

Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos

Décima Primera Revisión
2022

Ministerio de Salud Pública
Consejo Nacional de Salud
Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos

**Gobierno
del Ecuador**

GUILLERMO LASSO
PRESIDENTE


Índice
General


Índice
Medicamentos


Presione
Ctrl + F



**República del Ecuador
Ministerio de Salud Pública
Consejo Nacional de Salud**

Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos

**Cuadro Nacional de
Medicamentos Básicos**

**Décima Primera Revisión
2022**



República
del Ecuador



GUILLERMO LASSO
PRESIDENTE

CDD: R615.1 C 755

Consejo Nacional de Salud
Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos
Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos y su Registro Terapéutico. Décima Primera Revisión
Quito - Ecuador: Consejo Nacional de Salud, Comisión Nacional de Medicamentos e
Insumos; 2022. --- 154p: tabs: gra: 21x29,7 cm.

ISBN versión impresa: 978-9942-7088-0-9

ISBN versión digital: 978-9942-7088-1-6

- | | |
|----------------------------|--|
| 1. Salud Pública | 4. Registro Terapéutico |
| 2. Medicamentos Esenciales | 5. Farmacología y Terapéutica |
| 3. CNMB Ecuador | 6. Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos |

Consejo Nacional de Salud
Plataforma Gubernamental de Desarrollo Social.
Piso 6. Oficina Nro. 606
Av. Quitumbe Ñan y Amaru Ñan, Quito - 170146

Edición general: Consejo Nacional de Salud.

Cómo citar este documento:

Consejo Nacional de Salud – Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos. Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos y su Registro Terapéutico, Décima Primera Revisión. Quito. CONASA. CONAMEI; 2022.

Disponible en web: www.conasa.gob.ec
www.conamei-conasa.gob.ec

Aplicaciones móviles:



Google Play; CNMB Ecuador



Apple Store; CNMB Ecuador

Hecho en Ecuador

Se autoriza la reproducción parcial o total de esta publicación, para fines no comerciales ni publicitarios citando la fuente.

Elaboración de la Décima Primera Revisión del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos

Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos del Consejo Nacional de Salud

Revisión y validación

Dr. Jorge Albán Villacís
Director Ejecutivo del CONASA.

Aprobación previa

Dr. José Ruales Estupiñán
Ministro de Salud Pública
Presidente del Directorio del Consejo Nacional de Salud

Aprobación final

Directorio del Consejo Nacional de Salud

Edición final

Dra. Ketty Sacoto Aizaga, MSc MPH
Ing. Rafael Palma Corrales
Lcda. Aracely Lugmaña MPH
Abg. Ángel Aucancela
Psic. Ind. Andrea Paredes
Ing. Ana Castillo

Diseño gráfico

Marka Digital - Stefanny López

ISBN versión impresa

978-9942-7088-0-9

ISBN versión digital

978-9942-7088-1-6

En el marco del Convenio de Cooperación Interinstitucional CONASA - Facultad de Ciencias Químicas de la Universidad Central del Ecuador, colaboraron en la edición final:

Dr. Javier Santamaría
Kimberly Bautista
Salomé Zamora
Ronaldo Pazhi
Alex Miranda
Brigith Coro
Milena León
Alisson Mejía
Jessica Porozo
Tania Piarpuezán
Geomara Barreno
Nancy Quimbiulco
Fernanda Quiroga

Consejo Nacional de Salud CONASA



República
del Ecuador

**Gobierno
del Ecuador**

**GUILLERMO LASSO
PRESIDENTE**

Directorio del Consejo Nacional de Salud 2022

Dr. José Ruales Estupiñán
Ministro de Salud Pública
Presidente del Directorio

Dr. Alfredo Borrero Vega
Vicepresidente de la República

Mgs. Esteban Remigio Bernal
Ministro de Inclusión Económica y Social

Grad (S.P.) Luis Lara Jaramillo
Ministro de Defensa Nacional

Dr. Diego Salgado Ribadeneira
Director General del Instituto Ecuatoriano de Seguridad Social - IESS

Dr. Roberto Ponce Pérez
Director Ejecutivo Agencia de Aseguramiento de la Calidad de los Servicios de Salud y Medicina Prepagada - ACESS

Ing. Juan Cordovez Ortega
Director de la Junta de Beneficencia de Guayaquil

Dra. Heidi López Loor
Delegada de la Sociedad de Lucha Contra el Cáncer - SOLCA

Dr. Leonardo Bravo Valencia
Director Ejecutivo de la Asociación de Facultades Ecuatorianas de Ciencias Médicas y de la Salud - AFEME

Dr. Manuel Caizabanda Jeréz
Representante del Consorcio de Gobiernos Autónomos Provinciales del Ecuador - CONGOPE

Dr. José Intriago Ganchoso
Representante de la Asociación de Municipalidades Ecuatorianas - AME

Econ. Ana Delgado Cedeño
Directora Ejecutiva de la Asociación de Clínicas y Hospitales Privados del Ecuador - ACHPE Entidades de salud privadas con fines de lucro

Dr. Ismael Espinoza Suárez
Representante de la Federación Odontológica Ecuatoriana - FOE Gremios de profesionales

Dr. Jorge Albán Villacís
**Director Ejecutivo del Consejo Nacional de Salud
Secretario Técnico del Directorio**

Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos 2021 - 2022

Dr. Rodrigo Henríquez 2022
Dr. Hugo Romo 2021

Presidentes de la Comisión

Mgs. Fernando Góngora
Dra. Yairis Fernández
Dr. Aníbal Lliguin Pérez

Delegados del Ministerio de Salud Pública

Dra. Karla Flores
Dra. Ruth Jimbo
Dr. David Yépez
Dra. Silvia Moreno
Dr. David Mosquera

Delegados de la Vicepresidencia de la República

Dr. Christian López
Dra. Verónica Cevallos
Dra. Mónica Ramos

Delegados de la Dirección de Sanidad de las Fuerzas Armadas

Tnte. QF. Evelin Estupiñán
Tnte. Dra. Amparo Quinga
Dr. Ricardo Tixi

Delegados de la Dirección de Salud de la Policía Nacional

Dr. José Guanotásig
Dr. Marcelo Álvarez
Dra. María Fernanda Luján

Delegados del Instituto Ecuatoriano de Seguridad Social

Dr. Felipe Moreno-Piedrahita
Dr. Julio Salazar

Delegados de la Asociación de Facultades y Escuelas de Medicina del Ecuador

Dr. Luis Sarrazín
Dra. Mónica Tarapué
Dr. David Armas
Dr. Eduardo Zea

Delegados de la Junta de Beneficencia de Guayaquil

Dr. Heidi López
Dr. Felipe Campoverde

Delegados de la Sociedad de Lucha Contra el Cáncer

Dra. Katherine Barba
Dr. Patricio Rosero
Lic. Samantha Aguirre

Delegados de la Asociación de Clínicas y Hospitales Privados del Ecuador

Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos 2021 - 2022

Dr. Héctor Rosero
Dra. Glenda Ramos
Dra. Alba Rhor

Delegados de la Federación Médica Ecuatoriana

Mgs. Luis Pérez
Dra. Elsy Durán
Dr. Mario Palacios

Delegados de la Federación Nacional de Químicos y Bioquímicos Farmacéuticos del Ecuador

Dra. Ketty Sacoto Aizaga
Mgs. Tatiana Cárdenas
Dra. Irina Almeida
Lcdo. Bryan Verdugo

Coordinación Técnica de la Comisión

Índice del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos

| Contenido | Página |
|--|--------|
| Presentación | 9 |
| Introducción | 11 |
| Acuerdo Ministerial..... | 13 |
| Proceso de elaboración y actualización Medicamentos Básicos y su Registro Terapéutico..... | 19 |
| Marco Legal..... | 33 |
| Índice alfabético del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos | 49 |
| GRUPO A Tracto alimentario y metabolismo..... | 71 |
| GRUPO B Sangre y órganos formadores de sangre | 77 |
| GRUPO C Sistema cardiovascular | 83 |
| GRUPO D Dermatológicos | 89 |
| GRUPO G Sistema genito urinario y hormonas sexuales | 93 |
| GRUPO H Preparaciones hormonales sistémicas, excluye hormonas sexuales e insulinas..... | 97 |
| GRUPO J Antiinfecciosos para uso sistémico | 101 |
| GRUPO L Agentes antineoplásicos e inmunomoduladores | 111 |
| GRUPO M Sistema músculo-esquelético | 119 |
| GRUPO N Sistema nervioso..... | 123 |
| GRUPO P Productos antiparasitarios, insecticidas y repelentes..... | 129 |
| GRUPO R Sistema respiratorio | 133 |
| GRUPO S Órganos de los sentidos | 137 |
| GRUPO V Varios | 141 |
| Glosario de formas farmacéuticas..... | 145 |
| Bibliografía | 153 |
| Política de privacidad | 154 |

Presentación

La Constitución de la República determina que el Estado es el garante del derecho a la salud, estableciendo en el Art. 358 que *“El sistema nacional de salud tendrá por finalidad el desarrollo, protección y recuperación de las capacidades y potencialidades para una vida saludable e integral...”*, y, agregando en el Art. 359 que *“El sistema garantizará, a través de las instituciones que lo conforman, la promoción de la salud, prevención y atención integral, familiar y comunitaria, con base en la atención primaria de salud...”*

La Autoridad Sanitaria Nacional, que ejerce la rectoría del sistema nacional de salud, es responsable según el Art. 361 de normar, regular y controlar todas las actividades relacionadas con la salud. En este sentido el Art. 363 en sus numerales 1, 2 respectivamente, disponen que es responsabilidad del Estado, formular *“políticas públicas que garanticen la promoción, prevención, curación, rehabilitación y atención integral en salud y fomentar prácticas saludables en los ámbitos familiar, laboral y comunitario”*; y, de *“Universalizar la atención en salud, mejorar permanentemente la calidad y ampliar la cobertura”*; y, como parte del ejercicio del derecho a la salud debe *“Garantizar la disponibilidad y acceso a medicamentos de calidad, seguros y eficaces, regular su comercialización y promover la producción nacional y la utilización de medicamentos genéricos que respondan a las necesidades epidemiológicas de la población. En el acceso a medicamentos, los intereses de la salud pública prevalecerán sobre los económicos y comerciales.”*

En este marco constitucional y en estricta aplicación de la Sentencia Nro. 679-18-JP/20 y acumulados, Derecho a medicamentos de calidad, seguros y eficaces, de 05 de agosto de 2020, emitida por la Corte Constitucional del Ecuador, la Décima Primera Revisión del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos, contiene la lista de medicamentos esenciales de acuerdo al perfil epidemiológico del país y en estrecha relación con las necesidades de atención de salud prioritarias de la población; y, su selección se la realizó en base a la prevalencia de las enfermedades y a la seguridad, eficacia, conveniencia y costo comparativo de los medicamentos.

La Décima Primera Revisión del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos tuvo como guía el principio de transparencia, siguió la DCI aprobada por la OMS, se fundamentó en criterios técnicos basados en la mejor evidencia científica pertinente y actualizada; y, contó para su elaboración con la valiosa participación de los delegados de las entidades del Sistema Nacional de Salud que conforman la Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos del Consejo Nacional de Salud, de expertos de la academia, de las sociedades científicas, de organizaciones gremiales y de organizaciones de pacientes.

La presente revisión del CNMB, cuyo proceso de actualización se inició en febrero de 2021, marca además un hito histórico en cuanto a su período de actualización; ya que a partir de la presente fecha y en cumplimiento de la Sentencia de la Corte Constitucional, la Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos, mediante un proceso de análisis y evaluación continuo de las solicitudes de inclusión, exclusión o modificación de medicamentos, actualizará de manera permanente el Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos y su Registro Terapéutico, realizará la codificación, en un período de 2 a 4 años, tomando en cuenta las inclusiones, exclusiones y modificaciones efectuadas durante ese período y presentará al Directorio la propuesta de codificación, para su consideración y aprobación. Una vez que la codificación haya sido aprobada por el Directorio, se remitirá a la Autoridad Sanitaria Nacional, para su publicación, mediante el respectivo Acuerdo Ministerial.

Dr. José Ruales Estupiñán
Ministro de Salud Pública del Ecuador
Presidente del Directorio del Consejo Nacional de Salud

Introducción

La Décima Primera Revisión del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos, de conformidad a lo estipulado en el Manual de Procedimientos de la Comisión Nacional de Medicamentos, aprobado por el Directorio del Consejo Nacional de Salud, el 11 de noviembre de 2020 y de acuerdo a la Resolución Nro. CONASA-DE-2020-0020-R de 31 de diciembre de 2020, inició el proceso de actualización con la convocatoria realizada para el efecto, en el período comprendido entre el 1º de febrero al 1º de mayo de 2021, con una extensión del plazo hasta el 31 de mayo de 2021 mediante Resolución Nro. CONASA-DE-2021-0008-R de 19 de abril de 2021.

El Manual de Procedimientos considera para la inclusión, exclusión o modificación de medicamentos tres etapas: i) Primera: Evaluación inicial; ii) Segunda: Criterios de evaluación de medicamentos utilizados por la CONAMEI; y, iii) Tercera: Deliberación.

La primera etapa “Evaluación inicial”, identificó los Medicamento-Indicación (M-I) que al cumplir una serie de parámetros constantes en el “Informe del Revisor 1” elaborado por los miembros de la CONAMEI, puntuaron 7 o más, sobre 13 puntos.

Los medicamentos con una puntuación de 7 o más, pasaron a una segunda etapa “Criterios de evaluación de medicamentos utilizados por la CONAMEI”, en la cual, se realizó una evaluación basada en la mejor evidencia científica; y, los medicamentos que superaron los criterios establecidos en esta etapa, fueron considerados para la fase “Deliberación”, que incluyó la resolución final para su inclusión en la Décima Primera Revisión del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos.

En el proceso para la Décima Primera Revisión del CNMB se recibieron 223 solicitudes, 219 para inclusión y 4 para modificación, presentadas por el Instituto Ecuatoriano de Seguridad Social, la Sociedad de Lucha Contra el Cáncer, el Ministerio de Salud Pública, la Junta de Beneficencia de Guayaquil, las Fuerzas Armadas, Policía Nacional; y, la Asociación de Clínicas y Hospitales Privados.

Del total de las 219 solicitudes presentadas para inclusión se identificaron 122 M-I, de los cuales en la primera etapa 68 cumplieron con el puntaje para pasar a la segunda etapa, de estos, 47 M-I pasaron a la etapa de deliberación y 21 no pasaron la evaluación. En la etapa de deliberación 35 M-I fueron considerados para inclusión y 12 M-I para ampliación de indicaciones.

Luego del correspondiente proceso de deliberación se incluyeron en la Décima Primera Revisión 30 nuevos medicamentos con sus respectivas formas farmacéuticas (14 oncológicos, 4 antimicrobianos, y 12 de uso general); además, se ampliaron las indicaciones de 7 medicamentos que constaban en el CNMB anterior.

De las 4 solicitudes de modificación, se aprobó la ampliación de una forma farmacéutica y se realizaron 28 cambios en los niveles de prescripción para atención en primer nivel. Ante la alerta de seguridad emitida por la Agencia Nacional de Regulación, Control y Vigilancia Sanitaria se excluyó 1 medicamento.

De esta manera, la Décima Primera Revisión del CNMB tiene 484 principios activos y 672 formas farmacéuticas de medicamentos esenciales que responden al perfil epidemiológico del país y a las necesidades de tratamiento terapéutico de las enfermedades de mayor prevalencia de la población ecuatoriana.

Dr. Jorge Albán Villacís
Director Ejecutivo del Consejo Nacional de Salud
Secretario Técnico del Directorio del Consejo Nacional de Salud

REGISTRO OFICIAL[®]

ÓRGANO DE LA REPÚBLICA DEL ECUADOR



MINISTERIO DE SALUD PÚBLICA

ACUERDO No. 00069 - 2022

DÉCIMA PRIMERA REVISIÓN DEL
CUADRO NACIONAL DE MEDICAMENTOS
BÁSICOS Y SU REGISTRO TERAPÉUTICO

No. 00069-2022

EL MINISTRO DE SALUD PÚBLICA

CONSIDERANDO:

- Que,** el artículo 3, numeral 1, de la Constitución de la República del Ecuador, atribuye como deber primordial del Estado garantizar, sin discriminación alguna, el efectivo goce de los derechos establecidos en dicha Norma Suprema y en los instrumentos internacionales, en particular la salud de sus habitantes;
- Que,** el artículo 32 de la invocada Constitución de la República dispone: *"La salud es un derecho que garantiza el Estado, cuya realización se vincula al ejercicio de otros derechos, entre ellos el derecho al agua, la alimentación, la educación, la cultura física, el trabajo, la seguridad social, los ambientes sanos y otros que sustentan el buen vivir. El Estado garantizará este derecho mediante políticas económicas, sociales, culturales, educativas y ambientales; y el acceso permanente, oportuno y sin exclusión a programas, acciones y servicios de promoción y atención integral de salud, salud sexual y salud reproductiva. La prestación de los servicios de salud se regirá por los principios de equidad, universalidad, solidaridad, interculturalidad, calidad, eficiencia, eficacia, precaución y bioética, con enfoque de género y generacional."*;
- Que,** el artículo 361 de la Norma Suprema dispone al Estado ejercer la rectoría del Sistema Nacional de Salud a través de la Autoridad Sanitaria Nacional, que es la responsable de formular la política nacional de salud y de normar, regular y controlar todas las actividades relacionadas con la salud, así como el funcionamiento de las entidades del sector;
- Que,** el artículo 363 numeral 7 de la Norma Constitucional, establece como una de las responsabilidades del Estado la de garantizar la disponibilidad y acceso a medicamentos de calidad, seguros y eficaces, regular su comercialización y promover la producción nacional y la utilización de medicamentos genéricos que respondan a las necesidades epidemiológicas de la población, y que, en el acceso a medicamentos, los intereses de la salud pública prevalecerán sobre los económicos y comerciales;
- Que,** la Ley Orgánica de Salud, en el artículo 4, prevé que la Autoridad Sanitaria Nacional es el Ministerio de Salud Pública, entidad a la que corresponde el ejercicio de las funciones de rectoría en salud; así como la responsabilidad de la aplicación, control y vigilancia del cumplimiento de dicha Ley; siendo obligatorias las normas que dicte para su plena vigencia;
- Que,** el artículo 6 de la Ley Orgánica de Salud determina las atribuciones y responsabilidades del Ministerio de Salud Pública, siendo, entre otras: *"20. Formular políticas y desarrollar estrategias y programas para garantizar el acceso y la disponibilidad de medicamentos de calidad, al menor costo para la población, con énfasis en programas de medicamentos genéricos; (...)."*;

- Que,** la Ley *Ibidem* en el artículo 154 dispone: *“El Estado garantizará el acceso y disponibilidad de medicamentos de calidad y su uso racional, priorizando los intereses de la salud pública sobre los económicos y comerciales. (...)”*;
- Que,** el artículo 17 de la Ley Orgánica del Sistema Nacional de Salud creó el Consejo Nacional de Salud - CONASA, como una entidad pública con personería jurídica, autonomía administrativa y financiera, con domicilio en el Distrito Metropolitano de Quito; y, que sus resoluciones, como resultado de la concertación sectorial, que se procurará se adopten por consenso, serán de cumplimiento obligatorio para todos los integrantes del Sistema;
- Que,** el artículo 28 de la referida Ley Orgánica del Sistema Nacional de Salud, establece que el Ministerio de Salud Pública, con el apoyo del Consejo Nacional de Salud, dispondrá las medidas que permitan garantizar la disponibilidad de medicamentos esenciales e insumos en el país; y que, promoverá la producción nacional, garantizará el uso de productos genéricos y organizará instancias y procesos de provisión común de los mismos, de acuerdo con el Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos que se elaborará según la nomenclatura internacional aprobada por la Organización Mundial de la Salud, el mismo que será de aplicación obligatoria por las entidades del sector, con resguardo de su calidad, seguridad y eficacia y al menor costo posible;
- Que,** el Código Orgánico Administrativo estipula: *“Art. 130.- Competencia normativa de carácter administrativo. Las máximas autoridades administrativas tienen competencia normativa de carácter administrativo únicamente para regular los asuntos internos del órgano a su cargo, salvo los casos en los que la ley prevea esta competencia para la máxima autoridad legislativa de una administración pública. (...)”*;
- Que,** el artículo 6 de la Ley de Producción, Importación, Comercialización y Expendio de Medicamentos Genéricos de Uso Humano, prevé que las entidades del sector público que tengan a su cargo prestaciones y programas de salud, están obligadas a adquirir exclusivamente medicamentos genéricos, de acuerdo al Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos que será elaborado por el Consejo Nacional de Salud;
- Que,** el Reglamento General a la Ley Orgánica del Sistema Nacional de Salud, en el literal a) del artículo 42, determina que es función de la Comisión de Medicamentos e Insumos, elaborar y actualizar el Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos y su registro terapéutico, de conformidad con las normas vigentes;
- Que,** con Decreto Ejecutivo No. 485 expedido el 7 de julio de 2022, publicado en el Segundo Suplemento del Registro Oficial No. 111 de 22 de julio de 2022, el Presidente Constitucional de la República designó al doctor José Leonardo Ruales Estupiñán, como Ministro de Salud Pública;
- Que,** con Acuerdo Ministerial Nro. 00117-2021 suscrito el 10 de enero de 2021, publicado en el Registro Oficial 381 de 29 de enero de 2021 se aprobó y publicó la Décima Revisión del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos, elaborado por la Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos -CONAMEI- del Consejo Nacional de Salud, en cumplimiento al numeral 16 de la Sentencia Nro. 679-18-JP/20 y acumulados, *“Derecho a*

medicamentos de calidad seguros y eficaces", emitida el 5 de agosto de 2020 por la Corte Constitucional del Ecuador;

- Que,** en reunión ordinaria de 15 de noviembre de 2022, el Directorio del Consejo Nacional de Salud aprobó la Décima Primera Revisión del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos y su registro terapéutico;
- Que,** mediante oficio Nro. CONASA-DE-2022-0000-OF de 22 de noviembre de 2022, el Director Ejecutivo del Consejo Nacional de Salud, solicitó al Ministro de Salud Pública se elabore el Acuerdo Ministerial que disponga la publicación de la Décima Primera Revisión del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos y su registro terapéutico, elaborado por la Comisión de Medicamentos e Insumos y aprobado por el Directorio del Consejo Nacional de Salud; y,
- Que,** con fecha 24 de noviembre de 2022, en el recorrido del Sistema de Gestión Documental Quipux del antes referido oficio Nro. CONASA-DE-2022-0000-OF, el Director Nacional de Políticas, Normatividad y Modelamiento de Salud informó a la Subsecretaria de Rectoría del Sistema Nacional de Salud: *"Estimada Sra. Subsecretaria, de acuerdo a lo establecido en la Ley Orgánica del Sistema Nacional de Salud y a su reglamento, es competencia del CONASA a través de la Comisión de Medicamentos e Insumos elaborar y actualizar el CNMB. Por tanto el tramite debe ser trasladado directamente a la Coordinación Jurídica."*

EN EJERCICIO DE LAS ATRIBUCIONES CONFERIDAS POR LOS ARTÍCULOS 154, NUMERAL 1 DE LA CONSTITUCIÓN DE LA REPÚBLICA DEL ECUADOR Y 130 DEL CÓDIGO ORGÁNICO ADMINISTRATIVO

ACUERDA:

Artículo 1.- Publicar la Décima Primera Revisión del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos y su Registro Terapéutico, elaborado por la Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos - CONAMEI del Consejo Nacional de Salud y aprobada por su Directorio.

DISPOSICIÓN DEROGATORIA

ÚNICA.- Deróguense todas las normas de igual o menor jerarquía que se opongan al presente Acuerdo Ministerial, expresamente el Acuerdo Ministerial No. 00117-2021 suscrito el 10 de enero de 2021, publicado en el Registro Oficial No. 381 de 29 de enero de 2021 con el que se aprobó y publicó la Décima Revisión del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos - CNMB.

DISPOSICIÓN FINAL

El presente Acuerdo Ministerial entrará en vigencia a partir de su publicación en el Registro Oficial y de su ejecución encárguese a la Subsecretaría de Rectoría del Sistema Nacional de Salud a través de la Dirección Nacional de Regulación de Medicamentos y Dispositivos Médicos.

Dado en el Distrito Metropolitano de Quito a, **19 DIC. 2022**



Firmado digitalmente por
**JOSE LEONARDO
RUALES
ESTUPINAN**



Dr. José Ruales Estupiñan
MINISTRO DE SALUD PÚBLICA

Proceso de elaboración y actualización del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos y su Registro Terapéutico



Índice
General



Índice
Medicamentos



Presione
Ctrl + F

Décima Primera Revisión 2022



República
del Ecuador

**Gobierno
del Ecuador**

**GUILLERMO LASSO
PRESIDENTE**

Proceso de elaboración y actualización de la Décima Primera Revisión del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos y su Registro Terapéutico

La Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos (CONAMEI) fue constituida en el año 1985 y ratificada por la Ley Orgánica del Sistema Nacional de Salud, expedida el 17 de septiembre de 2002, publicada en el Registro Oficial Nro. 670 de 25 de septiembre de 2002.

El Consejo Nacional de Salud (CONASA), se creó como entidad pública con personería jurídica y autonomía administrativa y financiera, a partir de la aprobación de la referida Ley.

El Reglamento a la Ley Orgánica del Sistema Nacional de Salud, expedido con Decreto Ejecutivo Nro. 3611 de 14 de enero de 2003, publicado en el Registro Oficial Nro. 9 de 28 de enero de 2003, determina:

“Art. 24.- Del Consejo Nacional de Salud.- Es el organismo de máxima concertación nacional, creado mediante ley como entidad pública, dotado de personería jurídica y autonomía administrativa y financiera (...)”

“Art. 41.- De la Comisión de Medicamentos e Insumos.- La comisión está conformada por delegados técnicos de las entidades del sistema con poder de decisión, sin vinculación con las empresas farmacéuticas nacionales o internacionales y con formación o experiencia en: farmacología, salud pública, clínica, química, farmacia o administración de programas de medicamentos e insumos. En el estatuto interno, que deberá ser aprobado por el Directorio, se definirá el número de sus integrantes, la regularidad de sus reuniones y demás aspectos que faciliten su funcionamiento.”

“Art. 42.- De las funciones de la Comisión de Medicamentos e Insumos.- La comisión cumplirá las siguientes funciones:

a) Elaborar y actualizar el Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos y su registro terapéutico, de conformidad con las normas vigentes; (...)”

“Art. 80.- Del cuadro nacional de medicamentos básicos.- El Consejo Nacional de Salud, a través de la Comisión de Medicamentos e Insumos, mantendrá actualizado y difundirá oportunamente el cuadro nacional de medicamentos básicos, y su registro terapéutico.”

Mediante Decreto Ejecutivo Nro. 07 de 24 de mayo de 2021, el Presidente Constitucional de la República dispuso:

“Artículo 1.- Encargar al Vicepresidente de la República, Dr. Alfredo Borrero Vega, la coordinación de las políticas públicas necesarias para el fortalecimiento del Sistema Nacional de Salud en conjunto con el Ministerio de Salud Pública y la Secretaría Nacional de Planificación.”

Con este antecedente, el Directorio del Consejo Nacional de Salud de 24 de agosto de 2021, resolvió por unanimidad incluir a la Vicepresidencia de la República como miembro nato del Directorio, en base a lo dispuesto en el artículo 7 numeral 17 de la Ley Orgánica del Sistema Nacional de Salud.

En este contexto la CONAMEI quedó constituida de la siguiente manera:

- Ministerio de Salud Pública, que la preside
- Vicepresidencia de la República
- Dirección de Sanidad de las Fuerzas Armadas
- Dirección de Salud de la Policía Nacional
- Instituto Ecuatoriano de Seguridad Social
- Junta de Beneficencia de Guayaquil
- Sociedad de Lucha Contra el Cáncer
- Asociación de Facultades y Escuelas de Medicina
- Asociación de Clínicas y Hospitales Privados del Ecuador
- Federación Médica Ecuatoriana
- Federación de Bioquímicos y Químicos Farmacéuticos

De conformidad con lo establecido en el Manual de Procedimientos de la CONAMEI, aprobado por el Directorio del Consejo Nacional de Salud, el 11 de noviembre de 2020 y de acuerdo con la Resolución Nro. CONASA-DE-2020-0020-R de 31 de diciembre de 2020, se inició el proceso de actualización para la Décima Primera Revisión del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos (CNMB).

La convocatoria para el efecto se realizó en el período comprendido entre el primero de febrero y el primero de mayo de 2021; y, por solicitud de los delegados de la CONAMEI, ante los diferentes inconvenientes presentados por efecto de la pandemia, mediante Resolución Nro. CONASA-DE-2021-0008-R de 19 de abril de 2021, se extendió el plazo de la convocatoria hasta el 31 de mayo de 2021.

En cumplimiento a lo estipulado en el Manual, el procedimiento para la inclusión, exclusión o modificación de medicamentos contempla tres etapas:

Primera: Evaluación inicial

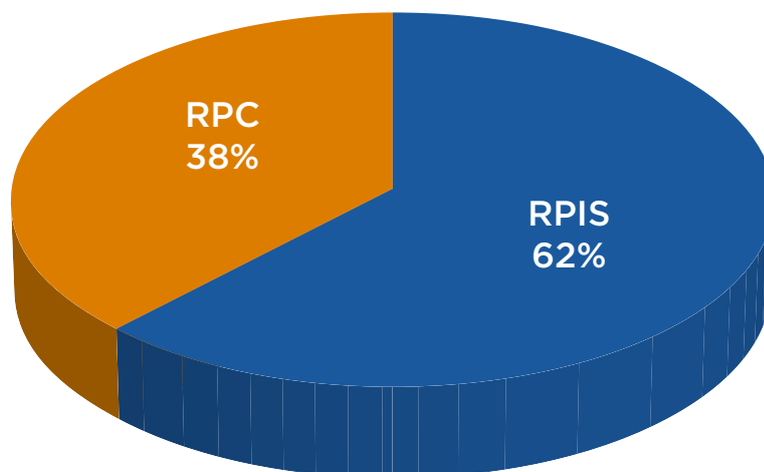
Segunda: Criterios de evaluación de medicamentos utilizados por la CONAMEI

Tercera: Deliberación

La primera, busca identificar los Medicamento-Indicación (M-I) que al cumplir una serie de parámetros constantes en el “Informe del Revisor 1” elaborado por los miembros de la CONAMEI, puntúen 7 o más, para pasar a una segunda etapa de evaluación donde se establecen los medicamentos a ser considerados en la tercera fase de deliberación que incluye la resolución final.

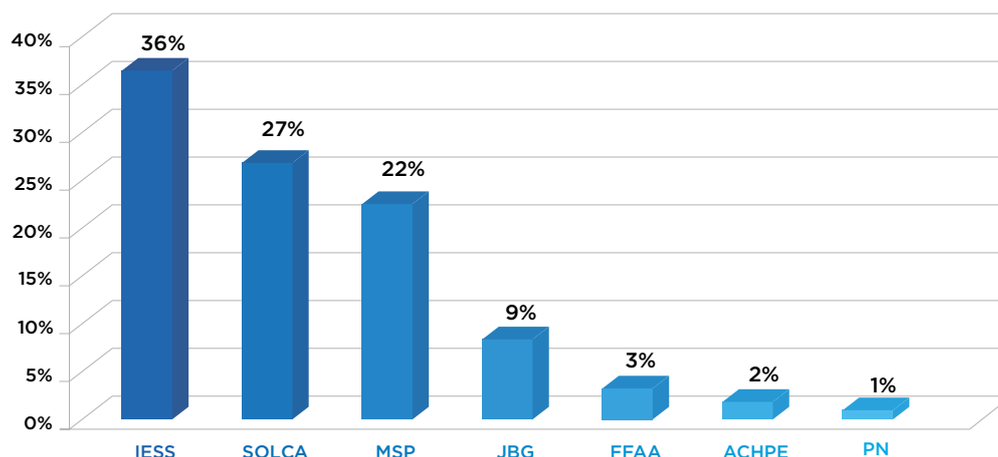
Para la Décima Primera Revisión del CNMB se recibieron 223 solicitudes, 219 para inclusión y 4 para modificación, provenientes de la Red Pública Integral de Salud (RPIS) y de la Red Privada Complementaria (RPC).

Figura 1. Solicitudes ingresadas por subsistema



Las entidades que presentaron solicitudes fueron el Instituto Ecuatoriano de Seguridad Social (IESS), la Sociedad de Lucha Contra el Cáncer (SOLCA), el Ministerio de Salud Pública (MSP), la Junta de Beneficencia de Guayaquil (JBG), las Fuerzas Armadas (FFAA), la Asociación de Clínicas y Hospitales Privados del Ecuador (ACHPE) y la Policía Nacional (PN).

Figura 2. Porcentaje de solicitudes ingresadas por institución

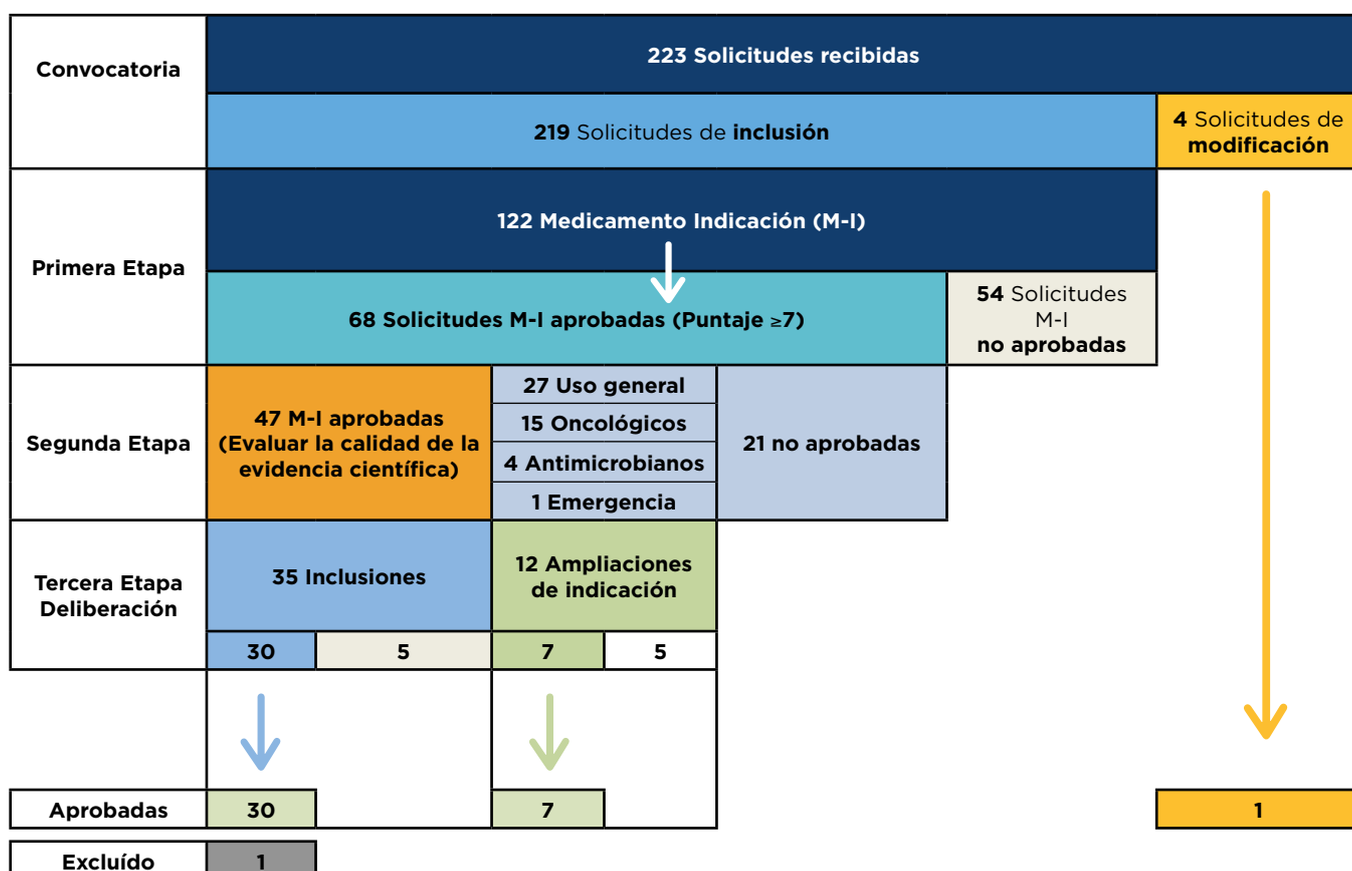


Del total de solicitudes presentadas se identificaron 122 M-I, de los cuales en la primera etapa 68 cumplieron con el puntaje para pasar a la segunda etapa, de éstos, 47 M-I (15 oncológicos, 4 antimicrobianos, 1 medicamento para emergencia sanitaria y 27 de uso general) pasaron a la etapa de deliberación.

En la etapa de deliberación 35 M-I fueron considerados para inclusión y 12 M-I para ampliación de indicaciones.

Luego del correspondiente análisis, se incluyeron en la Décima Primera Revisión 30 nuevos medicamentos con sus respectivas formas farmacéuticas (14 oncológicos, 4 antimicrobianos, 12 de uso general); además, se ampliaron las indicaciones de 7 medicamentos que constaban en el CNMB Décima Revisión.

Figura 3. Proceso para la inclusión, exclusión o modificación de medicamentos en la Décima Primera Revisión del CNMB



De manera adicional, de las 4 solicitudes de modificación, se aprobó la ampliación de una forma farmacéutica y se modificó el nivel de atención de 30 principios activos (39 medicamentos) para permitir su utilización en el primer nivel de atención del Sistema Nacional de Salud, y mejorar su capacidad resolutoria.

Debido a la alerta de seguridad emitida por la Agencia Nacional de Regulación, Control y Vigilancia Sanitaria (ARCSA) se excluyó 1 medicamento.

De acuerdo con cada uno de los 8 grupos ATC los nuevos principios activos incluidos son:

Tabla 1. Lista de los nuevos principios activos incluidos en la Décima Primera Revisión del CNMB

| Grupo | Denominación común internacional |
|--|--|
| <p style="text-align: center;">A</p> <p style="text-align: center;">Tracto alimentario y metabolismo</p> | Aprepitant |
| | Dapagliflozina |
| | Empagliflozina |
| <p style="text-align: center;">B</p> <p style="text-align: center;">Sangre y órganos formadores de sangre</p> | Factor de coagulación IX, II, VII y X, en combinación (complejo de Protrombina humana) |
| | Emicizumab |
| | Fibrinógeno humano (Factor I) |
| <p style="text-align: center;">C</p> <p style="text-align: center;">Sistema cardiovascular</p> | Levosimendán |
| | Telmisartán + Amlodipina |
| <p style="text-align: center;">J</p> <p style="text-align: center;">Antiinfecciosos para uso sistémico</p> | Ceftazidima + Avibactam |
| | Bedaquilina |
| | Delamanida |
| | Pretomanida |
| <p style="text-align: center;">L</p> <p style="text-align: center;">Agentes antineoplásicos e inmunomoduladores</p> | Ibrutinib |
| | Lenvatinib |
| | Pembrolizumab |
| | Olaparib |
| | Ocrelizumab |
| | Guselkumab |
| | Alectinib |
| | Axitinib |
| | Azacitidina |
| | Triptorelina |
| | Apalutamida |
| | Vedolizumab |
| | Pirfenidona |
| Trastuzumab emtansina | |
| <p style="text-align: center;">N</p> <p style="text-align: center;">Sistema nervioso</p> | Tapentadol |
| | Topiramato |
| <p style="text-align: center;">R</p> <p style="text-align: center;">Sistema respiratorio</p> | Salmeterol + Fluticasona |
| <p style="text-align: center;">S</p> <p style="text-align: center;">Órganos de los sentidos</p> | Aflibercept |

En los grupos D (Dermatológicos), G (Sistema genito urinario y hormonas sexuales), H (Preparaciones hormonales sistémicas, excluye hormonas sexuales e insulinas), M (Sistema músculo-esquelético), P (Productos antiparasitarios, insecticidas y repelentes), V (Varios) no se incluyeron nuevos medicamentos.

Durante el proceso de inclusión, exclusión o modificación de medicamentos, la Comisión tuvo dos objetivos claves de política pública: Mejorar la capacidad resolutoria del Sistema Nacional de Salud, con énfasis en el primer nivel de atención y ampliar la cobertura de terapias disponibles para la población, para esto, se incluyeron:

- Catorce (14) nuevos medicamentos en el grupo de agentes antineoplásicos e inmunomoduladores, con el fin de aumentar los tratamientos disponibles para cáncer y condiciones autoinmunes.
- Una (1) nueva alternativa para la prevención y tratamiento de náuseas y vómitos en pacientes que reciben tratamientos antineoplásicos altamente emetogénos.
- Dos (2) inhibidores del cotransportador sodio-glucosa tipo 2 como tercer escalón terapéutico en pacientes con insuficiencia cardíaca con fracción de eyección reducida, que pueden utilizarse en pacientes con o sin diabetes, y también reducir la progresión de enfermedad renal.
- El fibrinógeno humano para el tratamiento de emergencia de coagulopatía adquirida secundaria a hemorragias masivas, ampliando la disponibilidad de tratamientos para hemofilia congénita.
- La combinación en dosis fija de Telmisartán + Amlodipina, y modificando el nivel de prescripción de Atorvastatina para su uso en el primer nivel de atención, fortaleciendo la implementación de la estrategia HEARTS para el manejo de condiciones crónicas como la hipertensión, dislipemias y el riesgo cardiovascular elevado.
- El Topiramato para el tratamiento de migraña.
- La combinación de Salmeterol + Fluticasona para el tratamiento de asma.
- Un (1) agente anti neo-vascularización para el tratamiento de edema macular diabético y degeneración macular relacionada con la edad.
- Tres (3) nuevos medicamentos para el tratamiento de tuberculosis multidrogo-resistente (MDR) y extremadamente resistente (XDR).
- Una nueva alternativa terapéutica para el tratamiento de infecciones nosocomiales por gérmenes multiresistentes.
- La formulación parenteral de Ibuprofeno, y el Tapentadol para el dolor crónico especialmente en pacientes oncológicos.

Considerando la última edición de la clasificación internacional ATC, en la Décima Primera Revisión del CNMB se actualizó la clasificación de los medicamentos.

Durante el proceso de elaboración y actualización del Cuadro, se reformó el Manual de Procedimientos de la CONAMEI, de conformidad a la resolución del Directorio del CONASA del 13 de mayo de 2022 relacionada con la "Inclusión en el Capítulo IV: Procedimientos de evaluación, numeral 4.1. del literal n)" que establece en la parte pertinente "... La Autoridad Sanitaria Nacional podrá, requerir al CONASA en cualquier momento la evaluación de modificaciones, la exclusión, o inclusión de medicamentos relacionados con programas y estrategias prioritarios". Esto permitirá a futuro se incluyan nuevas alternativas terapéuticas para patologías, tales como la hemofilia, la enfermedad de Von Willebrand, la hepatitis viral C y ampliar los medicamentos para las estrategias relacionadas con la salud sexual y reproductiva.

Para la revisión del CNMB, se efectuaron 65 reuniones de la CONAMEI y 4 talleres, con la siguiente temática:

1. *Evaluación de Medicamentos para Inclusión en la Décima Primera Revisión del CNMB, del 9 al 13 de mayo de 2022.*
2. *Actualización y aprobación del Registro Terapéutico (RT) del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos (CNMB), del 18 a 22 de julio de 2022.*
3. *Revisión de segunda fase y deliberación de las solicitudes de inclusión de medicamentos en la Décima Primera Revisión del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos (CNMB), los días 5, 6, 12 y 13 de septiembre de 2022, y*
4. *Revisión para modificación del nivel de prescripción y nivel de atención en la Décima Primera Revisión del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos (CNMB), el 3 de octubre de 2022.*

En abril de 2022, se desarrolló el “Instructivo para la asignación de puntajes a los parámetros de evaluación establecidos en el “Anexo 09. Matriz 1: Evaluación Inicial” del Manual de Procedimientos de la Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos”, así como, se elaboró en junio de 2022 el “Procedimiento administrativo para la elaboración/actualización del Registro Terapéutico (RT) del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos (CNMB)”.

Como resultado del proceso, la Décima Primera Revisión del CNMB cuenta con 484 principios activos y 672 formas farmacéuticas.

Tabla 2. Histórico de los principios activos y formas farmacéuticas de las revisiones del CNMB

| Año | Descripción | Principios activos | Formas farmacéuticas |
|-------------|--------------------|---------------------------|-----------------------------|
| 1986 | CNMB 1ª Edición | 236 | 384 |
| 1989 | CNMB 1ª Revisión | 247 | 435 |
| 1992 | CNMB 2ª Revisión | 236 | 438 |
| 1996 | CNMB 3ª Revisión | 292 | 454 |
| 2002 | CNMB 4ª Revisión | 386 | 582 |
| 2004 | CNMB 5ª Revisión | 382 | 458 |
| 2006 | CNMB 6ª Revisión | 388 | 497 |
| 2008 | CNMB 7ª Revisión | 410 | 531 |
| 2010 | CNMB 8ª Revisión | 421 | 559 |
| 2013 - 2014 | CNMB 9ª Revisión | 398 | 535 |
| 2014 - 2019 | CNMB 10ª Revisión | 454 | 646 |
| 2019 - 2022 | CNMB 11ª Revisión | 484 | 672 |

Estructura del CNMB según la codificación ATC

El CNMB, considera la clasificación internacional ATC (Anatómica, Terapéutica, Química), que contempla catorce grupos anatómicos/farmacológicos principales o de primer nivel.

Tabla 3. Codificación ATC

| Nivel | Codificación | | | | Descripción |
|---------|--------------|--------|------|--------|--|
| | Alfa | Número | Alfa | Número | |
| Primero | A | | | | Tracto alimentario y metabolismo |
| | B | | | | Sangre y órganos formadores de sangre |
| | C | | | | Sistema cardiovascular |
| | D | | | | Dermatológicos |
| | G | | | | Sistema genito urinario y hormonas sexuales |
| | H | | | | Preparaciones hormonales sistémicas, excluye hormonas sexuales e insulinas |
| | J | | | | Antiinfecciosos para uso sistémico |
| | L | | | | Agentes antineoplásicos e inmunomoduladores |
| | M | | | | Sistema músculo-esquelético |
| | N | | | | Sistema nervioso |
| | P | | | | Productos antiparasitarios, insecticidas y repelentes |
| | R | | | | Sistema respiratorio |
| | S | | | | Órganos de los sentidos |
| | V | | | | Varios |
| Segundo | | 00 | | | Subgrupo terapéutico |
| Tercero | | | A | | Subgrupo farmacológico |
| Cuarto | | | | A | Subgrupo químico |
| Quinto | | | | 00 | Principio activo |

El CNMB está estructurado tomando en cuenta los siguientes ítems: Código, Denominación Común Internacional, Forma farmacéutica (para adquisición), Concentración, Nivel de prescripción, Nivel de atención y VÍA ADM (vía de administración).

Figura 4. Estructura del CNMB

| CONSEJO NACIONAL DE SALUD COMISIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS E INSUMOS DÉCIMA PRIMERA REVISIÓN CUADRO NACIONAL DE MEDICAMENTOS BÁSICOS 2022 | | | | | | | | |
|--|----------------------------------|---------------------------------------|---------------|-----------------------|-------------------|----|-----|---------|
| CÓDIGO | DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL | FORMA FARMACÉUTICA (PARA ADQUISICIÓN) | CONCENTRACIÓN | NIVEL DE PRESCRIPCIÓN | NIVEL DE ATENCIÓN | | | VÍA ADM |
| | | | | | I | II | III | |

Código

Según el código ATC, las sustancias activas se clasifican en una jerarquía con cinco niveles diferentes. El nivel 1 comprende los grupos anatómicos. El nivel 2 corresponde al subgrupo farmacológico o terapéutico. Los niveles 3 y 4 contienen subgrupos químicos, farmacológicos o terapéuticos, y el nivel 5 se refiere al principio activo.

La clasificación completa de la Metformina ilustra la estructura del código:

Tabla 4. Clasificación del código ATC de la Metformina

| Nivel | Grupo/subgrupo | | Descripción |
|-----------------------|----------------|---------------------------|---|
| 1 ^{er} nivel | A | Grupo principal anatómico | Tracto alimentario y metabolismo |
| 2 ^{do} nivel | A10 | Subgrupo terapéutico | Medicamentos utilizados en la diabetes |
| 3 ^{er} nivel | A10B | Subgrupo farmacológico | Medicamentos para reducir la glucosa en sangre, excluye insulinas |
| 4 ^{to} nivel | A10BA | Subgrupo químico | Biguanidas |
| 5 ^{to} nivel | A10BA02 | Principio activo | Metformina |

Denominación Común Internacional

Esta columna corresponde al nombre oficial del principio activo, así como la descripción de los grupos y subgrupos ATC.

Forma farmacéutica (para adquisición)

Es la forma física que caracteriza al medicamento (principios activos o materia farmacológicamente activa y excipientes o materia farmacológicamente inactiva), misma que confiere al medicamento características organolépticas adecuadas, una correcta dosificación, eficacia terapéutica y estabilidad en el tiempo.

En el CNMB, se considera una descripción general de forma farmacéutica, exclusivamente para facilitar los procesos de adquisición.

El “Glosario de formas farmacéuticas” establece de manera específica las formas medicamentosas que se deben detallar en la receta manual o electrónica, elaborada por el profesional prescriptor facultado para el efecto.

