

Consejo Nacional de Salud

Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos

Décima Segunda Revisión



40 años

Comisión Nacional
de Medicamentos e Insumos

REPÚBLICA DEL ECUADOR

MINISTERIO DE SALUD PÚBLICA

CONSEJO NACIONAL DE SALUD

COMISIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS E INSUMOS

CUADRO NACIONAL DE MEDICAMENTOS BÁSICOS

LISTA DE MEDICAMENTOS ESENCIALES

DÉCIMA SEGUNDA REVISIÓN

2026

SISTEMA NACIONAL DE SALUD

Todos los derechos reservados.

El Consejo Nacional de Salud autoriza la reproducción total o parcial de esta publicación para fines académicos, científicos, docentes, de investigación o gestión pública, siempre que se cite la fuente correspondiente y no exista finalidad comercial. La reproducción, distribución, modificación, traducción o utilización de esta obra con fines comerciales requerirá autorización previa y expresa del Consejo Nacional de Salud.

Editor institucional

Consejo Nacional de Salud (CONASA)

Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos (CONAMEI)

Quito – Ecuador

Dirección Ejecutiva

Dra. Mildred Irina Almeida Mariño

Directora Ejecutiva Consejo Nacional de Salud

Coordinación Técnica

Mgs. Alex Roberto Cuenca Pilataxi

Coordinador Técnico Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos

Elaboración técnica

Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos

Consejo Nacional de Salud

Colaboradores

Sistema Nacional de Salud

Diagramación

Esteban Guevara (Wild Mind Creative Studio)

ISBN versión impresa: ISBN: 978-9907-0-1643-7

Forma de citar esta publicación

Consejo Nacional de Salud (CONASA), Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos (CONAMEI). Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos. Décima Segunda Revisión. Primera edición. Quito, Ecuador; 2026.

Información editorial

Idioma: Español

Edición: Primera edición

Año de publicación: 2026

Lugar de publicación: Quito, Ecuador

Formato de publicación: Impreso

PRESENTACIÓN

La salud constituye un pilar fundamental para el desarrollo social, económico y humano de nuestro país. En este contexto, garantizar el acceso equitativo a medicamentos seguros, eficaces y de calidad es una responsabilidad ineludible del Estado, orientada a garantizar el derecho a la salud de toda la población.

La salud es un derecho irrenunciable y el cimiento sobre el cual se construye el desarrollo de una nación. Una población sana sostiene el crecimiento económico, fortalece la cohesión social y proyecta el futuro del país. En esa línea de pensamiento, asegurar el acceso equitativo a medicamentos seguros, eficaces y de calidad es una obligación del Estado y un compromiso firme con cada ciudadano.

La Décima Segunda revisión del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos representa un avance en la consolidación de un sistema de salud más justo, eficiente y sustentado en criterios técnicos basados en evidencia, que permiten al país responder e innovar conforme a los avances científicos y tecnológicos a nivel global.

Este proceso se ha desarrollado bajo principios de transparencia, rigor técnico y participación interinstitucional orientado de manera permanente al interés público. Las decisiones adoptadas son el resultado de un análisis estructurado y responsable, enfocado en fortalecer y optimizar el uso de los recursos públicos, priorizando intervenciones que generen el mayor beneficio sanitario posible, mejoren los resultados en salud y contribuyan a la sostenibilidad del sistema.

La construcción de un sistema de salud centrado en las personas, que garantice un acceso oportuno, equitativo y continuo a medicamentos esenciales, refleja una voluntad política firme orientada de manera inequívoca al interés público, a la protección de la vida y al bienestar colectivo. Gobernar en salud implica actuar con responsabilidad, con visión de futuro y con un compromiso real con las necesidades de la población.

