kit para 30 pruebas | Laboratorio Clínico | Detección e identificación de ácidos nucleicos de agentes infecciosos (bacterias, virus y parásitos) en individuos con sospecha de infección gastrointestinal. |

| CLAVE | DESCRIPCIÓN | ESPECIALIDAD O SERVICIO | FUNCIÓN |
|--------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 080.784.8114 | Panel para la identificación de ácidos nucleicos de bacterias, virus y levaduras para meningitis o encefalitis. Panel de reactivos para la detección e identificación simultánea de ácidos nucleicos de múltiples agentes infecciosos en tiempo real, de especímenes de líquido cefalorraquídeo. | Laboratorio Clínico | Detección e identificación de ácidos nucleicos de agentes infecciosos (bacterias, virus y levaduras) en individuos con signos y síntomas de meningitis o encefalitis. |
| 080.784.8122 | Kit con 6 pruebas | | |
| | Kit con 30 pruebas | | |

México, Ciudad de México, a 16 de noviembre de 2018.- La Comisión Interinstitucional del Cuadro Básico y Catálogo de Insumos del Sector Salud acordó publicar en el Diario Oficial de la Federación la Tercera Actualización de la Edición 2017 del Cuadro Básico y Catálogo de Auxiliares de Diagnóstico.- El Presidente de la Comisión Interinstitucional del Cuadro Básico y Catálogo de Insumos del Sector Salud, **Jesús Ancer Rodríguez**.- Rúbrica.

CUARTA Actualización de la Edición 2017 del Cuadro Básico y Catálogo de Material de Curación.

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 II, 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.

Que, la Edición 2017 del Cuadro Básico y Catálogo de Material de Curación se publicó de manera íntegra en el Diario Oficial de la Federación el 8 de marzo de 2018, con la finalidad de tener al día la lista de los materiales de curación indispensables para que las instituciones públicas de salud atiendan los problemas de salud de la población mexicana.

Que, para facilitar la identificación de las actualizaciones que se publicarán posterior a la Edición 2017, 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 2017.

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, conforme al artículo 51 del Reglamento 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 siguiente:

**CUARTA ACTUALIZACIÓN DE LA EDICIÓN 2017 DEL CUADRO BÁSICO
Y CATÁLOGO DE MATERIAL DE CURACIÓN
INCLUSIONES**

| GENÉRICO | CLAVE | DESCRIPCIÓN | ESPECIALIDAD O SERVICIO | FUNCIÓN |
|--------------|--------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Hemostáticos | 060.470.0179 | Malla de celulosa oxidada regenerada de rayón con propiedad bactericida. Hemostático tópico absorbible por hidrólisis.; fina malla de celulosa oxidada regenerada con proceso de cardado que permite separarlo en capas y ser versátil su uso en diferentes tejidos. Contenido de carboxilo 18-24% con capacidad de reducir el pH de la sangre <4.0 que le concede propiedad bactericida para control de sangrado capilar y venoso, así como de pequeñas hemorragias arteriales. Producto esterilizado por medio de radiación Gamma, producto no reutilizable y no reesterilizable. Medidas: 2.5 x 5.1 cm Pieza | Médicas y quirúrgicas | Controla el sangrado capilar y venoso, así como pequeñas hemorragias arteriales en donde no se puede realizar la hemostasis por métodos convencionales |
| | 060.470.0187 | Medidas: 5.1 x 10.2 cm Pieza | | |
| | 060.470.0195 | Medidas: 10.2 x 10.2 cm Pieza | | |

| GENÉRICO | CLAVE | DESCRIPCIÓN | ESPECIALIDAD O SERVICIO | FUNCIÓN |
|--------------|--------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Hemostáticos | 060.470.0203 | Sellante hemostático. Parche suave, fino plegable y flexible de colágeno bovino, recubierto de NHS-PEG (pentaeritritol polietilenglicol éter, tetrasuccinimidil glutarato) y una cara no recubierta, marcada con cuadros azules de un colorante biocompatible. | Médicas y quirúrgicas | Indicado como dispositivo hemostático y sellante quirúrgico para procedimientos en los cuales el control del sangrado o la fuga de otros fluidos corporales o aire mediante técnicas quirúrgicas convencionales son ineficaces o imprácticos |
| | 060.470.0211 | Caja con 5 empaques, cada uno con un parche de colágeno reabsorbible de 2.7cm x 2.7cm | | |
| | 060.470.0229 | Caja con 3 empaques, cada uno con un parche de colágeno reabsorbible de 4.5cm x 4.5 cm Caja con 3 empaques, cada uno con un parche de colágeno reabsorbible de 4.5cm x 9.0 cm | | |