Ejemplo

Formas farmacéuticas sólidas orales:

Son preparaciones sólidas, las cuales contienen una unidad de dosificación de uno o más principios activos. Se obtienen aglomerando por compresión un volumen constante de partículas y están destinados a la administración por vía oral. Algunos comprimidos se ingieren enteros, otros masticados, otros se disuelven o dispersan en agua antes de su administración y otros deben permanecer en la boca para liberar allí el principio activo. Los comprimidos/tabletas recubiertas no deben partirse.

Ejemplos de formas farmacéuticas específicas:

- Tableta
- Tableta recubierta
- Tableta efervescente
- Tableta sublingual
- Tableta masticable

Ejemplo de prescripción

Rp. /

Paracetamol tableta 500 mg #10 (diez)

✓ Correcto

Rp. /

Paracetamol sólido oral 500 mg # 10 (diez)

✗ Incorrecto

Concentración

Es la cantidad específica del principio activo presente en un medicamento. Se expresa en unidades del sistema internacional de medidas.

Según la naturaleza física del medicamento, de la forma de dosificación y sus interacciones (sólidas, líquidas parenterales y líquidas orales), la concentración puede expresarse de diversas maneras.

- En formas farmacéuticas sólidas la concentración se expresa en: microgramos (mcg), miligramos (mg), gramos (g), Unidades de Farmacopea Europea (U.Ph.Eur.), Unidades de Farmacopea Americana (USP), etc.
- En formas farmacéuticas líquidas parenterales la concentración se expresa por 1 mL: mg/mL, UI/mL, UH/mL, etc.
- Para formas farmacéuticas líquidas orales la concentración generalmente se expresa por 1 mL o 5 mL. Ejemplo:

| Denominación Común Internacional | Forma farmacéutica (para adquisición) | Concentración |
|----------------------------------|---------------------------------------|--|
| Paracetamol | Líquido oral | 120 mg/5mL 150 mg/5mL 160 mg/5mL |
| Paracetamol | Líquido oral (gotas) | 100 mg/mL |

- Si el medicamento tiene dos concentraciones claramente establecidas, las mismas estarán unidas por la conjunción “y”. Ejemplo:

| Denominación Común Internacional | Forma farmacéutica (para adquisición) | Concentración |
|----------------------------------|---------------------------------------|---------------|
| Clortalidona | Sólido oral | 25 mg y 50 mg |

- Si el medicamento tiene un rango de concentraciones, se utilizará un guión entre la inferior y la superior. Las concentraciones que se encuentren en este intervalo pueden ser adquiridas. Ejemplo:

| Denominación Común Internacional | Forma farmacéutica (para adquisición) | Concentración |
|----------------------------------|---------------------------------------|------------------|
| Levotiroxina sódica | Sólido oral | 25 mcg - 200 mcg |

Nivel de prescripción

De acuerdo con la normativa vigente los profesionales facultados para prescribir son: médicos, odontólogos y obstetrices, cada uno en su campo.

En este acápite se establecen los niveles de prescripción de los profesionales facultados para el efecto, en los diferentes establecimientos de salud, tanto ambulatorios, cuanto hospitalarios, por especialidad y/o bajo un estricto protocolo.

Se incluye la disponibilidad de medicamentos que corresponden a los kits para claves de emergencias obstétricas y kit púrpura para personas víctimas de violencia sexual, así como la prescripción de continuidad en el primer nivel, en centros de salud tipo C.

Tabla 5. Nivel de prescripción

| Nivel | Descripción |
|---------------|---|
| G | Médico general y/o especialista, odontólogo, obstetrix en cualquier nivel de atención ambulatoria (cada uno en su campo). |
| E | Médico especialista, en la patología tratada. |
| E (p) | Médico especialista, en la patología tratada y bajo estricto protocolo. |
| H | Nivel hospitalario y en establecimientos de salud que dispongan de hospital del día, para realizar cirugía ambulatoria. |
| HE | Nivel hospitalario y en establecimientos de salud que dispongan de hospital del día, médico especialista en la patología tratada. |
| HE (p) | Nivel hospitalario y en establecimientos de salud que dispongan de hospital del día, médico especialista en la patología tratada, bajo estricto protocolo. |
| (p) | Requiere protocolo. |
| K | Primer nivel, exclusivamente en los Kits para claves de emergencias obstétricas y Kit púrpura para atención integral a víctimas de violencia basada en género. |
| F | Para prescripción de continuidad, bajo protocolo, por médico especialista en medicina familiar, médico general integral, u otra especialidad de primer nivel en CS tipo C, tras prescripción inicial por otro especialista en niveles II o III. |

Nivel de atención

Los establecimientos del Sistema Nacional de Salud se clasifican por niveles de atención y según su capacidad resolutive, conforme lo establecido en el Acuerdo Ministerial 00030-2020: “Reglamento para establecer la tipología de los establecimientos de salud del Sistema Nacional de Salud” publicado en Registro Oficial 248 de 17-julio-2020, o la norma que lo sustituya.

En el CNMB, se marca con “x” el nivel de los establecimientos en los cuales pueden prescribirse los medicamentos, para esto se consideran tres niveles de atención:

Tabla 6. Establecimientos de atención de salud del primer nivel de atención

| Niveles de atención | Niveles o grados de Complejidad | Categoría de los establecimientos | Denominación de los establecimientos |
|---------------------------------|---------------------------------|-----------------------------------|---|
| Primer nivel de atención | 1er Nivel de complejidad | 1-1 | Puesto de salud |
| | 2do Nivel de complejidad | 1-2 | Consultorio general |
| | 3er Nivel de complejidad | 1-3 | Centro de salud A |
| | 4to Nivel de complejidad | 1-4 | Centro de salud B |
| | 5to Nivel de complejidad | 1-5 | Centro de salud C |
| | 6to Nivel de complejidad | 1-6 | Centro de salud en centros de privación de libertad |

Tabla 7. Establecimientos de atención de salud del segundo nivel de atención

| Niveles de atención | Niveles o grados de Complejidad | Categoría de los establecimientos | Denominación de los establecimientos |
|----------------------------------|---------------------------------|-----------------------------------|--|
| Segundo nivel de atención | Ambulatorio | | |
| | 1er Nivel de complejidad | II-1 | Consultorio de especialidad |
| | 2do Nivel de complejidad | II-2 | Centro de especialidades |
| | 3er Nivel de complejidad | II-3 | Hospital del día |
| | 4to Nivel de complejidad | II-4 | Centro de atención ambulatoria en salud mental |
| | Hospitalario | | |
| | 5to Nivel de complejidad | II-5 | Hospital básico |
| | 6to Nivel de complejidad | II-6 | Hospital general |

Tabla 8. Establecimientos de atención de salud del tercer nivel de atención

| Niveles de atención | Niveles o grados de complejidad | Categoría de los establecimientos | Denominación de los establecimientos |
|---------------------------------|---------------------------------|-----------------------------------|--------------------------------------|
| Tercer nivel de atención | Ambulatorio | | |
| | 1er Nivel de complejidad | III-1 | Centro especializado |
| | Hospitalario | | |
| | 2do Nivel de complejidad | III-2 | Hospital especializado |
| | 3er Nivel de complejidad | III-3 | Hospital de especialidades |

VÍA ADM (Vía de administración)

Es la ruta de entrada por la cual se introduce un fármaco al organismo para producir sus efectos, o sitio donde se coloca un compuesto farmacológico, el cual ejercerá una acción local o sistémica (también denominada general). Puede ser, entre otras: intravenosa, intramuscular, subcutánea, inhalatoria, intravesical, intratraqueal, intrauterina, nasal, oral, vaginal, ocular, tópica, rectal.

Tabla 9. Vías de administración

| Abreviaturas (Usadas en la 11ª. Rev. CNMB para las vías de administración) | Descripción |
|--|---|
| I | Inhalatoria |
| IVES | Intravesical |
| IT | Intratraqueal |
| IVTR | Intravítrea |
| IU | Intrauterina |
| N | Nasal |
| O | Oral |
| O/V | Oral/Vaginal |
| Oc | Ocular |
| P | Parenteral |
| P (IV, IM, SC) | Uso intravenoso, intramuscular o subcutáneo |
| P (IV, IM) | Uso intravenoso o intramuscular |
| P (IM) | Uso exclusivo intramuscular |
| P (IV) | Uso exclusivo intravenoso |
| P (SC) | Uso exclusivo subcutáneo |
| R | Rectal |
| T | Tópica |
| V | Vaginal |

Marco Legal



Índice
General



Índice
Medicamentos



Presione
Ctrl + F



República
del Ecuador

**Gobierno
del Ecuador**

**GUILLERMO LASSO
PRESIDENTE**

Título II Derechos
Capítulo primero. Principios de aplicación de los derechos
Sección séptima
Salud

Art. 32.- La salud es un derecho que garantiza el Estado, cuya realización se vincula al ejercicio de otros derechos, entre ellos el derecho al agua, la alimentación, la educación, la cultura física, el trabajo, la seguridad social, los ambientes sanos y otros que sustentan el buen vivir.

El Estado garantizará este derecho mediante políticas económicas, sociales, culturales, educativas y ambientales; y el acceso permanente, oportuno y sin exclusión a programas, acciones y servicios de promoción y atención integral de salud, salud sexual y salud reproductiva. La prestación de los servicios de salud se regirá por los principios de equidad, universalidad, solidaridad, interculturalidad, calidad, eficiencia, eficacia, precaución y bioética, con enfoque de género y generacional.

Título VII Régimen del Buen Vivir
Capítulo primero. Inclusión y equidad
Sección segunda
Salud

Art. 358.- El sistema nacional de salud tendrá por finalidad el desarrollo, protección y recuperación de las capacidades y potencialidades para una vida saludable e integral, tanto individual como colectiva, y reconocerá la diversidad social y cultural. El sistema se guiará por los principios generales del sistema nacional de inclusión y equidad social, y por los de bioética, suficiencia e interculturalidad, con enfoque de género y generacional.

Art. 359.- El sistema nacional de salud comprenderá las instituciones, programas, políticas, recursos, acciones y actores en salud; abarcará todas las dimensiones del derecho a la salud; garantizará la promoción, prevención, recuperación y rehabilitación en todos los niveles; y propiciará la participación ciudadana y el control social.

Art. 360.- El sistema garantizará, a través de las instituciones que lo conforman, la promoción de la salud, prevención y atención integral, familiar y comunitaria, con base en la atención primaria de salud; articulará los diferentes niveles de atención; y promoverá la complementariedad con las medicinas ancestrales y alternativas.

La red pública integral de salud será parte del sistema nacional de salud y estará conformada por el conjunto articulado de establecimientos estatales, de la seguridad social y con otros proveedores que pertenecen al Estado, con vínculos jurídicos, operativos y de complementariedad.

Art. 361.- El Estado ejercerá la rectoría del sistema a través de la autoridad sanitaria nacional, será responsable de formular la política nacional de salud, y normará, regulará y controlará todas las actividades relacionadas con la salud, así como el funcionamiento de las entidades del sector.

Art. 362.- La atención de salud como servicio público se prestará a través de las entidades estatales, privadas, autónomas, comunitarias y aquellas que ejerzan las medicinas ancestrales alternativas y complementarias. Los servicios de salud serán seguros, de calidad y calidez, y garantizarán el consentimiento informado, el acceso a la información y la confidencialidad de la información de los pacientes.

Los servicios públicos estatales de salud serán universales y gratuitos en todos los niveles de atención y comprenderán los procedimientos de diagnóstico, tratamiento, medicamentos y rehabilitación necesarios.

Art. 363.- El Estado será responsable de:

7. Garantizar la disponibilidad y acceso a medicamentos de calidad, seguros y eficaces, regular su comercialización y promover la producción nacional y la utilización de medicamentos genéricos que respondan a las necesidades epidemiológicas de la población. En el acceso a medicamentos, los intereses de la salud pública prevalecerán sobre los económicos y comerciales.

Capítulo III Integración del sistema

Art. 7.- Integrantes del Sistema.- Forman parte del Sistema Nacional de Salud las siguientes entidades que actúan en el sector de la salud, o en campos directamente relacionados con ella:

1. Ministerio de Salud Pública y sus entidades adscritas.
2. Ministerios que participan en el campo de la salud.
3. El Instituto Ecuatoriano de Seguridad Social, IESS; Instituto de Seguridad Social de las Fuerzas Armadas, ISSFA; e, Instituto de Seguridad Social de la Policía Nacional, ISSPOL.
4. Organizaciones de salud de la Fuerza Pública: Fuerzas Armadas y Policía Nacional.
5. Las Facultades y Escuelas de Ciencias Médicas y de la Salud de las Universidades y Escuelas Politécnicas.
6. Junta de Beneficencia de Guayaquil.
7. Sociedad de Lucha Contra el Cáncer, SOLCA.
8. Cruz Roja Ecuatoriana.
9. Organismos seccionales: Consejos Provinciales, Concejos Municipales y Juntas Parroquiales.
10. Entidades de salud privadas con fines de lucro: prestadoras de servicios, de medicina prepagada y aseguradoras.
11. Entidades de salud privadas sin fines de lucro: organizaciones no gubernamentales (ONG's), servicios pastorales y fiscomisionales.
12. Servicios comunitarios de salud y agentes de la medicina tradicional y alternativa.
13. Organizaciones que trabajan en salud ambiental.
14. Centros de desarrollo de ciencia y tecnología en salud.
15. Organizaciones comunitarias que actúen en promoción y defensa de la salud.
16. Organizaciones gremiales de profesionales y trabajadores de la salud.
17. Otros organismos de carácter público, del régimen dependiente o autónomo y de carácter privado que actúen en el campo de la salud.

Art. 8.- La participación de las entidades que integran el Sistema, se desarrollará respetando la personería y naturaleza jurídica de cada institución, sus respectivos órganos de gobierno y sus recursos.

Por tanto, las entidades u organismos autónomos y/o de derecho privado que integran el Sistema Nacional de Salud, conservarán su autonomía administrativa, técnica, funcional y financiera y sus recursos no formarán parte de los fondos de financiamiento del Sistema Nacional de Salud.

Capítulo VI De los medicamentos e insumos

Art. 28.- El Ministerio de Salud Pública, con el apoyo del Consejo Nacional de Salud, dispondrá las medidas que permitan garantizar la disponibilidad de medicamentos esenciales e insumos en el país.

Promoverá la producción nacional y garantizará el uso de productos genéricos y organizará instancias y procesos de provisión común de los mismos, de acuerdo con el Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos que se elaborará según la nomenclatura internacional aprobada por la Organización Mundial de la Salud, el mismo que será de aplicación obligatoria por las entidades del sector, con resguardo de su calidad, seguridad y eficacia y al menor costo posible.

Capítulo III
De los organismos y niveles que integran el sistema

Art. 41.- De la Comisión de Medicamentos e Insumos.- La comisión está conformada por delegados técnicos de las entidades del sistema con poder de decisión, sin vinculación con las empresas farmacéuticas nacionales o internacionales y con formación o experiencia en: farmacología, salud pública, clínica, química, farmacia o administración de programas de medicamentos e insumos. En el estatuto interno, que deberá ser aprobado por el Directorio, se definirá el número de sus integrantes, la regularidad de sus reuniones y demás aspectos que faciliten su funcionamiento.

Art. 42.- De las funciones de la Comisión de Medicamentos e Insumos.- La comisión cumplirá las siguientes funciones:

- Elaborar y actualizar el Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos y su registro terapéutico, de conformidad con las normas vigentes;
- Convocar, calificar y mantener actualizada la lista de las empresas proveedoras nacionales e internacionales que suministrarán medicamentos genéricos a las instituciones del sector salud y presentar los informes correspondientes para la aprobación del Pleno;
- Proponer los lineamientos de las políticas nacionales de medicamentos básicos y de insumos al Pleno;
- Brindar a las instituciones del sector, apoyo técnico sobre aspectos específicos relacionados con su especialidad; y,
- Las demás que el Pleno del Consejo, el Directorio o el Presidente le asignen.

Capítulo V
De los medicamentos e insumos

Art. 80.- Del cuadro nacional de medicamentos básicos.- El Consejo Nacional de Salud, a través de la Comisión de Medicamentos e Insumos, mantendrá actualizado y difundirá oportunamente el cuadro nacional de medicamentos básicos, y su registro terapéutico.

Codificación a la Ley de Producción, Importación, Comercialización y Expendio de Medicamentos Genéricos de Uso Humano, publicada en el Registro Oficial Nro. 162 de 09 de diciembre de 2005. Última modificación 13 de octubre de 2011

Capítulo I
Título preliminar

Art. 1.- El Estado promoverá la producción, importación, comercialización y expendio de medicamentos genéricos de uso humano.

Art. 2.- Para efecto de esta Ley, debe entenderse como medicamentos genéricos aquellos que se registran y comercializan con la Denominación Común Internacional (DCI) del principio activo, propuesta por la Organización Mundial de la Salud (OMS) o en su ausencia con una denominación genérica convencional reconocida internacionalmente cuya patente de invención haya expirado. Esos medicamentos deberán mantener los niveles de calidad, seguridad y eficacia requeridos para los de marca.

Capítulo III De la adquisición de los medicamentos genéricos

Art. 6.- Las entidades del sector público que tengan a su cargo prestaciones y programas de salud, están obligadas a adquirir exclusivamente medicamentos genéricos, de acuerdo al Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos que será elaborado por el Consejo Nacional de Salud con las siguientes características para sus beneficiarios con las siguientes excepciones:

- a. Casos de medicamentos especiales que no consten en el Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos;
- b. Cuando el medicamento de marca de similar calidad, se ofrezca a menor precio que el medicamento genérico; y,
- c. En caso de emergencia sanitaria debidamente declarada por el Ministro de Salud Pública, y/o las razones de fuerza mayor que no permitan conseguir el respectivo medicamento genérico.

Salvo los casos de emergencia médica en que las entidades podrán adquirir sin limitación alguna, las excepciones para adquirir medicamentos de marca en cantidades importantes por parte de las entidades del sector público deberán ser previamente autorizadas por la autoridad de salud inmediata superior.

Capítulo VI De la promoción

Art. 12.- El Consejo Nacional de Salud elaborará y publicará periódicamente el Registro Terapéutico Nacional que deberá ser actualizado permanentemente y contendrá la descripción de todos los medicamentos genéricos, tanto nacionales como importados, cuyo consumo esté autorizado en el país, con la descripción de sus propiedades, su denominación genérica y sus equivalentes de marca.

Art. 13.- El Ministerio de Salud Pública difundirá permanentemente el Registro Terapéutico Nacional entre los profesionales de la medicina y el personal que labore en establecimientos farmacéuticos. Con la colaboración de los medios de comunicación colectiva realizará campañas de difusión sobre las ventajas que esta Ley implica para los consumidores.

Art. 14.- En el desempeño de sus labores, en hospitales, clínicas, dispensarios, consultorios públicos y privados, los profesionales de la salud, tienen la obligación de prescribir en sus recetas el nombre del medicamento de marca y el genérico respectivo. Se exceptúan los casos de emergencia médica.

Art. 15.- Los establecimientos autorizados para la comercialización y venta al público de medicamentos de uso humano, están obligados a ofrecer en venta el equivalente genérico del fármaco de marca solicitado por el usuario.

Art. 16.- Los laboratorios farmacéuticos nacionales, deberán producir al menos el veinte por ciento de medicamentos genéricos de acuerdo a su especialidad.

Art. 17.- Se prohíbe cualquier forma de propaganda negativa directa o indirecta sobre medicamentos genéricos.

Art. 18.- Concédase acción popular para denunciar el incumplimiento de las disposiciones contenidas en esta Ley. Su control corresponderá a la Dirección General de Salud Pública, a través de los organismos seccionales correspondientes. Los valores recaudados por concepto de multas, serán destinados a promocionar el uso de medicamentos genéricos.

Reglamento de aplicación de la Ley de Producción, Importación, Comercialización y Expendio de Medicamentos Genéricos de Uso Humano, expedido mediante Decreto Ejecutivo Nro. 392 de 17 de mayo de 2000, publicado en el Registro Oficial Nro. 84 de 24 de mayo de 2000

**Capítulo III
De la adquisición de los medicamentos genéricos**

Art. 15.- La adquisición de medicamentos genéricos estará sujeta a lo que dispone el Capítulo III de la Ley de Producción, Importación, Comercialización y Expendio de Medicamentos Genéricos de Uso Humano y este reglamento.

Para la adquisición de medicamentos, en los casos de excepción establecidos en el artículo 6 de la ley, y para la adquisición de insumos médicos y material quirúrgico, el Presidente de la República expedirá el respectivo reglamento, de acuerdo a lo prescrito en el artículo 2 de la Ley de Contratación Pública.

Reglamento para autorizar la adquisición de medicamentos que no constan en el Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos - CNMB vigente, emitido mediante Acuerdo Ministerial Nro. 00018-2021 de 04 de noviembre de 2021, publicado en el Registro Oficial Tercer Suplemento Nro. 573 de 09 de noviembre de 2021

**Capítulo I
Objeto y ámbito de aplicación**

Art. 1.- El presente Reglamento tiene por objeto normar el procedimiento para solicitar, evaluar, autorizar, reportar, controlar y monitorear la autorización para la adquisición y el uso de medicamentos que no constan en el Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos - CNMB vigente, en los casos de:

1. Emergencia, que requieran una actuación inminente dentro de las siguientes veinte y cuatro (24) horas posteriores al evento.
2. No emergentes, que incluye el tratamiento de enfermedades catastróficas o cuyo pronóstico de vida tenga un desenlace inevitablemente fatal; y, el tratamiento de enfermedades raras y otras de baja prevalencia, en las que se hayan agotado o no sea posible utilizar las alternativas terapéuticas del CNMB vigente, o no existan en éste.

Art. 2.- Las disposiciones contenidas en el presente Reglamento son de aplicación obligatoria para todos los establecimientos de salud de segundo y tercer nivel de atención de las instituciones que conforman la Red Pública Integral de Salud - RPIS y para la Red Privada Complementaria - RPC, en el marco de lo establecido en la *“Norma Técnica Sustitutiva de Relacionamento para la Prestación de Servicios de Salud entre Instituciones de la Red Pública Integral de Salud y de la Red Privada Complementaria, y su Reconocimiento Económico”*, o norma que lo sustituya.

También aplica para las Estrategias Nacionales de Prevención y Control, Programas y Proyectos del Ministerio de Salud Pública que requieran la adquisición de medicamentos que no constan en el CNMB vigente, áreas que definirán si esta autorización debe ser extensiva al resto de las instituciones de la RPIS, con excepción de aquellas vacunas que formen parte del esquema obligatorio de inmunizaciones definido por la Autoridad Sanitaria Nacional.

Art. 3.- Las instancias señaladas en el artículo 22 de este Reglamento serán las responsables de autorizar o no autorizar a los establecimientos de salud solicitantes, la adquisición y uso de medicamentos que no constan en el CNMB vigente, conforme a lo establecido en el presente instrumento.

Capítulo II De las definiciones

Art. 4.- Para efectos de aplicación de este Reglamento, se establecen las siguientes definiciones:

Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos - CNMB: instrumento técnico que contiene la lista de medicamentos esenciales del país, mismos que se establecieron a fin de promover el uso racional de medicamentos, seleccionados con enfoque de salud pública y con base a la mejor evidencia científica disponible.

Emergencia: condición o circunstancia crítica de peligro evidente para la vida del paciente y que requiere de la prescripción de un medicamento dentro de las siguientes veinte y cuatro (24) horas posteriores al evento, en cualquier servicio que se encuentre el paciente, excepto aquellos utilizados para tratamientos crónicos, paliativos, experimentales o que no se relacionan con la situación emergente en que se encuentra el paciente.

Enfermedad catastrófica: es aquella que cumple con las siguientes características:

- a) Que implique un alto riesgo para la vida de la persona;
- b) Que sea una enfermedad crónica y por lo tanto que su atención no sea emergente; y,
- c) Que su tratamiento pueda ser programado o que el valor promedio de su tratamiento mensual sea mayor al determinado en el Acuerdo Ministerial de la Autoridad Sanitaria.

Enfermedades raras: incluidas las de origen genético, son aquellas enfermedades potencialmente mortales, o debilitantes a largo plazo, de baja prevalencia (menos de 5 casos por 10.000 habitantes) y de alta complejidad.

Evidencia a la Decisión (EtD): es una herramienta elaborada por el grupo GRADE (Grading of recommendations assessment development and Evaluation), para ayudar a decisores a utilizar la información científica de una manera estructurada y transparente, para así informar la formulación de recomendaciones clínicas y otro tipo de decisiones, por ejemplo: cobertura sanitaria o de salud pública.

Ficha de seguimiento de uso del medicamento: documento específico para cada medicamento autorizado bajo la presente normativa, a ser llenado por el médico especialista prescriptor que permite realizar el seguimiento sobre el uso del medicamento y los resultados obtenidos de la intervención terapéutica para cada paciente; se utiliza como insumo para determinar o no la continuidad de uso del medicamento.

Lista negativa de medicamentos: aquella que contiene medicamentos que no cumplen criterios de calidad, seguridad y eficacia, por lo tanto, no serán susceptibles de cobertura pública por parte del Estado.

Medicamentos esenciales: son aquellos que satisfacen las necesidades de la mayor parte de la población y que por lo tanto deben estar disponibles en todo momento, en cantidades adecuadas, en formas de dosificación apropiadas y a un precio que esté al alcance de todas las personas.

Medicamento que no consta en el CNMB vigente: aquel que no forma parte de la lista nacional de medicamentos esenciales del CNMB vigente; o que, constando en éste, no se encuentra la forma farmacéutica, concentración, vía de administración o indicación clínica requerida.

Medicamento para el final de la vida: medicamento que se usa para tratar una enfermedad en una etapa que, con los tratamientos disponibles, generalmente conduciría a la muerte dentro de los siguientes tres (3) años.

Paciente auto-derivado: paciente que llega al servicio de emergencia o al de consulta externa de un establecimiento de salud público o privado sin un proceso previo de derivación, conforme a la normativa vigente.

Capítulo III Casos de emergencia

Art. 5.- La adquisición de medicamentos que no constan en el CNMB vigente, podrá realizarse en cualquier momento ante situaciones de emergencia clínica que requieran una actuación inminente y prescripción dentro de las siguientes veinte y cuatro (24) horas luego de suscitado el evento, hasta que se supere la condición crítica del paciente, siempre que se evidencien con argumentos científicos que las alternativas terapéuticas del CNMB vigente no son eficaces para dicha situación clínica, o no existan las mismas alternativas.

Art. 6.- Los establecimientos de salud del segundo y tercer nivel de atención de la RPIS y de la RPC, en el marco de la prestación de servicios de salud a pacientes derivados desde la RPIS y a pacientes auto-derivados con cobertura de la RPIS que, por emergencia requieran de la prescripción y administración de un medicamento que no consta en el CNMB vigente, podrán adquirir dicho medicamento de manera inmediata, con la receta y bajo la responsabilidad del médico especialista prescriptor, observando la normativa vigente.

Art. 7.- En el término de tres (3) días posteriores a la adquisición del medicamento que no consta en el CNMB para atender una emergencia médica, el médico especialista prescriptor solicitante deberá elaborar un documento a fin de informar y justificar en reunión extraordinaria ante el Comité de Farmacoterapia-CFT del respectivo establecimiento de salud de la RPIS, la prescripción y uso del medicamento. La justificación deberá incluir los argumentos científicos con la mejor evidencia disponible que demuestren que las alternativas presentes en el CNMB vigente no son eficaces para la condición clínica y/o quirúrgica del paciente, la epicrisis en la que conste el diagnóstico, duración del tratamiento, los exámenes realizados, evolución clínica del paciente y demás información relevante (anexo 1); así como, la declaración de conflicto de intereses.

Art. 8.- El Comité de Farmacoterapia-CFT del establecimiento de salud que corresponda, deberá conocer el caso clínico a fin de analizar, evaluar y emitir a la máxima autoridad del establecimiento de salud, una resolución debidamente fundamentada sobre la pertinencia o no de la adquisición del medicamento, debiendo mantener un archivo del expediente. De ser necesario, se solicitará al médico especialista prescriptor que solviente alguna observación, previo al envío de la resolución a la máxima autoridad del establecimiento de salud, quien determinará la idoneidad de la adquisición del medicamento.

Art. 9.- El uso inadecuado o el abuso de este mecanismo de compra del medicamento que no consta en el CNMB vigente por emergencia por parte del médico especialista prescriptor deberá ser determinado por el CFT del establecimiento de salud, en función de que el medicamento adquirido cumpla con los criterios para su uso por emergencia; caso contrario, notificará del particular a la máxima autoridad del establecimiento de salud, a fin de que tome las acciones necesarias conforme lo dispone la Ley Orgánica del Servicio Público. Siguiendo el órgano regular lo podrá notificar también ante la autoridad de la institución encargada del aseguramiento de la calidad de los servicios de salud o quien haga sus veces, sin perjuicio de las acciones civiles o penales a que hubiere lugar.

Art. 10.- En el plazo de un (1) mes contado a partir de suscitada la emergencia, la máxima autoridad del establecimiento de salud de la RPIS, reportará el uso del medicamento por emergencia en el "*Sistema de Seguimiento Nacional de Medicamentos Autorizados que no constan en el CNMB vigente en la RPIS*", que para el efecto desarrollará la Autoridad Sanitaria Nacional, adjuntando los documentos habilitantes y la resolución del CFT del establecimiento de salud; y, paralelamente notificará a la instancia financiadora de la institución de la RPIS.

Art. 11.- Las autoridades previstas en el artículo 19 de este Reglamento, cuando lo creyeren conveniente, podrán solicitar al establecimiento de salud de la RPIS más información sobre el estado de salud del paciente y su evolución.

Art. 12.- En el caso de pacientes derivados desde la Red Pública Integral de Salud - RPIS a la Red Privada Complementaria - RPC o pacientes auto-derivados con cobertura de la RPIS, los establecimientos de salud de la RPC deberán proceder conforme a lo dispuesto en los artículos del 5 al 9 de este Reglamento; y, en el término máximo de quince (15) días, la máxima autoridad del establecimiento de salud de la

RPC, deberá notificar al establecimiento de salud de la RPIS al que presta el servicio, la adquisición por emergencia de medicamentos que no constan en el CNMB vigente. Además, el establecimiento de salud de la RPC procederá conforme a lo establecido en los artículos 10 y 11 del presente instrumento.

Art. 13.- No se podrá utilizar este procedimiento de adquisición por emergencia de aquellos medicamentos de uso continuo en pacientes con enfermedades crónicas, cuidados paliativos, o uso experimental, o que no se relacionan con la situación de emergencia en la que se encuentra el paciente.

Capítulo IV

De la autorización para la adquisición de medicamentos que no constan en el CNMB vigente en casos no emergentes

Art. 14.- Los criterios a considerar para autorizar la adquisición de medicamentos que no constan en el CNMB vigente en casos no emergentes son: finalidad, calidad, seguridad y eficacia (anexo 5). Si el balance de estos criterios en relación a los resultados clínicos críticos e importantes esperados favorecen a la intervención, utilizando el marco del trabajo de la “Evidencia a la Decisión” (EtD-GRADE), se autorizará el medicamento.

Art. 15.- La autorización de la adquisición de medicamentos que no constan en el CNMB vigente, en casos no emergentes, estará a cargo de cada institución financiadora/aseguradora de la RPIS a la que pertenece el paciente, en las siguientes situaciones:

- a) Tratamiento de pacientes con enfermedades catastróficas o cuyo pronóstico de vida tengan un desenlace inevitablemente fatal dentro de los siguientes tres (3) años. La autorización de medicamentos se otorgará siempre que exista evidencia científica sólida (EtD-GRADE) de que el medicamento solicitado es capaz de mejorar los aspectos clínicamente relevantes, incluyendo la calidad de vida del paciente y que los estudios fármaco-económicos sean favorables en el contexto ecuatoriano, al compararse con el tratamiento estándar existente o los mejores cuidados de soporte.
- b) Tratamiento de pacientes con enfermedades raras u otras de baja prevalencia, para las cuales el CNMB vigente no disponga de alternativas terapéuticas, siempre que exista evidencia científica sólida de que el medicamento solicitado es capaz de mejorar los aspectos clínicamente relevantes, incluyendo la calidad de vida global, mejore las actividades de la vida diaria del paciente y que los estudios fármaco-económicos que se realicen sean favorables en el contexto ecuatoriano, al compararse con el tratamiento estándar existente o los mejores cuidados de soporte.

Art. 16.- Las solicitudes para autorizar la adquisición de medicamentos que no constan en el CNMB vigente en casos no emergentes se procesarán secuencialmente según el orden de ingreso.

Art. 17.- El médico especialista prescriptor que considere necesario adquirir un medicamento que no consta en el CNMB vigente para casos no emergentes, presentará al CFT del respectivo establecimiento de salud, una solicitud motivada y suscrita (anexo 2), en la que justifique clínicamente por qué no iniciar o continuar con el medicamento que consta en el CNMB vigente y, por qué iniciar o continuar con el medicamento que no consta en el CNMB vigente; así como, el consentimiento informado suscrito por el paciente conforme a la normativa emitida para el efecto y las preguntas adicionales (anexo 7), suscrito por dicho profesional de la salud y el paciente o su representante legal. La solicitud deberá realizarse por cada paciente, medicamento y diagnóstico y, será responsabilidad del médico especialista prescriptor los criterios de selección del medicamento, así como, los objetivos terapéuticos que motivan la solicitud.

Art. 18.- El CFT del respectivo establecimiento de salud de la RPIS analizará la solicitud (anexo 2) y elaborará un informe técnico con base a evidencia científica (anexo 3), que incluirá criterios de eficacia y seguridad centrados en variables clínicamente relevantes capaces de mejorar la calidad de vida del paciente, las actividades de la vida diaria, reducir las complicaciones de la condición de salud, reducir la probabilidad de hospitalización o evitar la muerte; así como, los insumos para el análisis del impacto presupuestario. Dicho informe deberá estar foliado y suscrito por los miembros del CFT.

Si el informe técnico es favorable, el Comité de Farmacoterapia-CFT de cada establecimiento de salud de la institución de la RPIS elevará el mismo a la máxima autoridad del establecimiento de salud (anexo 3), junto con la solicitud correspondiente; caso contrario, informará al médico especialista prescriptor que la solicitud no es procedente.

Art. 19.- La máxima autoridad del establecimiento de salud solicitará a la máxima autoridad en salud de la respectiva institución de la RPIS a la que pertenece el establecimiento que brinda atención al paciente, la autorización para la adquisición del medicamento, adjuntando el expediente completo e informe técnico favorable del CFT, observando el órgano regular correspondiente, según el siguiente detalle:

- Establecimientos de salud del Ministerio de Salud Pública: a la o el Subsecretario Nacional de Gobernanza de la Salud.
- Establecimientos de salud del Instituto Ecuatoriano de Seguridad Social: a la o el Director del Seguro General de Salud Individual y Familiar.
- Establecimientos de salud de las Fuerzas Armadas: a la o el Director General de Sanidad de Fuerzas Armadas y Salud.
- Establecimientos de salud de la Policía Nacional: a la o el Director Nacional de Atención Integral en Salud.

Art. 20.- Cada institución de salud de la RPIS deberá crear una Comisión Técnica Institucional para Evaluación de los Medicamentos que no constan en el CNMB vigente - COTIEM, órgano que será el responsable de recomendar o no recomendar la autorización de adquisición de medicamentos que no constan en el CNMB vigente, la cual deberá estar conformada por delegados de sus instancias técnicas competentes de acuerdo a su estructura institucional.

Art. 21.- La COTIEM verificará que la información ingresada cumpla con lo establecido en el presente Reglamento; caso contrario, devolverá la solicitud conforme al orden de ingreso de las solicitudes, notificando las observaciones realizadas en la Lista de Chequeo (anexo 4), a fin de que el establecimiento de salud requirente solvante las mismas, en el término de diez (10) días.

Art. 22.- La COTIEM emitirá a la instancia financiadora/aseguradora correspondiente, el informe técnico suscrito por todos sus miembros, en el que recomiende o no la autorización para la adquisición del medicamento que no conste en el CNMB vigente, según el siguiente detalle:

- El Ministerio de Salud Pública-MSP: al Viceministerio de Atención Integral en Salud, o quien haga sus veces.
- El Instituto Ecuatoriano de Seguridad Social-IESS: a la Dirección del Seguro General de Salud Individual y Familiar, o quien haga sus veces.
- Las Fuerzas Armadas-FFAA: a la Dirección General del Instituto de Seguridad Social de las Fuerzas Armadas, o quien ejerza estas competencias.
- La Policía Nacional-PN: a la Dirección General del Instituto de Seguridad Social de la Policía, o quien ejerza estas competencias.

Art. 23.- La autoridad financiadora/aseguradora de la institución de la RPIS detalladas en el artículo anterior, dispondrá a la unidad de planificación o quien haga sus veces en su institución, analizar la recomendación emitida por la COTIEM y, de ser favorable, emitirá el informe de disponibilidad presupuestaria correspondiente y autorizará la adquisición del medicamento; de no ser favorable, no se autorizará dicha adquisición.

Art. 24.- En la adquisición de medicamentos en casos emergentes, cada institución de la RPIS procurará que el gasto total anual en medicamentos no esenciales no supere el diez por ciento (10 %) de lo que se destina a la compra de los medicamentos esenciales del CNMB.

Art. 25.- En el caso de pacientes derivados desde la RPIS a la RPC y pacientes autoderivados con cobertura RPIS, los establecimientos de salud de la RPC deberán proceder conforme a lo dispuesto en

los artículos 17 y 18 de este Reglamento; el CFT del establecimiento de salud de la RPC deberá remitir la solicitud con el informe técnico basado en evidencia, a la máxima autoridad del establecimiento de salud; caso contrario, se informará al médico especialista prescriptor que la solicitud no es procedente.

Para el caso de pacientes auto-derivados con cobertura RPIS, previamente a la atención de salud, el establecimiento de salud de la RPC solicitará el código de derivación conforme a la normativa vigente, a fin de iniciar el trámite correspondiente.

Art. 26.- La máxima autoridad del establecimiento de salud de la RPC remitirá la solicitud de autorización para la adquisición de medicamentos que no constan en el CNMB vigente en casos no emergentes, junto con el informe técnico favorable, a la máxima autoridad del establecimiento de salud de la RPIS que derivó al paciente, para lo cual el CFT de este establecimiento deberá definir el proceso interno para el análisis de la pertinencia clínica y científica de dicha solicitud. De no presentar observaciones, el establecimiento de la RPIS procederá conforme a lo establecido en los artículos 19 al 23 del presente Reglamento; caso contrario, a través de su máxima autoridad, se notificará las observaciones a la máxima autoridad del establecimiento de salud de la RPC.

Art. 27.- En el marco de la prestación de servicios de salud a pacientes derivados de la RPIS y pacientes auto-derivados con cobertura RPIS, los establecimientos de salud de la RPC podrán adquirir y usar medicamentos que no constan en el CNMB vigente, únicamente cuando las autoridades de las instancias descritas en el artículo 22 de este Reglamento hayan autorizado su adquisición.

Art. 28.- Cuando el médico especialista de un establecimiento de salud de la RPIS o de la RPC requiera el uso de medicamentos cuyo principio activo e indicación-terapéutica consta en el CNMB vigente, en otra concentración, forma farmacéutica o vía de administración, el CFT del respectivo establecimiento de salud elaborará un informe técnico con la justificación correspondiente, con las respectivas firmas de responsabilidad y, solicitará la autorización de adquisición del medicamento que no consta en el CNMB vigente, conforme lo establecido en los artículos del 19 al 23 de este Reglamento.

Art. 29.- La autorización para la adquisición del medicamento que no consta en el CNMB vigente, excepto en los casos de emergencia, será válida mientras exista evidencia cuantificable respecto a una evolución clínica favorable o sobre la calidad de vida del paciente, condicionada al reporte periódico de la ficha de seguimiento de uso del medicamento autorizado por parte del médico especialista prescriptor (anexo 6), definido por la COTIEM, para lo cual cada institución de la RPIS deberá realizar el respectivo monitoreo y evaluación, conforme lo establecido en el Capítulo VII de este Reglamento.

Art. 30.- Cada institución de la RPIS deberá publicar en su portal web las listas de medicamentos autorizados y no autorizados y mantenerlas actualizadas.

Sentencia Nro. 679-18-JP/20 y acumulados, Derecho a medicamentos de calidad, seguros y eficaces, de 05 de agosto de 2020, emitida por la Corte Constitucional del Ecuador. Publicada en Registro Oficial Edición Constitucional No. 103 de 24 de noviembre de 2020

3.1. El Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos (CNMB)

138.- La herramienta fundamental para saber sobre los medicamentos que deben estar inmediatamente disponibles cuando sea requerido por una persona, se denomina Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos (CNMB o “Cuadro básico”), cuya elaboración está a cargo de la CONAMEI que es una comisión del CONASA, o quien haga sus veces.⁸⁰ El cuadro básico contiene la lista de medicamentos prioritarios y esenciales que sirven para satisfacer las necesidades de salud de la mayoría de la población.

⁸⁰ El Consejo Nacional de Salud se creó como entidad pública con personería jurídica en el art. 17 de la Ley Orgánica del Sistema Nacional de Salud, que dispone: “El Consejo Nacional de Salud, se crea como entidad pública con personería jurídica, autonomía administrativa y financiera, con domicilio en el Distrito Metropolitano de Quito. Las resoluciones del Consejo Nacional de Salud, como resultado de la concertación sectorial, que se procurará se adopten por consenso, serán de cumplimiento obligatorio por todos los integrantes del Sistema. El proceso de toma de decisiones constará en el Reglamento a esta Ley”

139.- La CONAMEI está integrada por “*delegados técnicos de las entidades del sistema con poder de decisión, sin vinculación con las empresas farmacéuticas nacionales o internacionales y con formación o experiencia en: farmacología, salud pública, clínica, química, farmacia o administración de programas de medicamentos e insumos.*”⁸¹ Las entidades que conforman la CONAMEI⁸² deberán garantizar que sus representantes, cuando se trate temas de medicamentos, tengan formación especializada en farmacología, epidemiología, economía de la salud y tecnología biomédica, medicina ancestral y alternativa, políticas públicas y más necesarias para tomar decisiones adecuadas que atiendan el derecho a la salud y el acceso a medicamentos.

140.- El ente rector en salud tiene la obligación de garantizar la presencia y participación de las organizaciones de la sociedad civil, en particular de pacientes o usuarios de servicios públicos de salud, que actúan en la promoción y defensa a la salud.⁸³ Las decisiones sobre las políticas de salud en general, y sobre los medicamentos en particular, deben previamente escuchar a la sociedad civil organizada, cuando fuere posible, para lo cual establecerán los mecanismos de participación conforme a la ley correspondiente.⁸⁴

141.- Los miembros del CONASA y de la CONAMEI deberán declarar por escrito y bajo juramento que no tienen conflictos de interés con empresas o empresarios de industrias farmacéuticas, de alimentos y dispositivos, tanto nacionales como internacionales. Si hubiere conflictos de intereses deberán excusarse de participar en el proceso de toma de decisiones sobre los medicamentos del CNMB (sobre conflicto de interés ver párrafos 206 al 217).

142.- El CNMB, que contiene la lista de medicamentos esenciales, satisface las necesidades de salud de la mayoría de la población, que debe responder al perfil epidemiológico del país para cubrir las necesidades de atención de salud prioritarias de la población. La selección de medicamentos debe hacerse “*atendiendo a la prevalencia de las enfermedades y a su seguridad, eficacia y costoeficacia comparativa*”.⁸⁵

143.- Introducir en el CNMB un medicamento inconveniente, porque no es seguro y eficaz, expone a toda la población a un riesgo innecesario, y además puede generar costos directos e indirectos que afectan a la provisión y distribución de medicamentos en el país. De igual modo, introducir en el CNMB un medicamento que beneficia a un grupo muy pequeño de la población, puede generar inconvenientes presupuestarios, por lo que su adquisición debe realizarse por otros mecanismos (véase “Medicamentos que no constan en el CNMB”, a partir del párrafo 149). De ahí la necesidad que el CNMB responda a criterios adecuados y técnicos para su inclusión.

144.- Para elaborar el CNMB se deberán seguir las siguientes directrices⁸⁶:

- a. Los criterios que orientan la inclusión y exclusión de los medicamentos deben ser públicos, basarse en pruebas, transparentes y participativos.⁸⁷ La información que sirve de base para la elaboración del CNMB se guía por el principio de transparencia y deberá estar disponible al público. Se publicará los informes técnicos necesarios, que incluyan aspectos clínicos, epidemiológicos, económicos y presupuestarios. Los aspectos económicos y presupuestarios evaluarán los gastos en medicamentos con los resultados en relación con varias alternativas de medicamentos y atención médica. Estos estudios deberán ser elaborados o dispuestos por el MSP.

⁸¹ Reglamento General de la Ley Orgánica de Salud, art.41.

⁸² Reglamento General de la Ley Orgánica de Salud, arts. 25 en adelante.

⁸³ En el Reglamento General de la Ley Orgánica de Salud, art. 26, se establece la participación de la academia, representantes de la sociedad civil y de organizaciones que promueven medicina tradicional y alternativa.

⁸⁴ Ley Orgánica de Participación Ciudadana, artículo 45: “*Participación ciudadana en las funciones Ejecutiva, Legislativa, Judicial, Electoral y de Transparencia y Control Social.- Las distintas funciones del Estado establecerán mecanismos para garantizar la transparencia de sus acciones, así como los planes y programas que faciliten la participación activa de la ciudadanía en su gestión. Estas funciones del Estado establecerán una agenda pública de consulta a la ciudadanía, grupos y organizaciones sociales en todos los temas.*”

⁸⁵ OMS, “Medicamentos esenciales”, en https://www.who.int/topics/essential_medicines/es/

⁸⁶ Para elaborar estas directrices se ha tomado como referencia los lineamientos de la OMS, “Medicamentos esenciales” en https://www.who.int/topics/essential_medicines/es/, las declaraciones en audiencia pública y *amici curiae*.

⁸⁷ ONU, Consejo de Derechos Humanos, *Informe del Relator Especial sobre el derecho de toda persona al más alto nivel posible de salud física y mental, Anand Grover, relativo al acceso a los medicamentos, A/HRC/23/42, 1 de mayo de 2013, párr. 42.*

- b. El CNMB deberá definir e incluir los medicamentos esenciales para la mayoría de la población.
- c. El CNMB deberá contener los criterios científicos de exclusión de medicamentos, entre los que están los de carácter experimental, los fútiles, con resultados terapéuticos pobres en términos de obtener el disfrute del más alto nivel posible de salud.
- d. El CONASA, para la elaboración de criterios, para su aplicación y evaluación, deberá contar con información técnica pertinente y actualizada y propiciar la participación de la academia, organizaciones de pacientes y de terceros interesados.
- e. Los criterios deben estar fundamentados en evidencia científica y necesidades de salud pública.
- f. Los criterios se revisarán en caso de nueva información relevante, nuevas evidencias o cambios en las necesidades de la población (perfil epidemiológico).
- g. El CNMB se debe elaborar según la DCI aprobada por la OMS y nunca por la marca comercial.
- h. Los medicamentos que luego de haber sido analizados por el Comité de Expertos de la OMS hayan sido rechazados, no podrán ser incluidos en el CNMB. De igual modo, no podrán incluirse e incluso podrán salir del CNMB aquellos medicamentos que se tenga información que no son de calidad, seguros ni eficaces (**lista negativa**).
- i. La regresividad injustificada en la disponibilidad y acceso a medicamentos que constan en el CNMB está prohibida.
- j. Aprobado el CNMB, el MSP deberá difundirlo y propiciar un diálogo constructivo con todos los actores del sistema nacional de salud y lograr compromisos de aplicación.

145.- Con el fin de garantizar el acceso a medicamentos la ASN, con apoyo de CONASA, emitirá de forma periódica y cada vez que sea necesario una lista de medicamentos que no deben ser susceptibles de cobertura por parte de la RPIS y de los pacientes derivados del sistema público a la red privada complementaria, que ningún médico de la RPIS y del sistema complementario de salud podrá prescribir y que las juezas y jueces no podrán ordenar su entrega por ser medicamentos que no son de calidad, seguros o ineficaces (**lista negativa**).

146.- El cuadro básico, de conformidad con una práctica de la OMS⁸⁸, debe evaluarse y actualizarse de forma regular, en un plazo no menor a dos años y no mayor a cuatro años. Para el efecto, el Estado contará con información adecuada para tomar las decisiones y se escuchará a las organizaciones de pacientes, asociaciones de médicos, academia y más expertos que se creyere necesario. La autoridad sanitaria nacional brindará los recursos técnicos, económicos y logísticos necesarios para evaluar y actualizar el CNMB.

147.- Los médicos que forman parte de la Red Pública Integral de Salud deben prescribir en función del CNMB, siempre de acuerdo con la nomenclatura internacional. Cuando exista duda sobre la calidad, seguridad y eficacia de un medicamento se deberá reportar al ARCSA.

148.- El Estado tiene la obligación de garantizar la disponibilidad y acceso de medicamentos del cuadro básico conforme a las indicaciones aprobadas de forma inmediata en la RPIS y en la Red Privada Complementaria (RPC) en los casos derivados por la RPIS.