Dr. Juan Carlos Aveiga Parra

MINISTRO DE SALUD PÚBLICA

PRESIDENTE DEL DIRECTORIO DEL CONSEJO NACIONAL DE SALUD

INTRODUCCIÓN

El acceso a medicamentos constituye un elemento esencial para la garantía del derecho a la salud de la población. En este contexto, se enmarca la décima segunda revisión del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos (CNMB), como instrumento técnico-normativo que organiza y orienta de manera integral el acceso a medicamentos en el país.

El CNMB constituye una herramienta estratégica que orienta la selección, adquisición, prescripción y uso racional de medicamentos, en coherencia con el perfil epidemiológico nacional y bajo principios de eficacia, seguridad, calidad y uso responsable de los recursos públicos. Su actualización es indispensable para asegurar la pertinencia de las intervenciones sanitarias y contribuir a la sostenibilidad del sistema.

La presente revisión es el resultado de un proceso técnico intensivo, desarrollado de manera estructurada, participativa y transparente, sustentado en el análisis de la mejor evidencia científica disponible y en la experiencia de los actores del sector, en apego a la normativa vigente.

Este proceso ratifica la continuidad y solidez del trabajo desarrollado por la Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos durante más de cuarenta años, consolidando un modelo de decisión técnica que ha contribuido de manera progresiva al fortalecimiento del acceso a medicamentos en el país.

Se reafirma el compromiso con la coordinación interinstitucional, la transparencia y la toma de decisiones informadas, como fundamentos para consolidar el CNMB como la herramienta esencial que estructura el acceso a medicamentos y fortalece, de manera sostenida, el Sistema Nacional de Salud.

Dra. Mildred Irina Almeida Mariño
DIRECTORA EJECUTIVA
CONSEJO NACIONAL DE SALUD

Acuerdo Ministerial



GOBIERNO DEL
ECUADOR

Ministerio de Salud Pública

No. 00007-2026

EL MINISTRO DE SALUD PÚBLICA

CONSIDERANDO:

Que la Constitución de la República del Ecuador, el artículo 3, numeral 1, 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 la Constitución de la República del Ecuador, en el artículo 32, 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 la Constitución de la República del Ecuador, en el artículo 361, dispone al Estado ejercer la rectoría del Sistema Nacional de Salud a través de la Autoridad Sanitaria Nacional, 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 la Constitución de la República del Ecuador, en el artículo 363, establece como responsabilidad del Estado, entre otras: *"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;"*

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, entre ellas: *"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 Orgánica de Salud, 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, crea el Consejo Nacional de Salud - CONASA, como entidad pública con personería jurídica, autonomía administrativa y financiera, con domicilio en el Distrito Metropolitano de Quito; cuyas resoluciones, como resultado de la concertación sectorial, se procurará, sean adoptadas por consenso y serán de cumplimiento obligatorio por todos los integrantes del Sistema;

Dirección: Quitumbé Nan y Amaru Nan
Código postal: 170146 / Quito-Ecuador
Teléfono: +593-2 3814-400
www.salud.gob.ec

1



Que la Ley Orgánica del Sistema Nacional de Salud, en el artículo 28, establece: *"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 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."*

Que el artículo 6, de la Ley de Producción, Importación, Comercialización y Expendio de Medicamentos Genéricos de Uso y Consumo 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 artículo 41, respecto de la Comisión de Medicamentos e Insumos establece: *"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;"*

Que el Reglamento General a la Ley Orgánica del Sistema Nacional de Salud, en el artículo 42 literal a), determina como 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 Nro. 446 de 10 de julio de 2026, el Presidente Constitucional de la República, designó al magister Juan Carlos Aveiga Parra, Ministro de Salud Pública;

Que el Estatuto del Régimen Jurídico y Administrativo de la Función Ejecutiva, en el artículo 99, dispone: *"Los actos normativos podrán ser derogados o reformados por el órgano competente para hacerlo cuando así se lo considere conveniente. Se entenderá reformado tácitamente un acto normativo en la medida en que uno expedido con posterioridad contenga disposiciones contradictorias o diferentes al anterior. (...)."*