MODIFICACIONES

(se identifican por estar en letras cursivas y subrayadas)

• Apósitos

| GENÉRICO | CLAVE | DESCRIPCIÓN | ESPECIALIDAD O SERVICIO | FUNCIÓN |
|----------|---------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------|-------------------------------|
| APÓSITOS | 060.088.0819 | De hidropolímero, con diseño anatómico para la zona sacral, para tratamiento de heridas. 10 a 18 cm x 12 a 18 cm. Pieza. | Médicas y quirúrgicas | <u>Tratamiento de heridas</u> |
| | <u>060.088.1049</u> | <u>11 x 11 cm.</u> <u>Envase con 10 apósitos.</u> | | |
| | <u>060.088.1056</u> | <u>15 x 20 cm.</u> <u>Envase con 5 apósitos.</u> | | |
| | <u>060.088.1064</u> | <u>15 x 15 cm.</u> <u>Envase con 10 apósitos</u> | | |
| | <u>060.088.1072</u> | <u>20 x 26.5 cm.</u> <u>Envase con 5 apósitos.</u> | | |
| | 060.088.0801 | De hidropolímero para tratamiento de heridas. 15 a 20 cm x <u>15 a</u> 20 cm. Pieza. | | |

• Agujas

| GENÉRICO | CLAVE | DESCRIPCIÓN | ESPECIALIDAD O SERVICIO | FUNCIÓN |
|----------|-------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------|-----------------------------------------------------------------------------|
| AGUJAS | | Tipo; huber, angulada a 90°, de acero inoxidable, para utilizarse con las claves 060.303.0123 y 060.167.8782. | Médicas y quirúrgicas | <u>Para transferencia de fluidos en sistemas de catéteres implantables.</u> |
| | | Longitud: Calibre: | | |
| | 060.040.0881 | 19.1 mm. 19 G. | | |
| | 060.040.0899 | 31.8 mm. 19 G. | | |
| | 060.040.0865 | 19.1 mm. 20 G. | | |
| | 060.040.0873 | 31.8 mm. 20 G. | | |
| | 060.040.0535 | 19.1 mm. 22 G. | | |
| | 060.040.0857 | 31.8 mm. 22 G. | | |
| | Pieza. | | | |
| | <u>20 mm</u> <u>19G</u> | | | |
| | <u>060.040.9338</u> | <u>Envase con 15 piezas</u> | | |
| | <u>060.040.9346</u> | <u>Envase con 50 piezas</u> | | |
| | <u>060.040.9353</u> | <u>Envase con 100 piezas</u> | | |