⁸⁸ El Comité de Expertos de la OMS en Selección y Uso de Medicamentos Esenciales actualiza y revisa la Lista Modelo OMS cada dos años. *La OMS actualiza la Lista de Medicamentos Esenciales con nuevas recomendaciones sobre el uso de antibióticos* en Comunicado de prensa, 6 de junio de 2017. En <https://www.who.int/es/news-room/detail/06-06-2017-who-updates-essential-medicines-list-with-newadvice-on-use-of-antibiotics-and-adds-medicines-for-hepatitis-c-hiv-tuberculosis-and-cancer>

V. Decisión

1. Llamar la atención al Gobierno Nacional sobre la regresividad no debidamente justificada en relación con el presupuesto designado para salud, medicamentos y talento humano del Ministerio de Salud Pública, que podría afectar negativamente en la satisfacción del derecho a la salud, y abstenerse de reducir el presupuesto en salud destinado a medicamentos y a talento humano necesario para garantizar progresivamente el acceso a medicamentos de calidad, seguros y eficaces.
2. Disponer que el Ministerio de Salud Pública, a través de la RPIS, de la red complementaria de salud y de todas las entidades que tienen relación con medicamentos mientras actúan como colaboradores del servicio estatal (véase supra acápite 2.b, “el obligado”), garanticen progresivamente el derecho al acceso y a la disponibilidad de medicamentos de calidad, seguros y eficaces a quien lo necesite. Para el efecto, el Ministerio de Salud Pública deberá adecuar su política pública de medicamentos, de conformidad con el artículo 85 de la Constitución, tomando en cuenta la perspectiva de derechos desarrollada en esta sentencia y de acuerdo con los indicadores señalados. Cada año, el Ministerio de Salud Pública deberá informar a la Corte los indicadores, adecuarlos y explicar el cumplimiento de los mismos. En los indicadores donde no hay información disponible, la ASN deberá desarrollar las metodologías necesarias para obtener el dato, generar la línea de base y medir el cumplimiento del derecho al acceso y disponibilidad de medicamentos.
3. Disponer que el Ministerio de Salud Pública, como parte de la política para medicamento y en ejercicio de la rectoría del sistema nacional de salud, cree y establezca una política pública especializada y orientada a tratar casos de enfermos catastróficos y de alta complejidad que incluya una red de apoyo para los pacientes y para sus familias.
4. El Ministerio de Salud Pública deberá, en el plazo de dieciocho meses, adecuar las normas, reglamentos, instructivos, protocolos, formatos, a los parámetros de esta sentencia, en particular los procedimientos para la adquisición de medicamentos que no constan en el Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos para casos de emergencia y no emergencia conforme los parámetros previstos en esta sentencia.
5. Disponer que, en el plazo de dieciocho meses, el Ministerio de Salud Pública elabore un “Acuerdo intersectorial e interinstitucional para la disponibilidad y acceso a medicamentos”, que tenga como objetivo coordinar a todas las entidades obligadas e involucradas para garantizar el cumplimiento del derecho desarrollado en esta sentencia. En este acuerdo se incluirá al SERCOP o la entidad encargada de las compras públicas para la planificación sobre las compras públicas de medicamentos, privilegiando la compra por subasta inversa y encaminada a que el 100% de adquisición de medicamentos del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos sea por catálogo.
6. Disponer que el Ministerio de Salud Pública realice las gestiones que sean necesarias para evaluar y actualizar periódicamente el Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos, entre 2 y 4 años según las necesidades epidemiológicas, y la “lista negativa” de medicamentos, con información actualizada y pública, y con participación de la academia, organizaciones de pacientes y de terceros interesados.

Decreto Ejecutivo Nro. 07 de 24 de mayo de 2021. Asígnense funciones al Señor Vicepresidente Constitucional de la República. Publicado en Registro Oficial Séptimo Suplemento No. 459 de 26 de mayo de 2021

Art 1.- Encargar al Vicepresidente de la República, Dr. Alfredo Borrero Vega, la coordinación de las políticas públicas necesarias para el fortalecimiento del Sistema Nacional de Salud en conjunto con el Ministerio de Salud Pública y la Secretaría Nacional de Planificación.

Resolución del Directorio del Consejo Nacional de Salud para incluir a la Vicepresidencia de la República como miembro nato del Directorio del CONASA de 24 de agosto de 2021

“Incluir al Dr. Alfredo Borrero Vega, Vicepresidente Constitucional de la República como miembro del Directorio del CONASA, con base en el Decreto Ejecutivo Nro. 7, que delega al Señor Vicepresidente las funciones de coordinar el Sistema Nacional de Salud, además del Art. 7, numeral 17 de la Ley Orgánica del Sistema Nacional de Salud.”

Reforma del Manual de Procedimientos de la Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos Resolución para incluir el literal n) en el numeral 4.1 del Capítulo IV, del Manual de Procedimientos de la Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos de 13 de mayo de 2022

En reunión ordinaria de Directorio del CONASA de 13 de mayo de 2022, se resolvió la inclusión del literal n), en el Capítulo IV, numeral 4.1 “Procedimientos de las entidades del Sistema Nacional de Salud deberán seguir para solicitar la inclusión, exclusión y modificación en el Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos”, con el siguiente texto:

“n) La Autoridad Sanitaria Nacional podrá, mediante una solicitud debidamente motivada dirigida al Director Ejecutivo del Consejo Nacional de Salud, requerir en cualquier momento la evaluación de modificaciones, la exclusión, o inclusión de medicamentos relacionados con programas y estrategias prioritarios, para su tratamiento y resolución por la CONAMEI. Para el efecto se deberá presentar un informe técnico favorable de las instancias de evaluación de tecnologías sanitarias de la Autoridad Sanitaria Nacional y los demás requisitos establecidos en el Manual de Procedimientos de la Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos.”

Índice alfabético del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos



Índice
General



Índice
Medicamentos



Presione
Ctrl + F



República
del Ecuador

**Gobierno
del Ecuador**

**GUILLERMO LASSO
PRESIDENTE**

**CONSEJO NACIONAL DE SALUD
ÍNDICE ALFABÉTICO DEL CUADRO NACIONAL DE MEDICAMENTOS BÁSICOS
DÉCIMA PRIMERA REVISIÓN 2022**

| # | DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL | CÓDIGO ATC | FORMA FARMACÉUTICA (PARA ADQUISICIÓN) | CONCENTRACIÓN | PÁGINA CNMB |
|----|--|------------|--|------------------------|-------------|
| 1 | Abacavir | J05AF06 | Líquido oral | 10 mg/mL y 20 mg/mL | 107 |
| | | | Sólido oral | 300 mg | 107 |
| 2 | Acetazolamida | S01EC01 | Sólido oral | 250 mg | 139 |
| 3 | Acetilcisteína | R05CB01 | Líquido para inhalación | 100 mg/mL | 135 |
| | | V03AB23 | Líquido parenteral | 100 mg/mL | 143 |
| 4 | Aciclovir | J05AB01 | Líquido oral | 200 mg/5 mL | 106 |
| | | | Sólido oral | 200 mg - 800 mg | 106 |
| | | | Sólido parenteral | 250 mg | 106 |
| | | S01AD03 | Semisólido oftálmico | 3 % | 139 |
| 5 | Ácido acetilsalicílico | B01AC06 | Sólido oral | 100 mg | 79 |
| | | N02BA01 | Sólido oral | 500 mg | 126 |
| 6 | Ácido alendrónico (Alendronato sódico) | M05BA04 | Sólido oral | 70 mg | 121 |
| 7 | Ácido ascórbico (Vitamina C) | A11GA01 | Líquido parenteral | 100 mg/mL | 76 |
| 8 | Ácido fólico | B03BB01 | Sólido oral | 1 mg y 5 mg | 80 |
| 9 | Ácido fusídico | D06AX01 | Semisólido cutáneo | 2 % | 91 |
| 10 | Ácido tranexámico | B02AA02 | Líquido parenteral | 100 mg/mL | 79 |
| | | | Sólido oral | 250 mg y 500 mg | 79 |
| 11 | Ácido transretinoico (Tretinoína) | L01XF01 | Sólido oral | 10 mg | 116 |
| 12 | Ácido valproico (sal sódica) | N03AG01 | Líquido parenteral | 100 mg/mL | 126 |
| | | | Líquido oral | 250 mg/5 mL | 126 |
| | | | Líquido oral | 200 mg/mL y 375 mg/mL | 126 |
| | | | Sólido oral | 250 mg y 500 mg | 126 |
| 13 | Ácido zoledrónico | M05BA08 | Líquido parenteral/ Sólido parenteral | 4 mg | 121 |
| 14 | Adalimumab | L04AB04 | Líquido parenteral | 40 mg | 117 |
| 15 | Adapaleno | D10AD03 | Semisólido cutáneo | 0,1 % | 92 |
| 16 | Adenosina | C01EB10 | Líquido parenteral | 3 mg/mL | 85 |
| 17 | Afatinib | L01EB03 | Sólido oral | 20 mg - 50 mg | 114 |
| 18 | Aflibercept* | S01LA05 | Líquido parenteral | 40 mg/mL | 140 |
| 19 | Agentes de gelatina | B05AA06 | Líquido parenteral | 3,5 %, 4 % y 5,5 % | 80 |
| 20 | Agua para inyección | V07AB | Líquido parenteral | 5 mL - 250 mL | 143 |
| | Agua para irrigación | | Líquido parenteral | 3.000 mL | 143 |
| 21 | Albendazol | P02CA03 | Líquido oral | 20 mg/mL | 131 |
| | | | Sólido oral | 400 mg | 131 |
| 22 | Albúmina humana | B05AA01 | Líquido parenteral | 20 % | 80 |
| 23 | Alectinib* | L01ED03 | Sólido oral | 150 mg | 114 |
| 24 | Alopurinol | M04AA01 | Sólido oral | 100 mg y 300 mg | 121 |
| 25 | Alprazolam | N05BA12 | Sólido oral | 0,25 mg y 0,50 mg | 128 |
| 26 | Alprostadiil | C01EA01 | Líquido parenteral | 20 mcg/mL y 500 mcg/mL | 85 |
| 27 | Alquitrán de hulla | D05AA | Líquido cutáneo | 5 % | 91 |
| 28 | Alteplasa | B01AD02 | Sólido parenteral | 50 mg | 79 |
| 29 | Amfotericina B | J02AA01 | Sólido parenteral | 50 mg | 105 |
| | Amfotericina B (formas lipídicas) | | Líquido parenteral/ Sólido parenteral | 50 mg | 105 |
| 30 | Amifostina | V03AF05 | Sólido parenteral | 500 mg | 143 |
| 31 | Amikacina | J01GB06 | Líquido parenteral | 50 mg/mL - 250 mg/mL | 104 |

**CONSEJO NACIONAL DE SALUD
ÍNDICE ALFABÉTICO DEL CUADRO NACIONAL DE MEDICAMENTOS BÁSICOS
DÉCIMA PRIMERA REVISIÓN 2022**

| # | DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL | CÓDIGO ATC | FORMA FARMACÉUTICA (PARA ADQUISICIÓN) | CONCENTRACIÓN | PÁGINA CNMB |
|----|---|------------|--|--|-------------|
| 32 | Aminoácidos | B05BA01 | Líquido parenteral | 10 % y 15 % | 81 |
| 33 | Aminofilina | R03DA05 | Líquido parenteral | 25 mg/mL | 135 |
| 34 | Amiodarona | C01BD01 | Líquido parenteral | 50 mg/mL | 85 |
| | | | Sólido oral | 200 mg | 85 |
| 35 | Amitriptilina | N06AA09 | Sólido oral | 10 mg y 25 mg | 128 |
| 36 | Amlodipina | C08CA01 | Sólido oral | 5 mg y 10 mg | 86 |
| 37 | Amoxicilina | J01CA04 | Sólido oral | 500 mg | 103 |
| | | | Sólido oral (polvo) | 100 mg/mL | 103 |
| | | | Sólido oral (polvo) | 250 mg/5 mL | 103 |
| 38 | Amoxicilina + Ácido clavulánico | J01CR02 | Sólido oral | 500 mg + 125 mg | 103 |
| | | | Sólido parenteral | 1.000 mg + 200 mg | 103 |
| | | | Sólido oral (polvo) | (125 mg + 31,25 mg)/5 mL y (250 mg + 62,5 mg)/5 mL | 103 |
| 39 | Ampicilina | J01CA01 | Sólido parenteral | 500 mg y 1.000 mg | 103 |
| 40 | Ampicilina + Sulbactam | J01CR01 | Sólido parenteral | 1.000 mg + 500 mg | 103 |
| 41 | Anestésico local oftálmico | S01HA | Líquido oftálmico | | 140 |
| 42 | Antimoniato de meglumina | P01CB01 | Líquido parenteral | 300 mg/mL | 131 |
| 43 | Apalutamida* | L02BB05 | Sólido oral | 60 mg | 116 |
| 44 | Aprepitant* | A04AD12 | Sólido oral | 80 mg y 125 mg | 73 |
| 45 | Artemeter + Lumefantrina | P01BF01 | Sólido oral | 20 mg + 120 mg | 131 |
| 46 | Artesunato | P01BE03 | Sólido parenteral | 60 mg | 131 |
| 47 | Asparaginasa | L01XX02 | Sólido parenteral | 10.000 UI | 116 |
| 48 | Atazanavir | J05AE08 | Sólido oral | 150 mg y 200 mg | 107 |
| 49 | Atenolol | C07AB03 | Sólido oral | 50 mg y 100 mg | 86 |
| 50 | Atorvastatina | C10AA05 | Sólido oral | 80 mg | 87 |
| | | | Sólido oral | 20 mg y 40 mg | 87 |
| 51 | Atropina | A03BA01 | Líquido parenteral | 1 mg/mL | 73 |
| | | S01FA01 | Líquido oftálmico | 0,5 % y 1 % | 139 |
| 52 | Axitinib* | L01EK01 | Sólido oral | 5 mg | 114 |
| 53 | Azaciditidina* | L01BC07 | Sólido parenteral | 100 mg | 113 |
| 54 | Azatioprina | L04AX01 | Sólido oral | 50 mg | 118 |
| 55 | Azitromicina | J01FA10 | Sólido oral | 250 mg y 500 mg | 104 |
| | | | Sólido oral (polvo) | 200 mg/5 mL | 104 |
| 56 | Basiliximab | L04AC02 | Sólido parenteral | 10 mg y 20 mg | 118 |
| 57 | Beclometasona | R03BA01 | Líquido para inhalación | 50 mcg/dosis y 250 mcg/dosis | 135 |
| 58 | Bedaquilina* | J04AK05 | Sólido oral | 100 mg | 106 |
| 59 | Bencilpenicilina (Penicilina G cristalina) | J01CE01 | Sólido parenteral | 1'000.000 UI y 5'000.000 UI | 103 |
| 60 | Bencilpenicilina benzatínica (Penicilina G benzatínica) | J01CE08 | Sólido parenteral | 600.000 UI - 2'400.000 UI | 103 |
| 61 | Bendamustina | L01AA09 | Sólido parenteral | 25 mg y 100 mg | 113 |
| 62 | Benznidazol | P01CA02 | Sólido oral | 50 mg y 100 mg | 131 |
| 63 | Betametasona | D07AC01 | Semisólido cutáneo/ Líquido cutáneo | 0,05 % y 0,1 % | 92 |
| | | H02AB01 | Líquido parenteral | 4 mg/mL | 99 |
| 64 | Bevacizumab | L01FG01 | Líquido parenteral | 25 mg/mL | 115 |
| 65 | Bicalutamida | L02BB03 | Sólido oral | 50 mg | 116 |

**CONSEJO NACIONAL DE SALUD
ÍNDICE ALFABÉTICO DEL CUADRO NACIONAL DE MEDICAMENTOS BÁSICOS
DÉCIMA PRIMERA REVISIÓN 2022**

| # | DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL | CÓDIGO ATC | FORMA FARMACÉUTICA (PARA ADQUISICIÓN) | CONCENTRACIÓN | PÁGINA CNMB |
|----|--|------------|---|---|-------------|
| 66 | Bicarbonato de sodio | B05XA02 | Líquido parenteral | 1 mEq/mL (8,4 %) | 81 |
| 67 | Biperideno | N04AA02 | Líquido parenteral | 5 mg/mL | 127 |
| | | | Sólido oral | 2 mg y 4 mg | 127 |
| 68 | Bleomicina | L01DC01 | Sólido parenteral | 15 UI | 114 |
| 69 | Bortezomib | L01XG01 | Sólido parenteral | 3,5 mg | 116 |
| 70 | Bromuro de ipratropio | R03BB01 | Líquido para inhalación | 0,02 mg/dosis | 135 |
| | | | Líquido para inhalación/ Líquido para nebulización | 0,25 mg/mL | 135 |
| 71 | Bromuro de rocuronio | M03AC09 | Líquido parenteral | 10 mg/mL | 121 |
| 72 | Bromuro de tiotropio | R03BB04 | Sólido para inhalación | 22,5 mcg (equivalente a 18 mcg de tiotropio base) | 135 |
| 73 | Bupivacaína (sin Epinefrina) | N01BB01 | Líquido parenteral | 0,5 % y 0,75 % | 125 |
| 74 | Bupivacaína hiperbárica | N01BB51 | Líquido parenteral | 0,5 % y 0,75 % | 125 |
| 75 | Buprenorfina | N02AE01 | Líquido parenteral | 0,3 mg/mL | 125 |
| | | | Sólido cutáneo (parche) | 5 mg - 20 mg | 125 |
| | | | Sólido oral (sublingual) | 0,2 mg | 125 |
| 76 | Butilescopolamina (N-butilbromuro de hioscina) | A03BB01 | Líquido parenteral | 20 mg/mL | 73 |
| 77 | Cabergolina | N04BC06 | Sólido oral | 0,5 mg | 127 |
| | | G02CB03 | Sólido oral | 0,5 mg | 95 |
| 78 | Cafeína | N06BC01 | Sólido oral | 100 mg y 200 mg | 128 |
| | | | Líquido parenteral | 20 mg/mL | 128 |
| 79 | Calcipotriol + Betametasona dipropionato | D05AX52 | Semisólido cutáneo | (50 mcg + 0,5 mg)/g | 91 |
| 80 | Calcitriol | A11CC04 | Sólido oral | 0,5 mcg | 76 |
| 81 | Capecitabina | L01BC06 | Sólido oral | 500 mg | 113 |
| 82 | Capreomicina | J04AB30 | Sólido parenteral | 1.000 mg | 106 |
| 83 | Carbamazepina | N03AF01 | Líquido oral | 100 mg/5 mL | 126 |
| | | | Sólido oral | 200 mg | 126 |
| | | | Sólido oral (liberación controlada) | 400 mg | 126 |
| 84 | Carbohidratos (Dextrosa en agua) | B05BA03 | Líquido parenteral | 5 % | 81 |
| | | | Líquido parenteral | 10 % | 81 |
| | | | Líquido parenteral | 50 % | 81 |
| 85 | Carbón medicinal (activado) | A07BA01 | Sólido oral (polvo) | | 73 |
| 86 | Carbonato de calcio | A12AA04 | Sólido oral | 500 mg | 76 |
| 87 | Carboplatino | L01XA02 | Líquido parenteral/ Sólido parenteral | 150 mg y 450 mg | 115 |
| 88 | Carvedilol | C07AG02 | Sólido oral | 6,25 mg - 25 mg | 86 |
| 89 | Caspofungina | J02AX04 | Sólido parenteral | 50 mg y 70 mg | 106 |
| 90 | Cefalexina | J01DB01 | Sólido oral | 500 mg | 103 |
| | | | Sólido oral (polvo) | 250 mg/5 mL | 103 |
| 91 | Cefazolina | J01DB04 | Sólido parenteral | 1.000 mg | 103 |
| 92 | Cefepima | J01DE01 | Sólido parenteral | 1.000 mg | 104 |
| 93 | Cefotaxima | J01DD01 | Sólido parenteral | 1.000 mg | 104 |
| 94 | Ceftazidima | J01DD02 | Sólido parenteral | 500 mg y 1.000 mg | 104 |
| 95 | Ceftazidima + Avibactam* | J01DD52 | Sólido parenteral | 2.000 mg + 500 mg | 104 |
| 96 | Ceftriaxona | J01DD04 | Sólido parenteral | 500 mg y 1.000 mg | 104 |

**CONSEJO NACIONAL DE SALUD
ÍNDICE ALFABÉTICO DEL CUADRO NACIONAL DE MEDICAMENTOS BÁSICOS
DÉCIMA PRIMERA REVISIÓN 2022**

| # | DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL | CÓDIGO ATC | FORMA FARMACÉUTICA (PARA ADQUISICIÓN) | CONCENTRACIÓN | PÁGINA CNMB |
|-----|----------------------------------|------------|--|------------------------------|-------------|
| 97 | Cefuroxima | J01DC02 | Sólido oral (polvo) | 125 mg/5 mL y 250 mg/5 mL | 103 |
| | | | Sólido oral | 250 mg y 500 mg | 103 |
| | | | Sólido parenteral | 750 mg | 103 |
| 98 | Cetuximab | L01FE01 | Líquido parenteral | 5 mg/mL | 115 |
| 99 | Ciclofosfamida | L01AA01 | Sólido oral | 50 mg | 113 |
| | | | Sólido parenteral | 500 mg y 1.000 mg | 113 |
| 100 | Cicloserina | J04AB01 | Sólido oral | 250 mg | 106 |
| 101 | Ciclosporina | L04AD01 | Líquido oral | 100 mg/mL | 118 |
| | | | Líquido parenteral | 50 mg/mL | 118 |
| | | | Sólido oral | 25 mg - 100 mg | 118 |
| 102 | Ciprofloxacina | J01MA02 | Líquido parenteral | 2 mg/mL, 10 mg/mL y 20 mg/mL | 105 |
| | | | Sólido oral | 500 mg | 105 |
| | | S01AE03 | Líquido oftálmico | 0,3 % | 139 |
| 103 | Cisplatino | L01XA01 | Líquido parenteral/ Sólido parenteral | 10 mg y 50 mg | 115 |
| 104 | Citarabina | L01BC01 | Sólido parenteral | 100 mg - 1.000 mg | 113 |
| 105 | Claritromicina | J01FA09 | Sólido oral | 500 mg | 104 |
| | | | Sólido parenteral | 500 mg | 104 |
| | | | Sólido oral (polvo) | 125 mg/5 mL y 250 mg/5 mL | 104 |
| 106 | Clindamicina | D10AF01 | Líquido cutáneo | 1 % | 92 |
| | | G01AA10 | Sólido vaginal | 100 mg | 95 |
| | | J01FF01 | Líquido parenteral | 150 mg/mL | 104 |
| | | | Sólido oral | 300 mg | 104 |
| 107 | Clobazam | N05BA09 | Sólido oral | 10 mg | 128 |
| 108 | Clofazimina | J04BA01 | Sólido oral | 100 mg | 106 |
| 109 | Clomifeno | G03GB02 | Sólido oral | 50 mg | 96 |
| 110 | Clonazepam | N03AE01 | Líquido oral | 2,5 mg/mL | 126 |
| | | | Sólido oral | 0,5 mg - 2 mg | 126 |
| 111 | Clopidogrel | B01AC04 | Sólido oral | 75 mg y 300 mg | 79 |
| 112 | Clorambucilo | L01AA02 | Sólido oral | 2 mg | 113 |
| 113 | Cloranfenicol | S01AA01 | Líquido oftálmico | 0,25 % y 0,5 % | 139 |
| | | | Semisólido oftálmico | 1 % | 139 |
| 114 | Cloroquina | P01BA01 | Líquido parenteral | 40 mg/mL | 131 |
| | | | Sólido oral | 250 mg | 131 |
| 115 | Clorpromazina | N05AA01 | Líquido parenteral | 12,5 mg/mL | 127 |
| | | | Sólido oral | 25 mg y 100 mg | 127 |
| 116 | Clortalidona | C03BA04 | Sólido oral | 25 mg y 50 mg | 86 |
| 117 | Cloruro de potasio | B05XA01 | Líquido parenteral | 2 mEq/mL | 81 |
| 118 | Cloruro de sodio | B05CB01 | Líquido parenteral | 0,9 % | 81 |
| | | B05XA03 | Líquido parenteral | 3,4 mEq/mL (20 %) | 81 |
| 119 | Clotrimazol | D01AC01 | Semisólido cutáneo | 1 % | 91 |
| | | | Líquido cutáneo | 1 % | 91 |
| | | G01AF02 | Sólido vaginal | 100 mg - 500 mg | 95 |
| | | | Semisólido vaginal | 1 % y 2 % | 95 |
| 120 | Colchicina | M04AC01 | Sólido oral | 0,5 mg | 121 |
| 121 | Colistina | J01XB01 | Sólido parenteral | 100 mg | 105 |

**CONSEJO NACIONAL DE SALUD
ÍNDICE ALFABÉTICO DEL CUADRO NACIONAL DE MEDICAMENTOS BÁSICOS
DÉCIMA PRIMERA REVISIÓN 2022**

| # | DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL | CÓDIGO ATC | FORMA FARMACÉUTICA (PARA ADQUISICIÓN) | CONCENTRACIÓN | PÁGINA CNMB |
|-----|---|------------|--|---|-------------|
| 122 | Combinaciones (Lactato de Ringer) | B05CB10 | Líquido parenteral | | 81 |
| 123 | Combinaciones de vitaminas compatibles con NPT | A11JA | Líquido parenteral | | 76 |
| 124 | Complejo B: •Tiamina (Vitamina B1) •Piridoxina (Vitamina B6) •Cianocobalamina (Vitamina B12) | A11DB | Líquido parenteral | • 100 mg • 100 mg • 1 mg | 76 |
| | | | Sólido oral | ≥ 4 mg ≥ 1 mg ≥ 1 mcg | 76 |
| | | | Sólido parenteral | • 200 mg • 50 mg • 0,03 mg | 76 |
| 125 | Cotrimoxazol (Sulfametoxazol + Trimetoprim) | J01EE01 | Líquido parenteral/ Sólido parenteral | (400 mg + 80 mg) y (800 mg + 160 mg) | 104 |
| | | | Sólido oral | (400 mg + 80 mg) y (800 mg + 160 mg) | 104 |
| | | | Líquido oral | (200 mg + 40 mg)/5 mL | 104 |
| 126 | Dacarbazina | L01AX04 | Sólido parenteral | 100 mg y 200 mg | 113 |
| 127 | Dactinomicina | L01DA01 | Sólido parenteral | 0,5 mg | 114 |
| 128 | Dantroleno | M03CA01 | Sólido parenteral | 20 mg | 121 |
| 129 | Dapagliflozina* | A10BK01 | Sólido oral | 10 mg | 75 |
| 130 | Dapsona | J04BA02 | Sólido oral | 100 mg | 106 |
| 131 | Darunavir | J05AE10 | Sólido oral | 400 mg - 800 mg | 107 |
| 132 | Daunorubicina | L01DB02 | Sólido parenteral | 20 mg | 114 |
| 133 | Deferasirox | V03AC03 | Sólido oral | 125 mg - 500 mg | 143 |
| 134 | Delamanida* | J04AK06 | Sólido oral | 50 mg | 106 |
| 135 | Desmopresina | H01BA02 | Líquido para inhalación | 100 mcg/mL | 99 |
| | | | Líquido parenteral | 15 mcg/mL | 99 |
| | | | Sólido oral | 0,1 mg | 99 |
| 136 | Dexametasona | H02AB02 | Líquido parenteral | 4 mg/mL | 99 |
| | | | Sólido oral | 4 mg y 8 mg | 99 |
| 137 | Dexametasona + Tobramicina | S01CA01 | Líquido oftálmico | 0,1 % + 0,3 % | 139 |
| | | | Semisólido oftálmico | 0,1 % + 0,3 % | 139 |
| 138 | Dexmedetomidina | N05CM18 | Líquido parenteral | 100 mcg/mL | 128 |
| 139 | Dexrazoxano | V03AF02 | Sólido parenteral | 500 mg | 143 |
| 140 | Diazepam | N05BA01 | Líquido oral | 0,4 mg/mL | 127 |
| | | | Líquido parenteral | 5 mg/mL | 127 |
| | | | Sólido oral | 5 mg y 10 mg | 127 |
| 141 | Diclofenaco | M01AB05 | Líquido parenteral | 25 mg/mL | 121 |
| | | | Sólido oral | 50 mg | 121 |
| | | S01BC03 | Líquido oftálmico | 0,1 % | 139 |
| 142 | Dicloxacilina | J01CF01 | Sólido oral | 500 mg | 103 |
| | | | Sólido oral (polvo) | 125 mg/5 mL y 250 mg/5 mL | 103 |
| 143 | Difenhidramina | R06AA02 | Líquido oral | 12,5 mg/5 mL | 136 |
| | | | Líquido parenteral | 50 mg/mL | 136 |
| | | | Sólido oral | 50 mg | 136 |
| 144 | Diftérica antitoxina | J06AA01 | Líquido parenteral | | 108 |

CONSEJO NACIONAL DE SALUD
ÍNDICE ALFABÉTICO DEL CUADRO NACIONAL DE MEDICAMENTOS BÁSICOS
DÉCIMA PRIMERA REVISIÓN 2022

| # | DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL | CÓDIGO ATC | FORMA FARMACÉUTICA (PARA ADQUISICIÓN) | CONCENTRACIÓN | PÁGINA CNMB |
|-----|--|------------|--|---------------------------------------|-------------|
| 145 | Digoxina | C01AA05 | Líquido parenteral | 0,25 mg/mL | 85 |
| | | | Sólido oral | 62,5 mcg y 250 mcg | 85 |
| | | | Líquido oral | 50 mcg/mL | 85 |
| 146 | Dihidrocodeína (Codeína) | N02AA08 | Líquido oral | 10 mg/5 mL | 125 |
| | | | Sólido oral | 10 mg y 30 mg | 125 |
| 147 | Diltiazem | C08DB01 | Líquido parenteral | 5 mg/mL | 86 |
| | | | Sólido parenteral | 25 mg | 86 |
| | | | Sólido oral | 60 mg | 86 |
| | | | Sólido oral (liberación prolongada) | 90 mg y 120 mg | 86 |
| 148 | Dimenhidrinato | R06AA11 | Sólido oral | 50 mg | 136 |
| 149 | Dimercaprol | V03AB09 | Líquido parenteral | 100 mg/mL | 143 |
| 150 | Dinitrato de isosorbida | C01DA08 | Sólido oral (sublingual) | 5 mg | 85 |
| 151 | Disulfiram | N07BB01 | Sólido oral | 500 mg | 128 |
| 152 | Dobutamina | C01CA07 | Líquido parenteral | 50 mg/mL | 85 |
| 153 | Docetaxel | L01CD02 | Líquido parenteral | 20 mg y 80 mg | 114 |
| 154 | Dolutegravir sódico | J05AJ03 | Sólido oral | 50 mg | 107 |
| 155 | Dopamina | C01CA04 | Líquido parenteral | 40 mg/mL | 85 |
| 156 | Dornasa alfa (desoxirribonucleasa) | R05CB13 | Líquido para inhalación | 2,5 mg/2,5 mL (2.500 UI) | 135 |
| 157 | Doxazosina | C02CA04 | Sólido oral | 2 mg y 4 mg | 85 |
| 158 | Doxiciclina | J01AA02 | Sólido oral | 100 mg | 103 |
| 159 | Doxorubicina | L01DB01 | Sólido parenteral | 10 mg y 50 mg | 114 |
| 160 | Dutasterida | G04CB02 | Sólido oral | 0,5 mg | 96 |
| 161 | Efavirenz | J05AG03 | Líquido oral | 30 mg/mL | 107 |
| | | | Sólido oral | 50 mg - 600 mg | 107 |
| 162 | Efedrina | C01CA26 | Líquido parenteral | 60 mg/mL | 85 |
| 163 | Electrolitos con carbohidratos (Dextrosa en solución salina) | B05BB02 | Líquido parenteral | 5 % + 0,9 % | 81 |
| 164 | Emicizumab* | B02BX06 | Líquido parenteral | 30 mg/mL y 150 mg/mL | 80 |
| 165 | Empagliflozina | A10BK03 | Sólido oral | 10 mg y 25 mg | 75 |
| 166 | Emtricitabina | J05AF09 | Líquido oral | 10 mg/mL | 107 |
| | | | Sólido oral | 200 mg | 107 |
| 167 | Emulsiones grasas (lípidos) | B05BA02 | Líquido parenteral | 10 % y 20 % | 81 |
| 168 | Enalapril | C09AA02 | Líquido parenteral | 1,25 mg/mL | 87 |
| | | | Sólido oral | 5 mg, 10 mg y 20 mg | 87 |
| 169 | Enoxaparina | B01AB05 | Líquido parenteral | 2.000 UI - 10.000 UI (20 mg - 100 mg) | 79 |
| 170 | Enzalutamida | L02BB04 | Sólido oral | 40 mg | 116 |
| 171 | Epinefrina (Adrenalina) | C01CA24 | Líquido parenteral | 1 mg/mL | 85 |
| 172 | Epinefrina (Adrenalina) racémica | R03AA01 | Líquido para inhalación | 22,5 mg/mL (2,25 %) | 135 |
| 173 | Epirubicina | L01DB03 | Líquido parenteral/ Sólido parenteral | 10 mg y 50 mg | 114 |
| 174 | Eritromicina | D10AF02 | Líquido cutáneo | 4 % | 92 |
| | | | Sólido oral | 250 mg y 500 mg | 104 |
| | | J01FA01 | Sólido oral (polvo) | 200 mg/5 mL y 400 mg/5 mL | 104 |
| | | | S01AA17 | Semisólido oftálmico | 0,5 % |

**CONSEJO NACIONAL DE SALUD
ÍNDICE ALFABÉTICO DEL CUADRO NACIONAL DE MEDICAMENTOS BÁSICOS
DÉCIMA PRIMERA REVISIÓN 2022**

| # | DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL | CÓDIGO ATC | FORMA FARMACÉUTICA (PARA ADQUISICIÓN) | CONCENTRACIÓN | PÁGINA CNMB |
|-----|---|------------|--|---|-------------|
| 175 | Eritropoyetina (epoetina) | B03XA01 | Líquido parenteral/ Sólido parenteral | 2.000 UI - 30.000 UI | 80 |
| 176 | Espiramicina | J01FA02 | Sólido oral | 3'000.000 UI | 104 |
| 177 | Espironolactona | C03DA01 | Sólido oral | 25 mg y 100 mg | 86 |
| 178 | Estradiol | G03CA03 | Sólido cutáneo (parche transdérmico) | 3,9 mg | 95 |
| | | | Sólido oral | 1 mg | 95 |
| 179 | Estradiol valerato + Noretisterona enantato | G03AA05 | Líquido parenteral | (5 mg + 50 mg)/mL | 95 |
| 180 | Estreptomina | J01GA01 | Sólido parenteral | 1.000 mg | 104 |
| 181 | Estreptoquinasa | B01AD01 | Sólido parenteral | 1'500.000 UI | 79 |
| 182 | Estriol | G03CA04 | Semisólido vaginal | 0,1 % | 95 |
| 183 | Etambutol | J04AK02 | Sólido oral | 400 mg | 106 |
| 184 | Etambutol + Isoniazida | J04AM03 | Sólido oral | 400 mg + 150 mg | 106 |
| 185 | Etanercept | L04AB01 | Líquido parenteral/ Sólido parenteral | 25 mg | 117 |
| | | | Líquido parenteral | 50 mg/mL | 117 |
| 186 | Etionamida | J04AD03 | Sólido oral | 250 mg y 500 mg | 106 |
| 187 | Etopósido | L01CB01 | Líquido parenteral | 20 mg/mL | 113 |
| | | | Sólido oral | 50 mg | 113 |
| 188 | Etravirina | J05AG04 | Sólido oral | 100 mg y 200 mg | 107 |
| 189 | Everolimus | L04AA18 | Sólido oral | 0,50 mg y 0,75 mg | 117 |
| 190 | Exemestano | L02BG06 | Sólido oral | 25 mg | 116 |
| 191 | Factor de coagulación IX Plasmático | B02BD04 | Sólido parenteral | 250 UI - 1.200 UI | 80 |
| | Factor de coagulación IX Recombinante | | Sólido parenteral | 250 UI - 1.200 UI | 80 |
| 192 | Factor de coagulación IX, II, VII y X, en combinación (complejo de Protrombina humana)* | B02BD01 | Sólido parenteral | Factor II (280 -760 UI), VII (180 - 480 UI), IX (500 UI), X (360 - 600 UI), proteína C (260 - 620 UI) y proteína S (240 - 640 UI) | 79 |
| 193 | Factor de coagulación VIII Plasmático | B02BD02 | Sólido parenteral | 250 UI - 2.000 UI | 80 |
| | Factor de coagulación VIII Recombinante | | Sólido parenteral | 250 UI - 2.000 UI | 80 |
| 194 | Fenitoína | N03AB02 | Líquido oral | 125 mg/5 mL | 126 |
| | | | Líquido parenteral | 50 mg/mL | 126 |
| | | | Sólido oral | 100 mg | 126 |
| 195 | Fenobarbital | N03AA02 | Líquido oral | 4 mg/mL | 126 |
| | | | Líquido parenteral | 60 mg/mL | 126 |
| | | | Sólido oral | 100 mg | 126 |
| 196 | Fentanilo | N01AH01 | Líquido parenteral | 0,05 mg/mL | 125 |
| | | | Sólido cutáneo | 4,2 mg (25 mcg/hora) | 125 |
| 197 | Fibrinógeno humano (Factor I)* | B02BB01 | Sólido parenteral | 1 g | 79 |
| 198 | Filgrastim | L03AA02 | Líquido parenteral | 300 mcg | 117 |
| 199 | Fitomenadiona | B02BA01 | Líquido parenteral | 10 mg/mL | 79 |
| 200 | Fluconazol | J02AC01 | Líquido parenteral | 2 mg/mL | 105 |
| | | | Sólido oral | 150 mg | 105 |
| 201 | Fludarabina | L01BB05 | Sólido parenteral | 50 mg | 113 |
| 202 | Fludrocortisona | H02AA02 | Sólido oral | 0,1 mg | 99 |

**CONSEJO NACIONAL DE SALUD
ÍNDICE ALFABÉTICO DEL CUADRO NACIONAL DE MEDICAMENTOS BÁSICOS
DÉCIMA PRIMERA REVISIÓN 2022**

| # | DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL | CÓDIGO ATC | FORMA FARMACÉUTICA (PARA ADQUISICIÓN) | CONCENTRACIÓN | PÁGINA CNMB |
|-----|---|------------|--|----------------------|-------------|
| 203 | Flumazenil | V03AB25 | Líquido parenteral | 0,1 mg/mL | 143 |
| 204 | Fluorometolona | S01BA07 | Líquido oftálmico | 0,1 % | 139 |
| 205 | Fluoruracilo | L01BC02 | Líquido parenteral | 25 mg/mL - 50 mg/mL | 113 |
| | | | Semisólido cutáneo | 5 % | 113 |
| 206 | Fluoxetina | N06AB03 | Sólido oral | 20 mg | 128 |
| 207 | Flutamida | L02BB01 | Sólido oral | 125 mg y 250 mg | 116 |
| 208 | Fluticasona | R03BA05 | Líquido para inhalación | 125 mcg y 250 mcg | 135 |
| 209 | Folinato cálcico (Leucovorina) | V03AF03 | Líquido parenteral | 10 mg/mL | 143 |
| | | | Sólido oral | 15 mg | 143 |
| 210 | Fomepizol | V03AB34 | Líquido parenteral | 1 g/mL | 143 |
| 211 | Fórmulas para nutrición enteral | V06DB | Líquido oral | | 143 |
| | | | Sólido oral | | 143 |
| 212 | Fosfolípidos naturales (surfactante pulmonar) | R07AA02 | Líquido intratraqueal | 25 mg/mL y 27 mg/mL | 136 |
| 213 | Fosfomicina | J01XX01 | Sólido oral | 500 mg | 105 |
| | | | Sólido oral (gránulos) Trometamol | 3 g | 105 |
| | | | Sólido oral (polvo) | 250 mg/5 mL | 105 |
| | | | Sólido parenteral | 1 g | 105 |
| 214 | Fulvestrant | L02BA03 | Líquido parenteral | 50 mg/mL | 116 |
| 215 | Furosemida | C03CA01 | Líquido parenteral | 10 mg/mL | 86 |
| | | | Sólido oral | 40 mg | 86 |
| 216 | Gabapentina | N03AX12 | Sólido oral | 300 mg | 126 |
| 217 | Gemcitabina | L01BC05 | Sólido parenteral | 200 mg y 1.000 mg | 113 |
| 218 | Gemfibrozilo | C10AB04 | Sólido oral | 600 mg | 87 |
| 219 | Gentamicina | J01GB03 | Líquido parenteral | 10 mg/mL - 140 mg/mL | 104 |
| 220 | Glicerol | A06AG04 | Sólido rectal | 0,88 g - 3 g | 73 |
| 221 | Gliclazida | A10BB09 | Sólido oral (liberación prolongada) | 30 mg y 60 mg | 75 |
| 222 | Glucagón | H04AA01 | Sólido parenteral | 1 mg (1 UI) | 100 |
| 223 | Gluconato de calcio | A12AA03 | Líquido parenteral | 10 % | 76 |
| 224 | Griseofulvina | D01BA01 | Sólido oral | 125 mg - 500 mg | 91 |
| 225 | Guselkumab* | L04AC16 | Líquido parenteral | 100 mg/mL | 118 |
| 226 | Haloperidol | N05AD01 | Líquido oral | 2 mg/mL | 127 |
| | | | Líquido parenteral | 5 mg/mL | 127 |
| | | | Sólido oral | 5 mg y 10 mg | 127 |
| | Haloperidol decanoato | N05AD01 | Líquido parenteral | 50 mg/mL | 127 |
| 227 | Heparina (no fraccionada) | B01AB01 | Líquido parenteral | 5.000 UI/mL | 79 |
| 228 | Hidralazina | C02DB02 | Líquido parenteral | 20 mg/mL | 86 |
| | | | Sólido oral | 50 mg | 86 |
| 229 | Hidrato de cloral | N05CC01 | Líquido oral | 100 mg/mL | 128 |
| 230 | Hidrocortisona | D07AA02 | Semisólido cutáneo/ Líquido cutáneo | 0,5 % y 1 % | 92 |
| | Hidrocortisona | H02AB09 | Sólido oral | 5 mg - 20 mg | 99 |
| | Hidrocortisona, succinato sódico | | Sólido parenteral | 100 mg y 500 mg | 99 |
| 231 | Hidromorfona | N02AA03 | Líquido parenteral | 2 mg/mL | 125 |
| | | | Sólido oral | 2,5 mg y 5 mg | 125 |
| 232 | Hidroxicarbamida (Hidroxiurea) | L01XX05 | Sólido oral | 500 mg | 116 |

**CONSEJO NACIONAL DE SALUD
ÍNDICE ALFABÉTICO DEL CUADRO NACIONAL DE MEDICAMENTOS BÁSICOS
DÉCIMA PRIMERA REVISIÓN 2022**

| # | DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL | CÓDIGO ATC | FORMA FARMACÉUTICA (PARA ADQUISICIÓN) | CONCENTRACIÓN | PÁGINA CNMB |
|-----|--|------------|---------------------------------------|--|-------------|
| 233 | Hidroxicloroquina | P01BA02 | Sólido oral | 200 mg y 400 mg | 131 |
| 234 | Hidroxocobalamina (Vitamina B12) | VO3AB33 | Líquido parenteral | 1 mg/mL | 143 |
| 235 | Hierro sacarato (complejo de sacarosa e hidróxido de hierro III) | B03AC | Líquido parenteral | 100 mg/5mL (equivalente a hierro elemental) | 80 |
| 236 | Hierro, multivitaminas y minerales: • Hierro • Zinc • Vitamina A • Ácido fólico • Ácido ascórbico | B03AE04 | Sólido oral (polvo) | • 12,5 mg • 5 mg • 300 mcg • 160 mcg • 30 mg | 80 |
| 237 | Ibrutinib* | L01EL01 | Sólido oral | 140 mg | 115 |
| 238 | Ibuprofeno | M01AE01 | Líquido oral | 200 mg/5 mL | 121 |
| | | | Sólido oral | 400 mg | 121 |
| | | | Líquido parenteral | 4 mg/mL y 6 mg/mL | 121 |
| 239 | Idarubicina | L01DB06 | Líquido parenteral/Sólido parenteral | 10 mg | 114 |
| 240 | Ifosfamida | L01AA06 | Sólido parenteral | 1 g | 113 |
| 241 | Imatinib | L01EA01 | Sólido oral | 100 mg - 400 mg | 114 |
| 242 | Imipenem + Cilastatina | J01DH51 | Sólido parenteral | 500 mg + 500 mg | 104 |
| 243 | Indacaterol | R03AC18 | Sólido para inhalación | 150 mcg y 300 mcg | 135 |
| 244 | Infliximab | L04AB02 | Sólido parenteral | 100 mg | 117 |
| 245 | Inmunoglobulina antitimocítica (equina) | L04AA03 | Líquido parenteral | 50 mg/mL | 117 |
| 246 | Inmunoglobulina antitimocítica (conejo) | L04AA04 | Sólido parenteral | 25 mg | 117 |
| 247 | Inmunoglobulina anti D (rh) | J06BB01 | Líquido parenteral | 125 mcg - 300 mcg (625 UI - 1500 UI) | 108 |
| 248 | Inmunoglobulina antihepatitis B | J06BB04 | Líquido parenteral | 10 mcg/0,5 mL y 20 mcg/mL | 108 |
| 249 | Inmunoglobulina antirrábica | J06BB05 | Líquido parenteral | 150 UI/mL - 1.500UI/mL | 108 |
| 250 | Inmunoglobulina antitetánica | J06BB02 | Líquido parenteral/Sólido parenteral | 200 UI - 500 UI | 108 |
| 251 | Inmunoglobulina humana normal | J06BA02 | Líquido parenteral/Sólido parenteral | 50 mg - 200 mg | 108 |
| 252 | Insulina glargina | A10AE04 | Líquido parenteral | 100 UI/mL | 74 |
| | | | Líquido parenteral (plumas/cartuchos) | 100 UI/mL | 74 |
| 253 | Insulina humana (acción rápida) | A10AB01 | Líquido parenteral | 100 UI/mL | 74 |
| 254 | Insulina humana NPH (acción intermedia) | A10AC01 | Líquido parenteral | 100 UI/mL | 74 |
| 255 | Insulina ultrarrápida (asparta) | A10AB05 | Líquido parenteral | 100 UI/mL | 74 |
| | | | Líquido parenteral (plumas/cartuchos) | 100 UI/mL | 74 |
| 256 | Insulina ultrarrápida (lispro) | A10AB04 | Líquido parenteral (plumas/cartuchos) | 100 UI/mL | 74 |
| 257 | Interferón alfa 2b | L03AB05 | Líquido parenteral/Sólido parenteral | 3'000.000 UI - 30'000.000 UI | 117 |
| 258 | Interferón beta 1a | L03AB07 | Líquido parenteral/Sólido parenteral | 6'000.000 UI - 36'000.000 UI | 117 |
| 259 | Interferón beta 1b | L03AB08 | Líquido parenteral | 8'000.000 UI | 117 |
| 260 | Irinotecán | L01CE02 | Líquido parenteral | 20 mg/mL | 114 |
| 261 | Isoniazida | J04AC01 | Sólido oral | 100 mg y 300 mg | 106 |

CONSEJO NACIONAL DE SALUD
ÍNDICE ALFABÉTICO DEL CUADRO NACIONAL DE MEDICAMENTOS BÁSICOS
DÉCIMA PRIMERA REVISIÓN 2022

| # | DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL | CÓDIGO ATC | FORMA FARMACÉUTICA (PARA ADQUISICIÓN) | CONCENTRACIÓN | PÁGINA CNMB |
|-----|--|------------|---|--|-------------|
| 262 | Isotretinoína | D10AD04 | Sólido oral | 10 mg y 20 mg | 92 |
| 263 | Itraconazol | J02AC02 | Líquido oral | 10 mg/mL | 105 |
| | | | Sólido oral | 100 mg | 105 |
| 264 | Ivermectina | P02CF01 | Líquido oral | 6 mg/mL | 132 |
| | | | Sólido oral | 6 mg | 132 |
| 265 | Ketorolaco | M01AB15 | Líquido parenteral | 30 mg/mL | 121 |
| 266 | Labetalol | C07AG01 | Líquido parenteral | 5 mg/mL | 86 |
| | | | Sólido oral | 200 mg | 86 |
| 267 | Lactulosa | A06AD11 | Líquido oral | 65 % | 73 |
| 268 | Lágrimas artificiales y otros preparados inertes | S01XA20 | Líquido oftálmico | | 140 |
| | | | Semisólido oftálmico | | 140 |
| 269 | Lamivudina | J05AF05 | Líquido oral | 50 mg/5 mL | 107 |
| | | | Sólido oral | 150 mg | 107 |
| 270 | Lamivudina + Abacavir | J05AR02 | Sólido oral | 300 mg + 600 mg | 107 |
| 271 | Lamotrigina | N03AX09 | Sólido oral | 25 mg - 100 mg | 126 |
| 272 | Latanoprost | S01EE01 | Líquido oftálmico | 0,005 % | 139 |
| 273 | Leflunomida | L04AA13 | Sólido oral | 20 mg | 117 |
| 274 | Lenalidomida | L04AX04 | Sólido oral | 2,5 mg - 25 mg | 118 |
| 275 | Lenvatinib* | L01EX08 | Sólido oral | 4 mg y 10 mg | 115 |
| 276 | Letrozol | L02BG04 | Sólido oral | 2,5 mg | 116 |
| 277 | Leuprorelina | L02AE02 | Líquido parenteral/Sólido parenteral | 3,75 mg - 11,25 mg | 116 |
| 278 | Levetiracetam | N03AX14 | Líquido oral | 500 mg/5 mL | 126 |
| | | | Líquido parenteral | 100 mg/mL | 126 |
| | | | Sólido oral | 500 mg y 1000 mg | 126 |
| 279 | Levodopa + Carbidopa | N04BA02 | Sólido oral | 100 mg + 10 mg | 127 |
| | | | Sólido oral | 250 mg + 25 mg | 127 |
| 280 | Levofloxacina | J01MA12 | Líquido parenteral | 5 mg/mL | 105 |
| | | | Sólido oral | 250 mg y 500 mg | 105 |
| 281 | Levomepromazina | N05AA02 | Líquido oral | 40 mg/mL | 127 |
| | | | Líquido parenteral | 25 mg/mL | 127 |
| | | | Sólido oral | 25 mg y 100 mg | 127 |
| 282 | Levonorgestrel | G03AC03 | Sólido oral | 0,030 mg | 95 |
| | | | Sólido parenteral (implante subdérmico) | 150 mg (2 varillas de 75 mg) | 95 |
| | Levonorgestrel | G03AC03 | Sistema intrauterino | 52 mg | 95 |
| | Levonorgestrel | G03AD01 | Sólido oral | 0,75 mg y 1,5 mg | 95 |
| 283 | Levonorgestrel + Etililestradiol | G03AA07 | Sólido oral | 150 mcg + 30 mcg | 95 |
| 284 | Levosimendán* | C01CX08 | Líquido parenteral | 2,5 mg/mL | 85 |
| 285 | Levotiroxina sódica | H03AA01 | Sólido oral | 25 mcg - 200 mcg | 100 |
| 286 | Lidocaína | D04AB01 | Semisólido cutáneo | 2 % y 5 % | 91 |
| | | | Líquido cutáneo | 10 % | 91 |
| | Lidocaína | N01BB02 | Sólido cutáneo (parche) | 5 % | 125 |
| 287 | Lidocaína (sin Epinefrina) | N01BB02 | Líquido parenteral | 2 % | 125 |
| 288 | Lidocaína con Epinefrina | N01BB52 | Líquido parenteral | 2 % + 1:200.000 2% + 1:80.000 (cartucho dental) | 125 |