Que con Acuerdo Ministerial Nro. 00069-2022, publicado en el Tercer Suplemento del Registro Oficial Nro. 225 de 09 de enero de 2023, se publicó 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, misma que fue aprobada por su Directorio;

Que con Acuerdo Ministerial Nro. 00235-2023, publicado en el Tercer Suplemento del Registro Oficial Nro. 452 de 06 de diciembre de 2023, se reformó la Décima Primera Revisión del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos y su Registro Terapéutico;

Que la Sentencia Nro. 679-18-JP/20 y acumulados, "Derecho a medicamentos de calidad, seguros y eficaces" de la Corte Constitucional del Ecuador, emitida el 05 de agosto de 2020, dispuso al 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;

Que con memorando Nro. CONASA-CONAMEI-PR-2026-01-M de 23 de abril de 2026, el Presidente de la Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos, doctor Enrique Eduardo Terán Torres, entregó a la Dirección Ejecutiva del Consejo Nacional de Salud la Décima Segunda Revisión del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos (CNMB);



Que con Oficios Nros. CONASA-DE-2026-0235-OF, CONASA-DE-2026-0248-OF y CONASA-DE-2026-0253-OF de 27 de abril, 13 de mayo y 20 de mayo de 2026, respectivamente, se solicitó al señor Ministro de Salud Pública disponer las acciones pertinentes para mantener una reunión de Directorio y proceder con la aprobación y puesta en vigencia de la Décima Segunda Revisión del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos y su Registro Terapéutico;

Que mediante Oficio Nro. MSP-MSP-2026-0666-O de 25 de julio de 2026, el Ministro de Salud Pública en su calidad de Presidente del Directorio del Consejo Nacional de Salud, convocó a Reunión Ordinaria del Directorio del Consejo Nacional de Salud a celebrarse el 05 de agosto de 2026;

Que el Directorio del Consejo Nacional de Salud, en Reunión Ordinaria efectuada el 05 de agosto de 2026, resolvió aprobar la Décima Segunda Revisión del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos y su correspondiente Registro Terapéutico;

Que mediante Oficio Nro. CONASA-DE-2026-0347-OF de 06 de agosto de 2026, la Directora Ejecutiva del Consejo Nacional de Salud, solicitó al Ministro de Salud Pública se expida el Acuerdo Ministerial que disponga la publicación de la Décima Segunda Revisión del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos y su Registro Terapéutico, elaborado por la Comisión de Medicamentos e Insumos (CONAMEI) y aprobado por el Directorio del Consejo Nacional de Salud; y,

Que mediante recorrido del Sistema de Gestión Documental Quipux del Oficio Nro. CONASA-DE-2026-0347-OF de 06 de agosto de 2026, el Ministro de Salud Pública, solicitó al Coordinador General de Asesoría Jurídica: "(...) conocimiento, análisis y trámite pertinente conforme sus competencias y normativa vigente."

EN EJERCICIO DE LAS ATRIBUCIONES CONFERIDAS POR LOS ARTÍCULOS 154, NUMERAL 1 DE LA CONSTITUCIÓN DE LA REPÚBLICA DEL ECUADOR Y 17 DEL ESTATUTO DEL RÉGIMEN JURÍDICO Y ADMINISTRATIVO DE LA FUNCIÓN EJECUTIVA – ERJAFE

ACUERDA:

Artículo 1.- Disponer la publicación de la Décima Segunda Revisión del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos y su Registro Terapéutico, elaborados por la Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos (CONAMEI) y aprobados por el Directorio del Consejo Nacional de Salud.