| | | | | | |
|--|---------------------|----------------------------------------|------------|--|--|
| | | <u>25 mm</u> | <u>19G</u> | | |
| | <u>060.040.9361</u> | <u>Envase con 15</u> <u>piezas</u> | | | |
| | <u>060.040.9379</u> | <u>Envase con 50</u> <u>piezas</u> | | | |
| | <u>060.040.9387</u> | <u>Envase con 100</u> <u>piezas</u> | | | |
| | | <u>20 mm</u> | <u>20G</u> | | |
| | <u>060.040.9395</u> | <u>Envase con 15</u> <u>piezas</u> | | | |
| | <u>060.040.9403</u> | <u>Envase con 50</u> <u>piezas</u> | | | |
| | <u>060.040.9411</u> | <u>Envase con 100</u> <u>piezas</u> | | | |
| | | <u>25 mm</u> | <u>20G</u> | | |
| | <u>060.040.9429</u> | <u>Envase con 15</u> <u>piezas</u> | | | |
| | <u>060.040.9437</u> | <u>Envase con 50</u> <u>piezas</u> | | | |
| | <u>060.040.9445</u> | <u>Envase con 100</u> <u>piezas</u> | | | |
| | | <u>30 mm</u> | <u>20G</u> | | |
| | <u>060.040.9452</u> | <u>Envase con 15</u> <u>piezas</u> | | | |
| | <u>060.040.9460</u> | <u>Envase con 50</u> <u>piezas</u> | | | |
| | <u>060.040.9478</u> | <u>Envase con 100</u> <u>piezas</u> | | | |
| | | <u>20 mm</u> | <u>22G</u> | | |
| | <u>060.040.9486</u> | <u>Envase con 15</u> <u>piezas</u> | | | |
| | <u>060.040.9494</u> | <u>Envase con 50</u> <u>piezas</u> | | | |
| | <u>060.040.9502</u> | <u>Envase con 100</u> <u>piezas</u> | | | |
| | | <u>25 mm</u> | <u>22G</u> | | |
| | <u>060.040.9510</u> | <u>Envase con 15</u> <u>piezas</u> | | | |
| | <u>060.040.9528</u> | <u>Envase con 50</u> <u>piezas</u> | | | |
| | <u>060.040.9536</u> | <u>Envase con 100</u> <u>piezas</u> | | | |
| | | <u>30 mm</u> | <u>22G</u> | | |
| | <u>060.040.9544</u> | <u>Envase con 15</u> <u>piezas</u> | | | |
| | <u>060.040.9551</u> | <u>Envase con 50</u> <u>piezas</u> | | | |
| | <u>060.040.9569</u> | <u>Envase con 100</u> <u>piezas</u> | | | |

- Antiséptico

| GENÉRICO | CLAVE | DESCRIPCIÓN | ESPECIALIDAD O SERVICIO | FUNCIÓN |
|----------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------|-------------|
| Antiséptico | | Solución antiséptica de amplio espectro electrolizada de superoxidación con pH neutro, con efecto bactericida indicado como auxiliar en el lavado y tratamiento de infecciones en todo tipo de lesiones en piel y tejidos e irrigación quirúrgica. | Médicas y quirúrgicas | Antiséptico |
| | | Solución al 0.002% de especies activas de cloro y oxígeno. | | |
| | 060.066.1144 | Envase con 60 ml | | |
| | 060.066.1151 | Envase con 120 ml | | |
| | 060.066.1169 | Envase con 240 ml | | |
| | 060.066.1276 | Bolsa de laminación con 240 mL. | | |
| | 060.066.1177 | Envase con 500 ml | | |
| | 060.066.1284 | Bolsa de laminación con 500 mL. | | |
| | 060.066.1185 | Envase con 1 L | | |
| | 060.066.1292 | Bolsa de laminación con 1 L. | | |
| | 060.066.1193 | Envase con 3 L | | |
| | 060.066.1300 | Bolsa de laminación con 3 L. | | |
| | 060.066.1201 | Envase con 5 L | | |
| | | <u>Gel antiséptico electrolizado de superoxidación con pH neutro, indicado como auxiliar en el lavado y tratamiento de infecciones en todo tipo de lesiones en piel y tejidos.</u> | | |
| | <u>Concentración al 0.005% + 0.0025 de especies activas de cloro y oxígeno.</u> | | | |
| <u>060.066.1359</u> | <u>Tubo de Gel con 75 g.</u> | | | |
| <u>060.066.1367</u> | <u>Tubo de Gel con 240 g.</u> | | | |
| <u>060.066.1375</u> | <u>Envase con 500g.</u> | | | |

México, Ciudad de México, a 5 de noviembre de 2018.- La Comisión Interinstitucional del Cuadro Básico y Catálogo de Insumos del Sector Salud acordó publicar en el Diario Oficial de la Federación la Cuarta Actualización de la Edición 2017 del Cuadro Básico y Catálogo de Material de Curación.- El Presidente de la Comisión Interinstitucional del Cuadro Básico y Catálogo de Insumos del Sector Salud, **Jesús Ancer Rodríguez**.- Rúbrica.