**CONSEJO NACIONAL DE SALUD
ÍNDICE ALFABÉTICO DEL CUADRO NACIONAL DE MEDICAMENTOS BÁSICOS
DÉCIMA PRIMERA REVISIÓN 2022**

| # | DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL | CÓDIGO ATC | FORMA FARMACÉUTICA (PARA ADQUISICIÓN) | CONCENTRACIÓN | PÁGINA CNMB |
|-----|--|------------|---------------------------------------|-------------------------------------|-------------|
| 289 | Linezolid | J01XX08 | Líquido parenteral | 2 mg/mL | 105 |
| | | | Sólido oral | 600 mg | 105 |
| 290 | Litio, carbonato | N05AN01 | Sólido oral | 300 mg | 127 |
| 291 | Loperamida | A07DA03 | Sólido oral | 2 mg | 74 |
| 292 | Lopinavir + Ritonavir | J05AR10 | Líquido oral | 80 mg + 20 mg/mL | 107 |
| | | | Sólido oral | (100 mg + 25 mg) y (200 mg + 50 mg) | 107 |
| 293 | Loratadina | R06AX13 | Líquido oral | 5 mg/5 mL | 136 |
| | | | Sólido oral | 10 mg | 136 |
| 294 | Lorazepam | N05BA06 | Líquido parenteral | 2 mg/mL y 4 mg/mL | 127 |
| | | | Sólido oral | 1 mg y 2 mg | 127 |
| 295 | Losartán | C09CA01 | Sólido oral | 50 mg y 100 mg | 87 |
| 296 | Macrogol (polietilenglicol) en combinaciones | A06AD65 | Sólido oral (granulado) | | 73 |
| 297 | Magaldrato con simeticona (Hidróxido de Al y Mg) | A02AF01 | Líquido oral | 800 mg/10 mL + 60 mg/10 mL | 73 |
| 298 | Manitol | B05BC01 | Líquido parenteral | 20 % | 81 |
| 299 | Medroxiprogesterona + Estrógenos conjugados | G03FA12 | Sólido oral | 2,5 mg + 0,625 mg | 96 |
| 300 | Melfalán | L01AA03 | Sólido oral | 2 mg | 113 |
| | | | Sólido parenteral | 50 mg | 113 |
| 301 | Mercaptopurina | L01BB02 | Sólido oral | 50 mg | 113 |
| 302 | Meropenem | J01DH02 | Sólido parenteral | 500 mg y 1.000 mg | 104 |
| 303 | Mesalazina | A07EC02 | Sólido oral | 500 mg | 74 |
| | | | Sólido oral (polvo) | 1 g y 2 g | 74 |
| | | | Sólido rectal | 1 g | 74 |
| | | | Líquido rectal | 1 g - 4 g | 74 |
| 304 | Mesna | V03AF01 | Líquido parenteral | 100 mg/mL | 143 |
| 305 | Metadona | N07BC02 | Líquido parenteral | 5 mg/mL | 128 |
| | | | Sólido oral | 10 mg | 128 |
| 306 | Metformina | A10BA02 | Sólido oral | 500 mg - 1000 mg | 75 |
| 307 | Metildopa (levógira) | C02AB01 | Sólido oral | 250 mg y 500 mg | 85 |
| 308 | Metilergometrína (o G02AB03 Ergometrína) | G02AB01 | Líquido parenteral | 0,2 mg/mL | 95 |
| | | | Sólido oral | 0,125 mg | 95 |
| 309 | Metilprednisolona, acetato | H02AB04 | Líquido parenteral | 40 mg/mL y 80 mg/mL | 99 |
| | Metilprednisolona, succinato | | Sólido parenteral | 125 mg y 500 mg | 99 |
| 310 | Metoclopramida | A03FA01 | Líquido parenteral | 5 mg/mL | 73 |
| | | | Sólido oral | 10 mg | 73 |
| 311 | Metotrexato | L01BA01 | Líquido parenteral | 25 mg/mL | 113 |
| | | | Sólido oral | 2,5 mg | 113 |
| | | | Sólido parenteral | 50 mg y 500 mg | 113 |
| 312 | Metronidazol | G01AF01 | Sólido vaginal | 500 mg y 1.000 mg | 95 |
| | | J01XD01 | Líquido parenteral | 5 mg/mL | 105 |
| | | P01AB01 | Líquido oral | 125 mg/5 mL y 250 mg/5 mL | 131 |
| | | | Sólido oral | 250 mg y 500 mg | 131 |
| 313 | Micofenolato | L04AA06 | Sólido oral | 180 mg - 500 mg | 117 |
| 314 | Midazolam | N05CD08 | Líquido oral (solución bucal) | 10 mg/mL | 128 |
| | | | Líquido parenteral | 1 mg/mL y 5 mg/mL | 128 |

CONSEJO NACIONAL DE SALUD
ÍNDICE ALFABÉTICO DEL CUADRO NACIONAL DE MEDICAMENTOS BÁSICOS
DÉCIMA PRIMERA REVISIÓN 2022

| # | DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL | CÓDIGO ATC | FORMA FARMACÉUTICA (PARA ADQUISICIÓN) | CONCENTRACIÓN | PÁGINA CNMB |
|-----|--|------------|---|--|-------------|
| 315 | Miltefosina | P01CX04 | Sólido oral | 10 mg y 50 mg | 131 |
| 316 | Misoprostol | G02AD06 | Sólido oral | 200 mcg | 95 |
| 317 | Mitomicina | L01DC03 | Sólido parenteral | 20 mg | 114 |
| 318 | Mitoxantrona | L01DB07 | Líquido parenteral | 2 mg/mL | 114 |
| 319 | Mometasona | R01AD09 | Líquido para inhalación nasal | 50 mcg | 135 |
| 320 | Mononitrato de isosorbida | C01DA14 | Sólido oral | 20 mg | 85 |
| 321 | Morfina | N02AA01 | Líquido parenteral | 10 mg/mL y 20 mg/mL | 125 |
| | | | Sólido oral | 10 mg | 125 |
| | | | Sólido oral (liberación prolongada) | 10 mg, 30 mg y 60 mg | 125 |
| | | | Líquido oral | 2 mg/mL y 20 mg/mL | 125 |
| 322 | Multienzimas (amilasa, lipasa, proteasa) | A09AA02 | Sólido oral (cápsulas con microesferas gastroresistentes) | Pancreatina: 150 mg (Amilasa: 8.000 UI Lipasa: 10.000 UI Proteasa: 600 UI) | 74 |
| 323 | Multivitaminas y otros minerales, inclu. combinaciones: <ul style="list-style-type: none"> • Tiamina (Vitamina B1) • Nicotinamida (Vitamina B3) • Piridoxina (Vitamina B6) • Cianocobalamina (Vitamina B12) • Ácido ascórbico (Vitamina C) • Vitamina A • Zinc | A11AA03 | Líquido oral (jarabe/gotas) | Tiamina 0,5 - 1,2 mg/5 mL Nicotinamida 6 - 16 mg/5 mL Piridoxina 0,5 - 1 mg/5 mL Cianocobalamina 1 - 2 mcg/5 mL Ácido Ascórbico 15 - 50 mg/5 mL Vitamina A 1.000 - 3.000 UI/5 mL Zinc 3 - 8 mg/5 mL | 75 |
| 324 | Naloxona | VO3AB15 | Líquido parenteral | 0,4 mg/mL | 143 |
| 325 | Neostigmina | N07AA01 | Líquido parenteral | 0,5 mg/mL | 128 |
| 326 | Nevirapina | J05AG01 | Líquido oral | 50 mg/5 mL | 107 |
| | | | Sólido oral | 200 mg | 107 |
| 327 | Nifedipina | C08CA05 | Sólido oral | 10 mg | 86 |
| 328 | Nilotinib | L01EA03 | Sólido oral | 150 mg y 200 mg | 114 |
| 329 | Nistatina | A07AA02 | Líquido oral | 100.000 UI/mL | 73 |
| 330 | Nitrofurantoína | J01XE01 | Líquido oral | 5 mg/mL | 105 |
| | | | Sólido oral | 100 mg | 105 |
| 331 | Nitroprusiato sódico | C02DD01 | Líquido parenteral/ Sólido parenteral | 50 mg | 86 |
| 332 | Norepinefrina | C01CA03 | Líquido parenteral | 1 mg/mL | 85 |
| 333 | Ocelizumab* | L04AA36 | Líquido parenteral | 30 mg/mL | 117 |
| 334 | Octreotida | H01CB02 | Líquido parenteral | 0,1 mg/mL | 99 |
| | | | Sólido parenteral (liberación prolongada) | 20 mg y 30 mg | 99 |
| 335 | Olaparib* | L01XK01 | Sólido oral | 50 mg - 150 mg | 116 |
| 336 | Oligoelementos | B05XX | Líquido parenteral | | 81 |
| 337 | Olopatadina | S01GX09 | Líquido oftálmico | 0,1 % y 0,2 % | 139 |
| 338 | Omeprazol | A02BC01 | Sólido oral | 20 mg | 73 |
| | | | Sólido oral (polvo) | 10 mg/5 mL | 73 |
| | | | Sólido parenteral | 40 mg | 73 |
| 339 | Ondansetrón | A04AA01 | Líquido parenteral | 2 mg/mL | 73 |
| | | | Sólido oral | 4 mg y 8 mg | 73 |

**CONSEJO NACIONAL DE SALUD
ÍNDICE ALFABÉTICO DEL CUADRO NACIONAL DE MEDICAMENTOS BÁSICOS
DÉCIMA PRIMERA REVISIÓN 2022**

| # | DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL | CÓDIGO ATC | FORMA FARMACÉUTICA (PARA ADQUISICIÓN) | CONCENTRACIÓN | PÁGINA CNMB |
|-----|----------------------------------|------------|--|--|-------------|
| 340 | Oseltamivir | J05AH02 | Sólido oral | 75 mg | 107 |
| 341 | Oxacilina | J01CF04 | Sólido parenteral | 1.000 mg | 103 |
| 342 | Oxaliplatino | L01XA03 | Líquido parenteral/ Sólido parenteral | 50 mg y 100 mg | 115 |
| 343 | Oxicodona | N02AA05 | Sólido oral | 5 mg | 125 |
| | | | Sólido oral (liberación prolongada) | 10 mg, 20 mg y 40 mg | 125 |
| 344 | Oxitocina | H01BB02 | Líquido parenteral | 10 UI/mL | 99 |
| 345 | Paclitaxel | L01CD01 | Líquido parenteral | 6 mg/mL | 114 |
| | Paclitaxel, Nab* | | Sólido parenteral | 100 mg | 114 |
| 346 | Pancuronio | M03AC01 | Líquido parenteral | 2 mg/mL | 121 |
| 347 | Paracetamol | N02BE01 | Líquido oral | 120 mg/5 mL, 150 mg/5 mL y 160 mg/5 mL | 126 |
| | | | Líquido parenteral | 10 mg/mL | 126 |
| | | | Sólido oral | 500 mg | 126 |
| | | | Sólido rectal | 100 mg y 300 mg | 126 |
| | | | Líquido oral (gotas) | 100 mg/mL | 126 |
| 348 | Paricalcitol | H05BX02 | Líquido parenteral | 5 mcg/mL | 100 |
| 349 | Pegfilgrastim | L03AA13 | Líquido parenteral | 10 mg/mL | 117 |
| 350 | Peginterferón alfa 2b | L03AB10 | Líquido parenteral | 100 mcg | 117 |
| 351 | Pembrolizumab* | L01FF02 | Líquido parenteral | 25 mg/mL | 115 |
| 352 | Pemetrexed | L01BA04 | Sólido parenteral | 500 mg | 113 |
| 353 | Penicilamina | M01CC01 | Sólido oral | 125 mg y 250 mg | 121 |
| 354 | Permetrina | P03AC04 | Semisólido cutáneo | 1 % | 132 |
| | | | Líquido cutáneo (champú) | 1 % | 132 |
| 355 | Peróxido de benzoilo | D10AE01 | Semisólido cutáneo/ Líquido cutáneo | 5 % y 10 % | 92 |
| 356 | Pertuzumab | L01FD02 | Líquido parenteral | 30 mg/mL | 115 |
| 357 | Piperacilina + Tazobactam | J01CR05 | Sólido parenteral | 4.000 mg + 500 mg | 103 |
| 358 | Pirazinamida | J04AK01 | Sólido oral | 500 mg | 106 |
| 359 | Pirfenidona* | L04AX05 | Sólido oral | 200 mg - 801 mg | 118 |
| 360 | Piridostigmina | N07AA02 | Sólido oral | 60 mg | 128 |
| 361 | Piridoxina (Vitamina B6) | A11HA02 | Líquido parenteral | 150 mg/mL | 76 |
| | | | Sólido oral | 100 mg | 76 |
| 362 | Pirimetamina | P01BD01 | Sólido oral | 25 mg | 131 |
| 363 | Polidocanol | C05BB02 | Líquido parenteral | 3 % | 86 |
| 364 | Pralidoxima | V03AB04 | Líquido parenteral | 50 mg/mL | 143 |
| 365 | Praziquantel | P02BA01 | Sólido oral | 600 mg | 131 |
| 366 | Prednisolona | H02AB06 | Sólido oral | 5 mg y 20 mg | 99 |
| | | S01BA04 | Líquido oftálmico | 0,12 % y 1 % | 139 |
| 367 | Prednisona | H02AB07 | Sólido oral | 5 mg y 20 mg | 99 |
| 368 | Pretomanida* | J04AK08 | Sólido oral | 200 mg | 106 |
| 369 | Primaquina | P01BA03 | Sólido oral | 7,5 mg y 15 mg | 131 |
| 370 | Procarbazina | L01XB01 | Sólido oral | 50 mg | 116 |
| 371 | Progesterona | G03DA04 | Sólido oral | 100 mg | 95 |
| 372 | Propofol | N01AX10 | Líquido parenteral | 10 mg/mL y 20 mg/mL | 125 |
| 373 | Propranolol | C07AA05 | Líquido parenteral | 1 mg/mL | 86 |
| | | | Sólido oral | 10 mg, 40 mg y 80 mg | 86 |

CONSEJO NACIONAL DE SALUD
ÍNDICE ALFABÉTICO DEL CUADRO NACIONAL DE MEDICAMENTOS BÁSICOS
DÉCIMA PRIMERA REVISIÓN 2022

| # | DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL | CÓDIGO ATC | FORMA FARMACÉUTICA (PARA ADQUISICIÓN) | CONCENTRACIÓN | PÁGINA CNMB |
|-----|---|------------|---|--|-------------|
| 374 | Protamina | V03AB14 | Líquido parenteral | 10 mg/mL (1.000 UH/mL) 10 mg/mL (1.000 UI/mL) | 143 |
| 375 | Quetiapina | N05AH04 | Sólido oral | 25 mg - 300 mg | 127 |
| 376 | Quinina | P01BC01 | Líquido parenteral | 300 mg/mL | 131 |
| | | | Sólido oral | 300 mg | 131 |
| 377 | Raltegravir | J05AJ01 | Sólido oral | 400 mg | 107 |
| 378 | Remifentanilo | N01AH06 | Sólido parenteral | 2 mg y 5 mg | 125 |
| 379 | Retinol (Vitamina A) | A11CA01 | Líquido oral | 50.000 UI | 75 |
| | | | Sólido oral (cápsula blanda) | 50.000 UI | 75 |
| 380 | Ribavirina | J05AP01 | Sólido oral | 200 mg - 600 mg | 107 |
| 381 | Rifampicina | J04AB02 | Líquido oral | 100 mg/5 mL | 106 |
| | | | Sólido oral | 300 mg | 106 |
| 382 | Rifampicina + Isoniazida | J04AM02 | Sólido oral | 75 mg + 50 mg 150 mg + 75 mg 150 mg + 150 mg 300 mg + 150 mg | 106 |
| 383 | Rifampicina + Pirazinamida + Etambutol + Isoniazida | J04AM06 | Sólido oral | 150 mg + 400 mg + 275 mg + 75 mg | 106 |
| 384 | Rifampicina + Pirazinamida + Isoniazida | J04AM05 | Sólido oral | 120 mg + 300 mg + 60 mg 150 mg + 400 mg + 75 mg | 106 |
| 385 | Risperidona | N05AX08 | Líquido oral | 1 mg/mL | 127 |
| | | | Sólido oral | 1 mg y 2 mg | 127 |
| | | | Sólido parenteral | 25 mg y 37,5 mg | 127 |
| 386 | Ritonavir | J05AE03 | Sólido oral | 100 mg | 107 |
| 387 | Rituximab | L01FA01 | Líquido parenteral | 10 mg/mL | 115 |
| | | | Líquido parenteral | 1400 mg/ 11,7mL | 115 |
| 388 | Rivaroxabán | B01AF01 | Sólido oral | 2,5 mg - 20 mg | 79 |
| 389 | Ruxolitinib | L01EJ01 | Sólido oral | 5 mg - 20 mg | 114 |
| 390 | Salbutamol | R03AC02 | Líquido para inhalación | 0,1 mg/dosis | 135 |
| | | | Líquido para inhalación/ Líquido para nebulización | 5 mg/mL | 135 |
| 391 | Sales de hierro + Ácido fólico | B03AD | Sólido oral | 60 mg + 400 mcg | 80 |
| 392 | Sales de rehidratación oral | A07CA | Sólido oral (polvo) | Glucosa 13,5 g/L - 20 g/L Cloruro de Sodio 2,6 g/L - 3,5 g/L Cloruro de Potasio 1,5 g/L Citrato trisódico dihidrato 2,9 g/L | 74 |
| 393 | Salmeterol + Fluticasona* | R03AK06 | Líquido para inhalación | 25 mcg + (50 mcg - 250 mcg) | 135 |
| | | R03AK06 | Sólido para inhalación | 50 mcg + 250 mcg | 135 |
| 394 | Selegilina | N04BD01 | Sólido oral | 5 mg | 127 |
| 395 | Sertralina | N06AB06 | Sólido oral | 50 mg y 100 mg | 128 |
| 396 | Sevoflurano | N01AB08 | Líquido para inhalación | 1 mg/mL | 125 |
| 397 | Sildenafil | G04BE03 | Sólido oral | 25 mg - 100 mg | 96 |
| 398 | Simvastatina | C10AA01 | Sólido oral | 20 mg y 40 mg | 87 |
| 399 | Sirolimus | L04AA10 | Sólido oral | 1 mg | 117 |
| 400 | Sofosbuvir | J05AP08 | Sólido oral | 400 mg | 107 |
| 401 | Soluciones hipertónicas (diálisis peritoneal) | B05DB | Líquido parenteral | 1,5 % - 4,5 % | 81 |

CONSEJO NACIONAL DE SALUD
ÍNDICE ALFABÉTICO DEL CUADRO NACIONAL DE MEDICAMENTOS BÁSICOS
DÉCIMA PRIMERA REVISIÓN 2022

| # | DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL | CÓDIGO ATC | FORMA FARMACÉUTICA (PARA ADQUISICIÓN) | CONCENTRACIÓN | PÁGINA CNMB |
|-----|---|------------|--|--|-------------|
| 402 | Somatropina | H01AC01 | Líquido parenteral/ Sólido parenteral | 5,3 mg - 20 mg | 99 |
| 403 | Sorafenib | L01EX02 | Sólido oral | 200 mg | 115 |
| 404 | Suero antifídico polivalente | J06AA03 | Líquido parenteral/ Sólido parenteral | | 108 |
| 405 | Sugammadex | V03AB35 | Líquido parenteral | 100 mg/mL | 143 |
| 406 | Sulfadiazina | J01EC02 | Sólido oral | 500 mg | 104 |
| 407 | Sulfadiazina de plata | D06BA01 | Semisólido cutáneo | 1 % | 91 |
| 408 | Sulfasalazina | A07EC01 | Sólido oral | 500 mg | 74 |
| 409 | Sulfato de magnesio (heptahidratado) | B05XA05 | Líquido parenteral | 20 % | 81 |
| 410 | Sulfato de zinc | A12CB01 | Líquido oral | 2 mg/mL y 5 mg/mL | 76 |
| | | | Líquido oral | 20 mg/5 mL | 76 |
| | | | Sólido oral (dispersable) | 20 mg | 76 |
| 411 | Sulfato ferroso | B03AA07 | Líquido oral | 25 mg/mL (equivale a hierro elemental) | 80 |
| | | | Líquido oral | 25 - 50 mg/5 mL (equivalente a hierro elemental) | 80 |
| | | | Sólido oral | 50 mg - 100 mg (equivalente a hierro elemental) | 80 |
| 412 | Sultamicilina | J01CR04 | Sólido oral | 375 mg y 750 mg | 103 |
| 413 | Sunitinib | L01EX01 | Sólido oral | 12,5 mg - 50 mg | 115 |
| 414 | Suxametonio | M03AB01 | Líquido parenteral | 20 mg/mL | 121 |
| 415 | Tacrolimus | L04AD02 | Líquido parenteral | 5 mg/mL | 118 |
| | | | Sólido oral | 0,5 mg, 1 mg y 5 mg | 118 |
| | | | Sólido oral (polvo) | 0,5 mg/mL y 1 mg/mL | 118 |
| 416 | Talidomida | L04AX02 | Sólido oral | 100 mg | 118 |
| 417 | Tamoxifeno | L02BA01 | Sólido oral | 10 mg - 20 mg | 116 |
| 418 | Tamsulosina | G04CA02 | Sólido oral | 0,4 mg | 96 |
| 419 | Tapentadol* | N02AX06 | Sólido oral | 50 mg y 100 mg | 126 |
| 420 | Telmisartán + Amlodipina* | C09DB04 | Sólido oral | 80 mg + 10 mg | 87 |
| 421 | Temozolomida | L01AX03 | Sólido oral | 20 mg - 250 mg | 113 |
| 422 | Tenofovir disoproxil fumarato | J05AF07 | Sólido oral | 300 mg | 107 |
| 423 | Tenofovir disoproxil fumarato + Emtricitabina | J05AR03 | Sólido oral | 300 mg + 200 mg | 107 |
| 424 | Tenofovir disoproxil fumarato + Emtricitabina + Efavirenz | J05AR06 | Sólido oral | 300 mg + 200 mg + 600 mg | 107 |
| | | | Sólido oral | 300 mg + 200 mg + 600 mg | 107 |
| 425 | Terbinafina | D01AE15 | Semisólido cutáneo | 1 % | 91 |
| | | D01BA02 | Sólido oral | 250 mg | 91 |
| 426 | Terlipresina | H01BA04 | Líquido parenteral/ Sólido parenteral | 1 mg que equivale a 0,86 mg | 99 |
| 427 | Testosterona | G03BA03 | Líquido parenteral | 250 mg/mL | 95 |
| 428 | Tetánica antitoxina | J06AA02 | Líquido parenteral | | 108 |
| 429 | Tiamazol (metimazol) | H03BB02 | Sólido oral | 5 mg | 100 |
| 430 | Tiamina (Vitamina B1) | A11DA01 | Líquido parenteral | 50 mg/mL | 76 |
| | | | Sólido oral | 50 mg | 76 |
| 431 | Ticagrelor | B01AC24 | Sólido oral | 60 mg y 90 mg | 79 |
| 432 | Tigeciclina | J01AA12 | Sólido parenteral | 50 mg | 103 |
| 433 | Timolol | S01ED01 | Líquido oftálmico | 0,25 % y 0,5 % | 139 |

**CONSEJO NACIONAL DE SALUD
ÍNDICE ALFABÉTICO DEL CUADRO NACIONAL DE MEDICAMENTOS BÁSICOS
DÉCIMA PRIMERA REVISIÓN 2022**

| # | DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL | CÓDIGO ATC | FORMA FARMACÉUTICA (PARA ADQUISICIÓN) | CONCENTRACIÓN | PÁGINA CNMB |
|-----|---|------------|--|--------------------------|-------------|
| 434 | Tinidazol | P01AB02 | Sólido oral | 1.000 mg | 131 |
| | | | Sólido vaginal | 150 mg | 131 |
| 435 | Tioguanina | L01BB03 | Sólido oral | 40 mg | 113 |
| 436 | Tiopental sódico | N01AF03 | Sólido parenteral | 1 g | 125 |
| 437 | Tirofibán | B01AC17 | Líquido parenteral | 0,25 mg/mL | 79 |
| 438 | Tirotropina alfa | H01AB01 | Sólido parenteral | 0,9 mg | 99 |
| 439 | Tobramicina | S01AA12 | Líquido oftálmico | 0,3 % | 139 |
| | | | Semisólido oftálmico | 0,3 % | 139 |
| 440 | Tobramicina | J01GB01 | Líquido para inhalación | 60 mg/mL | 104 |
| | | | Sólido para inhalación | 28 mg | 104 |
| 441 | Tocilizumab | L04AC07 | Líquido parenteral | 20 mg/mL y 162 mg/0,9 mL | 118 |
| 442 | Topiramato* | N03AX11 | Sólido oral | 25 mg | 126 |
| 443 | Toxina botulínica | M03AX01 | Sólido parenteral | 100 U y 500 U | 121 |
| 444 | Toxoide diftérico tetánico, combinaciones con toxoide diftérico | J07AM51 | Líquido parenteral | | 108 |
| 445 | Toxoide diftérico tetánico + Vacuna pertussis (Vacuna triple DPT) | J07AJ52 | Líquido parenteral | | 108 |
| 446 | Toxoide tetánico | J07AM01 | Líquido parenteral | > 40 UI/0,5 mL | 108 |
| 447 | Tramadol | N02AX02 | Líquido oral | 100 mg/mL | 125 |
| | | | Líquido parenteral | 50 mg/mL | 125 |
| | | | Sólido oral | 50 mg | 125 |
| 448 | Trastuzumab emtansina* | L01FD03 | Sólido parenteral | 100 mg | 115 |
| 449 | Trastuzumab | L01FD01 | Líquido parenteral | 120 mg/mL | 115 |
| | | | Sólido parenteral | 440 mg | 115 |
| 450 | Trinitrato de glicerilo (Nitroglicerina) | C01DA02 | Líquido parenteral | 5 mg/mL | 85 |
| 451 | Triptorelina* | L02AE04 | Sólido parenteral | 3,75 mg - 22,5 mg | 116 |
| 452 | Trolamina | D03AX12 | Líquido cutáneo | 0,67 % | 91 |
| 453 | Tropicamida | S01FA06 | Líquido oftálmico | 1 % | 139 |
| 454 | Urea (Carbamida) | D02AE01 | Semisólido cutáneo | 5 % - 20 % | 91 |
| 455 | Vacuna antiamarilica, virus vivo atenuado | J07BL01 | Sólido parenteral | | 109 |
| 456 | Vacuna antihepatitis A | J07BC02 | Líquido parenteral | | 108 |
| 457 | Vacuna antihepatitis B | J07BC01 | Líquido parenteral | | 108 |
| 458 | Vacuna antimeningococo | J07AH02 | Líquido parenteral/ Sólido parenteral | | 108 |
| 459 | Vacuna antineumococo (polisacárido y conjugado) | J07AL02 | Líquido parenteral | | 108 |
| 460 | Vacuna antipoliomielítica (tOPV) | J07BF02 | Líquido oral | | 109 |
| 461 | Vacuna antirotavirus, virus vivo atenuado | J07BH01 | Líquido oral | | 109 |
| 462 | Vacuna antirrábica, virus completo inactivado | J07BG01 | Líquido parenteral/ Sólido parenteral | | 109 |
| 463 | Vacuna BCG antituberculosa | J07AN01 | Sólido parenteral | | 108 |
| 464 | Vacuna BCG | L03AX03 | Líquido parenteral/ Sólido parenteral | | 117 |
| 465 | Vacuna de la influenza inactivado y separado, o antígeno superficial | J07BB02 | Líquido parenteral | | 108 |
| 466 | Vacuna pentavalente viral (difteria - haemophilus influenzae B - pertussis - tétanos - hepatitis B) | J07CA11 | Líquido parenteral/ Sólido parenteral | | 109 |

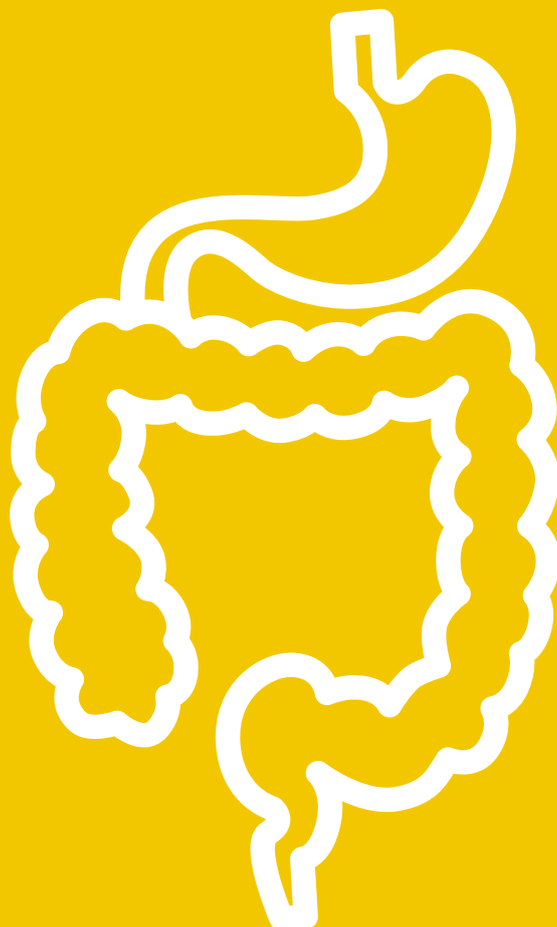
**CONSEJO NACIONAL DE SALUD
ÍNDICE ALFABÉTICO DEL CUADRO NACIONAL DE MEDICAMENTOS BÁSICOS
DÉCIMA PRIMERA REVISIÓN 2022**

| # | DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL | CÓDIGO ATC | FORMA FARMACÉUTICA (PARA ADQUISICIÓN) | CONCENTRACIÓN | PÁGINA CNMB |
|-----|---|------------|---------------------------------------|-------------------|-------------|
| 467 | Vacuna poliomielitis, inactivado, virus entero, trivalente | J07BF03 | Líquido parenteral | | 109 |
| 468 | Vacuna poliomielitis, virus vivo atenuado, viviente (bOPV) | J07BF04 | Líquido oral | | 109 |
| 469 | Vacuna sarampión, virus vivo atenuado combinado con la Vacuna contra la rubéola | J07BD53 | Sólido parenteral | | 109 |
| 470 | Vacuna triple viral (parotiditis - sarampión - rubéola) | J07BD52 | Sólido parenteral | | 109 |
| 471 | Vacuna varicela, virus vivo atenuado | J07BK01 | Sólido parenteral | | 109 |
| 472 | Valganciclovir | J05AB14 | Sólido oral | 450 mg | 106 |
| 473 | Vancomicina | J01XA01 | Sólido parenteral | 500 mg y 1.000 mg | 105 |
| 474 | Vedolizumab* | L04AA33 | Sólido parenteral | 300 mg | 117 |
| 475 | Vemurafenib | L01EC01 | Sólido oral | 240 mg | 114 |
| 476 | Vinblastina | L01CA01 | Sólido parenteral | 10 mg | 113 |
| 477 | Vincristina sulfato | L01CA02 | Líquido parenteral | 1 mg/mL | 113 |
| | | | Sólido parenteral | 1 mg | 113 |
| 478 | Vinorelbina | L01CA04 | Líquido parenteral | 10 mg/mL | 113 |
| 479 | Voriconazol | J02AC03 | Sólido oral | 200 mg | 105 |
| | | | Sólido parenteral | 200 mg | 105 |
| 480 | Warfarina | B01AA03 | Sólido oral | 1 mg - 5 mg | 79 |
| 481 | Zidovudina | J05AF01 | Líquido oral | 50 mg/5 mL | 107 |
| | | | Líquido parenteral | 10 mg/mL | 107 |
| | | | Sólido oral | 100 mg y 300 mg | 107 |
| 482 | Zidovudina + Lamivudina | J05AR01 | Sólido oral | 300 mg + 150 mg | 107 |
| 483 | Zinc | D02AB | Semisólido cutáneo | | 91 |
| 484 | Zinc + Nistatina | D01AA20 | Semisólido cutáneo | | 91 |

Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos



Décima Primera Revisión 2022



GRUPO A

Tracto alimentario y metabolismo



Índice
General



Índice
Medicamentos



Presione
Ctrl + F



República
del Ecuador

Gobierno
del Ecuador

GUILLERMO LASSO
PRESIDENTE

| CONSEJO NACIONAL DE SALUD COMISIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS E INSUMOS DÉCIMA PRIMERA REVISIÓN CUADRO NACIONAL DE MEDICAMENTOS BÁSICOS 2022 | | | | | | | | |
|--|---|---------------------------------------|----------------------------|-----------------------|-------------------|----|-----|---------|
| CÓDIGO | DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL | FORMA FARMACÉUTICA (PARA ADQUISICIÓN) | CONCENTRACIÓN | NIVEL DE PRESCRIPCIÓN | NIVEL DE ATENCIÓN | | | VÍA ADM |
| | | | | | I | II | III | |
| A | TRACTO ALIMENTARIO Y METABOLISMO | | | | | | | |
| A02 | MEDICAMENTOS PARA TRASTORNOS RELACIONADOS CON ÁCIDOS | | | | | | | |
| A02A | ANTIÁCIDOS | | | | | | | |
| A02AF | Antiácidos con antiflatulentos | | | | | | | |
| A02AF01 | Magaldrato con simeticona (Hidróxido de Al y Mg) | Líquido oral | 800 mg/10 mL + 60 mg/10 mL | G | x | x | x | O |
| A02B | MEDICAMENTOS PARA LA ÚLCERA PÉPTICA Y LA ENFERMEDAD POR REFLUJO GASTROESOFÁGICO (ERGE) | | | | | | | |
| A02BC | Inhibidores de la bomba de protones | | | | | | | |
| A02BC01 | Omeprazol | Sólido oral | 20 mg | G | x | x | x | O |
| | | Sólido oral (polvo) | 10 mg/5 mL | G | x | x | x | O |
| | | Sólido parenteral | 40 mg | H, (p)** | x | x | x | P |
| A03 | MEDICAMENTOS PARA TRASTORNOS GASTROINTESTINALES FUNCIONALES | | | | | | | |
| A03B | BELLADONA Y DERIVADOS | | | | | | | |
| A03BA | Alcaloides de la belladona, aminas terciarias | | | | | | | |
| A03BA01 | Atropina | Líquido parenteral | 1 mg/mL | G | x | x | x | P |
| A03BB | Alcaloides semisintéticos de la belladona, compuestos de amonio cuaternario | | | | | | | |
| A03BB01 | Butilscopolamina (N-butilbromuro de hioscina) | Líquido parenteral | 20 mg/mL | G | x | x | x | P |
| A03F | PROPULSIVOS | | | | | | | |
| A03FA | Propulsivos | | | | | | | |
| A03FA01 | Metoclopramida | Líquido parenteral | 5 mg/mL | G | x | x | x | P |
| | | Sólido oral | 10 mg | G | x | x | x | O |
| A04 | ANTIEMÉTICOS Y ANTINAUSEOSOS | | | | | | | |
| A04A | ANTIEMÉTICOS Y ANTINAUSEOSOS | | | | | | | |
| A04AA | Antagonistas de la serotonina (5-HT₃) | | | | | | | |
| A04AA01 | Ondansetrón | Líquido parenteral | 2 mg/mL | E | | x | x | P |
| | | Sólido oral | 4 mg y 8 mg | F, E | x | x | x | O |
| A04AD | Otros antieméticos | | | | | | | |
| A04AD12 | Aprepitant* | Sólido oral | 80 mg y 125 mg | HE | | x | x | O |
| <i>*Prevención de las náuseas y los vómitos que se asocian con la quimioterapia antineoplásica moderada y altamente emetógena. 11ra rev.</i> | | | | | | | | |
| A06 | MEDICAMENTOS PARA EL ESTREÑIMIENTO | | | | | | | |
| A06A | MEDICAMENTOS PARA EL ESTREÑIMIENTO | | | | | | | |
| A06AD | Laxantes de acción osmótica | | | | | | | |
| A06AD11 | Lactulosa | Líquido oral | 65 % | G | x | x | x | O |
| A06AD65 | Macrogol (polietilenglicol) en combinaciones | Sólido oral (granulado) | | G | x | x | x | O |
| A06AG | Enemas | | | | | | | |
| A06AG04 | Glicerol | Sólido rectal | 0,88 g - 3 g | G | x | x | x | R |
| A07 | ANTIIDIARRÉICOS, ANTIINFLAMATORIOS/ANTIINFECCIOSOS INTESTINALES | | | | | | | |
| A07A | ANTIINFECCIOSOS INTESTINALES | | | | | | | |
| A07AA | Antibióticos | | | | | | | |
| A07AA02 | Nistatina | Líquido oral | 100.000 UI/mL | G | x | x | x | O |
| A07B | ADSORBENTES INTESTINALES | | | | | | | |
| A07BA | Preparados con carbón | | | | | | | |
| A07BA01 | Carbón medicinal (activado) | Sólido oral (polvo) | | G | x | x | x | O |

** Protocolo sólo para el primer nivel de atención: como dosis de carga y manejo inicial de SDA.

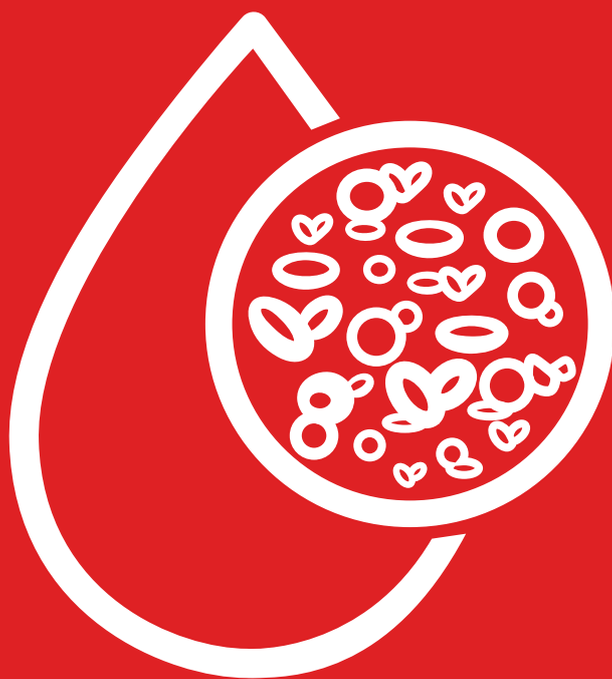
CONSEJO NACIONAL DE SALUD
COMISIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS E INSUMOS
DÉCIMA PRIMERA REVISIÓN CUADRO NACIONAL DE MEDICAMENTOS BÁSICOS 2022

| CÓDIGO | DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL | FORMA FARMACÉUTICA (PARA ADQUISICIÓN) | CONCENTRACIÓN | NIVEL DE PRESCRIPCIÓN | NIVEL DE ATENCIÓN | | | VÍA ADM |
|---|--|--|--|-----------------------|-------------------|----|-----|---------|
| | | | | | I | II | III | |
| A07C | ELECTROLITOS CON CARBOHIDRATOS | | | | | | | |
| A07CA | Formulaciones de sales para rehidratación oral | | | | | | | |
| A07CA | Sales de rehidratación oral | Sólido oral (polvo) | Glucosa 13,5 g/L - 20 g/L Cloruro de Sodio 2,6 g/L - 3,5 g/L Cloruro de Potasio 1,5 g/L Citrato trisódico dihidrato 2,9 g/L Nota: se pueden adherir otros elementos como el zinc, siempre y cuando se cumplan con los requerimientos aquí detallados | G | x | x | x | O |
| A07D | ANTIPROPULSIVOS | | | | | | | |
| A07DA | Antipropulsivos | | | | | | | |
| A07DA03 | Loperamida | Sólido oral | 2 mg | G | x | x | x | O |
| A07E | ANTIINFLAMATORIOS INTESTINALES | | | | | | | |
| A07EC | Ácido aminosalicílico y similares | | | | | | | |
| A07EC01 | Sulfasalazina | Sólido oral | 500 mg | E | | x | x | O |
| A07EC02 | Mesalazina* | Sólido oral | 500 mg | E | | x | x | O |
| | | Sólido oral (polvo) | 1 g y 2 g | E | | x | x | O |
| | | Sólido rectal | 1 g | E | | x | x | R |
| | | Líquido rectal | 1 g - 4 g | E | | x | x | R |
| <i>*Tratamiento de la fase aguda de la colitis ulcerosa leve a moderada. 10ma rev.</i> | | | | | | | | |
| A09 | DIGESTIVOS INCLUIDO ENZIMAS | | | | | | | |
| A09A | DIGESTIVOS INCLUIDO ENZIMAS | | | | | | | |
| A09AA | Preparaciones enzimáticas | | | | | | | |
| A09AA02 | Multienzimas (amilasa, lipasa, proteasa)* | Sólido oral (cápsulas con microesferas gastrorresistentes) | Pancreatina: 150 mg (Amilasa: 8.000 UI Lipasa: 10.000 UI Proteasa: 600 UI) Nota: se consideran equivalentes las unidades de la farmacopea europea (U.Ph.Eur) y unidades de la farmacopea americana (USP) | E (p) | | | x | O |
| <i>*Insuficiencia pancreática exócrina provocada por fibrosis quística, pancreatitis crónica, pancreatoclectomía, gastrectomía total y resecciones gástricas parciales, obstrucción de conductos por neoplasias. Malformaciones de la vía biliar en neonatos. 10ma rev.</i> | | | | | | | | |
| A10 | MEDICAMENTOS UTILIZADOS EN LA DIABETES | | | | | | | |
| A10A | INSULINA Y ANÁLOGOS | | | | | | | |
| A10AB | Insulinas y análogos inyectables de acción rápida | | | | | | | |
| A10AB01 | Insulina humana (acción rápida) | Líquido parenteral | 100 UI/mL | G | x | x | x | P |
| A10AB04 | Insulina ultrarrápida (lispro) | Líquido parenteral (plumas/cartuchos) | 100 UI/mL | E | | x | x | P |
| A10AB05 | Insulina ultrarrápida (asparta)* | Líquido parenteral | 100 UI/mL | E | x | x | x | P |
| | | Líquido parenteral (plumas/cartuchos) | 100 UI/mL | E | x | x | x | P |
| <i>*Pacientes adultos y niños con diabetes tipo I. Pacientes con diabetes mellitus gestacional. 10ma rev.</i> | | | | | | | | |
| A10AC | Insulinas y análogos inyectables de acción intermedia | | | | | | | |
| A10AC01 | Insulina humana NPH (acción intermedia) | Líquido parenteral | 100 UI/mL | G | x | x | x | P |

| CONSEJO NACIONAL DE SALUD COMISIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS E INSUMOS DÉCIMA PRIMERA REVISIÓN CUADRO NACIONAL DE MEDICAMENTOS BÁSICOS 2022 | | | | | | | | |
|--|---|---------------------------------------|--|-----------------------|-------------------|----|-----|---------|
| CÓDIGO | DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL | FORMA FARMACÉUTICA (PARA ADQUISICIÓN) | CONCENTRACIÓN | NIVEL DE PRESCRIPCIÓN | NIVEL DE ATENCIÓN | | | VÍA ADM |
| | | | | | I | II | III | |
| A10AE | Insulinas y análogos inyectables de acción prolongada | | | | | | | |
| A10AE04 | Insulina glargina* | Líquido parenteral | 100 UI/mL | E | x | x | x | P |
| | | Líquido parenteral (plumas/cartuchos) | 100 UI/mL | E | x | x | x | P |
| <i>*Diabetes tipo 1, diabetes mellitus tipo 2 en insulino terapia con NPH y que presentan riesgo de hipoglicemia severa* (Hipoglicemia severa: una hipoglicemia que requiere la ayuda de un tercero para superarla). 10ma rev.</i> | | | | | | | | |
| A10B | MEDICAMENTOS PARA REDUCIR LA GLUCOSA EN SANGRE, EXCLUYE INSULINAS | | | | | | | |
| A10BA | Biguanidas | | | | | | | |
| A10BA02 | Metformina | Sólido oral | 500 mg - 1000 mg | G | x | x | x | O |
| A10BB | Sulfonilureas | | | | | | | |
| A10BB09 | Gliclazida* | Sólido oral (liberación prolongada) | 30 mg y 60 mg | G | x | x | x | O |
| <i>*Diabetes mellitus tipo 2, cuando metformina en monoterapia a dosis máxima no es suficiente para lograr control glicémico individualizado. 10ma rev.</i> | | | | | | | | |
| A10BK | Inhibidores del cotransportador de sodio-glucosa 2 (SGLT2) | | | | | | | |
| A10BK01 | Dapagliflozina* | Sólido oral | 10 mg | HE | | x | x | O |
| <i>*Tercer escalón de tratamiento en pacientes con insuficiencia cardíaca con fracción de eyección reducida, sintomáticos pese a tratamiento médico óptimo, con o sin diabetes mellitus, y tasa de filtración glomerular superior a los valores bajo los cuales estaría contraindicado su uso. 11ra rev.</i> | | | | | | | | |
| A10BK03 | Empagliflozina* | Sólido oral | 10 mg y 25 mg | HE | | x | x | O |
| <i>*Tercer escalón de tratamiento en pacientes con insuficiencia cardíaca con fracción de eyección reducida, sintomáticos pese a tratamiento médico óptimo, con o sin diabetes mellitus, y tasa de filtración glomerular superior a los valores bajo los cuales estaría contraindicado su uso. 11ra rev.</i> | | | | | | | | |
| A11 | VITAMINAS | | | | | | | |
| A11A | MULTIVITAMINAS, COMBINACIONES | | | | | | | |
| A11AA | Multivitaminas con minerales | | | | | | | |
| A11AA03 | Multivitaminas y otros minerales, incluido combinaciones: <ul style="list-style-type: none"> • Tiamina (Vitamina B1) • Nicotinamida (Vitamina B3) • Piridoxina (Vitamina B6) • Cianocobalamina (Vitamina B12) • Ácido ascórbico (Vitamina C) • Vitamina A • Zinc | Líquido oral (jarabe/gotas) | Tiamina 0,5 - 1,2 mg/5 mL Nicotinamida 6 - 16 mg/5 mL Piridoxina 0,5 - 1 mg/5 mL Cianocobalamina 1 - 2 mcg/5 mL Ácido Ascórbico 15 - 50 mg/5 mL Vitamina A 1.000 - 3.000 UI/5 mL Zinc 3 - 8 mg/5 mL Nota: se describen los componentes y concentraciones mínimas necesarios de esta combinación, se pueden adherir otros micronutrientes, siempre y cuando se cumplan con los requerimientos aquí detallados. Se entiende esta equivalencia de jarabe para líquido oral en gotas. | G | x | x | x | O |
| A11C | VITAMINA A Y D, INCLUIDA. COMBINACIONES DE LAS DOS | | | | | | | |
| A11CA | Vitamina A, monofármaco | | | | | | | |
| A11CA01 | Retinol (Vitamina A)* | Líquido oral | 50.000 UI | G | x | x | x | O |
| | | Sólido oral (cápsula blanda) | 50.000 UI | G | x | x | x | O |
| <i>*Tratamiento y profilaxis de la deficiencia de vitamina A. 10ma rev.</i> | | | | | | | | |