DISPOSICIÓN DEROGATORIA:

ÚNICA. - Deróguese todas las normas de igual o menor jerarquía que se opongan a lo dispuesto en el presente Acuerdo Ministerial, expresamente el Acuerdo Ministerial Nro. 00069 – 2022, publicado en el Tercer Suplemento del Registro Oficial Nro. 225 de 09 de enero de 2023, con el que se aprobó y publicó la Décima Primera Revisión del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos – CNMB; y su reforma efectuada mediante Acuerdo Ministerial Nro. 00235-2023, publicado en el Tercer Suplemento del Registro Oficial Nro. 452 de 06 de diciembre de 2023.



GOBIERNO DEL
ECUADOR

00007-2026

Ministerio de Salud Pública

DISPOSICIÓN FINAL:

De la ejecución del presente Acuerdo Ministerial que entrará en vigencia a partir de su publicación en el Registro Oficial, encárguese a la Subsecretaría de Rectoría del Sistema Nacional de Salud, a través de la Dirección Nacional de Regulación de Medicamentos y Dispositivos Médicos, o quien ejerza sus atribuciones,

Dado en el Distrito Metropolitano de Quito a, **19 AGO 2026**

Mgs. Jus. Carla Aveiga Pamp
MINISTRO DE SALUD PÚBLICA

	Nombre	Área	Cargo	Sumilla
Revisado:	Mgs. Wendy Brasilia Gavica Vázquez	Viceministerio de Gobernanza de la Salud	Viceministra	 WENDY BRASILIA GAVICA VAZQUEZ
	Mgs. Evelyn Patricia Montenegro Navas	Subsecretaría de Rectoría del Sistema Nacional de Salud	Subsecretaria (E)	 EVELYN PATRICIA MONTENEGRO NAVAS
	Abg. Agustín George Pico Molineros	Coordinación General de Asesoría Jurídica	Coordinador	 AGUSTIN GEORGE PICO MOLINEROS
	Dra. Julia Jumbo Jiménez	Dirección Nacional de Regulación de Medicamentos y Dispositivos Médicos	Directora (E)	 JULIA JUMBO JIMENEZ
	Mgs. Carla Marina Aulestia Vizcaino	Dirección de Asesoría Jurídica	Directora (E)	 CARLA MARINA AULESTIA VIZCAINO
Elaborado:	Mgs. Alexandra Arteaga López	Dirección de Asesoría Jurídica	Analista	 ALEXANDRA DEL SOCIO ARTEAGA LOPEZ

Dirección: Quitumbe Nan y Amaru Nan
Código postal: 170146 / Quito-Ecuador
Teléfono: +593-2 3814-400
www.salud.gob.ec

COMISIÓN DE MEDICAMENTOS E INSUMOS

MINISTERIO DE SALUD PÚBLICA.

1. Ph.D. Enrique Eduardo Terán Torres (Presidente).
2. Dra. María José Cepeda Chavarría.

INSTITUTO ECUATORIANO DE SEGURIDAD SOCIAL.

1. Dr. Marcelo Demétrio Álvarez Molina (Vicepresidente).
2. Dr. Alcy Edmundo Torres Guerrero.

FUERZAS ARMADAS DEL ECUADOR.

1. Dra. Mónica Alexandra Ramos Chimbo.
2. Dra. Verónica Paulina Irigoyen Piñeiros.

POLICÍA NACIONAL.

1. Tnte. B.Q.F. Lorena Edith Castillo Tapia.
2. Tnte. Dra. Cintya Magdalena Míguez Loja.

ASOCIACIÓN DE CLÍNICAS Y HOSPITALES PRIVADOS DEL ECUADOR.

1. Dra. Irayda Katerine Barba Ramírez.
2. Dr. Edgar Patricio Rosero Sánchez.

SOCIEDAD DE LUCHA CONTRA EL CÁNCER DEL ECUADOR.

1. Dra. Heidi Vanessa López Loo.
2. Dr. Felipe Xavier Campoverde Merchan.

JUNTA DE BENEFICENCIA DE GUAYAQUIL.

1. Dr. Luis Enrique Sarrazín Dávila.
2. Dra. Glenda Ramos Martínez.

CONSEJO NACIONAL DE SALUD.