**CONSEJO NACIONAL DE SALUD
COMISIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS E INSUMOS
DÉCIMA PRIMERA REVISIÓN CUADRO NACIONAL DE MEDICAMENTOS BÁSICOS 2022**

| CÓDIGO | DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL | FORMA FARMACÉUTICA (PARA ADQUISICIÓN) | CONCENTRACIÓN | NIVEL DE PRESCRIPCIÓN | NIVEL DE ATENCIÓN | | | VÍA ADM |
|--|--|---------------------------------------|--|-----------------------|-------------------|----|-----|---------|
| | | | | | I | II | III | |
| A11CC | Vitamina D y análogos | | | | | | | |
| A11CC04 | Calcitriol | Sólido oral | 0,5 mcg | E | | x | x | O |
| A11D | VITAMINA B₁, MONOFÁRMACO Y EN COMBINACIÓN CON VITAMINA B₆ Y B₁₂ | | | | | | | |
| A11DA | Vitamina B₁, monofármaco | | | | | | | |
| A11DA01 | Tiamina (Vitamina B1) | Líquido parenteral | 50 mg/mL | G | x | x | x | P |
| | | Sólido oral | 50 mg | G | x | x | x | O |
| A11DB | Vitamina B1 en combinación con vitamina B6 y/o vitamina B12 | | | | | | | |
| A11DB | Complejo B: • Tiamina (Vitamina B1) • Piridoxina (Vitamina B6) • Cianocobalamina (Vitamina B12) | Líquido parenteral | • 100 mg • 100 mg • 1 mg | G | x | x | x | P (IM) |
| | | Sólido oral | ≥ 4 mg ≥ 1 mg ≥ 1 mcg | G | x | x | x | O |
| | | Sólido parenteral | • 200 mg • 50 mg • 0,03 mg Nota: Se describen los componentes y concentraciones mínimas necesarios de esta combinación, se pueden adherir otras vitaminas del complejo B, siempre y cuando se cumplan con los requerimientos aquí detallados. Se entiende esta equivalencia de jarabe para líquido oral en gotas. | H | | x | x | P (IV) |
| A11G | ÁCIDO ASCÓRBICO (VITAMINA C), INCLUIDO COMBINACIONES | | | | | | | |
| A11GA | Ácido ascórbico (Vitamina C), monofármaco | | | | | | | |
| A11GA01 | Ácido ascórbico (Vitamina C) | Líquido parenteral | 100 mg/mL | H | | x | x | P |
| A11H | OTRAS PREPARACIONES VITAMÍNICAS, MONOFÁRMACOS | | | | | | | |
| A11HA | Otras preparaciones vitamínicas, monofármacos | | | | | | | |
| A11HA02 | Piridoxina (Vitamina B6) | Líquido parenteral | 150 mg/mL | G | x | x | x | P |
| | | Sólido oral | 100 mg | G | x | x | x | O |
| A11J | OTROS PRODUCTOS VITAMÍNICOS, COMBINACIONES | | | | | | | |
| A11JA | Combinaciones de vitaminas compatibles con NPT | Líquido parenteral | | G | x | x | x | P |
| A12 | SUPLEMENTOS MINERALES | | | | | | | |
| A12A | CALCIO | | | | | | | |
| A12AA | Calcio | | | | | | | |
| A12AA03 | Gluconato de calcio | Líquido parenteral | 10 % | G | x | x | x | P |
| A12AA04 | Carbonato de calcio* | Sólido oral | 500 mg | G | x | x | x | O |
| <i>*Uso exclusivo en mujeres con alto riesgo de preeclampsia, en embarazadas que viven en áreas donde la ingesta de calcio es baja y en pacientes que se encuentran en uso crónico de corticoides. 10ma rev.</i> | | | | | | | | |
| A12C | OTROS SUPLEMENTOS MINERALES | | | | | | | |
| A12CB | Zinc | | | | | | | |
| A12CB01 | Sulfato de zinc* | Líquido oral | 2 mg/mL y 5 mg/mL | G | x | x | x | O |
| | | Líquido oral | 20 mg/5 mL | G | x | x | x | O |
| | | Sólido oral (dispersable) | 20 mg | G | x | x | x | O |
| <i>*Déficit de zinc por carencia alimentaria. Diarrea aguda en niños menores de 5 años. 10ma rev.</i> | | | | | | | | |



GRUPO B

Sangre y órganos formadores de sangre



Índice
General



Índice
Medicamentos



Presione
Ctrl + F



República
del Ecuador

**Gobierno
del Ecuador**

**GUILLERMO LASSO
PRESIDENTE**

**CONSEJO NACIONAL DE SALUD
COMISIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS E INSUMOS
DÉCIMA PRIMERA REVISIÓN CUADRO NACIONAL DE MEDICAMENTOS BÁSICOS 2022**

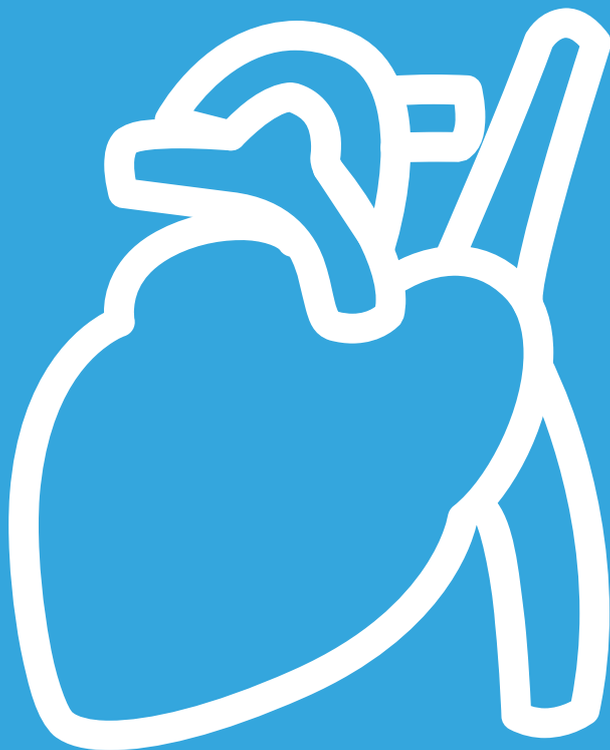
| CÓDIGO | DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL | FORMA FARMACÉUTICA (PARA ADQUISICIÓN) | CONCENTRACIÓN | NIVEL DE PRESCRIPCIÓN | NIVEL DE ATENCIÓN | | | VÍA ADM |
|--|---|---------------------------------------|---|-----------------------|-------------------|----|-----|---------------|
| | | | | | I | II | III | |
| B | SANGRE Y ÓRGANOS FORMADORES DE SANGRE | | | | | | | |
| B01 | AGENTES ANTITROMBÓTICOS | | | | | | | |
| B01A | AGENTES ANTITROMBÓTICOS | | | | | | | |
| B01AA | Antagonistas de la vitamina K | | | | | | | |
| B01AA03 | Warfarina | Sólido oral | 1 mg - 5 mg | E | x | x | x | O |
| B01AB | Grupo Heparina | | | | | | | |
| B01AB01 | Heparina (no fraccionada) | Líquido parenteral | 5.000 UI/mL | HE | | x | x | P |
| B01AB05 | Enoxaparina | Líquido parenteral | 2.000 UI - 10.000 UI (20 mg - 100 mg) | E | x | x | x | P |
| B01AC | Inhibidores de la agregación plaquetaria, excluye heparina | | | | | | | |
| B01AC04 | Clopidogrel | Sólido oral | 75 mg y 300 mg | G | x | x | x | O |
| B01AC06 | Ácido acetilsalicílico | Sólido oral | 100 mg | G | x | x | x | O |
| B01AC17 | Tirofiban* | Líquido parenteral | 0,25 mg/mL | HE (p) | | | x | P |
| <i>*En pacientes sin elevación del segmento ST y con episodio de dolor torácico de hasta 12 horas de evolución. 10ma rev.</i> | | | | | | | | |
| B01AC24 | Ticagrelor* | Sólido oral | 60 mg y 90 mg | HE | | x | x | O |
| <i>*Síndrome coronario agudo en pacientes que requieren vascularización. Pacientes con síndrome coronario agudo en tratamiento a largo plazo con resistencia demostrada a clopidogrel. 10ma rev.</i> | | | | | | | | |
| B01AD | Enzimas | | | | | | | |
| B01AD01 | Estreptoquinasa | Sólido parenteral | 1'500.000 UI | HE (p) | | x | x | P |
| B01AD02 | Alteplasa* | Sólido parenteral | 50 mg | HE | | x | x | P |
| <i>*Ictus isquémico agudo entre las 3 a 4 horas y media del inicio de los síntomas. Infarto agudo de miocardio. Tromboembolismo pulmonar agudo masivo. 10ma rev.</i> | | | | | | | | |
| B01AF | Inhibidores directos del factor Xa | | | | | | | |
| B01AF01 | Rivaroxabán* | Sólido oral | 2,5 mg - 20 mg | F, HE | x | x | x | O |
| <i>*Anticoagulación en pacientes en quienes está contraindicado el uso de warfarina o heparinas. 10ma rev.</i> | | | | | | | | |
| B02 | ANTIHEMORRÁGICOS | | | | | | | |
| B02A | ANTIFIBRINOLÍTICOS | | | | | | | |
| B02AA | Aminoácidos | | | | | | | |
| B02AA02 | Ácido tranexámico | Líquido parenteral | 100 mg/mL | K, HE | x | x | x | P |
| | | Sólido oral | 250 mg y 500 mg | E | | x | x | O |
| B02B | VITAMINA K Y OTROS HEMOSTÁTICOS | | | | | | | |
| B02BA | Vitamina K | | | | | | | |
| B02BA01 | Fitomenadiona | Líquido parenteral | 10 mg/mL | G | x | x | x | P (IV, IM) |
| B02BB | Fibrinógeno | | | | | | | |
| B02BB01 | Fibrinógeno humano (Factor I)* | Sólido parenteral | 1 g | HE (p) | | x | x | P (IV) |
| <i>*Tratamiento de emergencia para coagulopatías de consumo por hemorragia masiva que amenaza la vida. 11ra rev.</i> | | | | | | | | |
| B02BD | Factores de coagulación sanguínea | | | | | | | |
| B02BD01 | Factor de coagulación IX, II, VII y X, en combinación (complejo de Protrombina humana)* | Sólido parenteral | Factor II (280 -760 UI), VII (180 - 480 UI), IX (500 UI), X (360 - 600 UI), proteína C (260 - 620 UI) y proteína S (240 - 640 UI) | HE (p) | | | x | P (IV) |
| <i>*Tratamiento y profilaxis perioperatoria de las hemorragias en el déficit adquirido de los factores de coagulación del complejo de protrombina, tales como el déficit causado por el tratamiento con antagonistas de la vitamina K, o en caso de sobredosis de antagonistas de la vitamina K, cuando se requiere una rápida corrección del déficit. 11ra rev.</i> | | | | | | | | |

**CONSEJO NACIONAL DE SALUD
COMISIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS E INSUMOS
DÉCIMA PRIMERA REVISIÓN CUADRO NACIONAL DE MEDICAMENTOS BÁSICOS 2022**

| CÓDIGO | DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL | FORMA FARMACÉUTICA (PARA ADQUISICIÓN) | CONCENTRACIÓN | NIVEL DE PRESCRIPCIÓN | NIVEL DE ATENCIÓN | | | VÍA ADM |
|---|--|--|--|-----------------------|-------------------|----|-----|---------|
| | | | | | I | II | III | |
| B02BD02 | Factor de coagulación VIII Plasmático | Sólido parenteral | 250 UI - 2.000 UI | E | | x | x | P |
| | Factor de coagulación VIII Recombinante* | Sólido parenteral | 250 UI - 2.000 UI | E | | x | x | P |
| <i>*Tratamiento y profilaxis de episodios hemorrágicos en pacientes con hemofilia tipo A. 10ma rev.</i> | | | | | | | | |
| B02BD04 | Factor de coagulación IX Plasmático | Sólido parenteral | 250 UI - 1.200 UI | E (p) | | x | x | P |
| | Factor de coagulación IX Recombinante | Sólido parenteral | 250 UI - 1.200 UI | E (p) | | x | x | P |
| B02BX | Otros hemostáticos sistémicos | | | | | | | |
| B02BX06 | Emicizumab* | Líquido parenteral | 30 mg/mL y 150 mg/mL | HE (p) | | | x | P (SC) |
| <i>*Profilaxis de episodios de sangrado en pacientes con hemofilia A grave (deficiencia congénita del factor VIII grave) con inhibidores del factor VIII. 11ra rev.</i> | | | | | | | | |
| B03 | PREPARADOS ANTIANÉMICOS | | | | | | | |
| B03A | PREPARADOS DE HIERRO | | | | | | | |
| B03AA | Hierro bivalente, preparaciones orales | | | | | | | |
| B03AA07 | Sulfato ferroso | Líquido oral | 25 mg/mL (equivalente a hierro elemental) | G | x | x | x | O |
| | | Líquido oral | 25 - 50 mg/5 mL (equivalente a hierro elemental) | G | x | x | x | O |
| | | Sólido oral | 50 mg - 100 mg (equivalente a hierro elemental) | G | x | x | x | O |
| B03AC | Hierro, preparaciones parenterales | | | | | | | |
| B03AC | Hierro sacarato (complejo de sacarosa e hidróxido de hierro III) | Líquido parenteral | 100 mg/5 mL (equivalente a hierro elemental) | E | | x | x | P (IV) |
| B03AD | Hierro en combinación con ácido fólico | | | | | | | |
| B03AD | Sales de hierro + Ácido fólico | Sólido oral | 60 mg + 400 mcg | G | x | x | x | O |
| B03AE | Hierro en otras combinaciones | | | | | | | |
| B03AE04 | Hierro, multivitaminas y minerales: • Hierro • Zinc • Vitamina A • Ácido fólico • Ácido ascórbico | Sólido oral (polvo) | • 12,5 mg • 5 mg • 300 mcg • 160 mcg • 30 mg | G | x | x | x | O |
| B03B | VITAMINA B12 Y ÁCIDO FÓLICO | | | | | | | |
| B03BB | Ácido fólico y derivados | | | | | | | |
| B03BB01 | Ácido fólico | Sólido oral | 1 mg y 5 mg | G | x | x | x | O |
| B03X | OTROS PREPARADOS ANTIANÉMICOS | | | | | | | |
| B03XA | OTROS PREPARADOS ANTIANÉMICOS | | | | | | | |
| B03XA01 | Eritropoyetina (epoetina) | Líquido parenteral/ Sólido parenteral | 2.000 UI - 30.000 UI | E | | x | x | P |
| B05 | SUSTITUTOS DE LA SANGRE Y SOLUCIONES PARA PERFUSIÓN | | | | | | | |
| B05A | SANGRE Y PRODUCTOS RELACIONADOS | | | | | | | |
| B05AA | Sucedáneos de sangre y fracciones de proteínas plasmáticas | | | | | | | |
| B05AA01 | Albúmina humana* | Líquido parenteral | 20 % | E | | x | x | P |
| <i>*Plasmaféresis, ascitis refractaria, recambio plasmático en neonatos, compensación en caso de trasplantes. 10ma rev.</i> | | | | | | | | |
| B05AA06 | Agentes de gelatina | Líquido parenteral | 3,5 %, 4 % y 5,5 % | H | | x | x | P |

**CONSEJO NACIONAL DE SALUD
COMISIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS E INSUMOS
DÉCIMA PRIMERA REVISIÓN CUADRO NACIONAL DE MEDICAMENTOS BÁSICOS 2022**

| CÓDIGO | DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL | FORMA FARMACÉUTICA (PARA ADQUISICIÓN) | CONCENTRACIÓN | NIVEL DE PRESCRIPCIÓN | NIVEL DE ATENCIÓN | | | VÍA ADM |
|--------------|--|---------------------------------------|-------------------|-----------------------|-------------------|----|-----|---------|
| | | | | | I | II | III | |
| B05B | SOLUCIONES INTRAVENOSAS I.V. | | | | | | | |
| B05BA | Soluciones para nutrición parenteral | | | | | | | |
| B05BA01 | Aminoácidos | Líquido parenteral | 10 % y 15 % | HE | | x | x | P |
| B05BA02 | Emulsiones grasas (lípidos) | Líquido parenteral | 10 % y 20 % | HE | | x | x | P |
| B05BA03 | Carbohidratos (Dextrosa en agua) | Líquido parenteral | 5 % | G | x | x | x | P |
| | | Líquido parenteral | 10 % | G | x | x | x | P |
| | | Líquido parenteral | 50 % | H | | x | x | P |
| B05BB | Soluciones que afectan el balance electrolítico | | | | | | | |
| B05BB02 | Electrolitos con carbohidratos (Dextrosa en solución salina) | Líquido parenteral | 5 % + 0,9 % | G | x | x | x | P |
| B05BC | Soluciones que producen diuresis osmótica | | | | | | | |
| B05BC01 | Manitol | Líquido parenteral | 20 % | HE | | x | x | P |
| B05C | SOLUCIONES DE IRRIGACIÓN | | | | | | | |
| B05CB | Soluciones salinas | | | | | | | |
| B05CB01 | Cloruro de sodio | Líquido parenteral | 0,9 % | G | x | x | x | P |
| B05CB10 | Combinaciones (Lactato de Ringer) | Líquido parenteral | | G | x | x | x | P |
| B05DB | Soluciones hipertónicas | | | | | | | |
| B05DB | Soluciones hipertónicas (diálisis peritoneal) | Líquido parenteral | 1,5 % - 4,5 % | E | | x | x | P |
| B05X | ADITIVOS PARA SOLUCIONES I.V. | | | | | | | |
| B05XA | Soluciones de electrolitos | | | | | | | |
| B05XA01 | Cloruro de potasio | Líquido parenteral | 2 mEq/mL | G | x | x | x | P |
| B05XA02 | Bicarbonato de sodio | Líquido parenteral | 1 mEq/mL (8,4 %) | G | x | x | x | P |
| B05XA03 | Cloruro de sodio | Líquido parenteral | 3,4 mEq/mL (20 %) | G | x | x | x | P |
| B05XA05 | Sulfato de magnesio (heptahidratado) | Líquido parenteral | 20 % | G | x | x | x | P |
| B05XX | Otros aditivos para soluciones Intravenosas | | | | | | | |
| B05XX | Oligoelementos | Líquido parenteral | | HE | | x | x | P |



GRUPO C

Sistema cardiovascular



Índice
General



Índice
Medicamentos



Presione
Ctrl + F



República
del Ecuador

**Gobierno
del Ecuador**

**GUILLERMO LASSO
PRESIDENTE**

**CONSEJO NACIONAL DE SALUD
COMISIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS E INSUMOS
DÉCIMA PRIMERA REVISIÓN CUADRO NACIONAL DE MEDICAMENTOS BÁSICOS 2022**

| CÓDIGO | DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL | FORMA FARMACÉUTICA (PARA ADQUISICIÓN) | CONCENTRACIÓN | NIVEL DE PRESCRIPCIÓN | NIVEL DE ATENCIÓN | | | VÍA ADM |
|--|--|---------------------------------------|------------------------|-----------------------|-------------------|----|-----|---------|
| | | | | | I | II | III | |
| C | SISTEMA CARDIOVASCULAR | | | | | | | |
| C01 | TERAPIA CARDÍACA | | | | | | | |
| C01A | GLUCÓSIDOS CARDÍACOS | | | | | | | |
| C01AA | Glucósidos digitálicos | | | | | | | |
| C01AA05 | Digoxina | Líquido parenteral | 0,25 mg/mL | E | | x | x | P |
| | | Sólido oral | 62,5 mcg y 250 mcg | F, E | x | x | x | O |
| | | Líquido oral | 50 mcg/mL | E | | x | x | O |
| C01B | ANTIARRÍTMICOS DE CLASE I Y III | | | | | | | |
| C01BD | Antiarrítmicos clase III | | | | | | | |
| C01BD01 | Amiodarona | Líquido parenteral | 50 mg/mL | HE | | x | x | P |
| | | Sólido oral | 200 mg | F, E | x | x | x | O |
| C01C | ESTIMULANTES CARDÍACOS EXCLUYE GLUCÓSIDOS CARDÍACOS | | | | | | | |
| C01CA | Agentes adrenérgicos y dopaminérgicos | | | | | | | |
| C01CA03 | Norepinefrina | Líquido parenteral | 1 mg/mL | HE | | x | x | P |
| C01CA04 | Dopamina | Líquido parenteral | 40 mg/mL | HE | | x | x | P |
| C01CA07 | Dobutamina | Líquido parenteral | 50 mg/mL | HE | | x | x | P |
| C01CA24 | Epinefrina (adrenalina) | Líquido parenteral | 1 mg/mL | G | x | x | x | P |
| C01CA26 | Efedrina | Líquido parenteral | 60 mg/mL | H | | x | x | P |
| C01CX | Otros estimulantes cardíacos | | | | | | | |
| C01CX08 | Levosimendán* | Líquido parenteral | 2,5 mg/mL | HE | | x | x | P (IV) |
| <i>*Tratamiento a corto plazo de la descompensación aguda severa de la insuficiencia cardíaca donde se considere apropiado un soporte inotrópico 11ra rev.</i> | | | | | | | | |
| C01D | VASODILADORES USADOS EN ENFERMEDADES CARDÍACAS | | | | | | | |
| C01DA | Nitratos orgánicos | | | | | | | |
| C01DA02 | Trinitrato de glicerilo (Nitroglicerina) | Líquido parenteral | 5 mg/mL | HE | | x | x | P |
| C01DA08 | Dinitrato de isosorbida | Sólido oral (sublingual) | 5 mg | G | x | x | x | O |
| C01DA14 | Mononitrato de isosorbida | Sólido oral | 20 mg | G | x | x | x | O |
| C01E | OTROS PREPARADOS CARDÍACOS | | | | | | | |
| C01EA | Prostaglandinas | | | | | | | |
| C01EA01 | Alprostadil* | Líquido parenteral | 20 mcg/mL y 500 mcg/mL | E | | x | x | P |
| <i>*Cardiopatías simples o complejas (Cardiopatías Ductus Dependientes) con estenosis severa o atresia pulmonar cuya circulación pulmonar depende exclusivamente del ductus. Tratamiento sintomático de la arteriopatía oclusiva arterioesclerótica de miembros inferiores en estadios III y IV de Leriche-Fontaine, excluyendo los pacientes candidatos a amputación. 10ma rev.</i> | | | | | | | | |
| C01EB | Otras preparaciones cardíacas | | | | | | | |
| C01EB10 | Adenosina | Líquido parenteral | 3 mg/mL | E | | x | x | P |
| C02 | ANTIHIPERTENSIVOS | | | | | | | |
| C02A | ANTIADRENÉRGICOS DE ACCIÓN CENTRAL | | | | | | | |
| C02AB | Metildopa | | | | | | | |
| C02AB01 | Metildopa (levógira) | Sólido oral | 250 mg y 500 mg | F, E | x | x | x | O |
| C02C | ANTIADRENÉRGICOS DE ACCIÓN PERIFÉRICA | | | | | | | |
| C02CA | Antagonistas de los receptores alfa-adrenérgicos | | | | | | | |
| C02CA04 | Doxazosina | Sólido oral | 2 mg y 4 mg | E | x | x | x | O |

**CONSEJO NACIONAL DE SALUD
COMISIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS E INSUMOS
DÉCIMA PRIMERA REVISIÓN CUADRO NACIONAL DE MEDICAMENTOS BÁSICOS 2022**

| CÓDIGO | DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL | FORMA FARMACÉUTICA (PARA ADQUISICIÓN) | CONCENTRACIÓN | NIVEL DE PRESCRIPCIÓN | NIVEL DE ATENCIÓN | | | VÍA ADM |
|---|---|--|----------------------|-----------------------|-------------------|----|-----|---------|
| | | | | | I | II | III | |
| C02D | AGENTES QUE ACTÚAN SOBRE EL MÚSCULO LISO ARTERIOLAR | | | | | | | |
| C02DB | Derivados de la hidrazinoftalazina | | | | | | | |
| C02DB02 | Hidralazina | Líquido parenteral | 20 mg/mL | K, HE | x | x | x | P |
| | | Sólido oral | 50 mg | H | | x | x | O |
| C02DD | Derivados del nitroferriicianuro | | | | | | | |
| C02DD01 | Nitroprusiato sódico | Líquido parenteral/ Sólido parenteral | 50 mg | HE | | x | x | P |
| C03 | DIURÉTICOS | | | | | | | |
| C03B | DIURÉTICOS DE TECHO BAJO, EXCLUYE TIAZIDAS | | | | | | | |
| C03BA | Sulfonamidas, monofármaco | | | | | | | |
| C03BA04 | Clortalidona | Sólido oral | 25 mg y 50 mg | G | x | x | x | O |
| C03C | DIURÉTICOS DE TECHO ALTO | | | | | | | |
| C03CA | Sulfonamidas, monofármaco | | | | | | | |
| C03CA01 | Furosemida | Líquido parenteral | 10 mg/mL | G | x | x | x | P |
| | | Sólido oral | 40 mg | G | x | x | x | O |
| C03D | ANTAGONISTAS DE LA ALDOSTERONA Y OTROS AGENTES AHORRADORES DE POTASIO | | | | | | | |
| C03DA | Antagonistas de la aldosterona | | | | | | | |
| C03DA01 | Espironolactona | Sólido oral | 25 mg y 100 mg | G | x | x | x | O |
| C05 | VASOPROTECTORES | | | | | | | |
| C05B | TERAPIA ANTIVARICOSA | | | | | | | |
| C05BB | Agentes esclerosantes para inyección local | | | | | | | |
| C05BB02 | Polidocanol | Líquido parenteral | 3 % | E | | x | x | P |
| C07 | AGENTES BETABLOQUEANTES | | | | | | | |
| C07A | AGENTES BETABLOQUEANTES | | | | | | | |
| C07AA | Agentes beta-bloqueantes, no selectivos | | | | | | | |
| C07AA05 | Propranolol* | Líquido parenteral | 1 mg/mL | E | | x | x | P |
| | | Sólido oral | 10 mg, 40 mg y 80 mg | E | x | x | x | O |
| <i>*Prevención de sangrado de várices esofágicas en pacientes con enfermedad hepática avanzada. 10ma rev.</i> | | | | | | | | |
| C07AB | Agentes beta- bloqueantes selectivos | | | | | | | |
| C07AB03 | Atenolol | Sólido oral | 50 mg y 100 mg | G | x | x | x | O |
| C07AG | Agentes bloqueantes alfa y beta | | | | | | | |
| C07AG01 | Labetalol* | Líquido parenteral | 5 mg/mL | HE | | x | x | P |
| | | Sólido oral | 200 mg | E | | x | x | O |
| <i>*Crisis hipertensivas. Control de taquiarritmias. 10ma rev.</i> | | | | | | | | |
| C07AG02 | Carvedilol | Sólido oral | 6,25 mg - 25 mg | E | x | x | x | O |
| C08 | BLOQUEADORES DE LOS CANALES DE CALCIO | | | | | | | |
| C08C | BLOQUEADORES SELECTIVOS DE LOS CANALES DE CALCIO CON EFECTOS PRINCIPALMENTE VASCULARES | | | | | | | |
| C08CA | Derivados de dihidropiridina | | | | | | | |
| C08CA01 | Amlodipina | Sólido oral | 5 mg y 10 mg | G | x | x | x | O |
| C08CA05 | Nifedipina | Sólido oral | 10 mg | E | x | x | x | O |

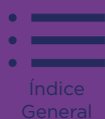
**CONSEJO NACIONAL DE SALUD
COMISIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS E INSUMOS
DÉCIMA PRIMERA REVISIÓN CUADRO NACIONAL DE MEDICAMENTOS BÁSICOS 2022**

| CÓDIGO | DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL | FORMA FARMACÉUTICA (PARA ADQUISICIÓN) | CONCENTRACIÓN | NIVEL DE PRESCRIPCIÓN | NIVEL DE ATENCIÓN | | | VÍA ADM | | |
|---|--|---------------------------------------|--|-----------------------|-------------------|----|-----|---------|--|--|
| | | | | | I | II | III | | | |
| C08D | BLOQUEADORES SELECTIVOS DE LOS CANALES DE CALCIO CON EFECTOS CARDÍACOS DIRECTOS | | | | | | | | | |
| C08DB | Derivados de benzotiazepina | | | | | | | | | |
| C08DB01 | Diltiazem | Líquido parenteral | 5 mg/mL | HE | | x | x | P | | |
| | | Sólido parenteral | 25 mg | HE | | x | x | P | | |
| | | Sólido oral | 60 mg | E | x | x | x | O | | |
| | | Sólido oral (liberación prolongada) | 90 mg y 120 mg | E | x | x | x | O | | |
| C09 | AGENTES QUE ACTÚAN SOBRE EL SISTEMA RENINA-ANGIOTENSINA | | | | | | | | | |
| C09A | INHIBIDORES ECA, MONOFÁRMACOS | | | | | | | | | |
| C09AA | Inhibidores de la ECA, monofármacos | | | | | | | | | |
| C09AA02 | Enalapril | Líquido parenteral | 1,25 mg/mL | HE | | x | x | P | | |
| | | Sólido oral | 5 mg, 10 mg y 20 mg | G | x | x | x | O | | |
| C09C | BLOQUEADORES DE LOS RECEPTORES DE ANGIOTENSINA II (BRA), MONOFÁRMACOS | | | | | | | | | |
| C09CA | Bloqueadores de los receptores de angiotensina II (BRA), monofármacos | | | | | | | | | |
| C09CA01 | Losartán | Sólido oral | 50 mg y 100 mg | G | x | x | x | O | | |
| C09D | BLOQUEADORES DE RECEPTORES DE ANGIOTENSINA II (BRA), COMBINACIONES | | | | | | | | | |
| C09DB | Bloqueadores del receptor de angiotensina II (BRA) y bloqueadores de los canales de calcio. | | | | | | | | | |
| C09DB04 | Telmisartán + Amlodipina* | Sólido oral | 80 mg + 10 mg | G | x | x | x | O | | |
| *Tratamiento de la hipertensión arterial esencial en adultos. 11ra rev. | | | | | | | | | | |
| C10 | AGENTES MODIFICADORES DE LOS LÍPIDOS | | | | | | | | | |
| C10A | AGENTES MODIFICADORES DE LOS LÍPIDOS, MONOFÁRMACOS | | | | | | | | | |
| C10AA | Inhibidores de la HMG CoA reductasa | | | | | | | | | |
| C10AA01 | Simvastatina | Sólido oral | 20 mg y 40 mg | G | x | x | x | O | | |
| C10AA05 | Atorvastatina | Sólido oral | 80 mg* | E | | x | x | O | | |
| | | | <i>*Síndrome Coronario Agudo de alto y muy alto riesgo que requieren dosis altas de estatinas (80 mg) para manejo intensivo. 10ma rev.</i> | | | | | | | |
| | | | 20 mg y 40 mg | G | x | x | x | O | | |
| | | | <i>*Manejo de dislipidemias en pacientes de alto riesgo cardiovascular y en pacientes con VIH. 10ma rev.</i> | | | | | | | |
| C10AB | Fibratos | | | | | | | | | |
| C10AB04 | Gemfibrozilo | Sólido oral | 600 mg | G | x | x | x | O | | |



GRUPO D

Dermatológicos



Índice
General



Índice
Medicamentos



Presione
Ctrl + F



República
del Ecuador

**Gobierno
del Ecuador**

**GUILLERMO LASSO
PRESIDENTE**

**CONSEJO NACIONAL DE SALUD
COMISIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS E INSUMOS
DÉCIMA PRIMERA REVISIÓN CUADRO NACIONAL DE MEDICAMENTOS BÁSICOS 2022**

| CÓDIGO | DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL | FORMA FARMACÉUTICA (PARA ADQUISICIÓN) | CONCENTRACIÓN | NIVEL DE PRESCRIPCIÓN | NIVEL DE ATENCIÓN | | | VÍA ADM |
|---|---|---------------------------------------|---------------------|-----------------------|-------------------|----|-----|---------|
| | | | | | I | II | III | |
| D | DERMATOLÓGICOS | | | | | | | |
| D01 | ANTIFÚNGICOS DE USO DERMATOLÓGICO | | | | | | | |
| D01A | ANTIFÚNGICOS DE USO TÓPICO | | | | | | | |
| D01AA | Antibióticos | | | | | | | |
| D01AA20 | Zinc + Nistatina | Semisólido cutáneo | | G | x | x | x | T |
| D01AC | Derivados de imidazol y triazol | | | | | | | |
| D01AC01 | Clotrimazol | Semisólido cutáneo | 1 % | G | x | x | x | T |
| | | Líquido cutáneo | 1 % | G | x | x | x | T |
| D01AE | Otros antifúngicos de uso tópico | | | | | | | |
| D01AE15 | Terbinafina | Semisólido cutáneo | 1 % | G | x | x | x | T |
| D01B | ANTIFÚNGICOS PARA USO SISTÉMICO | | | | | | | |
| D01BA | Antifúngicos para uso sistémico | | | | | | | |
| D01BA01 | Griseofulvina | Sólido oral | 125 mg - 500 mg | E | x | x | x | O |
| D01BA02 | Terbinafina | Sólido oral | 250 mg | G | x | x | x | O |
| D02 | EMOLIENTES Y PROTECTORES | | | | | | | |
| D02A | EMOLIENTES Y PROTECTORES | | | | | | | |
| D02AB | Productos de zinc | | | | | | | |
| D02AB | Zinc | Semisólido cutáneo | | G | x | x | x | T |
| D02AE | Productos de carbamida (urea) | | | | | | | |
| D02AE01 | Urea (Carbamida) | Semisólido cutáneo | 5 % - 20 % | G | x | x | x | T |
| D03 | PREPARADOS PARA EL TRATAMIENTO DE HERIDAS Y ÚLCERAS | | | | | | | |
| D03A | CICATRIZANTES | | | | | | | |
| D03AX | Otros cicatrizantes | | | | | | | |
| D03AX12 | Trolamina* | Líquido cutáneo | 0,67 % | H | | x | x | T |
| <i>*Uso exclusivo en pacientes con quemaduras cutáneas debido a radioterapia. En caso de heridas infectadas deberá tratarse la infección y concomitantemente podrá aplicarse trolamina. 10ma rev.</i> | | | | | | | | |
| D04 | ANTI PRURÍTICOS, INCLUIDOS ANTIHISTAMÍNICOS, ANESTÉSICOS, ETC. | | | | | | | |
| D04A | ANTI PRURÍTICOS, INCLUIDOS ANTIHISTAMÍNICOS, ANESTÉSICOS, ETC. | | | | | | | |
| D04AB | Anestésicos para uso tópico | | | | | | | |
| D04AB01 | Lidocaina | Semisólido cutáneo | 2 % y 5 % | G | x | x | x | T |
| | | Líquido cutáneo | 10 % | G | x | x | x | T |
| D05 | ANTIPSORIÁSICOS | | | | | | | |
| D05A | ANTIPSORIÁSICOS PARA USO TÓPICO | | | | | | | |
| D05AA | Alquitrans | | | | | | | |
| D05AA | Alquitrán de hulla | Líquido cutáneo | 5 % | G | x | x | x | T |
| D05AX | Otros antipsoriáticos para uso tópico | | | | | | | |
| D05AX52 | Calcipotriol + Betametasona dipropionato | Semisólido cutáneo | (50 mcg + 0,5 mg)/g | E | | x | x | T |
| D06 | ANTIBIÓTICOS Y QUIMIOTERAPÉUTICOS PARA USO DERMATOLÓGICO | | | | | | | |
| D06A | ANTIBIÓTICOS DE USO TÓPICO | | | | | | | |
| D06AX | Otros antibióticos de uso tópico | | | | | | | |
| D06AX01 | Ácido fusídico | Semisólido cutáneo | 2 % | G | x | x | x | T |
| D06B | QUIMIOTERAPÉUTICOS DE USO TÓPICO | | | | | | | |
| D06BA | Sulfonamidas | | | | | | | |
| D06BA01 | Sulfadiazina de plata | Semisólido cutáneo | 1 % | G | x | x | x | T |

**CONSEJO NACIONAL DE SALUD
COMISIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS E INSUMOS
DÉCIMA PRIMERA REVISIÓN CUADRO NACIONAL DE MEDICAMENTOS BÁSICOS 2022**

| CÓDIGO | DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL | FORMA FARMACÉUTICA (PARA ADQUISICIÓN) | CONCENTRACIÓN | NIVEL DE PRESCRIPCIÓN | NIVEL DE ATENCIÓN | | | VÍA ADM |
|--|---|--|----------------|-----------------------|-------------------|----|-----|---------|
| | | | | | I | II | III | |
| D07 | CORTICOESTEROIDES, PREPARADOS DERMATOLÓGICOS | | | | | | | |
| D07A | CORTICOESTEROIDES, MONOFÁRMACOS | | | | | | | |
| D07AA | Corticoesteroides, débiles (grupo I) | | | | | | | |
| D07AA02 | Hidrocortisona | Semisólido cutáneo/ Líquido cutáneo | 0,5 % y 1 % | G | x | x | x | T |
| D07AC | Corticoesteroides, potentes (grupo III) | | | | | | | |
| D07AC01 | Betametasona | Semisólido cutáneo/ Líquido cutáneo | 0,05 % y 0,1 % | E | x | x | x | T |
| D10 | PREPARADOS ANTI ACNÉ | | | | | | | |
| D10A | PREPARADOS ANTI ACNÉ PARA USO TÓPICO | | | | | | | |
| D10AD | Retinoides para uso tópico en el acné | | | | | | | |
| D10AD03 | Adapaleno | Semisólido cutáneo | 0,1 % | G | x | x | x | T |
| D10AD04 | Isotretinoína* | Sólido oral | 10 mg y 20 mg | E | | x | x | O |
| <i>*Formas graves de acné: acné nodular, quístico, cicatrizal, conglobata. 10ma rev.</i> | | | | | | | | |
| D10AE | Peróxidos | | | | | | | |
| D10AE01 | Peróxido de benzoilo | Semisólido cutáneo/ Líquido cutáneo | 5 % y 10 % | G | x | x | x | T |
| D10AF | Antiinfecciosos para el tratamiento del acné | | | | | | | |
| D10AF01 | Clindamicina | Líquido cutáneo | 1 % | E | x | x | x | T |
| D10AF02 | Eritromicina | Líquido cutáneo | 4 % | E | x | x | x | T |



GRUPO G

Sistema genito urinario y hormonas sexuales



Índice
General



Índice
Medicamentos



Presione
Ctrl + F



República
del Ecuador

**Gobierno
del Ecuador**

**GUILLERMO LASSO
PRESIDENTE**

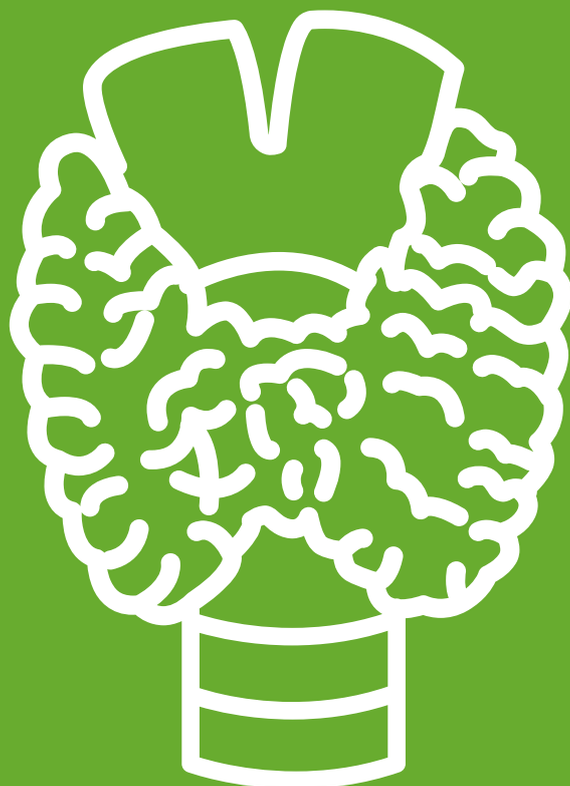
**CONSEJO NACIONAL DE SALUD
COMISIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS E INSUMOS
DÉCIMA PRIMERA REVISIÓN CUADRO NACIONAL DE MEDICAMENTOS BÁSICOS 2022**

| CÓDIGO | DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL | FORMA FARMACÉUTICA (PARA ADQUISICIÓN) | CONCENTRACIÓN | NIVEL DE PRESCRIPCIÓN | NIVEL DE ATENCIÓN | | | VÍA ADM |
|--|---|---|------------------------------|-----------------------|-------------------|----|-----|---------|
| | | | | | I | II | III | |
| G | SISTEMA GENITO URINARIO Y HORMONAS SEXUALES | | | | | | | |
| G01 | ANTIINFECIOSOS Y ANTISÉPTICOS GINECOLÓGICOS | | | | | | | |
| G01A | ANTIINFECIOSOS Y ANTISÉPTICOS EXCLUYE COMBINACIONES CON CORTICOSTEROIDES | | | | | | | |
| G01AA | Antibióticos | | | | | | | |
| G01AA10 | Clindamicina | Sólido vaginal | 100 mg | G | x | x | x | V |
| G01AF | Derivados de imidazol | | | | | | | |
| G01AF01 | Metronidazol | Sólido vaginal | 500 mg y 1.000 mg | G | x | x | x | V |
| G01AF02 | Clotrimazol | Sólido vaginal | 100 mg - 500 mg | G | x | x | x | V |
| | | Semisólido vaginal | 1 % y 2 % | G | x | x | x | V |
| G02 | OTROS GINECOLÓGICOS | | | | | | | |
| G02A | UTEROTÓNICOS | | | | | | | |
| G02AB | Alcaloides del cornezuelo de centeno | | | | | | | |
| G02AB01 | Metilergometrina (o G02AB03 Ergometrina) | Líquido parenteral | 0,2 mg/mL | G | x | x | x | P |
| | | Sólido oral | 0,125 mg | G | x | x | x | O |
| G02AD | Prostaglandinas | | | | | | | |
| G02AD06 | Misoprostol | Sólido oral | 200 mcg | (p) | x | x | x | O/V |
| G02C | OTROS GINECOLÓGICOS | | | | | | | |
| G02CB | Inhibidores de prolactina | | | | | | | |
| G02CB03 | Cabergolina | Sólido oral | 0,5 mg | F, E | x | x | x | O |
| G03 | HORMONAS SEXUALES Y MODULADORES DEL SISTEMA GENITAL | | | | | | | |
| G03A | ANTICONCEPTIVOS HORMONALES PARA USO SISTÉMICO | | | | | | | |
| G03AA | Progéstágenos y estrógenos, combinaciones fijas | | | | | | | |
| G03AA05 | Estradiol valerato + Noretisterona enantato | Líquido parenteral | (5 mg + 50 mg)/mL | G | x | x | x | P |
| G03AA07 | Levonorgestrel + Etinilestradiol | Sólido oral | 150 mcg + 30 mcg | G | x | x | x | O |
| G03AC | Progéstágenos | | | | | | | |
| G03AC03 | Levonorgestrel | Sólido oral | 0,030 mg | G | x | x | x | O |
| | | Sólido parenteral (implante subdérmico) | 150 mg (2 varillas de 75 mg) | G | x | x | x | P |
| G03AC03 | Levonorgestrel* | Sistema intrauterino | 52 mg | E | | x | x | IU |
| <i>*Menorragia idiopática. 10ma rev.</i> | | | | | | | | |
| G03AD | Anticonceptivos de emergencia | | | | | | | |
| G03AD01 | Levonorgestrel | Sólido oral | 0,75 mg y 1,5 mg | G | x | x | x | O |
| G03B | ANDRÓGENOS | | | | | | | |
| G03BA | Derivados del (4) 3-oxoandrosteno | | | | | | | |
| G03BA03 | Testosterona | Líquido parenteral | 250 mg/mL | E | | x | x | P |
| G03C | ESTRÓGENOS | | | | | | | |
| G03CA | Estrógenos naturales y semisintéticos, monofármacos | | | | | | | |
| G03CA03 | Estradiol | Sólido cutáneo (parche transdérmico) | 3,9 mg | E | | x | x | T |
| | | Sólido oral | 1 mg | E | | x | x | O |
| G03CA04 | Estriol | Semisólido vaginal | 0,1 % | G | x | x | x | V |
| G03D | PROGESTÁGENOS | | | | | | | |
| G03DA | Derivados del (4) pregneno | | | | | | | |
| G03DA04 | Progesterona | Sólido oral | 100 mg | E | x | x | x | O/V |

**CONSEJO NACIONAL DE SALUD
COMISIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS E INSUMOS
DÉCIMA PRIMERA REVISIÓN CUADRO NACIONAL DE MEDICAMENTOS BÁSICOS 2022**

| CÓDIGO | DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL | FORMA FARMACÉUTICA (PARA ADQUISICIÓN) | CONCENTRACIÓN | NIVEL DE PRESCRIPCIÓN | NIVEL DE ATENCIÓN | | | VÍA ADM |
|--|---|---------------------------------------|-------------------|-----------------------|-------------------|----|-----|---------|
| | | | | | I | II | III | |
| G03F | PROGESTÁGENOS Y ESTRÓGENOS EN COMBINACIÓN | | | | | | | |
| G03FA | Progestágenos y estrógenos, combinaciones fijas | | | | | | | |
| G03FA12 | Medroxiprogesterona + Estrógenos conjugados | Sólido oral | 2,5 mg + 0,625 mg | E | | x | x | O |
| G03G | GONADOTROPINAS Y OTROS ESTIMULANTES DE LA OVULACIÓN | | | | | | | |
| G03GB | Estimulantes sintéticos de la ovulación | | | | | | | |
| G03GB02 | Clomifeno | Sólido oral | 50 mg | E | | x | x | O |
| G04 | PRODUCTOS DE USO UROLÓGICO | | | | | | | |
| G04C | MEDICAMENTOS UTILIZADOS EN LA HIPERTROFIA PROSTÁTICA BENIGNA | | | | | | | |
| G04CA | Antagonistas de los receptores alfa-adrenérgicos | | | | | | | |
| G04CA02 | Tamsulosina | Sólido oral | 0,4 mg | E | x | x | x | O |
| G04BE03 | Sildenafil* | Sólido oral | 25 mg - 100 mg | HE | | | x | O |
| <i>*Uso exclusivo en hipertensión pulmonar. 10ma rev.</i> | | | | | | | | |
| G04CB | Inhibidores de la testosterona 5-alfa reductasa | | | | | | | |
| G04CB02 | Dutasterida* | Sólido oral | 0,5 mg | E | | x | x | O |
| <i>*Tratamiento de la hiperplasia prostática benigna con sintomatología moderada o severa y en aquellos pacientes con alto riesgo quirúrgico que no pueden ser sometidos a prostatectomía. 10ma rev.</i> | | | | | | | | |

G



GRUPO H

**Preparaciones hormonales sistémicas,
excluye hormonas sexuales e insulinas**



**CONSEJO NACIONAL DE SALUD
COMISIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS E INSUMOS
DÉCIMA PRIMERA REVISIÓN CUADRO NACIONAL DE MEDICAMENTOS BÁSICOS 2022**

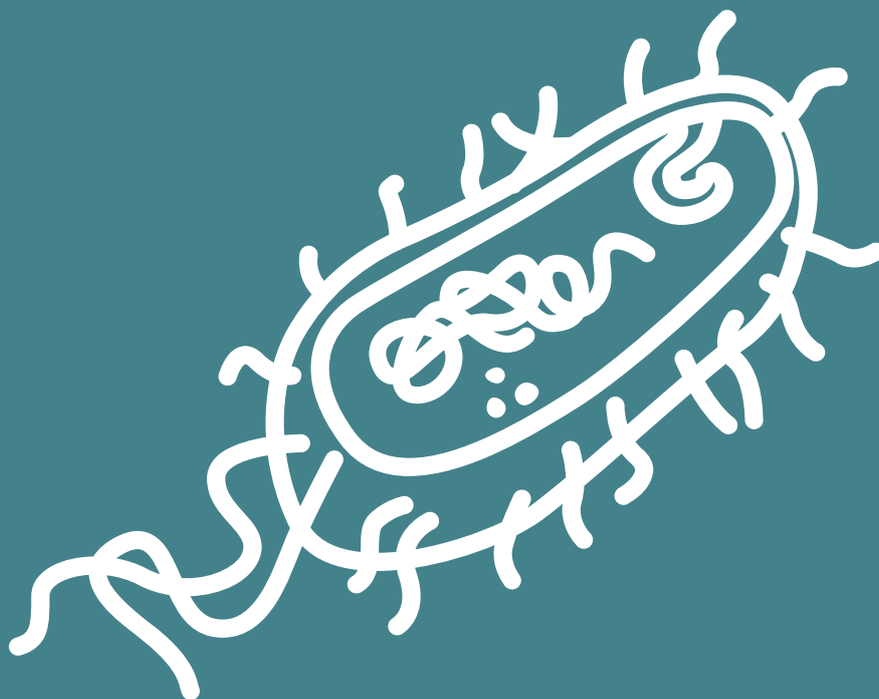
| CÓDIGO | DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL | FORMA FARMACÉUTICA (PARA ADQUISICIÓN) | CONCENTRACIÓN | NIVEL DE PRESCRIPCIÓN | NIVEL DE ATENCIÓN | | | VÍA ADM |
|--|---|--|--------------------------------|-----------------------|-------------------|----|-----|-------------------------|
| | | | | | I | II | III | |
| H | PREPARACIONES HORMONALES SISTÉMICAS, EXCLUYE HORMONAS SEXUALES E INSULINAS | | | | | | | |
| H01 | HORMONAS PITUITARIAS E HIPOTALÁMICAS Y ANÁLOGOS | | | | | | | |
| H01A | HORMONAS Y ANÁLOGOS DEL LÓBULO HIPÓFISARIO ANTERIOR | | | | | | | |
| H01AB | Tirotropina | | | | | | | |
| H01AB01 | Tirotropina alfa* | Sólido parenteral | 0,9 mg | HE | | | x | P |
| <i>*Estimulación pre terapéutica en combinación con yodo para la ablación de remanentes de tejido tiroideo. 10ma rev.</i> | | | | | | | | |
| H01AC | Somatropina y agonistas de la somatropina | | | | | | | |
| H01AC01 | Somatropina* | Líquido parenteral/ Sólido parenteral | 5,3 mg - 20 mg | HE (p) | | | x | P |
| <i>*Déficit de hormona de crecimiento. (medicamento sujeto a seguimiento y reporte de resultados). 10ma rev.</i> | | | | | | | | |
| H01B | HORMONAS DEL LÓBULO PITUITARIO POSTERIOR | | | | | | | |
| H01BA | Vasopresina y análogos | | | | | | | |
| H01BA02 | Desmopresina | Líquido para inhalación | 100 mcg/mL | E | | x | x | N |
| | | Líquido parenteral | 15 mcg/mL | E | | x | x | P |
| | | Sólido oral | 0,1 mg | E | | x | x | O |
| H01BA04 | Terlipresina* | Líquido parenteral/ Sólido parenteral | 1 mg que equivale a 0,86 mg | HE | | x | x | P |
| <i>*Várices esofágicas sangrantes. 10ma rev.</i> | | | | | | | | |
| H01BB | Oxitocina y análogos | | | | | | | |
| H01BB02 | Oxitocina | Líquido parenteral | 10 UI/mL | G | x | x | x | P |
| H01C | HORMONAS HIPOTALÁMICAS | | | | | | | |
| H01CB | Somatostatina y sus análogos | | | | | | | |
| H01CB02 | Octreotida* | Líquido parenteral | 0,1 mg/mL | E | | x | x | P (IV, IM, SC) |
| | | Sólido parenteral (liberación prolongada) | 20 mg y 30 mg | E (p) | | | x | P |
| <i>*Uso exclusivo en pacientes con acromegalia, tumores carcinoides, VIPomas y glucagonomas. 10ma rev.</i> | | | | | | | | |
| H02 | CORTICOSTEROIDES PARA USO SISTÉMICO | | | | | | | |
| H02A | CORTICOESTEROIDES PARA USO SISTÉMICO, MONOFÁRMACOS | | | | | | | |
| H02AA | Mineralocorticoides | | | | | | | |
| H02AA02 | Fludrocortisona* | Sólido oral | 0,1 mg | F, E (p) | x | x | x | O |
| <i>*Uso exclusivo en pacientes con hiperplasia suprarrenal congénita o insuficiencia suprarrenal primaria que requiere reemplazo mineralocorticoide. 10ma rev.</i> | | | | | | | | |
| H02AB | Glucocorticoides | | | | | | | |
| H02AB01 | Betametasona | Líquido parenteral | 4 mg/mL | H | x | x | x | P |
| H02AB02 | Dexametasona | Líquido parenteral | 4 mg/mL | K, H | x | x | x | P |
| | | Sólido oral | 4 mg y 8 mg | G | x | x | x | O |
| H02AB04 | Metilprednisolona, acetato | Líquido parenteral | 40 mg/mL y 80 mg/mL | E | | x | x | P |
| | Metilprednisolona, succinato | Sólido parenteral | 125 mg y 500 mg | E | | x | x | P |
| H02AB06 | Prednisolona | Sólido oral | 5 mg y 20 mg | G | x | x | x | O |
| H02AB07 | Prednisona | Sólido oral | 5 mg y 20 mg | G | x | x | x | O |
| H02AB09 | Hidrocortisona* | Sólido oral | 5 mg - 20 mg | E | | x | x | O |
| <i>*Uso exclusivo en pacientes con hiperplasia suprarrenal congénita o insuficiencia suprarrenal primaria que requieren reemplazo glucocorticoide. 10ma rev.</i> | | | | | | | | |
| H02AB09 | Hidrocortisona, succinato sódico | Sólido parenteral | 100 mg y 500 mg | G | x | x | x | P |

**CONSEJO NACIONAL DE SALUD
COMISIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS E INSUMOS
DÉCIMA PRIMERA REVISIÓN CUADRO NACIONAL DE MEDICAMENTOS BÁSICOS 2022**

| CÓDIGO | DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL | FORMA FARMACÉUTICA (PARA ADQUISICIÓN) | CONCENTRACIÓN | NIVEL DE PRESCRIPCIÓN | NIVEL DE ATENCIÓN | | | VÍA ADM |
|--------------|---|---------------------------------------|------------------|-----------------------|-------------------|----|-----|---------|
| | | | | | I | II | III | |
| H03 | TERAPIA TIROIDEA | | | | | | | |
| H03A | PREPARACIONES TIROIDEAS | | | | | | | |
| H03AA | Hormonas tiroideas | | | | | | | |
| H03AA01 | Levotiroxina sódica | Sólido oral | 25 mcg - 200 mcg | E | x | x | x | O |
| H03B | PREPARADOS ANTITIROIDEOS | | | | | | | |
| H03BB | Derivados de imidazol que contienen azufre | | | | | | | |
| H03BB02 | Tiamazol (Metimazol) | Sólido oral | 5 mg | E | | x | x | O |
| H04 | HORMONAS PANCREÁTICAS | | | | | | | |
| H04A | HORMONAS GLUCOGENOLÍTICAS | | | | | | | |
| H04AA | Hormonas glucogenolíticas | | | | | | | |
| H04AA01 | Glucagón | Sólido parenteral | 1 mg (1 UI) | G | x | x | x | P |
| H05 | HOMEOSTASIS DEL CALCIO | | | | | | | |
| H05B | AGENTES ANTIPARATIROIDEOS | | | | | | | |
| H05BX | Otros agentes antiparatiroideos | | | | | | | |
| H05BX02 | Paricalcitol* | Líquido parenteral | 5 mcg/mL | E (p) | | | x | P |

**Exclusivamente como segunda opción en el manejo de hiperparatiroidismo secundario, cuando existe intolerancia a calcitriol en pacientes con insuficiencia renal crónica grado 5 en hemodiálisis. 10ma rev.*

H



GRUPO J

Antiinfecciosos para uso sistémico



Índice
General



Índice
Medicamentos



Presione
Ctrl + F



República
del Ecuador

Gobierno
del Ecuador

GUILLERMO LASSO
PRESIDENTE

**CONSEJO NACIONAL DE SALUD
COMISIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS E INSUMOS
DÉCIMA PRIMERA REVISIÓN CUADRO NACIONAL DE MEDICAMENTOS BÁSICOS 2022**

| CÓDIGO | DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL | FORMA FARMACÉUTICA (PARA ADQUISICIÓN) | CONCENTRACIÓN | NIVEL DE PRESCRIPCIÓN | NIVEL DE ATENCIÓN | | | VÍA ADM |
|--|---|---------------------------------------|--|-----------------------|-------------------|----|-----|---------|
| | | | | | I | II | III | |
| J | ANTIINFECIOSOS PARA USO SISTÉMICO | | | | | | | |
| J01 | ANTIBACTERIANOS PARA USO SISTÉMICO | | | | | | | |
| J01A | TETRACICLINAS | | | | | | | |
| J01AA | Tetraciclina | | | | | | | |
| J01AA02 | Doxiciclina | Sólido oral | 100 mg | G | x | x | x | O |
| J01AA12 | Tigeciclina* | Sólido parenteral | 50 mg | HE | | x | x | P |
| <i>*Infecciones complicadas de piel y tejidos blandos; intrabdominales o neumonía por patógenos sensibles. 10ma rev.</i> | | | | | | | | |
| J01C | ANTIBACTERIANOS BETALACTÁMICOS, PENICILINAS | | | | | | | |
| J01CA | Penicilinas de amplio espectro | | | | | | | |
| J01CA01 | Ampicilina | Sólido parenteral | 500 mg y 1.000 mg | G | x | x | x | P |
| J01CA04 | Amoxicilina | Sólido oral | 500 mg | G | x | x | x | O |
| | | Sólido oral (polvo) | 100 mg/mL | G | x | x | x | O |
| | | Sólido oral (polvo) | 250 mg/5 mL | G | x | x | x | O |
| J01CE | Penicilinas sensibles a betalactamasas | | | | | | | |
| J01CE01 | Bencilpenicilina (Penicilina G cristalina) | Sólido parenteral | 1'000.000 UI y 5'000.000 UI | G | x | x | x | P |
| J01CE08 | Bencilpenicilina benzatínica (Penicilina G benzatínica) | Sólido parenteral | 600.000 UI - 2'400.000 UI | G | x | x | x | P |
| J01CF | Penicilinas resistentes a betalactamasas | | | | | | | |
| J01CF01 | Dicloxacilina | Sólido oral | 500 mg | G | x | x | x | O |
| | | Sólido oral (polvo) | 125 mg/5 mL y 250 mg/5 mL | G | x | x | x | O |
| J01CF04 | Oxacilina | Sólido parenteral | 1.000 mg | HE | | x | x | P |
| J01CR | Combinaciones de penicilinas, incluido inhibidores de betalactamasas | | | | | | | |
| J01CR01 | Ampicilina + Sulbactam | Sólido parenteral | 1.000 mg + 500 mg | H | | x | x | P |
| J01CR02 | Amoxicilina + Ácido clavulánico | Sólido oral | 500 mg + 125 mg | G | x | x | x | O |
| | | Sólido parenteral | 1.000 mg + 200 mg | H | | x | x | P |
| | | Sólido oral (polvo) | (125 mg + 31,25 mg)/5 mL y (250 mg + 62,5 mg)/5 mL | G | x | x | x | O |
| J01CR04 | Sultamicilina | Sólido oral | 375 mg y 750 mg | G | x | x | x | O |
| J01CR05 | Piperacilina + Tazobactam | Sólido parenteral | 4.000 mg + 500 mg | HE | | x | x | P |
| J01D | OTROS ANTIBACTERIANOS BETA-LACTÁMICOS | | | | | | | |
| J01DB | Cefalosporinas de primera generación | | | | | | | |
| J01DB01 | Cefalexina | Sólido oral | 500 mg | G | x | x | x | O |
| | | Sólido oral (polvo) | 250 mg/5 mL | G | x | x | x | O |
| J01DB04 | Cefazolina | Sólido parenteral | 1.000 mg | K, H | x | x | x | P |
| J01DC | Cefalosporinas de segunda generación | | | | | | | |
| J01DC02 | Cefuroxima | Sólido oral (polvo) | 125 mg/5 mL y 250 mg/5 mL | G | x | x | x | O |
| | | Sólido oral | 250 mg y 500 mg | G | x | x | x | O |
| | | Sólido parenteral | 750 mg | E | | x | x | P |

**CONSEJO NACIONAL DE SALUD
COMISIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS E INSUMOS
DÉCIMA PRIMERA REVISIÓN CUADRO NACIONAL DE MEDICAMENTOS BÁSICOS 2022**

| CÓDIGO | DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL | FORMA FARMACÉUTICA (PARA ADQUISICIÓN) | CONCENTRACIÓN | NIVEL DE PRESCRIPCIÓN | NIVEL DE ATENCIÓN | | | VÍA ADM |
|--|--|--|---|-----------------------|-------------------|----|-----|---------|
| | | | | | I | II | III | |
| J01DD | Cefalosporinas de tercera generación | | | | | | | |
| J01DD01 | Cefotaxima | Sólido parenteral | 1.000 mg | HE (p) | | x | x | P |
| J01DD02 | Ceftazidima | Sólido parenteral | 500 mg y 1.000 mg | HE (p) | | x | x | P |
| J01DD04 | Ceftriaxona | Sólido parenteral | 500 mg y 1.000 mg | K, HE (p) | x | x | x | P |
| J01DD52 | Ceftazidima + Avibactam | Sólido parenteral | 2.000 mg + 500 mg | HE (p) | | | x | P (IV) |
| <i>*Tratamiento para neumonía adquirida en el Hospital (NAH), incluyendo Neumonía asociada a Ventilación mecánica (NAV) producida por enterobacterias productora de BLEE y/o carbapenemasa tipo KPC u OXA-48 y/o Pseudomonas aeruginosa resistente a carbapenémicos, en pacientes adultos. 11ra rev.</i> | | | | | | | | |
| J01DE | Cefalosporinas de cuarta generación | | | | | | | |
| J01DE01 | Cefepima | Sólido parenteral | 1.000 mg | HE (p) | | x | x | P |
| J01DH | Carbapenémicos | | | | | | | |
| J01DH02 | Meropenem | Sólido parenteral | 500 mg y 1.000 mg | HE (p) | | x | x | P |
| J01DH51 | Imipenem + Cilastatina | Sólido parenteral | 500 mg + 500 mg | HE (p) | | x | x | P |
| J01E | SULFONAMIDAS Y TRIMETOPRIMA | | | | | | | |
| J01EC | SULFONAMIDAS DE ACCIÓN INTERMEDIA | | | | | | | |
| J01EC02 | Sulfadiazina | Sólido oral | 500 mg | E (p) | | | x | O |
| J01EE | Combinaciones de sulfonamidas y trimetoprima, incl. derivados | | | | | | | |
| J01EE01 | Cotrimoxazol (Sulfametoxazol + Trimetoprim) | Líquido parenteral/ Sólido parenteral | (400 mg + 80 mg) y (800 mg + 160 mg) | HE | | x | x | P |
| | | Sólido oral | (400 mg + 80 mg) y (800 mg + 160 mg) | G | x | x | x | O |
| | | Líquido oral | (200 mg + 40 mg)/5 mL | G | x | x | x | O |
| J01F | MACRÓLIDOS, LINCOSAMIDAS Y ESTREPTOGRAMINAS | | | | | | | |
| J01FA | Macrólidos | | | | | | | |
| J01FA01 | Eritromicina | Sólido oral | 250 mg y 500 mg | G | x | x | x | O |
| | | Sólido oral (polvo) | 200 mg/5 mL y 400 mg/5 mL | G | x | x | x | O |
| J01FA02 | Espiramicina | Sólido oral | 3'000.000 UI | E (p) | | | x | O |
| J01FA09 | Claritromicina | Sólido oral | 500 mg | G | x | x | x | O |
| | | Sólido parenteral | 500 mg | HE (p) | | x | x | P |
| | | Sólido oral (polvo) | 125 mg/5 mL y 250 mg/5 mL | G | x | x | x | O |
| J01FA10 | Azitromicina | Sólido oral | 250 mg y 500 mg | G | x | x | x | O |
| | | Sólido oral (polvo) | 200 mg/5 mL | G | x | x | x | O |
| J01FF | Lincosamidas | | | | | | | |
| J01FF01 | Clindamicina | Líquido parenteral | 150 mg/mL | HE (p) | | x | x | P |
| | | Sólido oral | 300 mg | G | x | x | x | O |
| J01G | AMINOGLUCÓSIDOS ANTIBACTERIANOS | | | | | | | |
| J01GA | Streptomicinas | | | | | | | |
| J01GA01 | Streptomicina | Sólido parenteral | 1.000 mg | G | x | x | x | P |
| J01GB | Otros aminoglucósidos | | | | | | | |
| J01GB01 | Tobramicina* | Líquido para inhalación | 60 mg/mL | HE (p) | | x | x | I |
| | | Sólido para inhalación | 28 mg | HE (p) | | x | x | I |
| <i>*Uso exclusivo en pacientes con fibrosis quística. 10ma rev.</i> | | | | | | | | |
| J01GB03 | Gentamicina | Líquido parenteral | 10 mg/mL - 140 mg/mL | G | x | x | x | P |
| J01GB06 | Amikacina | Líquido parenteral | 50 mg/mL - 250 mg/mL | H | | x | x | P |

**CONSEJO NACIONAL DE SALUD
COMISIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS E INSUMOS
DÉCIMA PRIMERA REVISIÓN CUADRO NACIONAL DE MEDICAMENTOS BÁSICOS 2022**

| CÓDIGO | DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL | FORMA FARMACÉUTICA (PARA ADQUISICIÓN) | CONCENTRACIÓN | NIVEL DE PRESCRIPCIÓN | NIVEL DE ATENCIÓN | | | VÍA ADM |
|---|---|---|------------------------------|-----------------------|-------------------|----|-----|---------|
| | | | | | I | II | III | |
| J01M | QUINOLONAS ANTIBACTERIANAS | | | | | | | |
| J01MA | Fluoroquinolonas | | | | | | | |
| J01MA02 | Ciprofloxacina | Líquido parenteral | 2 mg/mL, 10 mg/mL y 20 mg/mL | HE | | x | x | P |
| | | Sólido oral | 500 mg | G | x | x | x | O |
| J01MA12 | Levofloxacina | Líquido parenteral | 5 mg/mL | HE | | x | x | P |
| | | Sólido oral | 250 mg y 500 mg | E | | x | x | O |
| J01X | OTROS ANTIBACTERIANOS | | | | | | | |
| J01XA | Glicopéptidos antibacterianos | | | | | | | |
| J01XA01 | Vancomicina | Sólido parenteral | 500 mg y 1.000 mg | HE (p) | | x | x | P |
| J01XB | Polimixinas | | | | | | | |
| J01XB01 | Colistina* | Sólido parenteral | 100 mg | H | | x | x | P |
| <i>*Uso exclusivo en pacientes con cultivo sensible a colistina y resistente a otras opciones que constan en el CNMB. 10ma rev.</i> | | | | | | | | |
| J01XD | Derivados de imidazol | | | | | | | |
| J01XD01 | Metronidazol | Líquido parenteral | 5 mg/mL | K, HE (p) | x | x | x | P |
| J01XE | Derivados del nitrofurano | | | | | | | |
| J01XE01 | Nitrofurantoína | Líquido oral | 5 mg/mL | G | x | x | x | O |
| | | Sólido oral | 100 mg | G | x | x | x | O |
| J01XX | Otros antibacterianos | | | | | | | |
| J01XX01 | Fosfomicina | Sólido oral | 500 mg | G | x | x | x | O |
| | | Sólido oral (gránulos) Trometamol | 3 g | G | x | x | x | O |
| | | Sólido oral (polvo) | 250 mg/5 mL | G | x | x | x | O |
| | | Sólido parenteral | 1 g | E | | x | x | P |
| J01XX08 | Linezolid* | Líquido parenteral | 2 mg/mL | HE (p) | | x | x | P |
| | | Sólido oral | 600 mg | E (p) | | x | x | O |
| <i>*Infecciones de piel y tracto respiratorio causados por Gram-positivos incluyendo enterococos resistentes a Vancomicina y estafilococos aureos resistente a meticilina. TB resistente en asociación a otros medicamentos en esquema individualizado. 10ma rev.</i> | | | | | | | | |
| J02 | ANTIMICÓTICOS PARA USO SISTÉMICO | | | | | | | |
| J02A | ANTIMICÓTICOS PARA USO SISTÉMICO | | | | | | | |
| J02AA | Antibióticos | | | | | | | |
| J02AA01 | Amfotericina B | Sólido parenteral | 50 mg | HE (p) | | x | x | P |
| J02AA01 | Amfotericina B (formas lipídicas)* | Líquido parenteral/Sólido parenteral | 50 mg | HE (p) | | x | x | P |
| <i>*Micosis sistémica en pacientes con alto riesgo de desarrollar falla renal. Uso exclusivo bajo resolución de comité de infecciones. 10ma rev.</i> | | | | | | | | |
| J02AC | Derivados de triazol y tetrazol | | | | | | | |
| J02AC01 | Fluconazol | Líquido parenteral | 2 mg/mL | HE (p) | | x | x | P |
| | | Sólido oral | 150 mg | G | x | x | x | O |
| J02AC02 | Itraconazol | Líquido oral | 10 mg/mL | E | | x | x | O |
| | | Sólido oral | 100 mg | E | | x | x | O |
| J02AC03 | Voriconazol* | Sólido oral* | 200 mg | E | | x | x | O |
| | | <i>*Uso exclusivo en pacientes que requieren terapia ambulatoria luego de recibir voriconazol parenteral. 10ma rev.</i> | | | | | | |
| | | Sólido parenteral | 200 mg | E | | x | x | P |

**CONSEJO NACIONAL DE SALUD
COMISIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS E INSUMOS
DÉCIMA PRIMERA REVISIÓN CUADRO NACIONAL DE MEDICAMENTOS BÁSICOS 2022**

| CÓDIGO | DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL | FORMA FARMACÉUTICA (PARA ADQUISICIÓN) | CONCENTRACIÓN | NIVEL DE PRESCRIPCIÓN | NIVEL DE ATENCIÓN | | | VÍA ADM |
|--|---|---------------------------------------|---|-----------------------|-------------------|----|-----|---------|
| | | | | | I | II | III | |
| J02AX | Otros antimicóticos para uso sistémico | | | | | | | |
| J02AX04 | Caspofungina* | Sólido parenteral | 50 mg y 70 mg | HE (p) | | x | x | P |
| <i>*Pacientes con aspergilosis resistente a voriconazol y cuando esté contraindicado el uso de Anfotericina B. 10ma rev.</i> | | | | | | | | |
| <i>*Neutropenia febril con sospecha de infección fúngica. 11ra rev.</i> | | | | | | | | |
| <i>*Candidiasis invasiva en pacientes adultos y pediátricos. 11ra rev.</i> | | | | | | | | |
| J04 | ANTIMICOBACTERIANOS | | | | | | | |
| J04A | MEDICAMENTOS PARA EL TRATAMIENTO DE LA TUBERCULOSIS | | | | | | | |
| J04AB | Antibióticos | | | | | | | |
| J04AB01 | Cicloserina | Sólido oral | 250 mg | (p) | x | x | x | O |
| J04AB02 | Rifampicina | Líquido oral | 100 mg/5 mL | (p) | x | x | x | O |
| | | Sólido oral | 300 mg | (p) | x | x | x | O |
| J04AB30 | Capreomicina | Sólido parenteral | 1.000 mg | (p) | x | x | x | P |
| J04AC | Hidrazidas | | | | | | | |
| J04AC01 | Isoniazida | Sólido oral | 100 mg y 300 mg | (p) | x | x | x | O |
| J04AD | Derivados de la tiocarbamida | | | | | | | |
| J04AD03 | Etionamida | Sólido oral | 250 mg y 500 mg | (p) | x | x | x | O |
| J04AK | Otros medicamentos para el tratamiento de la tuberculosis | | | | | | | |
| J04AK01 | Pirazinamida | Sólido oral | 500 mg | (p) | x | x | x | O |
| J04AK02 | Etambutol | Sólido oral | 400 mg | (p) | x | x | x | O |
| J04AK05 | Bedaquilina* | Sólido oral | 100 mg | (p) | x | x | x | O |
| <i>*Tratamiento de pacientes adultos y pediátricos con tuberculosis pulmonar multirresistente (TB-MDR). 11ra rev.</i> | | | | | | | | |
| J04AK06 | Delamanida* | Sólido oral | 50 mg | (p) | x | x | x | O |
| <i>*Tratamiento de pacientes adultos y pediátricos con tuberculosis pulmonar multirresistente (TB-MDR). 11ra rev.</i> | | | | | | | | |
| J04AK08 | Pretomanida* | Sólido oral | 200 mg | (p) | x | x | x | O |
| <i>*Tratamiento de pacientes adultos y pediátricos con tuberculosis pulmonar XDR y MDR. 11ra rev.</i> | | | | | | | | |
| J04AM | Combinaciones de medicamentos para el tratamiento de la tuberculosis | | | | | | | |
| J04AM02 | Rifampicina + Isoniazida | Sólido oral | 75 mg + 50 mg 150 mg + 75 mg 150 mg + 150 mg 300 mg + 150 mg | (p) | x | x | x | O |
| J04AM03 | Etambutol + Isoniazida | Sólido oral | 400 mg + 150 mg | (p) | x | x | x | O |
| J04AM05 | Rifampicina + Pirazinamida + Isoniazida | Sólido oral | 120 mg + 300 mg + 60 mg 150 mg + 400 mg + 75 mg | (p) | x | x | x | O |
| J04AM06 | Rifampicina + Pirazinamida + Etambutol + Isoniazida | Sólido oral | 150 mg + 400 mg + 275 mg + 75 mg | (p) | x | x | x | O |
| J04B | MEDICAMENTOS PARA EL TRATAMIENTO DE LA LEPRO | | | | | | | |
| J04BA | Medicamentos para el tratamiento de la lepra | | | | | | | |
| J04BA01 | Clofazimina | Sólido oral | 100 mg | E (p) | | x | x | O |
| J04BA02 | Dapsona | Sólido oral | 100 mg | E (p) | | x | x | O |
| J05 | ANTIVIRALES DE USO SISTÉMICO | | | | | | | |
| J05A | ANTIVIRALES DE ACCIÓN DIRECTA | | | | | | | |
| J05AB | Nucleósidos y nucleótidos, excluye inhibidores de la transcriptasa inversa | | | | | | | |
| J05AB01 | Aciclovir | Líquido oral | 200 mg/5 mL | G | x | x | x | O |
| | | Sólido oral | 200 mg - 800 mg | G | x | x | x | O |
| | | Sólido parenteral | 250 mg | HE | | x | x | P |
| J05AB14 | Valganciclovir | Sólido oral | 450 mg | E | | x | x | O |

**CONSEJO NACIONAL DE SALUD
COMISIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS E INSUMOS
DÉCIMA PRIMERA REVISIÓN CUADRO NACIONAL DE MEDICAMENTOS BÁSICOS 2022**

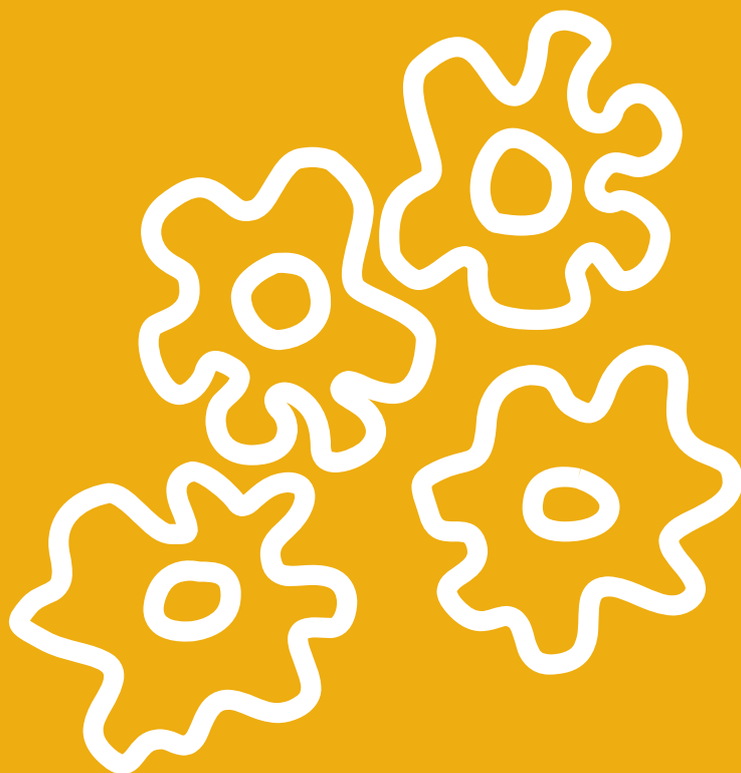
| CÓDIGO | DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL | FORMA FARMACÉUTICA (PARA ADQUISICIÓN) | CONCENTRACIÓN | NIVEL DE PRESCRIPCIÓN | NIVEL DE ATENCIÓN | | | VÍA ADM |
|--|---|---------------------------------------|-------------------------------------|-----------------------|-------------------|----|-----|---------|
| | | | | | I | II | III | |
| J05AE | Inhibidores de la proteasa | | | | | | | |
| J05AE03 | Ritonavir | Sólido oral | 100 mg | (p) | x | x | x | O |
| J05AE08 | Atazanavir | Sólido oral | 150 mg y 200 mg | (p) | x | x | x | O |
| J05AE10 | Darunavir | Sólido oral | 400 mg - 800 mg | (p) | x | x | x | O |
| J05AF | Inhibidores nucleosídicos y nucleótidos de la transcriptasa inversa | | | | | | | |
| J05AF01 | Zidovudina | Líquido oral | 50 mg/5 mL | (p) | x | x | x | O |
| | | Líquido parenteral | 10 mg/mL | (p) | x | x | x | P |
| | | Sólido oral | 100 mg y 300 mg | (p) | x | x | x | O |
| J05AF05 | Lamivudina | Líquido oral | 50 mg/5 mL | (p) | x | x | x | O |
| | | Sólido oral | 150 mg | (p) | x | x | x | O |
| J05AF06 | Abacavir | Líquido oral | 10 mg/mL y 20 mg/mL | E (p) | | x | x | O |
| | | Sólido oral | 300 mg | (p) | x | x | x | O |
| J05AF07 | Tenofovir disoproxil fumarato | Sólido oral | 300 mg | (p) | x | x | x | O |
| J05AF09 | Emtricitabina | Líquido oral | 10 mg/mL | (p) | x | x | x | O |
| | | Sólido oral | 200 mg | (p) | x | x | x | O |
| J05AG | Inhibidores no nucleosídicos de la transcriptasa inversa | | | | | | | |
| J05AG01 | Nevirapina | Líquido oral | 50 mg/5 mL | (p) | x | x | x | O |
| | | Sólido oral | 200 mg | (p) | x | x | x | O |
| J05AG03 | Efavirenz | Líquido oral | 30 mg/mL | (p) | x | x | x | O |
| | | Sólido oral | 50 mg - 600 mg | (p) | x | x | x | O |
| J05AG04 | Etravirina | Sólido oral | 100 mg y 200 mg | (p) | x | x | x | O |
| J05AH | Inhibidores de la neuraminidasa | | | | | | | |
| J05AH02 | Oseltamivir | Sólido oral | 75 mg | (p) | x | x | x | O |
| J05AJ | Inhibidores de la integrasa | | | | | | | |
| J05AJ01 | Raltegravir | Sólido oral | 400 mg | (p) | x | x | x | O |
| J05AJ03 | Dolutegravir sódico* | Sólido oral | 50 mg | E (p) | | x | x | O |
| <i>*Combinado con otros medicamentos para el tratamiento de adultos, adolescentes y niños mayores de 6 años infectados por el Virus de Inmunodeficiencia humana (VIH). Uso en combinación con inhibidores de la transcriptasa reversa. 10ma rev.</i> | | | | | | | | |
| J05AP | Antivirales para el tratamiento de infecciones por virus de la hepatitis C | | | | | | | |
| J05AP01 | Ribavirina* | Sólido oral | 200 mg - 600 mg | HE | | x | x | O |
| <i>*Tratamiento de la infección por el virus de la hepatitis C. 10ma rev.</i> | | | | | | | | |
| J05AP08 | Sofosbuvir* | Sólido oral | 400 mg | HE | | x | x | O |
| <i>*Tratamiento de hepatitis C. 10ma rev.</i> | | | | | | | | |
| J05AR | Antivirales para el tratamiento de infecciones por VIH, combinaciones | | | | | | | |
| J05AR01 | Zidovudina + Lamivudina | Sólido oral | 300 mg + 150 mg | (p) | x | x | x | O |
| J05AR02 | Lamivudina + Abacavir | Sólido oral | 300 mg + 600 mg | (p) | x | x | x | O |
| J05AR03 | Tenofovir disoproxil fumarato + Emtricitabina | Sólido oral | 300 mg + 200 mg | (p) | x | x | x | O |
| J05AR06 | Tenofovir disoproxil fumarato + Emtricitabina + Efavirenz | Sólido oral | 300 mg + 200 mg + 600 mg | (p) | x | x | x | O |
| J05AR10 | Lopinavir + Ritonavir | Líquido oral | 80 mg + 20 mg/mL | (p) | x | x | x | O |
| | | Sólido oral | (100 mg + 25 mg) y (200 mg + 50 mg) | (p) | x | x | x | O |

**CONSEJO NACIONAL DE SALUD
COMISIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS E INSUMOS
DÉCIMA PRIMERA REVISIÓN CUADRO NACIONAL DE MEDICAMENTOS BÁSICOS 2022**

| CÓDIGO | DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL | FORMA FARMACÉUTICA (PARA ADQUISICIÓN) | CONCENTRACIÓN | NIVEL DE PRESCRIPCIÓN | NIVEL DE ATENCIÓN | | | VÍA ADM |
|--|--|--|---|-----------------------|-------------------|----|-----|---------|
| | | | | | I | II | III | |
| J06 | SUEROS INMUNES E INMUNOGLOBULINAS | | | | | | | |
| J06A | SUEROS INMUNES | | | | | | | |
| J06AA | Sueros inmunes | | | | | | | |
| J06AA01 | Diftérica antitoxina | Líquido parenteral | | G | x | x | x | P |
| J06AA02 | Tetánica antitoxina | Líquido parenteral | | G | x | x | x | P |
| J06AA03 | Suero antiofídico polivalente | Líquido parenteral/ Sólido parenteral | | G | x | x | x | P |
| J06B | INMUNOGLOBULINAS | | | | | | | |
| J06BA | Inmunoglobulinas humanas normales | | | | | | | |
| J06BA02 | Inmunoglobulina humana normal | Líquido parenteral/ Sólido parenteral | 50 mg - 200 mg | H | | x | x | P |
| J06BB | Inmunoglobulinas específicas | | | | | | | |
| J06BB01 | Inmunoglobulina anti D (rh) | Líquido parenteral | 125 mcg - 300 mcg (625 UI - 1500 UI) | E | | x | x | P |
| J06BB02 | Inmunoglobulina antitetánica | Líquido parenteral/ Sólido parenteral | 200 UI - 500 UI | G | x | x | x | P |
| J06BB04 | Inmunoglobulina antihepatitis B* | Líquido parenteral | 10 mcg/0,5 mL y 20 mcg/mL | G | x | x | x | P |
| *Profilaxis para no respondedores conocidos a la vacuna o rechazo de la vacuna de hepatitis B. En caso de exposición accidental o abuso sexual en sujetos no inmunizados (incluidas personas cuya vacunación es incompleta o desconocida), incluir a la pareja sexual no infectada. En pacientes en hemodiálisis, hasta que surta efecto la vacuna. En recién nacidos de madres portadoras del virus de la hepatitis B. Prevención de la reinfección por virus de la hepatitis B después de trasplante hepático debido a insuficiencia hepática inducida por la hepatitis B. 10ma rev. | | | | | | | | |
| J06BB05 | Inmunoglobulina antirrábica | Líquido parenteral | 150 UI/mL - 1500UI/mL | G | x | x | x | P |
| J07 | VACUNAS | | | | | | | |
| J07A | VACUNAS BACTERIANAS | | | | | | | |
| J07AH | Vacunas contra el meningococo | | | | | | | |
| J07AH02 | Vacuna antimeningococo | Líquido parenteral/ Sólido parenteral | | G | x | x | x | P |
| J07AJ | Vacunas contra la tos ferina | | | | | | | |
| J07AJ52 | Toxoide diftérico tetánico + Vacuna pertussis (Vacuna triple DPT) | Líquido parenteral | | G | x | x | x | P |
| J07AL | Vacunas contra el neumococo | | | | | | | |
| J07AL02 | Vacuna antineumococo (polisacárido y conjugado) | Líquido parenteral | | G | x | x | x | P |
| J07AM | Vacunas contra el tétanos | | | | | | | |
| J07AM01 | Toxoide tetánico | Líquido parenteral | > 40 UI/0,5 mL | G | x | x | x | P |
| J07AM51 | Toxoide tetánico, combinaciones con toxoide diftérico | Líquido parenteral | | G | x | x | x | P |
| J07AN | Vacuna contra la tuberculosis | | | | | | | |
| J07AN01 | Vacuna BCG antituberculosa | Sólido parenteral | | G | x | x | x | P |
| J07B | VACUNAS VIRALES | | | | | | | |
| J07BB | Vacunas contra la influenza | | | | | | | |
| J07BB02 | Vacuna de la influenza inactivado y separado, o antígeno superficial | Líquido parenteral | | G | x | x | x | P |
| J07BC | Vacunas contra la hepatitis | | | | | | | |
| J07BC01 | Vacuna antihepatitis B | Líquido parenteral | | G | x | x | x | P |
| J07BC02 | Vacuna antihepatitis A | Líquido parenteral | | G | x | x | x | P |

**CONSEJO NACIONAL DE SALUD
COMISIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS E INSUMOS
DÉCIMA PRIMERA REVISIÓN CUADRO NACIONAL DE MEDICAMENTOS BÁSICOS 2022**

| CÓDIGO | DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL | FORMA FARMACÉUTICA (PARA ADQUISICIÓN) | CONCENTRACIÓN | NIVEL DE PRESCRIPCIÓN | NIVEL DE ATENCIÓN | | | VÍA ADM |
|--------------|--|--|---------------|-----------------------|-------------------|----|-----|---------|
| | | | | | I | II | III | |
| J07BD | Vacunas contra el sarampión | | | | | | | |
| J07BD52 | Vacuna triple viral (parotiditis - sarampión - rubéola) | Sólido parenteral | | G | x | x | x | P |
| J07BD53 | Vacuna sarampión, virus vivo atenuado combinado con la Vacuna contra la rubéola | Sólido parenteral | | G | x | x | x | P |
| J07BF | Vacunas contra la poliomielitis | | | | | | | |
| J07BF02 | Vacuna antipoliomielítica (tOPV) | Líquido oral | | G | x | x | x | O |
| J07BF03 | Vacuna poliomielitis, inactivado, virus entero, trivalente | Líquido parenteral | | G | x | x | x | P |
| J07BF04 | Vacuna poliomielitis, virus vivo atenuado, bivalente (bOPV) | Líquido oral | | G | x | x | x | O |
| J07BG | Vacunas contra la rabia | | | | | | | |
| J07BG01 | Vacuna antirrábica, virus completo inactivado | Líquido parenteral/ Sólido parenteral | | G | x | x | x | P |
| J07BH | Vacunas contra la diarrea por rotavirus | | | | | | | |
| J07BH01 | Vacuna antirotavirus, virus vivo atenuado | Líquido oral | | G | x | x | x | O |
| J07BK | Vacunas contra la varicela zóster | | | | | | | |
| J07BK01 | Vacuna varicela, virus vivo atenuado | Sólido parenteral | | G | x | x | x | P |
| J07BL | Vacunas contra la fiebre amarilla | | | | | | | |
| J07BL01 | Vacuna antiamarilica, virus vivo atenuado | Sólido parenteral | | G | x | x | x | P |
| J07C | VACUNAS BACTERIANAS Y VIRALES, COMBINADAS | | | | | | | |
| J07CA | Vacunas bacterianas y virales, combinadas | | | | | | | |
| J07CA11 | Vacuna pentavalente viral (difteria - haemophilus influenzae B - pertussis - tétanos - hepatitis B) | Líquido parenteral/ Sólido parenteral | | G | x | x | x | P |



GRUPO L

Agentes antineoplásicos e inmunomoduladores



Índice
General



Índice
Medicamentos



Presione
Ctrl + F



República
del Ecuador

**Gobierno
del Ecuador**

**GUILLERMO LASSO
PRESIDENTE**

**CONSEJO NACIONAL DE SALUD
COMISIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS E INSUMOS
DÉCIMA PRIMERA REVISIÓN CUADRO NACIONAL DE MEDICAMENTOS BÁSICOS 2022**

| CÓDIGO | DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL | FORMA FARMACÉUTICA (PARA ADQUISICIÓN) | CONCENTRACIÓN | NIVEL DE PRESCRIPCIÓN | NIVEL DE ATENCIÓN | | | VÍA ADM |
|---|---|---------------------------------------|---------------------|-----------------------|-------------------|----|-----|---------|
| | | | | | I | II | III | |
| L | AGENTES ANTINEOPLÁSICOS E INMUNOMODULADORES | | | | | | | |
| L01 | AGENTES ANTINEOPLÁSICOS | | | | | | | |
| L01A | AGENTES ALQUILANTES | | | | | | | |
| L01AA | Análogos de la mostaza nitrogenada | | | | | | | |
| L01AA01 | Ciclofosfamida | Sólido oral | 50 mg | E (p) | | x | x | O |
| | | Sólido parenteral | 500 mg y 1.000 mg | H | | x | x | P |
| L01AA02 | Clorambucilo | Sólido oral | 2 mg | E (p) | | x | x | O |
| L01AA03 | Melfalán | Sólido oral | 2 mg | E (p) | | x | x | O |
| | | Sólido parenteral | 50 mg | HE | | | x | P |
| L01AA06 | Ifosfamida | Sólido parenteral | 1 g | HE (p) | | x | x | P |
| L01AA09 | Bendamustina* | Sólido parenteral | 25 mg y 100 mg | E (p) | | x | x | P |
| <i>*Leucemia linfocítica crónica, linfoma folicular (indolente). Uso exclusivo bajo protocolo. 10ma rev.</i> | | | | | | | | |
| L01AX | Otros agentes alquilantes | | | | | | | |
| L01AX03 | Temozolomida | Sólido oral | 20 mg - 250 mg | E (p) | | x | x | O |
| L01AX04 | Dacarbazina | Sólido parenteral | 100 mg y 200 mg | HE (p) | | x | x | P |
| L01B | ANTIMETABOLITOS | | | | | | | |
| L01BA | Análogos de ácido fólico | | | | | | | |
| L01BA01 | Metotrexato | Líquido parenteral | 25 mg/mL | HE (p) | | x | x | P |
| | | Sólido oral | 2,5 mg | E (p) | x | x | x | O |
| | | Sólido parenteral | 50 mg y 500 mg | HE (p) | | x | x | P |
| L01BA04 | Pemetrexed | Sólido parenteral | 500 mg | HE (p) | | x | x | P |
| L01BB | Análogos de purinas | | | | | | | |
| L01BB02 | Mercaptopurina | Sólido oral | 50 mg | E (p) | | x | x | O |
| L01BB03 | Tioguanina | Sólido oral | 40 mg | E (p) | | x | x | O |
| L01BB05 | Fludarabina | Sólido parenteral | 50 mg | HE (p) | | x | x | P |
| L01BC | Análogos de pirimidinas | | | | | | | |
| L01BC01 | Citarabina | Sólido parenteral | 100 mg - 1.000 mg | HE (p) | | x | x | P |
| L01BC02 | Fluoruracilo | Líquido parenteral | 25 mg/mL - 50 mg/mL | HE (p) | | x | x | P |
| | | Semisólido cutáneo | 5 % | E (p) | | x | x | T |
| L01BC05 | Gemcitabina | Sólido parenteral | 200 mg y 1.000 mg | E (p) | | x | x | P |
| L01BC06 | Capecitabina | Sólido oral | 500 mg | E (p) | | x | x | O |
| L01BC07 | Azacitidina* | Sólido parenteral | 100 mg | HE (p) | | | x | P |
| <i>*Síndromes mielo displásicos intermedios 2 y de alto riesgo, según el sistema internacional de puntuación pronóstica (IPSS). 11ra rev.</i> | | | | | | | | |
| L01C | ALCALOIDES VEGETALES Y OTROS PRODUCTOS NATURALES | | | | | | | |
| L01CA | Alcaloides de la vinca y análogos | | | | | | | |
| L01CA01 | Vinblastina | Sólido parenteral | 10 mg | HE (p) | | x | x | P |
| L01CA02 | Vincristina sulfato | Líquido parenteral | 1 mg/mL | E (p) | | x | x | P |
| | | Sólido parenteral | 1 mg | E (p) | | x | x | P |
| L01CA04 | Vinorelbina* | Líquido parenteral | 10 mg/mL | HE | | x | x | P |
| <i>*Cáncer de pulmón de células no pequeñas. Cáncer de mama metastásico. 10ma rev.</i> | | | | | | | | |
| L01CB | Derivados de podofilotoxina | | | | | | | |
| L01CB01 | Etopósido | Líquido parenteral | 20 mg/mL | HE (p) | | x | x | P |
| | | Sólido oral | 50 mg | E (p) | | x | x | O |

**CONSEJO NACIONAL DE SALUD
COMISIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS E INSUMOS
DÉCIMA PRIMERA REVISIÓN CUADRO NACIONAL DE MEDICAMENTOS BÁSICOS 2022**

| CÓDIGO | DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL | FORMA FARMACÉUTICA (PARA ADQUISICIÓN) | CONCENTRACIÓN | NIVEL DE PRESCRIPCIÓN | NIVEL DE ATENCIÓN | | | VÍA ADM |
|--|--|---------------------------------------|-----------------|-----------------------|-------------------|----|-----|---------|
| | | | | | I | II | III | |
| L01CD | Taxanos | | | | | | | |
| L01CD01 | Paclitaxel | Líquido parenteral | 6 mg/mL | HE (p) | | x | x | P |
| | Nab-Paclitaxel* | Sólido parenteral | 100 mg | HE (p) | | x | x | P |
| <i>*Nab-paclitaxel, combinado con Gemcitabina, está indicado en el tratamiento de primera línea del adenocarcinoma metastásico de páncreas. 11ra rev.</i> | | | | | | | | |
| L01CD02 | Docetaxel | Líquido parenteral | 20 mg y 80 mg | HE (p) | | x | x | P |
| L01CE | Inhibidores de la topoisomerasa 1 (TOPI) | | | | | | | |
| L01CE02 | Irinotecán | Líquido parenteral | 20 mg/mL | E (p) | | x | x | P |
| L01D | ANTIBIÓTICOS CITOTÓXICOS Y SUSTANCIAS RELACIONADAS | | | | | | | |
| L01DA | Actinomicinas | | | | | | | |
| L01DA01 | Dactinomicina | Sólido parenteral | 0,5 mg | HE (p) | | x | x | P |
| L01DB | Antraciclínas y sustancias relacionadas | | | | | | | |
| L01DB01 | Doxorubicina | Sólido parenteral | 10 mg y 50 mg | HE (p) | | x | x | P |
| L01DB02 | Daunorubicina | Sólido parenteral | 20 mg | HE (p) | | x | x | P |
| L01DB03 | Epirubicina | Líquido parenteral/Sólido parenteral | 10 mg y 50 mg | HE (p) | | x | x | P |
| L01DB06 | Idarubicina | Líquido parenteral/Sólido parenteral | 10 mg | HE (p) | | x | x | P |
| L01DB07 | Mitoxantrona | Líquido parenteral | 2 mg/mL | HE (p) | | x | x | P |
| L01DC | Otros antibióticos citotóxicos | | | | | | | |
| L01DC01 | Bleomicina | Sólido parenteral | 15 UI | HE (p) | | x | x | P |
| L01DC03 | Mitomicina | Sólido parenteral | 20 mg | HE (p) | | x | x | P |
| L01E | INHIBIDORES DE PROTEINQUINASA | | | | | | | |
| L01EA | Inhibidores de la tirosina quinasa BCR-ABL | | | | | | | |
| L01EA01 | Imatinib | Sólido oral | 100 mg - 400 mg | E (p) | | | x | O |
| L01EA03 | Nilotinib* | Sólido oral | 150 mg y 200 mg | HE | | x | x | O |
| <i>*Pacientes con leucemia mieloide crónica que tengan la presencia del cromosoma Filadelfia y que han fracasado al Imatinib o cualquier inhibidor de tirosinquinasa sea por resistencia o intolerancia. 10ma rev.</i> | | | | | | | | |
| L01EB | Inhibidores de la tirosina quinasa del receptor del factor de crecimiento epidérmico (EGFR) | | | | | | | |
| L01EB03 | Afatinib* | Sólido oral | 20 mg - 50 mg | HE | | | x | O |
| <i>*Tratamiento de pacientes adultos con cáncer de pulmón de células no pequeñas (CPCNP) localmente avanzado o metastásico, con mutaciones del EGFR específicamente delección del exón 19. Antes de comenzar el tratamiento con Afatinib, los pacientes deber ser diagnosticados de mutación EGFR positiva en el tumor, confirmada por un método validado. 10ma rev.</i> | | | | | | | | |
| L01EC | Inhibidores de la serina-treonina quinasa B-Raf (BRAF) | | | | | | | |
| L01EC01 | Vemurafenib* | Sólido oral | 240 mg | HE | | | x | O |
| <i>*Tratamiento de pacientes adultos menores de 70 años de edad, con melanoma metastásico o irresecable con mutación documentada de BRAF V600 + detectada por una prueba validada. Karnofsky mayor a 70%. 10ma rev.</i> | | | | | | | | |
| L01ED | Inhibidores de la quinasa del linfoma anaplásico (ALK) | | | | | | | |
| L01ED03 | Alectinib* | Sólido oral | 150 mg | HE (p) | | | x | O |
| <i>*Tratamiento de primera línea de pacientes adultos con cáncer de pulmón no microcítico avanzado, positivo para la quinasa del linfoma anaplásico (ALK+). 11ra rev.</i> | | | | | | | | |
| L01EJ | Inhibidores de la quinasa asociada a Janus (JAK) | | | | | | | |
| L01EJ01 | Ruxolitinib* | Sólido oral | 5 mg - 20 mg | E | | | x | O |
| <i>*Pacientes adultos con mielofibrosis que presenten esplenomegalia y síntomas constitucionales. 10ma rev.</i> | | | | | | | | |
| L01EK | Inhibidores de la tirosina quinasa del receptor del factor de crecimiento endotelial vascular (VEGFR) | | | | | | | |
| L01EK01 | Axitinib* | Sólido oral | 5 mg | HE (p) | | | x | O |
| <i>*Tratamiento para carcinoma avanzado de células (claras) renales tras fracaso a un tratamiento sistémico previo. 11ra rev.</i> | | | | | | | | |

**CONSEJO NACIONAL DE SALUD
COMISIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS E INSUMOS
DÉCIMA PRIMERA REVISIÓN CUADRO NACIONAL DE MEDICAMENTOS BÁSICOS 2022**

| CÓDIGO | DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL | FORMA FARMACÉUTICA (PARA ADQUISICIÓN) | CONCENTRACIÓN | NIVEL DE PRESCRIPCIÓN | NIVEL DE ATENCIÓN | | | VÍA ADM |
|--|--|--|-----------------|-----------------------|-------------------|----|-----|---------|
| | | | | | I | II | III | |
| L01EL | Inhibidores de la tirosina quinasa de Bruton (BTK) | | | | | | | |
| L01ELO1 | Ibrutinib* | Sólido oral | 140 mg | HE (p) | | | x | O |
| <i>*Tratamiento de pacientes con leucemia linfocítica crónica en primera línea, que tengan alteraciones de alto riesgo. 11ra rev.</i> | | | | | | | | |
| <i>*Tratamiento de pacientes con leucemia linfocítica crónica en segunda línea. 11ra rev.</i> | | | | | | | | |
| L01EX | Otros inhibidores de la proteínquinasa | | | | | | | |
| L01EX01 | Sunitinib* | Sólido oral | 12,5 mg - 50 mg | E (p) | | | x | O |
| <i>*Uso exclusivo en pacientes con carcinoma de células claras de riñón estadio avanzado o metastásico con índice de Karnofsky de 60%. ECOG 0-2. 10ma rev.</i> | | | | | | | | |
| L01EX02 | Sorafenib* | Sólido oral | 200 mg | HE | | | x | O |
| <i>*Carcinoma hepatocelular avanzado o metastásico irreseccable. Carcinoma diferenciado de tiroides (papilar/folicular/de células de Hurthle) en progresión, localmente avanzado, resistente al tratamiento de yodo radioactivo. 10ma rev.</i> | | | | | | | | |
| L01EX08 | Lenvatinib* | Sólido oral | 4 mg y 10 mg | HE (p) | | | x | O |
| <i>*Tratamiento en cáncer diferenciado de tiroides en progresión, localmente avanzado o metastásico, resistente a la terapia con yodo radioactivo. 11ra rev.</i> | | | | | | | | |
| L01F | ANTICUERPOS MONOCLONALES Y ANTICUERPOS CONJUGADOS DE MEDICAMENTOS | | | | | | | |
| L01FA | Inhibidores de CD20 (grupos de diferenciación 20) | | | | | | | |
| L01FA01 | Rituximab | Líquido parenteral | 10 mg/mL | HE (p) | | x | x | P |
| | | Líquido parenteral | 1400 mg/11,7 mL | HE (p) | | x | x | P (SC) |
| L01FD | Inhibidores de HER2 (Receptor 2 del factor de crecimiento epidérmico humano) | | | | | | | |
| L01FD01 | Trastuzumab* | Líquido parenteral | 120 mg/mL | E | | x | x | P (SC) |
| | | Sólido parenteral | 440 mg | HE (p) | | | x | P |
| <i>*Cáncer de mama HER 2 Neu positivo +++ (tres cruces) por inmunohistoquímica o Fish positivo. 10ma rev.</i> | | | | | | | | |
| L01FD02 | Pertuzumab* | Líquido parenteral | 30 mg/mL | HE | | | x | P |
| <i>*En combinación con trastuzumab y/o docetaxel para el tratamiento de adultos con cáncer de mama con expresión de HER2+ (positivo) localmente avanzado o metastásico, que no han recibido tratamiento previo para enfermedad metastásica anti Her 2 (Inmunohistoquímica +++, FISH + o CISH +), ECOG 0-1, función cardíaca normal. 10ma rev.</i> | | | | | | | | |
| L01FD03 | Trastuzumab emtansina* | Sólido parenteral | 100 mg | HE (p) | | | x | P |
| <i>*Tratamiento adyuvante de pacientes con cáncer de mama temprano HER2 positivo que tienen enfermedad invasiva residual después de terapia neoadyuvante basada en taxanos y trastuzumab. 11ra rev.</i> | | | | | | | | |
| L01FE | Inhibidores de EGFR (Receptor del factor de crecimiento epidérmico) | | | | | | | |
| L01FE01 | Cetuximab* | Líquido parenteral | 5 mg/mL | HE | | | x | P |
| <i>*Cáncer de células escamosas de cabeza y cuello, en combinación con radioterapia. Cáncer colorectal metastásico irreseccable con expresión del receptor del factor de crecimiento epidérmico (EGFR) y con K-RAS, N-RAS y B-RAF de tipo nativo no mutado, diagnosticado con un método validado. 10ma rev.</i> | | | | | | | | |
| L01FF | Inhibidores de PD-1/PDL-1 (Proteína de muerte celular programada 1/ligando de muerte 1) | | | | | | | |
| L01FF02 | Pembrolizumab | Líquido parenteral | 25 mg/mL | HE (p) | | | x | P (IV) |
| <i>*Monoterapia para el tratamiento del melanoma avanzado (irreseccable o metastásico) en adultos. 11ra rev.</i> | | | | | | | | |
| L01FG | Inhibidores de VEGF/VEGFR (Factor de crecimiento endotelial vascular) | | | | | | | |
| L01FG01 | Bevacizumab* | Líquido parenteral | 25 mg/mL | HE (p) | | | x | P |
| <i>*Uso exclusivo en pacientes con carcinoma de células renales, cáncer avanzado de pulmón (no microcítico), cáncer de ovario epitelial, trompa de Falopio, cáncer de cervix peritoneal primario, cáncer de colon metastásico bajo estricto protocolo y degeneración macular asociada a la edad y otros trastornos oftalmológicos relacionados fisiopatológicamente con el VEGF. 10ma rev.</i> | | | | | | | | |
| L01X | OTROS AGENTES ANTINEOPLÁSICOS | | | | | | | |
| L01XA | Compuestos de platino | | | | | | | |
| L01XA01 | Cisplatino | Líquido parenteral/ Sólido parenteral | 10 mg y 50 mg | HE (p) | | x | x | P |
| L01XA02 | Carboplatino | Líquido parenteral/ Sólido parenteral | 150 mg y 450 mg | HE (p) | | x | x | P |
| L01XA03 | Oxaliplatino | Líquido parenteral/ Sólido parenteral | 50 mg y 100 mg | HE (p) | | x | x | P |

**CONSEJO NACIONAL DE SALUD
COMISIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS E INSUMOS
DÉCIMA PRIMERA REVISIÓN CUADRO NACIONAL DE MEDICAMENTOS BÁSICOS 2022**

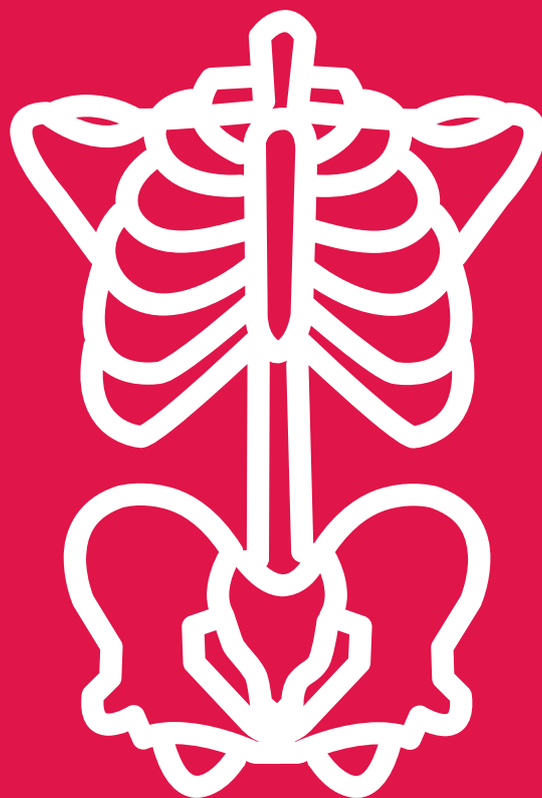
| CÓDIGO | DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL | FORMA FARMACÉUTICA (PARA ADQUISICIÓN) | CONCENTRACIÓN | NIVEL DE PRESCRIPCIÓN | NIVEL DE ATENCIÓN | | | VÍA ADM |
|---|---|---------------------------------------|--------------------|-----------------------|-------------------|----|-----|---------|
| | | | | | I | II | III | |
| L01XB | Metilhidrazinas | | | | | | | |
| L01XB01 | Procarbazina | Sólido oral | 50 mg | E (p) | | x | x | O |
| L01XF | Retinoides para el tratamiento del cáncer | | | | | | | |
| L01XF01 | Ácido transretinoico (Tretinoína)* | Sólido oral | 10 mg | HE | | x | x | O |
| <i>*Leucemia promielocítica aguda (LPA), en pacientes de nuevo diagnóstico, recidivantes o refractarios a la quimioterapia. 10ma rev.</i> | | | | | | | | |
| L01XG | Inhibidores del proteosoma | | | | | | | |
| L01XG01 | Bortezomib* | Sólido parenteral | 3,5 mg | E | | x | x | P |
| <i>*Mieloma múltiple. 10ma rev.</i> | | | | | | | | |
| L01XK | Inhibidores de poli (ADP-ribosa) polimerasa (PARP) | | | | | | | |
| L01XK01 | Olaparib* | Sólido oral | 50 mg - 150 mg | HE (p) | | | x | O |
| <i>*Tratamiento de pacientes con cáncer de ovario, epitelial, seroso de alto grado, recién diagnosticado en estadio III-IV con mutaciones BRCA 1/2 germinales o somáticas tras haber completado una primera línea de quimioterapia basada en platino. 11ra rev.</i> | | | | | | | | |
| L01XX | Otros agentes antineoplásicos | | | | | | | |
| L01XX02 | Asparaginasa | Sólido parenteral | 10.000 UI | HE (p) | | x | x | P |
| L01XX05 | Hidroxicarbamida (Hidroxiurea) | Sólido oral | 500 mg | E (p) | | x | x | O |
| L02 | TERAPIA ENDOCRINA | | | | | | | |
| L02A | HORMONAS Y AGENTES RELACIONADOS | | | | | | | |
| L02AE | Análogos de la hormona liberadora de gonadotropina | | | | | | | |
| L02AE02 | Leuprorelina | Líquido parenteral/Sólido parenteral | 3,75 mg - 11,25 mg | E (p) | | x | x | P |
| L02AE04 | Triptorelina* | Sólido parenteral | 3,75 mg - 22,5 mg | HE (p) | | | x | P (IM) |
| <i>*Tratamiento de pacientes con diagnóstico de cáncer de próstata hormono-sensible localmente avanzado y metastásico. 11ra rev.</i> | | | | | | | | |
| L02B | ANTAGONISTAS DE HORMONAS Y AGENTES RELACIONADOS | | | | | | | |
| L02BA | Antiestrógenos | | | | | | | |
| L02BA01 | Tamoxifeno* | Sólido oral | 10 mg - 20 mg | E (p) | | x | x | O |
| <i>*Uso exclusivo en mujeres con cáncer de mama receptores hormonales positivos. 10ma rev.</i> | | | | | | | | |
| L02BA03 | Fulvestrant* | Líquido parenteral | 50 mg/mL | HE | | x | x | P |
| <i>*Pacientes post-menopáusicas con cáncer de mama localmente avanzado o metastásico cuyos receptores hormonales son positivos y que hayan tenido una recurrencia o progresión luego del uso de antiestrógenos y luego del uso de inhibidores de aromatasa. 10ma rev.</i> | | | | | | | | |
| L02BB | Antiandrógenos | | | | | | | |
| L02BB01 | Flutamida | Sólido oral | 125 mg y 250 mg | E (p) | | x | x | O |
| L02BB03 | Bicalutamida* | Sólido oral | 50 mg | E | | x | x | O |
| <i>*Cáncer de próstata metastásico. Ref. 2019</i> | | | | | | | | |
| L02BB04 | Enzalutamida* | Sólido oral | 40 mg | E | | x | x | O |
| <i>*Cáncer de próstata metastásico resistente a la castración, no reseccable que ha progresado a pesar de la terapia de privación androgénica, en pacientes con Karnofsky mayor a 70%. 10ma rev.</i> | | | | | | | | |
| <i>*Tratamiento en pacientes con cáncer de próstata no metastásico resistente a la castración con alto riesgo de desarrollar metástasis. 11ra rev.</i> | | | | | | | | |
| L02BB05 | Apalutamida* | Sólido oral | 60 mg | HE (p) | | x | x | O |
| <i>*Tratamiento de pacientes con cáncer de próstata no metastásico resistente a la castración con alto riesgo de desarrollar metástasis. 11ra rev.</i> | | | | | | | | |
| L02BG | Inhibidores de la aromatasa | | | | | | | |
| L02BG04 | Letrozol* | Sólido oral | 2,5 mg | E (p) | | x | x | O |
| <i>*Uso exclusivo en mujeres con cáncer de mama receptores hormonales positivos. 10ma rev.</i> | | | | | | | | |
| L02BG06 | Exemestano* | Sólido oral | 25 mg | E (p) | | x | x | O |
| <i>*Uso exclusivo en mujeres con cáncer de mama receptores hormonales positivos. 10ma rev.</i> | | | | | | | | |

**CONSEJO NACIONAL DE SALUD
COMISIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS E INSUMOS
DÉCIMA PRIMERA REVISIÓN CUADRO NACIONAL DE MEDICAMENTOS BÁSICOS 2022**

| CÓDIGO | DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL | FORMA FARMACÉUTICA (PARA ADQUISICIÓN) | CONCENTRACIÓN | NIVEL DE PRESCRIPCIÓN | NIVEL DE ATENCIÓN | | | VÍA ADM |
|---|--|--|---------------------------------|-----------------------|-------------------|----|-----|-----------|
| | | | | | I | II | III | |
| L03 | INMUNOESTIMULANTES | | | | | | | |
| L03A | INMUNOESTIMULANTES | | | | | | | |
| L03AA | Factores estimulantes de colonias | | | | | | | |
| L03AA02 | Filgrastim | Líquido parenteral | 300 mcg | HE (p) | | x | x | P |
| L03AA13 | Pegfilgrastim* | Líquido parenteral | 10 mg/mL | HE (p) | | x | x | P |
| <i>*Uso exclusivo en lugares donde no se puede garantizar la cadena de frío del filgrastim. 10ma rev.</i> | | | | | | | | |
| L03AB | Interferones | | | | | | | |
| L03AB05 | Interferón alfa 2b | Líquido parenteral/ Sólido parenteral | 3'000.000 UI - 30'000.000 UI | HE (p) | | x | x | P (SC) |
| L03AB07 | Interferón beta 1a | Líquido parenteral/ Sólido parenteral | 6'000.000 UI - 36'000.000 UI | HE (p) | | x | x | P |
| L03AB08 | Interferón beta 1b | Líquido parenteral | 8'000.000 UI | HE (p) | | x | x | P |
| L03AB10 | Peginterferón alfa 2b* | Líquido parenteral | 100 mcg | HE | | x | x | P |
| <i>*Para ser utilizado en combinación con ribavirina para el tratamiento de la hepatitis C. 10ma rev.</i> | | | | | | | | |
| L03AX | Otros inmunoestimulantes | | | | | | | |
| L03AX03 | Vacuna BCG* | Líquido parenteral/ Sólido parenteral | | HE | | x | x | IVES |
| <i>*Cáncer de vejiga en etapa inicial. 10ma rev.</i> | | | | | | | | |
| L04 | INMUNOSUPRESORES | | | | | | | |
| L04A | INMUNOSUPRESORES | | | | | | | |
| L04AA | Inmunosupresores selectivos | | | | | | | |
| L04AA03 | Inmunoglobulina antitimocítica (equina) | Líquido parenteral | 50 mg/mL | HE | | x | x | P |
| L04AA04 | Inmunoglobulina antitimocítica (conejo) | Sólido parenteral | 25 mg | HE (p) | | x | x | P |
| L04AA06 | Micofenolato | Sólido oral | 180 mg - 500 mg | F, E (p) | x | x | x | O |
| L04AA10 | Sirolimus | Sólido oral | 1 mg | E (p) | | | x | O |
| L04AA13 | Leflunomida* | Sólido oral | 20 mg | E | | x | x | O |
| <i>*Pacientes adultos con Artritis Reumatoide activa, refractaria, antes de decidir uso de terapia biológica. 10ma rev.</i> | | | | | | | | |
| L04AA18 | Everolimus | Sólido oral | 0,50 mg y 0,75 mg | E (p) | | x | x | O |
| L04AA33 | Vedolizumab* | Sólido parenteral | 300 mg | HE (p) | | | x | P (IV) |
| <i>*Tratamiento de la colitis ulcerosa activa, de moderada a grave, en pacientes adultos que hayan tenido una respuesta inadecuada, presenten pérdida de respuesta o sean intolerantes al tratamiento convencional o con un antagonista del factor de necrosis tumoral alfa (TNFα). 11ra rev.</i> | | | | | | | | |
| L04AA36 | Ocrelizumab* | Líquido parenteral | 30 mg/mL | HE (p) | | | x | P (IV) |
| <i>*Tratamiento de pacientes adultos con esclerosis múltiple progresiva primaria (EMPP). 11ra rev.</i> | | | | | | | | |
| <i>*Tratamiento de pacientes adultos con esclerosis múltiple recurrente activa (EMRA). 11ra rev.</i> | | | | | | | | |
| L04AB | Inhibidores del factor de necrosis tumoral alfa (TNF- alfa) | | | | | | | |
| L04AB01 | Etanercept | Líquido parenteral/ Sólido parenteral | 25 mg | E | | x | x | P |
| | | Líquido parenteral | 50 mg | E | | x | x | P |
| L04AB02 | Infliximab | Sólido parenteral | 100 mg | HE (p) | | x | x | P |
| L04AB04 | Adalimumab* | Líquido parenteral | 40 mg | HE | | x | x | P |
| <i>*Artritis reumatoidea activa de intensidad moderada y grave que no ceden a otros anti-TNF; psoriasis; artritis psoriásica. 10ma rev.</i> | | | | | | | | |
| <i>*Tratamiento de la Enfermedad de Crohn. 11ra rev.</i> | | | | | | | | |

**CONSEJO NACIONAL DE SALUD
COMISIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS E INSUMOS
DÉCIMA PRIMERA REVISIÓN CUADRO NACIONAL DE MEDICAMENTOS BÁSICOS 2022**

| CÓDIGO | DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL | FORMA FARMACÉUTICA (PARA ADQUISICIÓN) | CONCENTRACIÓN | NIVEL DE PRESCRIPCIÓN | NIVEL DE ATENCIÓN | | | VÍA ADM |
|--|---------------------------------------|---------------------------------------|--------------------------|-----------------------|-------------------|----|-----|---------|
| | | | | | I | II | III | |
| L04AC | Inhibidores de la interleucina | | | | | | | |
| L04AC02 | Basiliximab | Sólido parenteral | 10 mg y 20 mg | HE (p) | | | x | P |
| L04AC07 | Tocilizumab* | Líquido parenteral | 20 mg/mL y 162 mg/0,9 mL | E | | x | x | P |
| <i>*Para el tratamiento de la artritis reumatoide activa de moderada a grave en pacientes adultos con respuesta inadecuada o intolerancia a un tratamiento previo. Artritis Idiopática juvenil en sus formas sistémicas y poliarticular. 10ma rev.</i> | | | | | | | | |
| <i>*Tratamiento de pacientes con neumonía por COVID 19, severa, hospitalizados. 11ra rev.</i> | | | | | | | | |
| L04AC16 | Guselkumab* | Líquido parenteral | 100 mg/mL | HE (p) | | | x | P (SC) |
| <i>*Tratamiento de pacientes adultos con psoriasis en placas moderadas a graves, candidatos a tratamiento sistémico o fototerapia. 11ra rev.</i> | | | | | | | | |
| L04AD | Inhibidores de la calcineurina | | | | | | | |
| L04AD01 | Ciclosporina | Líquido oral | 100 mg/mL | E | | x | x | O |
| | | Líquido parenteral | 50 mg/mL | HE | | x | x | P |
| | | Sólido oral | 25 mg - 100 mg | E | | x | x | O |
| L04AD02 | Tacrolimus* | Líquido parenteral | 5 mg/mL | HE | | x | x | P |
| | | Sólido oral | 0,5 mg, 1 mg y 5 mg | HE | | x | x | O |
| | | Sólido oral (polvo) | 0,5 mg/mL y 1 mg/mL | HE | | x | x | O |
| <i>*Tratamiento para prevención del rechazo al trasplante. Síndrome nefrótico cortico resistente. Nefropatía lúpica. 10ma rev.</i> | | | | | | | | |
| L04AX | Otros inmunosupresores | | | | | | | |
| L04AX01 | Azatioprina | Sólido oral | 50 mg | E (p) | | x | x | O |
| L04AX02 | Talidomida | Sólido oral | 100 mg | E (p) | | x | x | O |
| L04AX04 | Lenalidomida* | Sólido oral | 2,5 mg - 25 mg | HE | | | x | O |
| <i>*Tratamiento de pacientes adultos con mieloma múltiple refractarios o recaídos a dos terapias previas de tratamiento. 10ma rev.</i> | | | | | | | | |
| <i>*Tratamiento de los pacientes adultos de nuevo diagnóstico de mieloma múltiple no candidatos a trasplante, sin tratamiento previo. 11ra rev.</i> | | | | | | | | |
| <i>*Tratamiento continuo de los pacientes adultos con diagnóstico de mieloma múltiple como mantenimiento hasta la recaída o progresión de la enfermedad en pacientes no candidatos a trasplante de células progenitoras hematopoyéticas. 11ra rev.</i> | | | | | | | | |
| L04AX05 | Pirfenidona* | Sólido oral | 200 mg - 801 mg | HE (p) | | | x | O |
| <i>*Tratamiento de pacientes adultos con fibrosis pulmonar idiopática (FPI) leve a moderada. 11ra rev.</i> | | | | | | | | |



GRUPO M

Sistema músculo-esquelético



Índice
General



Índice
Medicamentos



Presione
Ctrl + F



República
del Ecuador

**Gobierno
del Ecuador**

**GUILLERMO LASSO
PRESIDENTE**

**CONSEJO NACIONAL DE SALUD
COMISIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS E INSUMOS
DÉCIMA PRIMERA REVISIÓN CUADRO NACIONAL DE MEDICAMENTOS BÁSICOS 2022**

| CÓDIGO | DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL | FORMA FARMACÉUTICA (PARA ADQUISICIÓN) | CONCENTRACIÓN | NIVEL DE PRESCRIPCIÓN | NIVEL DE ATENCIÓN | | | VÍA ADM |
|--------------|--|--|-------------------|-----------------------|-------------------|----|-----|---------|
| | | | | | I | II | III | |
| M | SISTEMA MÚSCULO-ESQUELÉTICO | | | | | | | |
| M01 | PRODUCTOS ANTIINFLAMATORIOS Y ANTIRREUMÁTICOS | | | | | | | |
| M01A | PRODUCTOS ANTIINFLAMATORIOS Y ANTIRREUMÁTICOS, NO ESTEROIDEOS | | | | | | | |
| M01AB | Derivados del ácido acético y sustancias relacionadas | | | | | | | |
| M01AB05 | Diclofenaco | Líquido parenteral | 25 mg/mL | G | x | x | x | P |
| | | Sólido oral | 50 mg | G | x | x | x | O |
| M01AB15 | Ketorolaco | Líquido parenteral | 30 mg/mL | G | x | x | x | P |
| M01AE | Derivados del ácido propiónico | | | | | | | |
| M01AE01 | Ibuprofeno | Líquido oral | 200 mg/5 mL | G | x | x | x | O |
| | | Sólido oral | 400 mg | G | x | x | x | O |
| | | Líquido parenteral | 4 mg/mL y 6 mg/mL | G | x | x | x | P (IV) |
| M01C | AGENTES ANTIRREUMÁTICOS ESPECÍFICOS | | | | | | | |
| M01CC | Penicilamina y agentes similares | | | | | | | |
| M01CC01 | Penicilamina | Sólido oral | 125 mg y 250 mg | G | x | x | x | O |
| M03 | RELAJANTES MUSCULARES | | | | | | | |
| M03A | AGENTES RELAJANTES MUSCULARES DE ACCIÓN PERIFÉRICA | | | | | | | |
| M03AB | Derivados de la colina | | | | | | | |
| M03AB01 | Suxametonio | Líquido parenteral | 20 mg/mL | HE (p) | | x | x | P |
| M03AC | Otros compuestos de amonio cuaternario | | | | | | | |
| M03AC01 | Pancuronio | Líquido parenteral | 2 mg/mL | HE (p) | | x | x | P |
| M03AC09 | Bromuro de rocuronio | Líquido parenteral | 10 mg/mL | HE (p) | | x | x | P |
| M03AX | Otros agentes relajantes musculares de acción periférica | | | | | | | |
| M03AX01 | Toxina botulínica | Sólido parenteral | 100 U y 500 U | HE (p) | | x | x | P |
| M03C | AGENTES RELAJANTES MUSCULARES DE ACCIÓN DIRECTA | | | | | | | |
| M03CA | Dantroleno y derivados | | | | | | | |
| M03CA01 | Dantroleno | Sólido parenteral | 20 mg | HE (p) | | x | x | P |
| M04 | PREPARADOS ANTIGOTOSOS | | | | | | | |
| M04A | PREPARADOS ANTIGOTOSOS | | | | | | | |
| M04AA | Preparados que inhiben la producción de ácido úrico | | | | | | | |
| M04AA01 | Alopurinol | Sólido oral | 100 mg y 300 mg | G | x | x | x | O |
| M04AC | Preparados sin efecto sobre el metabolismo del ácido úrico | | | | | | | |
| M04AC01 | Colchicina | Sólido oral | 0,5 mg | G | x | x | x | O |
| M05 | MEDICAMENTOS PARA EL TRATAMIENTO DE ENFERMEDADES ÓSEAS | | | | | | | |
| M05B | MEDICAMENTOS QUE AFECTAN LA MINERALIZACIÓN | | | | | | | |
| M05BA | Bifosfonatos | | | | | | | |
| M05BA04 | Ácido alendrónico (Alendronato sódico) | Sólido oral | 70 mg | E (p) | x | x | x | O |
| M05BA08 | Ácido zoledrónico | Líquido parenteral/ Sólido parenteral | 4 mg | E | | | x | P |



GRUPO N

Sistema nervioso



Índice
General



Índice
Medicamentos



Presione
Ctrl + F



República
del Ecuador

**Gobierno
del Ecuador**

**GUILLERMO LASSO
PRESIDENTE**

**CONSEJO NACIONAL DE SALUD
COMISIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS E INSUMOS
DÉCIMA PRIMERA REVISIÓN CUADRO NACIONAL DE MEDICAMENTOS BÁSICOS 2022**

| CÓDIGO | DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL | FORMA FARMACÉUTICA (PARA ADQUISICIÓN) | CONCENTRACIÓN | NIVEL DE PRESCRIPCIÓN | NIVEL DE ATENCIÓN | | | VÍA ADM |
|---|--------------------------------------|---------------------------------------|---|-----------------------|-------------------|----|-----|---------|
| | | | | | I | II | III | |
| N | SISTEMA NERVIOSO | | | | | | | |
| N01 | ANESTÉSICOS | | | | | | | |
| N01A | ANESTÉSICOS GENERALES | | | | | | | |
| N01AB | Hidrocarburos halogenados | | | | | | | |
| N01AB08 | Sevoflurano | Líquido para inhalación | 1 mg/mL | HE (p) | | x | x | I |
| N01AF | Barbitúricos, monofármacos | | | | | | | |
| N01AF03 | Tiopental sódico | Sólido parenteral | 1 g | H (p) | | x | x | P |
| N01AH | Anestésicos opiodes | | | | | | | |
| N01AH01 | Fentanilo | Líquido parenteral | 0,05 mg/mL | HE (p) | | x | x | P |
| | | Sólido cutáneo | 4,2 mg (25 mcg/hora) | HE (p) | | x | x | T |
| N01AH06 | Remifentanilo | Sólido parenteral | 2 mg y 5 mg | HE (p) | | x | x | P |
| N01AX | Otros anestésicos generales | | | | | | | |
| N01AX10 | Propofol | Líquido parenteral | 10 mg/mL y 20 mg/mL | HE (p) | | x | x | P |
| N01B | Anestésicos locales | | | | | | | |
| N01BB | Amidas | | | | | | | |
| N01BB01 | Bupivacaína (sin Epinefrina) | Líquido parenteral | 0,5 % y 0,75 % | E (p) | | x | x | P |
| N01BB02 | Lidocaína* | Sólido cutáneo (parche) | 5 % | E | | x | x | T |
| <i>*Dolor neuropático, acorde a la Guía de Práctica Clínica de Dolor. 10ma rev.</i> | | | | | | | | |
| N01BB02 | Lidocaína (sin Epinefrina) | Líquido parenteral | 2 % | G | x | x | x | P |
| N01BB51 | Bupivacaína hiperbárica | Líquido parenteral | 0,5 % y 0,75 % | HE | | x | x | P |
| N01BB52 | Lidocaína con Epinefrina | Líquido parenteral | 2 % + 1:200.000 2 % + 1:80.000 (cartucho dental) | G | x | x | x | P |
| N02 | ANALGÉSICOS | | | | | | | |
| N02A | OPIOIDES | | | | | | | |
| N02AA | Alcaloides naturales del opio | | | | | | | |
| N02AA01 | Morfina | Líquido parenteral | 10 mg/mL y 20 mg/mL | (p) | x | x | x | P |
| | | Sólido oral | 10 mg | (p) | x | x | x | O |
| | | Sólido oral (liberación prolongada) | 10 mg, 30 mg y 60 mg | (p) | x | x | x | O |
| | | Líquido oral | 2 mg/mL y 20 mg/mL | (p) | x | x | x | O |
| N02AA03 | Hidromorfona | Líquido parenteral | 2 mg/mL | (p) | x | x | x | P |
| | | Sólido oral | 2,5 mg y 5 mg | (p) | x | x | x | O |
| N02AA05 | Oxicodona | Sólido oral | 5 mg | (p) | x | x | x | O |
| | | Sólido oral (liberación prolongada) | 10 mg, 20 mg y 40 mg | (p) | x | x | x | O |
| N02AA08 | Dihidrocodeína (Codeína)* | Líquido oral | 10 mg/5 mL | (p) | x | x | x | O |
| | | Sólido oral | 10 mg y 30 mg | (p) | x | x | x | O |
| <i>*Uso exclusivo para el manejo de dolor. 10ma rev.</i> | | | | | | | | |
| N02AE | Derivados de oropavina | | | | | | | |
| N02AE01 | Buprenorfina | Líquido parenteral | 0,3 mg/mL | (p) | | x | x | P |
| | | Sólido cutáneo (parche) | 5 mg - 20 mg | (p) | x | x | x | T |
| | | Sólido oral (sublingual) | 0,2 mg | (p) | | x | x | O |
| N02AX | Otros opioides | | | | | | | |
| N02AX02 | Tramadol | Líquido oral | 100 mg/mL | G | x | x | x | O |
| | | Líquido parenteral | 50 mg/mL | H | | x | x | P |
| | | Sólido oral | 50 mg | G | x | x | x | O |

**CONSEJO NACIONAL DE SALUD
COMISIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS E INSUMOS
DÉCIMA PRIMERA REVISIÓN CUADRO NACIONAL DE MEDICAMENTOS BÁSICOS 2022**

| CÓDIGO | DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL | FORMA FARMACÉUTICA (PARA ADQUISICIÓN) | CONCENTRACIÓN | NIVEL DE PRESCRIPCIÓN | NIVEL DE ATENCIÓN | | | VÍA ADM |
|--|--|---------------------------------------|---|-----------------------|-------------------|----|-----|---------|
| | | | | | I | II | III | |
| N02AX06 | Tapentadol* | Sólido oral | 50 mg y 100 mg | HE | | x | x | O |
| <i>*Dolor crónico oncológico de moderado a severo. 11ra rev.</i> | | | | | | | | |
| <i>*Dolor lumbar crónico moderado a severo. 11ra rev.</i> | | | | | | | | |
| N02B | OTROS ANALGÉSICOS Y ANTIPIRÉTICOS | | | | | | | |
| N02BA | Ácido salicílico y derivados | | | | | | | |
| N02BA01 | Ácido acetilsalicílico | Sólido oral | 500 mg | G | x | x | x | O |
| N02BE | Anilidas | | | | | | | |
| N02BE01 | Paracetamol | Líquido oral | 120 mg/5 mL 150 mg/5 mL 160 mg/5 mL | G | x | x | x | O |
| | | Líquido parenteral | 10 mg/mL | G | x | x | x | P |
| | | Sólido oral | 500 mg | G | x | x | x | O |
| | | Sólido rectal | 100 mg y 300 mg | G | x | x | x | R |
| | | Líquido oral (gotas) | 100 mg/mL | G | x | x | x | O |
| N03 | ANTIEPILEPTICOS | | | | | | | |
| N03A | ANTIEPILEPTICOS | | | | | | | |
| N03AA | Barbitúricos y derivados | | | | | | | |
| N03AA02 | Fenobarbital | Líquido oral | 4 mg/mL | G | x | x | x | O |
| | | Líquido parenteral | 60 mg/mL | H (p) | | x | x | P |
| | | Sólido oral | 100 mg | G | x | x | x | O |
| N03AB | Derivados de hidantoína | | | | | | | |
| N03AB02 | Fenitoína | Líquido oral | 125 mg/5 mL | G | x | x | x | O |
| | | Líquido parenteral | 50 mg/mL | (p) | | x | x | P |
| | | Sólido oral | 100 mg | G | x | x | x | O |
| N03AE | Derivados de benzodiazepina | | | | | | | |
| N03AE01 | Clonazepam | Líquido oral | 2,5 mg/mL | (p) | x | x | x | O |
| | | Sólido oral | 0,5 mg - 2 mg | (p) | x | x | x | O |
| N03AF | Derivados de carboxamida | | | | | | | |
| N03AF01 | Carbamazepina | Líquido oral | 100 mg/5 mL | (p) | x | x | x | O |
| | | Sólido oral | 200 mg | (p) | x | x | x | O |
| | | Sólido oral (liberación controlada) | 400 mg | (p) | x | x | x | O |
| N03AG | Derivados de ácidos grasos | | | | | | | |
| N03AG01 | Ácido valproico (sal sódica) | Líquido parenteral | 100 mg/mL | (p) | x | x | x | P |
| | | Líquido oral | 250 mg/5 mL | E (p) | x | x | x | O |
| | | Líquido oral | 200 mg/mL y 375 mg/mL | E (p) | x | x | x | O |
| | | Sólido oral | 250 mg y 500 mg | (p) | x | x | x | O |
| N03AX | Otros antiepilepticos | | | | | | | |
| N03AX09 | Lamotrigina | Sólido oral | 25 mg - 100 mg | (p) | | x | x | O |
| N03AX11 | Topiramato* | Sólido oral | 25 mg | E | | x | x | O |
| <i>*Tratamiento profiláctico de migraña en pacientes con 12 años en adelante. 11ra rev.</i> | | | | | | | | |
| N03AX12 | Gabapentina | Sólido oral | 300 mg | F, (p) | x | x | x | O |
| N03AX14 | Levetiracetam* | Líquido oral | 500 mg/5 mL | HE | | x | x | O |
| | | Líquido parenteral | 100 mg/mL | HE | | | x | P |
| | | Sólido oral | 500 mg y 1000 mg | HE | | x | x | O |
| <i>*Epilepsia refractaria que no cede a otras alternativas presentes en el CNMB. 10ma rev.</i> | | | | | | | | |
| <i>*Convulsiones tónico clónicas, inicio parcial y mioclónicas. 11ra rev.</i> | | | | | | | | |

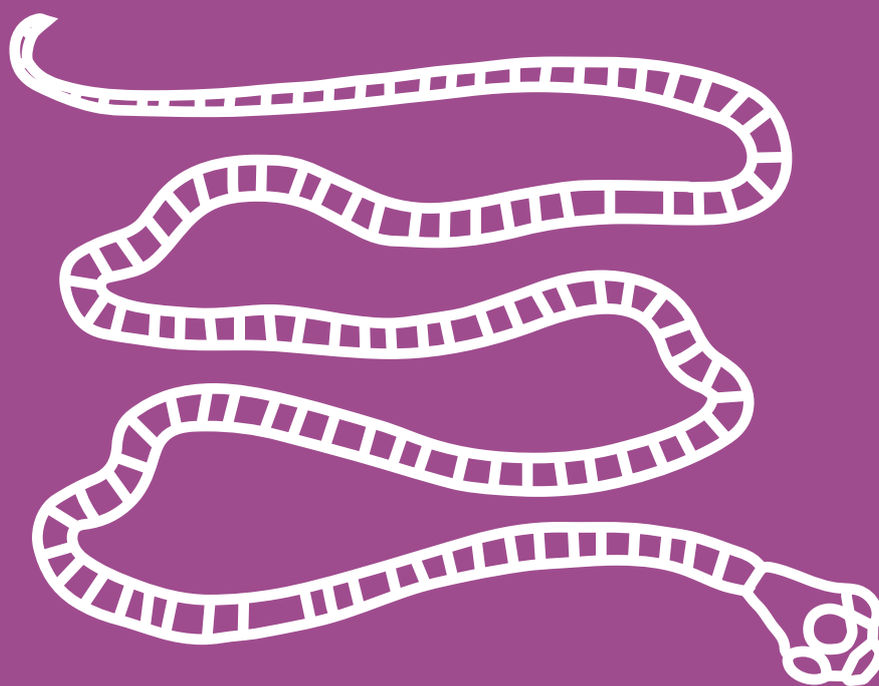
N

**CONSEJO NACIONAL DE SALUD
COMISIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS E INSUMOS
DÉCIMA PRIMERA REVISIÓN CUADRO NACIONAL DE MEDICAMENTOS BÁSICOS 2022**

| CÓDIGO | DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL | FORMA FARMACÉUTICA (PARA ADQUISICIÓN) | CONCENTRACIÓN | NIVEL DE PRESCRIPCIÓN | NIVEL DE ATENCIÓN | | | VÍA ADM | |
|--|--|--|-------------------------------------|-----------------------|-------------------|----|-----|---------|--|
| | | | | | I | II | III | | |
| N04 | ANTIPARKINSONIANOS | | | | | | | | |
| N04A | AGENTES ANTICOLINÉRGICOS | | | | | | | | |
| N04AA | Aminas terciarias | | | | | | | | |
| N04AA02 | Biperideno | Líquido parenteral | 5 mg/mL | (p) | | x | x | P | |
| | | Sólido oral | 2 mg y 4 mg | (p) | | x | x | O | |
| N04B | AGENTES DOPAMINÉRGICOS | | | | | | | | |
| N04BA | Dopa y derivados de la dopa | | | | | | | | |
| N04BA02 | Levodopa + Carbidopa | Sólido oral | (100 mg + 10 mg) y (250 mg + 25 mg) | E | x | x | x | O | |
| N04BC | Agonistas de la dopamina | | | | | | | | |
| N04BC06 | Cabergolina | Sólido oral | 0,5 mg | E | | x | x | O | |
| N04BD | Inhibidores de la monoaminoxidasa B | | | | | | | | |
| N04BD01 | Selegilina | Sólido oral | 5 mg | E | | x | x | O | |
| N05 | PSICOLÉPTICOS | | | | | | | | |
| N05A | ANTIPSICÓTICOS | | | | | | | | |
| N05AA | Fenotiazinas con cadena lateral alifática | | | | | | | | |
| N05AA01 | Clorpromazina | Líquido parenteral | 12,5 mg/mL | E | | x | x | P | |
| | | Sólido oral | 25 mg y 100 mg | E | | x | x | O | |
| N05AA02 | Levomepromazina | Líquido oral | 40 mg/mL | E | | x | x | O | |
| | | Líquido parenteral | 25 mg/mL | E | | x | x | P | |
| | | Sólido oral | 25 mg y 100 mg | E | | x | x | O | |
| N05AD | Derivados de butirofenona | | | | | | | | |
| N05AD01 | Haloperidol | Líquido oral | 2 mg/mL | E | | x | x | O | |
| | | Líquido parenteral | 5 mg/mL | G | x | x | x | P (IM) | |
| | | Sólido oral | 5 mg y 10 mg | E | | x | x | O | |
| N05AD01 | Haloperidol decanoato | Líquido parenteral | 50 mg/mL | E | | x | x | P | |
| N05AH | Diazepinas, oxazepinas y tiazepinas | | | | | | | | |
| N05AH04 | Quetiapina | Sólido oral | 25 mg - 300 mg | E | | x | x | O | |
| N05AN | Litio | | | | | | | | |
| N05AN01 | Litio, carbonato | Sólido oral | 300 mg | E | | x | x | O | |
| N05AX | Otros antipsicóticos | | | | | | | | |
| N05AX08 | Risperidona | Líquido oral | 1 mg/mL | E | | x | x | O | |
| | | Sólido oral | 1 mg y 2 mg | E | | x | x | O | |
| | | Sólido parenteral | 25 mg y 37,5 mg | E | | x | x | P | |
| N05B | ANSIOLÍTICOS | | | | | | | | |
| N05BA | Derivados de la benzodiazepina | | | | | | | | |
| N05BA01 | Diazepam | Líquido oral | 0,4 mg/mL | G | x | x | x | O | |
| | | Líquido parenteral | 5 mg/mL | G | x | x | x | P | |
| | | Sólido oral | 5 mg y 10 mg | G | x | x | x | O | |
| N05BA06 | Lorazepam* | Líquido parenteral* | 2 mg/mL y 4 mg/mL | HE | | x | x | P | |
| | | <i>*Manejo de status convulsivo. 10ma rev.</i> | | | | | | | |
| | | Sólido oral* | 1 mg y 2 mg | E | | x | x | O | |
| <i>*Benzodiazepina de acción corta en adultos mayores, manejo de síndrome de abstinencia alcohólica en pacientes ancianos con potencial riesgo de daño hepático. 10ma rev.</i> | | | | | | | | | |

**CONSEJO NACIONAL DE SALUD
COMISIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS E INSUMOS
DÉCIMA PRIMERA REVISIÓN CUADRO NACIONAL DE MEDICAMENTOS BÁSICOS 2022**

| CÓDIGO | DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL | FORMA FARMACÉUTICA (PARA ADQUISICIÓN) | CONCENTRACIÓN | NIVEL DE PRESCRIPCIÓN | NIVEL DE ATENCIÓN | | | VÍA ADM |
|--|---|---------------------------------------|-------------------|-----------------------|-------------------|----|-----|---------|
| | | | | | I | II | III | |
| N05BA09 | Clobazam* | Sólido oral | 10 mg | H | | x | x | O |
| <i>*Tratamiento coadyuvante en pacientes con epilepsia generalizada. 10ma rev.</i> | | | | | | | | |
| N05BA12 | Alprazolam | Sólido oral | 0,25 mg y 0,50 mg | G | x | x | x | O |
| N05C | HIPNÓTICOS Y SEDANTES | | | | | | | |
| N05CC | Aldehídos y derivados | | | | | | | |
| N05CC01 | Hidrato de cloral | Líquido oral | 100 mg/mL | E | | x | x | O |
| N05CD | Derivados de benzodiazepina | | | | | | | |
| N05CD08 | Midazolam | Líquido oral (solución bucal) | 10 mg/mL | G | x | x | x | O |
| | | Líquido parenteral | 1 mg/mL y 5 mg/mL | E | | x | x | P |
| N05CM | Otros hipnóticos y sedantes | | | | | | | |
| N05CM18 | Dexmedetomidina* | Líquido parenteral | 100 mcg/mL | H | | x | x | P |
| <i>*Para sedación de pacientes con alto riesgo de presentar delirio con ventilación mecánica asistida durante el tratamiento en unidades de cuidados intensivos. 10ma rev.</i> | | | | | | | | |
| N06 | PSICOANALÉPTICOS | | | | | | | |
| N06A | ANTIDEPRESIVOS | | | | | | | |
| N06AA | Inhibidores no selectivos de la recaptación de monoaminas | | | | | | | |
| N06AA09 | Amitriptilina | Sólido oral | 10 mg y 25 mg | G | x | x | x | O |
| N06AB | Inhibidores selectivos de la recaptación de serotonina | | | | | | | |
| N06AB03 | Fluoxetina | Sólido oral | 20 mg | F, E (p) | x | x | x | O |
| N06AB06 | Sertralina | Sólido oral | 50 mg y 100 mg | F, E (p) | x | x | x | O |
| N06B | PSICOESTIMULANTES, AGENTES USADOS PARA EL TDAH Y NOÓTRÓPICOS | | | | | | | |
| N06BC | Derivados de la xantina | | | | | | | |
| N06BC01 | Cafeína* | Sólido oral | 100 mg y 200 mg | H | | x | x | O |
| | | Líquido parenteral | 20 mg/mL | H | | x | x | P |
| <i>*Apnea en prematuros. 10ma rev.</i> | | | | | | | | |
| N07 | OTROS MEDICAMENTOS QUE ACTÚAN SOBRE EL SISTEMA NERVIOSO | | | | | | | |
| N07A | PARASIMPATICOMIMÉTICOS | | | | | | | |
| N07AA | Inhibidores de la acetilcolinesterasa | | | | | | | |
| N07AA01 | Neostigmina | Líquido parenteral | 0,5 mg/mL | E (p) | | x | x | P |
| N07AA02 | Piridostigmina* | Sólido oral | 60 mg | E (p) | | x | x | O |
| <i>*Uso exclusivo en pacientes con miastenia gravis. 10ma rev.</i> | | | | | | | | |
| N07B | MEDICAMENTOS UTILIZADOS EN TRASTORNOS ADICTIVOS | | | | | | | |
| N07BB | Medicamentos utilizadas en la dependencia al alcohol | | | | | | | |
| N07BB01 | Disulfiram | Sólido oral | 500 mg | E (p) | | x | x | O |
| N07BC | Medicamentos utilizados en la dependencia de opiáceos | | | | | | | |
| N07BC02 | Metadona | Líquido parenteral | 5 mg/mL | G | x | x | x | P |
| | | Sólido oral | 10 mg | G | x | x | x | O |



GRUPO P

Productos antiparasitarios, insecticidas y repelentes



Índice
General



Índice
Medicamentos



Presione
Ctrl + F



República
del Ecuador

**Gobierno
del Ecuador**

**GUILLERMO LASSO
PRESIDENTE**

**CONSEJO NACIONAL DE SALUD
COMISIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS E INSUMOS
DÉCIMA PRIMERA REVISIÓN CUADRO NACIONAL DE MEDICAMENTOS BÁSICOS 2022**

| CÓDIGO | DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL | FORMA FARMACÉUTICA (PARA ADQUISICIÓN) | CONCENTRACIÓN | NIVEL DE PRESCRIPCIÓN | NIVEL DE ATENCIÓN | | | VÍA ADM |
|--|---|---------------------------------------|---------------------------|-----------------------|-------------------|----|-----|---------|
| | | | | | I | II | III | |
| P | PRODUCTOS ANTIPARASITARIOS, INSECTICIDAS Y REPELENTE | | | | | | | |
| P01 | ANTIPROTOZOOS | | | | | | | |
| P01A | AGENTES CONTRA LA AMEBIASIS Y OTRAS ENFERMEDADES POR PROTOZOOS | | | | | | | |
| P01AB | Derivados de nitroimidazol | | | | | | | |
| P01AB01 | Metronidazol | Líquido oral | 125 mg/5 mL y 250 mg/5 mL | G | x | x | x | O |
| | | Sólido oral | 250 mg y 500 mg | G | x | x | x | O |
| P01AB02 | Tinidazol | Sólido oral | 1.000 mg | G | x | x | x | O |
| | | Sólido vaginal | 150 mg | G | x | x | x | V |
| P01B | ANTIMALÁRICOS | | | | | | | |
| P01BA | Aminoquinolinas | | | | | | | |
| P01BA01 | Cloroquina | Líquido parenteral | 40 mg/mL | H | | x | x | P |
| | | Sólido oral | 250 mg | G | x | x | x | O |
| P01BA02 | Hidroxiclороquina* | Sólido oral | 200 mg y 400 mg | E | x | x | x | O |
| <i>*Fármacos antirreumáticos modificadores de la enfermedad (FARME). 10ma rev.</i> | | | | | | | | |
| P01BA03 | Primaquina | Sólido oral | 7,5 mg y 15 mg | G | x | x | x | O |
| P01BC | Metanolquinolinas | | | | | | | |
| P01BC01 | Quinina | Líquido parenteral | 300 mg/mL | G | x | x | x | P |
| | | Sólido oral | 300 mg | G | x | x | x | O |
| P01BD | Diaminopirimidinas | | | | | | | |
| P01BD01 | Pirimetamina | Sólido oral | 25 mg | E (p) | | | x | O |
| P01BE | Artemisinina y derivados, monofármacos | | | | | | | |
| P01BE03 | Artesunato* | Sólido parenteral | 60 mg | H | | x | x | P |
| <i>*Manejo intrahospitalario de malaria severa. 10ma rev.</i> | | | | | | | | |
| P01BF | Artemisinina y derivados combinaciones | | | | | | | |
| P01BF01 | Artemeter + Lumefantrina | Sólido oral | 20 mg + 120 mg | G | x | x | x | O |
| P01C | AGENTES CONTRA LA LEISHMANIASIS Y OTRAS TRIPANOSOMIASIS | | | | | | | |
| P01CA | Derivados de nitroimidazol | | | | | | | |
| P01CA02 | Benznidazol | Sólido oral | 50 mg y 100 mg | (p) | x | x | x | O |
| P01CB | Compuestos de antimonio | | | | | | | |
| P01CB01 | Antimoniato de meglumina | Líquido parenteral | 300 mg/mL | (p) | x | x | x | P |
| P01CX | Otros agentes contra la leishmaniasis y la tripanosomiasis | | | | | | | |
| P01CX04 | Miltefosina | Sólido oral | 10 mg y 50 mg | (p) | x | x | x | O |
| P02 | ANTIHELMÍNTICOS | | | | | | | |
| P02B | ANTITREMÁTODOS | | | | | | | |
| P02BA | Derivados de quinolina y sustancias relacionadas | | | | | | | |
| P02BA01 | Praziquantel | Sólido oral | 600 mg | G | x | x | x | O |
| P02C | AGENTES ANTINEMÁTODOS | | | | | | | |
| P02CA | Derivados de benzimidazol | | | | | | | |
| P02CA03 | Albendazol | Líquido oral | 20 mg/mL | G | x | x | x | O |
| | | Sólido oral | 400 mg | G | x | x | x | O |

**CONSEJO NACIONAL DE SALUD
COMISIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS E INSUMOS
DÉCIMA PRIMERA REVISIÓN CUADRO NACIONAL DE MEDICAMENTOS BÁSICOS 2022**

| CÓDIGO | DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL | FORMA FARMACÉUTICA (PARA ADQUISICIÓN) | CONCENTRACIÓN | NIVEL DE PRESCRIPCIÓN | NIVEL DE ATENCIÓN | | | VÍA ADM |
|--------------|--|---------------------------------------|---------------|-----------------------|-------------------|----|-----|---------|
| | | | | | I | II | III | |
| P02CF | Avermectinas | | | | | | | |
| P02CF01 | Ivermectina | Líquido oral | 6 mg/mL | G | x | x | x | O |
| | | Sólido oral | 6 mg | G | x | x | x | O |
| P03 | ECTOPARASITICIDAS, INCLUIDOS ESCABICIDAS, INSECTICIDAS Y REPELENTES | | | | | | | |
| P03A | ECTOPARASITICIDAS, INCLUIDOS ESCABICIDAS | | | | | | | |
| P03AC | Piretrinas, incluye compuestos sintéticos | | | | | | | |
| P03AC04 | Permetrina | Semisólido cutáneo | 1% | G | x | x | x | T |
| | | Líquido cutáneo (champú) | 1% | G | x | x | x | T |



GRUPO R

Sistema respiratorio



Índice
General



Índice
Medicamentos



Presione
Ctrl + F



República
del Ecuador

**Gobierno
del Ecuador**

**GUILLERMO LASSO
PRESIDENTE**

**CONSEJO NACIONAL DE SALUD
COMISIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS E INSUMOS
DÉCIMA PRIMERA REVISIÓN CUADRO NACIONAL DE MEDICAMENTOS BÁSICOS 2022**

| CÓDIGO | DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL | FORMA FARMACÉUTICA (PARA ADQUISICIÓN) | CONCENTRACIÓN | NIVEL DE PRESCRIPCIÓN | NIVEL DE ATENCIÓN | | | VÍA ADM |
|--|--|---|---|-----------------------|-------------------|----|-----|---------|
| | | | | | I | II | III | |
| R | SISTEMA RESPIRATORIO | | | | | | | |
| R01 | PREPARADOS NASALES | | | | | | | |
| R01A | DESCONGESTIVOS Y OTROS PREPARADOS NASALES PARA USO TÓPICO | | | | | | | |
| R01AD | Corticoesteroides | | | | | | | |
| R01AD09 | Mometasona | Líquido para inhalación nasal | 50 mcg | G | x | x | x | I |
| R03 | MEDICAMENTOS PARA ENFERMEDADES OBSTRUCTIVAS DE LAS VÍAS AÉREAS | | | | | | | |
| R03A | ADRENÉRGICOS INHALATORIOS | | | | | | | |
| R03AA | Agonistas de los receptores adrenérgicos alfa y beta | | | | | | | |
| R03AA01 | Epinefrina (Adrenalina) racémica | Líquido para inhalación | 22,5 mg/mL (2,25 %) | (p) | x | x | x | I |
| R03AC | Agonistas selectivos de los receptores beta-2 adrenérgicos | | | | | | | |
| R03AC02 | Salbutamol | Líquido para inhalación | 0,1 mg/dosis | G | x | x | x | I |
| | | Líquido para inhalación/ Líquido para nebulización | 5 mg/mL | G | x | x | x | I |
| R03AC18 | Indacaterol* | Sólido para inhalación | 150 mcg y 300 mcg | HE | | x | x | I |
| <i>*Enfermedad pulmonar obstructiva crónica (EPOC). 10ma rev.</i> | | | | | | | | |
| R03AK | Adrenérgicos en combinación con corticosteroides u otros fármacos, excluye anticolinérgicos | | | | | | | |
| R03AK06 | Salmeterol + Fluticasona* | Líquido para inhalación | 25 mcg + (50 mcg - 250 mcg) | F, E | x | x | x | I |
| | | Sólido para inhalación | 50 mcg + 250 mcg | F, E | x | x | x | I |
| <i>*Tratamiento de pacientes adultos con diagnóstico de asma no controlada que no responden al tratamiento con monoterapia de corticoide inhalado (ICS). 11ra rev.</i> | | | | | | | | |
| R03B | OTROS MEDICAMENTOS PARA ENFERMEDADES OBSTRUCTIVAS DE LAS VÍAS RESPIRATORIAS, INHALATORIOS | | | | | | | |
| R03BA | Glucocorticoides | | | | | | | |
| R03BA01 | Beclometasona | Líquido para inhalación | 50 mcg/dosis y 250 mcg/dosis | E | x | x | x | I |
| R03BA05 | Fluticasona* | Líquido para inhalación | 125 mcg y 250 mcg | G | x | x | x | I |
| <i>*Tratamiento y seguimiento del asma moderado y persistente. Síndrome overlap. Enfermedad pulmonar obstructiva crónica (EPOC) tipo C y D. Hiperreactividad bronquial. Aspergilosis broncopulmonar. 10ma rev.</i> | | | | | | | | |
| R03BB | Anticolinérgicos | | | | | | | |
| R03BB01 | Bromuro de ipratropio | Líquido para inhalación | 0,02 mg/dosis | G | x | x | x | I |
| | | Líquido para inhalación/ Líquido para nebulización | 0,25 mg/mL | E | x | x | x | I |
| R03BB04 | Bromuro de tiotropio | Sólido para inhalación | 22,5 mcg (equivalente a 18 mcg de tiotropio base) | (p) | x | x | x | I |
| R03D | OTROS MEDICAMENTOS SISTÉMICOS PARA ENFERMEDADES OBSTRUCTIVAS DE LAS VÍAS AÉREAS | | | | | | | |
| R03DA | Xantinas | | | | | | | |
| R03DA05 | Aminofilina | Líquido parenteral | 25 mg/mL | H | | x | x | P |
| R05 | PREPARADOS PARA LA TOS Y EL RESFRIADO | | | | | | | |
| R05C | EXPECTORANTES, EXCLUYE COMBINACIONES CON SUPRESORES DE LA TOS | | | | | | | |
| R05CB | Mucolíticos | | | | | | | |
| R05CB01 | Acetilcisteína | Líquido para inhalación | 100 mg/mL | E | | x | x | I |
| R05CB13 | Dornasa alfa (desoxirribonucleasa)* | Líquido para inhalación | 2,5 mg/2,5 mL (2.500 UI) | F, E | x | x | x | I |
| <i>*Uso exclusivo en pacientes con fibrosis quística. 10ma rev.</i> | | | | | | | | |

**CONSEJO NACIONAL DE SALUD
COMISIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS E INSUMOS
DÉCIMA PRIMERA REVISIÓN CUADRO NACIONAL DE MEDICAMENTOS BÁSICOS 2022**

| CÓDIGO | DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL | FORMA FARMACÉUTICA (PARA ADQUISICIÓN) | CONCENTRACIÓN | NIVEL DE PRESCRIPCIÓN | NIVEL DE ATENCIÓN | | | VÍA ADM |
|--------------|---|---------------------------------------|---------------------|-----------------------|-------------------|----|-----|---------|
| | | | | | I | II | III | |
| R06 | ANTIHIISTAMÍNICOS PARA USO SISTÉMICO | | | | | | | |
| R06A | ANTIHIISTAMÍNICOS DE USO SISTÉMICO | | | | | | | |
| R06AA | Éteres de aminoalquilo | | | | | | | |
| R06AA02 | Difenhidramina | Líquido oral | 12,5 mg/5 mL | G | x | x | x | O |
| | | Líquido parenteral | 50 mg/mL | G | x | x | x | P |
| | | Sólido oral | 50 mg | G | x | x | x | O |
| R06AA11 | Dimenhidrinato | Sólido oral | 50 mg | G | x | x | x | O |
| R06AX | Otros antihistamínicos para uso sistémico | | | | | | | |
| R06AX13 | Loratadina | Líquido oral | 5 mg/5 mL | G | x | x | x | O |
| | | Sólido oral | 10 mg | G | x | x | x | O |
| R07 | OTROS PRODUCTOS PARA EL SISTEMA RESPIRATORIO | | | | | | | |
| R07A | OTROS PRODUCTOS PARA EL SISTEMA RESPIRATORIO | | | | | | | |
| R07AA | Surfactantes pulmonares | | | | | | | |
| R07AA02 | Fosfolípidos naturales (surfactante pulmonar) | Líquido intratraqueal | 25 mg/mL y 27 mg/mL | HE (p) | | x | x | IT |



GRUPO S

Órganos de los sentidos



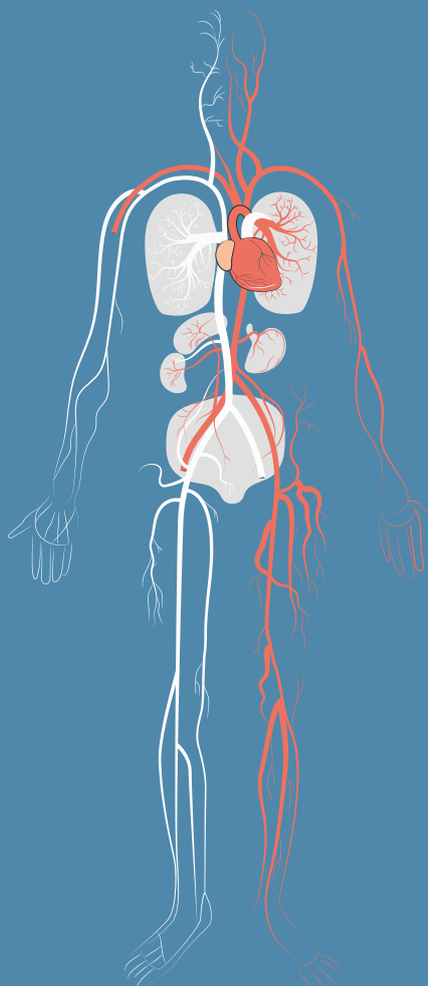
**CONSEJO NACIONAL DE SALUD
COMISIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS E INSUMOS
DÉCIMA PRIMERA REVISIÓN CUADRO NACIONAL DE MEDICAMENTOS BÁSICOS 2022**

| CÓDIGO | DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL | FORMA FARMACÉUTICA (PARA ADQUISICIÓN) | CONCENTRACIÓN | NIVEL DE PRESCRIPCIÓN | NIVEL DE ATENCIÓN | | | VÍA ADM |
|--------------|---|---------------------------------------|----------------|-----------------------|-------------------|----|-----|---------|
| | | | | | I | II | III | |
| S | ÓRGANOS DE LOS SENTIDOS | | | | | | | |
| S01 | OFTALMOLÓGICOS | | | | | | | |
| S01A | ANTIINFECCIOSOS | | | | | | | |
| S01AA | Antibióticos | | | | | | | |
| S01AA01 | Cloranfenicol | Líquido oftálmico | 0,25 % y 0,5 % | G | x | x | x | Oc |
| | | Semisólido oftálmico | 1 % | G | x | x | x | Oc |
| S01AA12 | Tobramicina | Líquido oftálmico | 0,3 % | G | x | x | x | Oc |
| | | Semisólido oftálmico | 0,3 % | G | x | x | x | Oc |
| S01AA17 | Eritromicina | Semisólido oftálmico | 0,5 % | G | x | x | x | Oc |
| S01AD | Antivirales | | | | | | | |
| S01AD03 | Aciclovir | Semisólido oftálmico | 3 % | E | | x | x | Oc |
| S01AE | Fluoroquinolonas | | | | | | | |
| S01AE03 | Ciprofloxacina | Líquido oftálmico | 0,3 % | G | x | x | x | Oc |
| S01B | AGENTES ANTIINFLAMATORIOS | | | | | | | |
| S01BA | Corticosteroides, monofármacos | | | | | | | |
| S01BA01 | Dexametasona | Líquido oftálmico | 1 mg/mL | G | x | x | x | Oc |
| S01BA04 | Prednisolona | Líquido oftálmico | 0,12 % y 1 % | E | x | x | x | Oc |
| S01BA07 | Fluorometolona | Líquido oftálmico | 0,1 % | E | x | x | x | Oc |
| S01BC | Agentes antiinflamatorios, no esteroideos | | | | | | | |
| S01BC03 | Diclofenaco | Líquido oftálmico | 0,1 % | G | x | x | x | Oc |
| S01C | AGENTES ANTIINFLAMATORIOS Y ANTIINFECCIOSOS EN COMBINACIÓN | | | | | | | |
| S01CA | Combinación de corticosteroides y antiinfecciosos | | | | | | | |
| S01CA01 | Dexametasona + Tobramicina | Líquido oftálmico | 0,1 % + 0,3 % | G | x | x | x | Oc |
| | | Semisólido oftálmico | 0,1 % + 0,3 % | G | x | x | x | Oc |
| S01E | PREPARADOS ANTIGLAUCOMA Y MIÓTICOS | | | | | | | |
| S01EC | Inhibidores de la anhidrasa carbónica | | | | | | | |
| S01EC01 | Acetazolamida | Sólido oral | 250 mg | E (p) | | x | x | O |
| S01ED | AGENTES BETABLOQUEANTES | | | | | | | |
| S01ED01 | Timolol | Líquido oftálmico | 0,25 % y 0,5 % | E (p) | | x | x | Oc |
| S01EE | Análogos de prostaglandinas | | | | | | | |
| S01EE01 | Latanoprost | Líquido oftálmico | 0,005 % | E (p) | | x | x | Oc |
| S01F | MIDRIÁTICOS Y CICLOPLÉJICOS | | | | | | | |
| S01FA | Anticolinérgicos | | | | | | | |
| S01FA01 | Atropina | Líquido oftálmico | 0,5 % y 1 % | E (p) | | x | x | Oc |
| S01FA06 | Tropicamida | Líquido oftálmico | 1 % | E (p) | | x | x | Oc |
| S01G | DESCONGESTIVOS Y ANTIALÉRGICOS | | | | | | | |
| S01GX | Otros antialérgicos | | | | | | | |
| S01GX09 | Olopatadina* | Líquido oftálmico | 0,1 % y 0,2 % | G | x | x | x | Oc |

*Tratamiento de la conjuntivitis alérgica y prurito ocular asociado. 10ma rev.

**CONSEJO NACIONAL DE SALUD
COMISIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS E INSUMOS
DÉCIMA PRIMERA REVISIÓN CUADRO NACIONAL DE MEDICAMENTOS BÁSICOS 2022**

| CÓDIGO | DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL | FORMA FARMACÉUTICA (PARA ADQUISICIÓN) | CONCENTRACIÓN | NIVEL DE PRESCRIPCIÓN | NIVEL DE ATENCIÓN | | | VÍA ADM |
|---|--|---------------------------------------|---------------|-----------------------|-------------------|----|-----|----------|
| | | | | | I | II | III | |
| S01H | ANESTÉSICOS LOCALES | | | | | | | |
| S01HA | Anestésico local oftálmico | Líquido oftálmico | | E (p) | x | x | x | Oc |
| S01L | AGENTES PARA TRASTORNOS VASCULARES OCULARES | | | | | | | |
| S01LA | Agentes antineovascularización | | | | | | | |
| S01LA05 | Aflibercept* | Líquido parenteral | 40 mg/mL | HE (p) | | | x | P (IVTR) |
| <i>*Edema macular diabético. 11ra rev.</i> | | | | | | | | |
| <i>*Degeneración macular relacionada con la edad. 11ra rev.</i> | | | | | | | | |
| S01X | OTROS OFTALMOLÓGICOS | | | | | | | |
| S01XA | Otros oftalmológicos | | | | | | | |
| S01XA20 | Lágrimas artificiales y otros preparados inertes | Líquido oftálmico | | G | x | x | x | Oc |
| | | Semisólido oftálmico | | E | x | x | x | Oc |



GRUPO V

Varios



Índice
General



Índice
Medicamentos



Presione
Ctrl + F



República
del Ecuador

**Gobierno
del Ecuador**

**GUILLERMO LASSO
PRESIDENTE**

**CONSEJO NACIONAL DE SALUD
COMISIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS E INSUMOS
DÉCIMA PRIMERA REVISIÓN CUADRO NACIONAL DE MEDICAMENTOS BÁSICOS 2022**

| CÓDIGO | DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL | FORMA FARMACÉUTICA (PARA ADQUISICIÓN) | CONCENTRACIÓN | NIVEL DE PRESCRIPCIÓN | NIVEL DE ATENCIÓN | | | VÍA ADM |
|---|---|---------------------------------------|--|-----------------------|-------------------|----|-----|---------|
| | | | | | I | II | III | |
| V | VARIOS | | | | | | | |
| V03 | TODOS LOS DEMÁS PRODUCTOS TERAPÉUTICOS | | | | | | | |
| V03A | TODOS LOS DEMÁS PRODUCTOS TERAPÉUTICOS | | | | | | | |
| V03AB | Antídotos | | | | | | | |
| V03AB04 | Pralidoxima | Líquido parenteral | 50 mg/mL | (p) | x | x | x | P |
| V03AB09 | Dimercaprol | Líquido parenteral | 100 mg/mL | (p) | x | x | x | P |
| V03AB14 | Protamina | Líquido parenteral | 10 mg/mL (1.000 UH/mL) 10 mg/mL (1.000 UI/mL) | H | | x | x | P |
| V03AB15 | Naloxona | Líquido parenteral | 0,4 mg/mL | (p) | x | x | x | P |
| V03AB23 | Acetilcisteína | Líquido parenteral | 100 mg/mL | E (p) | | x | x | P |
| V03AB25 | Flumazenil | Líquido parenteral | 0,1 mg/mL | (p) | x | x | x | P |
| V03AB33 | Hidroxocobalamina (Vitamina B12) | Líquido parenteral | 1 mg/mL | G | x | x | x | P |
| V03AB34 | Fomepizol | Líquido parenteral | 1 g/mL | (p) | x | x | x | P |
| V03AB35 | Sugammadex* | Líquido parenteral | 100 mg/mL | E | | x | x | P |
| <i>*En casos de emergencia en pacientes en fallo a la intubación endotraqueal que se encuentran bajo efectos de relajación neuromuscular profunda con rocuronio o vecuronio medidos según TOF (Train of Four). 10ma rev.</i> | | | | | | | | |
| V03AC | Agentes quelantes de hierro | | | | | | | |
| V03AC03 | Deferasirox | Sólido oral | 125 mg - 500 mg | E (p) | | | x | O |
| V03AF | Agentes detoxificantes para tratamientos antineoplásicos | | | | | | | |
| V03AF01 | Mesna | Líquido parenteral | 100 mg/mL | E (p) | | | x | P |
| V03AF02 | Dexrazoxano* | Sólido parenteral | 500 mg | HE | | | x | P |
| <i>*Cardioprotector previo al uso de antraciclinas en población pediátrica evaluando que el beneficio supere el riesgo. Prevención de cardiotoxicidad acumulativa causada por antraciclinas. Pacientes con insuficiencia cardíaca grado I y II documentada que requieren uso de antraciclinas y donde el uso de éstas supere los riesgos. 10ma rev.</i> | | | | | | | | |
| V03AF03 | Folinato cálcico (Leucovorina) | Líquido parenteral | 10 mg/mL | E (p) | | | x | P |
| | | Sólido oral | 15 mg | E (p) | | | x | O |
| V03AF05 | Amifostina | Sólido parenteral | 500 mg | E (p) | | | x | P |
| V06 | NUTRIENTES GENERALES | | | | | | | |
| V06D | OTROS NUTRIENTES | | | | | | | |
| V06DB | Fórmulas para nutrición enteral | Líquido oral | | HE (p) | | x | x | O |
| | | Sólido oral | | | HE (p) | | x | x |
| V07 | TODOS LOS DEMÁS PRODUCTOS NO TERAPÉUTICOS | | | | | | | |
| V07A | TODOS LOS DEMÁS PRODUCTOS NO TERAPÉUTICOS | | | | | | | |
| V07AB | Disolventes y diluyentes, incluidas soluciones de riego | | | | | | | |
| V07AB | Agua para inyección | Líquido parenteral | 5 mL - 250 mL | G | x | x | x | P |
| | Agua para irrigación* | Líquido parenteral | 3.000 mL | G | x | x | x | P |
| <i>*No inyectable. 10ma rev.</i> | | | | | | | | |

Glosario de formas farmacéuticas



1.- Formas farmacéuticas orales

| | | Definición | Tipos |
|--|---------------------------------------|--|---|
| Formas farmacéuticas sólidas orales | Cápsulas | Son preparaciones sólidas, con una cubierta que puede ser dura o blanda y tener forma y capacidad variables y que generalmente contienen una única dosis de un principio activo. Están destinadas a la administración oral. Las cubiertas de las cápsulas son de gelatina u otras sustancias, cuya consistencia puede adaptarse por adición de sustancias como glicerol o sorbitol. También pueden añadirse otros excipientes, tales como tensioactivos, opacificantes, conservantes antimicrobianos, edulcorantes, colorantes autorizados por la Autoridad competente y aromatizantes. Las cápsulas pueden llevar inscripciones en su superficie. | <ul style="list-style-type: none"> • Cápsula dura • Cápsula blanda • Cápsula gastrorresistente • Cápsula de liberación prolongada • Sello • Perla • Oblea |
| | Tabletas/comprimidos | Son preparaciones sólidas, cada uno de los cuales contiene una unidad de dosificación de uno o más principios activos. Se obtienen aglomerando por compresión un volumen constante de partículas y están destinados a la administración por vía oral. Algunas tabletas/comprimidos se ingieren enteros, otros masticados, otros se disuelven o dispersan en agua antes de su administración y otros deben permanecer en la boca para liberar allí el principio activo. | <ul style="list-style-type: none"> • Tableta/Comprimido no recubierto • Tableta/Comprimido recubierto • Tableta/Comprimido efervescente • Tableta/Comprimido soluble • Tableta/Comprimido dispersable • Tableta/Comprimido gastrorresistente • Tableta/Comprimido de liberación prolongada • Tableta/Comprimido sublingual • Tableta/Comprimido para chupar • Tableta/Comprimido masticable • Tableta/Comprimido muco-adhesivo |
| | Gomas de mascar medicamentosas | Son preparaciones sólidas, unidosis, cuya base se compone principalmente de goma, que están destinadas a ser masticadas pero no tragadas. Contienen uno o más principios activos, que se liberan al masticar. Tras la disolución o dispersión del o los principios activos en la saliva, las gomas de mascar están destinadas a ser empleadas en: tratamiento local de enfermedades bucales y liberación sistémica tras absorción a través de la mucosa bucal o del tracto gastrointestinal. | <ul style="list-style-type: none"> • Goma masticable |
| | Polvos para uso oral | Son preparaciones constituidas por partículas sólidas, libres, secas y más o menos finas. Contienen uno o más principios activos, con adición o no de excipientes y, si es necesario, colorantes autorizados por la Autoridad competente, y aromatizantes. Se administran generalmente en o con agua u otros líquidos apropiados. En algunos casos, pueden también ingerirse directamente. Se presentan tanto en forma de polvos unidosis como de polvos multidosis. | <ul style="list-style-type: none"> • Polvo • Polvo para suspensión oral • Polvo para solución oral |
| | Granulados | Son preparaciones constituidas por agregados sólidos y secos de partículas de polvo, suficientemente resistentes para permitir su manipulación. Los granulados están destinados a la administración por vía oral. Algunos granulados se ingieren como tales, otros se mastican y otros se disuelven o se dispersan en agua o en otros líquidos apropiados antes de ser administrados. Los granulados contienen uno o más principios activos, adicionados o no de excipientes y, si es necesario, de colorantes autorizados por la Autoridad competente y de aromatizantes. | <ul style="list-style-type: none"> • Granulados efervescentes, • Granulados recubiertos, • Granulados gastrorresistentes, • Granulados de liberación prolongada |

| | | | |
|--|---------------------------|---|--|
| Formas farmacéuticas semisólidas orales | Semisólidas orales | Son preparaciones semisólidas caracterizadas por un sabor dulce y una consistencia viscosa. | <ul style="list-style-type: none"> • Gel • Jarabe |
| Formas farmacéuticas líquidas orales | Líquidas orales | Son preparaciones acuosas, emulsiones o suspensiones caracterizadas por un sabor dulce y una consistencia viscosa. Pueden contener sacarosa. Su sabor dulce se puede obtener también utilizando otros polioles o agentes edulcorantes. Cada dosis de un envase multidosis se administra por medio de un dispositivo apropiado que permita medir el volumen prescrito. El dispositivo es generalmente una cuchara, dosificador o gotero. | <ul style="list-style-type: none"> • Jarabe • Elixir • Emulsión • Solución • Suspensión |

2.- Preparaciones parenterales

| | | Definición | Tipos |
|---|---|--|--|
| Formas farmacéuticas parenterales líquidas | Preparaciones inyectables estériles de pequeño volumen | Son disoluciones, emulsiones o suspensiones estériles. Se preparan por disolución, emulsificación o suspensión de los principios activos y eventualmente de los excipientes añadidos en Agua para Preparaciones Inyectables (API), en un líquido no acuoso apropiado o en una mezcla de ambos vehículos. Estas soluciones son suministradas en envases con un contenido nominal menor o igual a 100 mL. | <ul style="list-style-type: none"> • Solución inyectable • Emulsión inyectable • Suspensión inyectable • Suspensión intratraqueal • Solución para diálisis peritoneal |
| | Preparaciones inyectables estériles de gran volumen | Son disoluciones o emulsiones acuosas y estériles cuya fase continua es agua; generalmente son isotónicas con la sangre. Están destinadas, principalmente, a su administración en grandes volúmenes. Estas preparaciones no contienen conservantes antimicrobianos y son suministradas en envases con un contenido nominal mayor que 100 mL. | |
| | Preparaciones concentradas inyectables para perfusión | Son disoluciones estériles, destinadas a su inyección o perfusión después de su dilución. Antes de su administración se diluyen hasta el volumen indicado en un líquido especificado. Tras su dilución, satisfacen las exigencias establecidas para las preparaciones inyectables o las preparaciones para perfusión. | <ul style="list-style-type: none"> • Concentrado para solución inyectable |
| Formas farmacéuticas parenterales sólidas | Polvos para inyectables o para perfusión | Son sustancias sólidas y estériles, distribuidas en sus envases definitivos; después de su agitación con el volumen prescrito de un líquido estéril especificado, producen rápidamente disoluciones límpidas y prácticamente exentas de partículas o suspensiones uniformes. Tras su disolución o suspensión, la preparación satisface las exigencias prescritas para las preparaciones inyectables o las preparaciones para perfusión. Están incluidas en esta categoría las sustancias liofilizadas para uso parenteral. | <ul style="list-style-type: none"> • Polvo para inyección • Polvo para perfusión |
| | Implantes | Son preparaciones sólidas y estériles, de tamaño y forma apropiados para su implantación parenteral, que liberan sus principios activos durante un período de tiempo prolongado. Cada dosis se suministra en envase estéril. | <ul style="list-style-type: none"> • Implante |

3.- Preparaciones para irrigación

| | | Definición | Tipos |
|--------------------------------------|--|--|---|
| Preparaciones para irrigación | | Son preparaciones acuosas de gran volumen, estériles, que se destinan a su empleo para la irrigación de cavidades corporales, heridas y superficies, por ejemplo durante intervenciones quirúrgicas. | <ul style="list-style-type: none"> • Líquido para irrigación |

4.- Preparaciones oftálmicas

| | Definición | Tipo |
|--|--|---|
| Formas farmacéuticas oftálmicas líquidas | Son soluciones o suspensiones estériles, acuosas u oleosas, de uno o más principios activos, destinados a su instilación en el ojo. Los colirios pueden contener excipientes, por ejemplo, para ajustar la tonicidad o viscosidad de la preparación, para ajustar o estabilizar el pH, para incrementar la solubilidad del principio activo o para estabilizar la preparación. | <ul style="list-style-type: none"> • Colirios en solución • Colirio en suspensión |
| Formas farmacéuticas oftálmicas semisólidas | Son pomadas, cremas o geles estériles, destinadas a ser aplicadas sobre la conjuntiva. Contienen uno o varios principios activos disueltos o dispersos en una base apropiada. Presentan un aspecto homogéneo. | <ul style="list-style-type: none"> • Gel oftálmico • Ungüento oftálmico |

5.- Preparaciones nasales

| | Definición | Tipo |
|---|--|--|
| Formas farmacéuticas nasales líquidas | Gotas nasales y aerosoles nasales Son disoluciones, emulsiones o suspensiones destinadas a ser instiladas o pulverizadas en las fosas nasales. Las emulsiones pueden presentar signos de separación de fases, pero se reconstituyen fácilmente por agitación. Las suspensiones pueden presentar un sedimento fácilmente dispersable por agitación, de modo que resulte una suspensión suficientemente estable para permitir la correcta dosificación. Las gotas nasales se suministran habitualmente en envases multidosis provistos de un aplicador adecuado. | <ul style="list-style-type: none"> • Gota Nasal • Aerosol Nasal |
| | Líquidos para lavado nasal Son disoluciones acuosas isotónicas destinadas al lavado de las fosas nasales. Los líquidos para lavado nasal destinados a su aplicación sobre una parte lesionada o a su utilización antes de una intervención quirúrgica son estériles. | <ul style="list-style-type: none"> • Solución nasal |
| Formas farmacéuticas nasales sólidas | Barras para uso nasal Son formas de liberación secuencial de la sustancia o sustancias activas. La liberación secuencial se consigue por una formulación particular y por un método de fabricación especial. | <ul style="list-style-type: none"> • Barra |
| | Polvos nasales Son polvos destinados a ser aplicados por insuflación en la fosa nasal mediante un dispositivo adecuado. | <ul style="list-style-type: none"> • Polvo Nasal |
| Formas farmacéuticas nasales semisólidas | Preparaciones nasales semisólidas Satisfechen las exigencias de las preparaciones semisólidas para aplicación nasal. Los envases están adaptados de modo que permitan la liberación del producto en el lugar de aplicación. | <ul style="list-style-type: none"> • Gel nasal • Ungüento nasal • Crema nasal |

6.- Preparaciones para inhalación

| | Definición | Tipo |
|--|--|--|
| Formas farmacéuticas líquidas para nebulización | Los líquidos para inhalación pueden emplearse con disolventes o solubilizantes adecuados para incrementar la solubilidad de los principios activos que forman aerosoles por un nebulizador de operación continua. | <ul style="list-style-type: none"> • Solución para Nebulización • Emulsión para Nebulización • Suspensión para Nebulización |
| Formas farmacéuticas líquidas para inhalación | Son soluciones, suspensiones o emulsiones que se suministran en un envase especial provisto de una válvula dosificadora y que están bajo presión por contener gases propulsores adecuados o mezclas de gases propulsores licuados, que pueden actuar también como disolventes. | <ul style="list-style-type: none"> • Solución para Inhalación • Emulsión para Inhalación • Suspensión para Inhalación |
| Formas farmacéuticas sólidas para inhalación | Se presentan como polvos unidos o multidosis. Para facilitar su uso, los principios activos pueden combinarse con un excipiente adecuado. En el caso de sistemas predosificados, el inhalador se llena con polvos dispuestos previamente en cápsulas o alguna otra forma farmacéutica adecuada. En el caso de sistemas que llevan un depósito de polvos, la emisión de la dosis unitaria se efectúa dentro del inhalador por acción de un mecanismo dosificador. | <ul style="list-style-type: none"> • Polvo para inhalación • Cápsula para inhalación |

7.- Preparaciones rectales

| | Definición | Tipo |
|--|--|--|
| Formas farmacéuticas rectales sólidas | Son preparaciones sólidas unidosis. Su forma, volumen y consistencia están adaptados a la administración por vía rectal. | <ul style="list-style-type: none"> • Supositorio |
| Formas farmacéuticas rectales semisólidas | Son preparaciones semisólidas para administración por vía rectal, tienen el propósito de obtener un efecto local o general, o bien pueden estar destinadas al uso diagnóstico. | <ul style="list-style-type: none"> • Pomada • Crema • Gel rectal • Jalea |
| Formas farmacéuticas rectales líquidas | Son preparaciones líquidas para administración por vía rectal, utilizadas con el fin de obtener un efecto local o general, o bien pueden estar destinadas al uso en diagnóstico. | <ul style="list-style-type: none"> • Solución rectal • Emulsión rectal (Enema) |

8.- Preparaciones vaginales

| | Definición | Tipo |
|---|--|--|
| Formas farmacéuticas vaginales sólidas | Óvulos/ cápsulas Son preparaciones disueltas en una base apropiada que puede ser soluble o dispersable en agua o puede fundirse a la temperatura del cuerpo. Si es necesario, pueden añadirse excipientes tales como diluyentes, adsorbentes, agentes tensioactivos, lubricantes, conservantes antimicrobianos y colorantes autorizados por la Autoridad competente. De forma variable, generalmente ovoides, con un volumen y consistencia adaptados a la administración por vía vaginal. | <ul style="list-style-type: none"> • Óvulo • Cápsula vaginal |
| | Tableta/comprimido vaginales Son preparaciones sólidas unidosis. | <ul style="list-style-type: none"> • Tableta / Comprimido vaginal • Sistema intrauterino |
| Formas farmacéuticas vaginales semisólidas | Se envasan en recipientes unidosis. El envase debe llevar un aplicador adecuado. | <ul style="list-style-type: none"> • Gel vaginal • Crema vaginal • Pomada vaginal |
| Formas farmacéuticas vaginales líquidas | Son preparaciones líquidas destinadas a efecto local, a irrigación o a fines de diagnóstico. Pueden contener excipientes, por ejemplo, para ajustar la viscosidad de la preparación, ajustar o estabilizar el pH, incrementar la solubilidad del principio o principios activos o estabilizar la preparación. Los excipientes no perjudican la acción medicamentosa deseada, y a las concentraciones elegidas, no provocan irritación local indebida. | <ul style="list-style-type: none"> • Solución vaginal • Emulsión vaginal |

9.- Preparaciones cutáneas

| | Definición | Tipo |
|--|---|--|
| Formas farmacéuticas cutáneas líquidas | Son preparaciones de viscosidad variable destinadas a ser aplicadas sobre la piel (incluido el cuero cabelludo) o las uñas, para obtener una acción local o actividad transdérmica. Pueden contener uno o más principios activos en un vehículo adecuado. | <ul style="list-style-type: none"> • Champú • Loción • Emulsión (Linimento) • Solución |
| Formas farmacéuticas cutáneas semisólidas | Son preparaciones semisólidas para aplicación cutánea se formulan para conseguir una liberación local o transdérmica de los principios activos, o para su acción emoliente o protectora. | <ul style="list-style-type: none"> • Pomada • Crema • Ge • Pasta • Jalea |
| Formas farmacéuticas cutáneas sólidas | Son preparaciones farmacéuticas flexibles de tamaños variable, que contienen uno o varios principios activos. Están destinados a ser aplicados sobre la piel intacta para liberar y difundir el principio o principios activos en la circulación general después de atravesar la barrera cutánea. | <ul style="list-style-type: none"> • Parche Transdérmico |

Definiciones de las formas farmacéuticas más comúnmente utilizadas

| Forma farmacéutica | Definición |
|--------------------------|---|
| Aerosoles | Soluciones o dispersiones de agentes terapéuticos y propelentes envasados a presión, que se liberan como una nube de partículas o gotículas al activar la válvula. |
| Cápsulas duras | Formas farmacéuticas sólidas en las que el fármaco y los excipientes están contenidas en un receptáculo soluble, de dos piezas, elaborado con gelatina, polímeros de celulosa u otros. |
| Cápsulas blandas | Formas farmacéuticas sólidas en las que el fármaco y los excipientes están contenidas, en forma de dispersión o solución, en un receptáculo soluble, de una sola pieza, elaborado con gelatina. |
| Comprimidos/ Tabletas | Formas farmacéuticas sólidas en las que el fármaco y los excipientes se compactan en un conjunto de punzones y matriz. Tienen una amplia variedad de tamaños, formas e inscripciones en la superficie. Se pueden recubrir mediante una variedad de técnicas para enmascarar sabores, proteger fármacos sensibles a la luz, prolongar o retardar la liberación, o para brindar una apariencia única. En ocasiones presentan ranura, lo cual no necesariamente implica que pueden fraccionarse para obtener dosis iguales, a veces, sirve únicamente para fraccionar y facilitar la deglución; pero no para dividir en dosis iguales, y menos aún en el caso de comprimidos/tabletas con cubierta entérica. |
| Cremas | Emulsiones semisólidas, suaves y extensibles; se pueden formular como emulsiones o/w (aceite/agua), generalmente considerados como lavables o w/o (agua/aceite), no lavables. |
| Elixires | Las esencias y elixires, son mezclas aromatizadas de alcohol y de agua -junto con azúcares u otros agentes edulcorantes en el caso de los elixires-, se utilizan frecuentemente como vehículos para otras sustancias. Su contenido de alcohol es variable y en algunos casos es muy alto. Esas mezclas figuran como componentes de muchos productos de marca registrada. |
| Emulsiones | Dispersiones coloidales constituidas por al menos dos fases líquidas inmiscibles, estabilizadas con uno o más agentes tensoactivos; dependiendo de la proporción entre la fase oleosa y acuosa, y del sistema emulgente, pueden ser de tipo aceite/agua (o/w) o agua/aceite (w/o); el tamaño de las gotas de las fases dispersas varía de 0,1 a 100 µm, por lo que son opacas. |
| Gases medicinales | Tienen acción farmacológica directa o actúan como diluyente para otro gas medicinal; los excipientes de aerosoles no se incluyen en esta definición. |
| Geles | Dispersiones coloidales semisólidas, cuya fase discontinua está formada por pequeñas partículas dispersas o macromoléculas naturales o sintéticas distribuidas uniformemente en el líquido; se administran por vía oral, tópica, principalmente, pero también son susceptibles de ser usados por vía parenteral. Un gel masticable, moldeado, suele ser llamado gomita. |
| Gránulos | Formas farmacéuticas sólidas elaboradas por aglomeración de partículas más pequeñas, de principio activo y excipientes; permiten flexibilizar la dosificación, además de enmascaramiento de sabores. |
| Implantes | Se administran por vía parenteral para la liberación prolongada y continua del fármaco, incluso por meses o años. Tienen forma diversa: pellets, micropartículas, cilindros, etc., generalmente constituidas por polímeros biodegradables o no. |
| Jabones y champús | Sólidos o líquidos (emulsiones, suspensiones o mezclas tensoactivas) destinadas para aplicación sobre la piel o el cuero cabelludo, seguida de enjuagado con agua. Las propiedades tensoactivas del vehículo facilitan el contacto del fármaco con la piel o el cuero cabelludo. |
| Jarabes | Preparaciones acuosas caracterizadas por un sabor dulce y una consistencia viscosa. Pueden contener sacarina a una concentración de al menos 45 por ciento m/m. Su sabor dulce se puede obtener también utilizando otros polioles o agentes edulcorantes. Los jarabes contienen normalmente otros agentes aromatizantes o saporíferos. Cada dosis de un envase multidosis se administra por medio de un dispositivo apropiado que permita medir el volumen prescrito. El dispositivo es generalmente una cuchara o cubilete para volúmenes de 5 ml o sus múltiplos. |
| Lociones | Emulsiones líquidas, fluidas, más fáciles de verter y aplicar sobre la piel que las cremas. |
| Microesferas | Partículas sólidas pequeñas, uniformes, por lo general esféricas, que pueden administrarse por la vía oral. Tienen liberación inmediata o modificada, prolongada o retardada. Protegen al fármaco de incompatibilidades con otros componentes de la formulación, o de los agentes ambientales. |
| Óvulos | Preparaciones sólidas unidosis, de formas variables, generalmente ovoides, con un volumen y consistencia adaptados a la administración por vía vaginal. Contienen uno o más principios activos dispersados o disueltos en una base apropiada que puede ser soluble o dispersable en agua o puede fundirse a la temperatura del cuerpo. Si es necesario, pueden añadirse excipientes tales como diluyentes, adsorbentes, agentes tensoactivos, lubricantes, conservantes antimicrobianos y colorantes autorizados por la Autoridad competente. |
| Parches | Formas farmacéuticas para administrar fármacos sobre la piel, que consisten en un fármaco impregnado en un material sintético tejido o extrudido, durable y flexible, recubierto con un agente adhesivo. |
| Polvos | Sólidos finamente divididos constituidos por uno, o frecuentemente, varios componentes, para uso externo o interno. Su desempeño está fuertemente determinado por el tamaño de partícula. |
| Pomadas | Constan de una base en una sola fase en la que se pueden dispersar sustancias sólidas o líquidas. |

| | |
|--------------|--|
| Soluciones | Preparaciones que contienen una o más sustancias disueltas en un disolvente o mezcla de disolventes miscibles. Los componentes están homogéneamente dispersos hasta nivel molecular garantizando la administración de dosis uniformes. Las sustancias en solución son más susceptibles a la inestabilidad química que cuando se encuentran en estado sólido. |
| Spray | Forma farmacéutica líquida, solución o suspensión, que contiene un fármaco destinado a administrarse en forma de rocío de gotitas. El spray se diferencia de los aerosoles en que los atomizadores no están presurizados. |
| Supositorios | Formas farmacéuticas para su aplicación en el recto. Se funden, ablandan o disuelven a la temperatura corporal, liberando el principio activo. |
| Suspensiones | Preparaciones bifásicas con partículas sólidas dispersas en una fase líquida. Se pueden formular para vías oral, inhalatoria, transdermal, oftálmica, ótica y parenteral. Algunas están preparadas y listas para usar, otras se presentan como mezclas de sólidos para reconstitución. |
| Ungüentos | Preparaciones semisólidas generalmente destinadas a la aplicación externa sobre la piel o mucosas, para acción local o la absorción sistémica. Su base puede ser hidrocarbonada, de absorción, lavables con agua o hidrosolubles. |

Bibliografía

- Arias T. Glosario de medicamentos: Desarrollo, evaluación y uso. 1ra. ed. Washington, D.C.: Organización Panamericana de la Salud; c1999. Disponible en: <https://iris.paho.org/bitstream/handle/10665.2/751/9275323054.pdf>
- Aulton M.E. Pharmaceuticals: The science of dosage form design. 2nd ed. Edinburg: Churchill-Livingstone; 2001
- Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos (CONAMEI), Actas y Resoluciones Junio 2021 – Noviembre 2022.
- Consejo Nacional de Salud. Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos. Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos. 10ma. revisión. Quito: Consejo Nacional de Salud; 2019
- Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos (CONAMEI). Actas de las reuniones (junio 2021 – noviembre 2022)
- Gad S.C. Pharmaceutical manufacturing handbook. Production and processes. 1st. ed. North Carolina: Willey Interscience; 2008
- Ministerio de Salud Pública del Ecuador. Metodología para la elaboración de análisis rápidos de evaluación de tecnologías sanitarias de medicamentos para la Red Pública Integral de Salud Manual. Quito: Ministerio de Salud Pública; 2022. Disponible en: <http://salud.gob.ec>
- United States Pharmacopeial Convention, United States Pharmacopeia, USP 42. The National Formulary, NF 37. Rockville: Twinbrook Parkway; 2019
- WHO Collaborating Centre for Drug Statistics Methodology. Guidelines for ATC classification and DDD assignment 2022. Oslo. 2021 https://www.whocc.no/filearchive/publications/2022_guidelines_web.pdf

Marco Legal

- Asamblea Constituyente. Constitución de la República del Ecuador Decreto Legislativo Nro. 0 de 25 de julio de 2008. Publicada en Registro Oficial Nro. 449 de 20 de octubre de 2008. Última modificación 25 de mayo de 2021.
- H. Congreso Nacional. Ley 80. Ley Orgánica del Sistema Nacional de Salud de 17 de septiembre de 2002. Publicada en Registro Oficial Nro. 670 de 25 de septiembre de 2002.
- Presidencia de la República del Ecuador. Decreto Ejecutivo Nro. 3611 de 14 de enero de 2003. Reglamento a la Ley Orgánica del Sistema Nacional de Salud. Publicado en Registro Oficial Nro. 09 de 28 de enero de 2003.
- H. Congreso Nacional. Codificación 19 de 17 de noviembre de 2005. Codificación a la Ley de Producción, Importación, Comercialización y Expendio de Medicamentos Genéricos de Uso Humano. Publicada en Registro Oficial Nro. 162 de 09 de diciembre de 2005. Última modificación 13 de octubre de 2011.
- Presidencia de la República del Ecuador. Decreto Ejecutivo Nro. 392 de 17 de mayo de 2000. Reglamento de aplicación a la Ley de Producción, Importación, Comercialización y Expendio de Medicamentos Genéricos de Uso Humano. Publicado en Registro Oficial Nro. 84 de 24 de mayo de 2000. Última modificación 23 de diciembre de 2020.
- Ministerio de Salud Pública. Acuerdo Ministerial Nro. 00018-2021 de 04 de noviembre de 2021. Reglamento para autorizar la adquisición de medicamentos que no constan en el Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos - CNMB vigente. Publicado en Registro Oficial Tercer Suplemento Nro. 573 de 09 de noviembre de 2021.
- Corte Constitucional del Ecuador. Sentencia Nro. 679-18-JP/20 y acumulados, Derecho a medicamentos de calidad, seguros y eficaces de 05 de agosto de 2020. Publicada en Registro Oficial Edición Constitucional No. 103 de 24 de noviembre de 2020.
- Presidencia de la República del Ecuador. Decreto Ejecutivo Nro. 07 de 24 de mayo de 2021. Asígnense funciones al Señor Vicepresidente Constitucional de la República. Publicado en Registro Oficial Séptimo Suplemento No. 459 de 26 de mayo de 2021.
- Directorio del Consejo Nacional de Salud. Resolución para incluir a la Vicepresidencia de la República como miembro nato del Directorio del CONASA de 24 de agosto de 2021.
- Directorio del Consejo Nacional de Salud. Resolución para incluir el literal n) en numeral 4.1 del Capítulo IV, del Manual de Procedimientos de la Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos de 13 de mayo de 2022.

Política de privacidad

Aplicación APP para android, IOS y web responsive de la Décima Primera Revisión del Cuadro Nacional de Medicamentos Básico y su Registro Terapéutico

Esta política de privacidad se aplica al uso de la APP para android, IOS y web responsive de la Décima Primera Revisión del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos (CNMB) y su Registro Terapéutico (RT) y en la ubicación web situada en www.conamei-conasa.gob.ec del Consejo Nacional de Salud - CONASA. Esta política establece nuestros compromisos y explica los derechos que tiene con respecto a su información personal.

La presente publicación y aplicaciones móviles contienen información relacionada con la Décima Primera Revisión del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos y su Registro Terapéutico, documento que contiene la lista de medicamentos esenciales del Ecuador, aprobado por la Comisión de Medicamentos e Insumos (CONAMEI) del CONASA, instancia técnica que forma parte del Consejo Nacional de Salud, integrada por delegados de las instituciones del Sistema Nacional de Salud con poder de decisión para temas relacionados con medicamentos.

El Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos es un instrumento que se publica y actualiza de forma periódica, conforme lo establece la normativa del Ecuador, cuya información de ninguna manera reemplaza el juicio profesional del médico, por lo tanto, ni el Consejo Nacional de Salud ni el equipo de la Comisión de Medicamentos e Insumos asumirán responsabilidad por los errores u omisiones que se deriven de su mal uso.

A pesar del esfuerzo realizado en su revisión, los documentos pueden contener errores tipográficos o de otra clase. El contenido de los mismos puede variar sin previo aviso. Los hipervínculos tomados como referencias, por razones ajenas a nuestro control, pueden o no direccionar a la página web correcta. De igual manera, ni el CONASA ni la CONAMEI se responsabilizan de los comentarios y opiniones de cualquier tipo que los usuarios puedan reflejar a través de las aplicaciones y se reservan el derecho de eliminar sin previo aviso cualquier comentario ofensivo o inapropiado que los usuarios puedan realizar.

Toda la información contenida o referenciada se publica únicamente a título informativo. Los usuarios no deberán utilizar la información contenida en esta aplicación para diagnosticar o tratar una enfermedad o problema de salud, ya que esta información no puede en modo alguno sustituir el asesoramiento, diagnóstico, indicación o consejo profesional de un médico calificado.

El Consejo Nacional de Salud se reserva el derecho de verificar su base de usuarios eventualmente y eliminar los usuarios sobre quienes tiene motivos para restringir esas cuentas de usuario o eliminarlas.

Como contactarnos

Si tiene alguna pregunta, comentario, solicitud o inquietud relacionada con esta política de privacidad o las prácticas de privacidad de nuestras aplicaciones, contáctenos en:

Consejo Nacional de Salud - CONASA

Correo electrónico: comunicacion@conasa.gob.ec

Dirección:

Plataforma Gubernamental de Desarrollo Social, 6° piso oficina 606, Av. Quitumbe Ñañ y Av. Amaru Ñañ Quito-Ecuador

Teléfono: (593) 02 383 4015

Página web: www.conasa.gob.ec ; www.conamei-conasa.gob.ec

Accede de forma fácil y rápida

¡Descarga aquí el pdf interactivo!



Cuadro Nacional de
Medicamentos Básicos



¡Descarga aquí nuestra app!



Cuadro Nacional de
Medicamentos Básicos y
Registro Terapéutico





@CONASAEcuador



@ConasaEcuador

Ministerio de Salud Pública Consejo Nacional de Salud



República
del Ecuador



Índice
General



Índice
Medicamentos



Presione
Ctrl + F