1. Mgs. Alex Roberto Cuenca Pilataxi (Secretario Técnico).
2. Dra. Mónica Patricia Merino Bravo.
3. Dra. Julia Jumbo Jiménez.

VALIDACIÓN.

Dra. Mildred Irina Almeida Mariño.
Directora Ejecutiva del Consejo Nacional de Salud.

APROBACIÓN.

Dr. Juan Carlos Aveiga Parra.
Presidente del Directorio del Consejo Nacional de Salud.

ÍNDICE

PRESENTACIÓN	4
INTRODUCCIÓN	5
Acuerdo Ministerial	6
COMISIÓN DE MEDICAMENTOS E INSUMOS	10
ÍNDICE	11
Cuadro nacional de medicamentos básicos	13
EVOLUCIÓN DEL CUADRO NACIONAL DE MEDICAMENTOS BÁSICOS.....	14
ESTRUCTURA DEL CUADRO NACIONAL DE MEDICAMENTOS BÁSICOS.....	15
BASE LEGAL	21
GRUPO A	23
Tracto alimentario y metabolismo.....	23
GRUPO B	33
Sangre y órganos formadores de sangres.....	33
GRUPO C	40
Sistema cardiovascular.....	40
GRUPO D	46
Dermatológicos.....	46
GRUPO G	51
Sistema genito urinario y hormonas sexuales	51
GRUPO H	55
Preparaciones hormonales sistémicas, excluyentes hormonas sexuales e insulinas.....	55
GRUPO J	59
Antiinfecciosos para uso sistémico.....	59
GRUPO L	73
Agentes antineoplásicos e inmunomoduladores.....	73
GRUPO M	84

Músculo-esquelético.....	84
GRUPO N	87
Sistema nervioso.....	87
GRUPO P	97
Productos antiparasitarios, insecticidas y repelentes	97
GRUPO R	100
Sistema respiratorio	100
GRUPO S	104
Órganos de los sentidos	104
GRUPO V	108
Varios	108
Glosario de formas farmacéuticas	111
GLOSARIO DE FORMAS FARMACÉUTICAS	112
FORMAS FARMACÉUTICAS ORALES.....	112
FORMAS FARMACÉUTICAS PARENTERALES.....	119
FORMAS FARMACÉUTICAS NASALES.....	122
FORMAS FARMACÉUTICAS PARA INHALACIÓN	125
FORMAS FARMACÉUTICAS OFTÁLMICAS.....	127
FORMAS FARMACÉUTICAS RECTALES	129
FORMAS FARMACÉUTICAS VAGINALES.....	131
FORMAS FARMACÉUTICAS PARA INHALACIÓN	134
COLABORADORES DE LA ACTUALIZACIÓN	137

Cuadro Nacional de **Medicamentos** **Básicos**

Décima Segunda Revisión



EVOLUCIÓN DEL CUADRO NACIONAL DE MEDICAMENTOS BÁSICOS.

Año	Revisión	Principios activos
1986	CNMB 1era Edición	236
1989	CNMB 1era Revisión	247
1992	CNMB 2da Revisión	236
1996	CNMB 3ra Revisión	292
2002	CNMB 4ta Revisión	386
2004	CNMB 5ta Revisión	382
2006	CNMB 6ta Revisión	388
2008	CNMB 7ma Revisión	410
2010	CNMB 8va Revisión	421
2014	CNMB 9na Revisión	398
2019	CNMB 10ma Revisión	454
2022	CNMB 11ma Revisión	494
2026	CNMB 12ma Revisión	512

La evolución del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos (CNMB) evidencia un comportamiento no lineal, pero con una tendencia claramente expansiva a lo largo del tiempo. En la etapa inicial, comprendida entre 1986 y 1996, se observa una variabilidad en el número de principios activos, pasando de 236 a 247 en 1989, luego disminuyendo nuevamente a 236 en 1992, para finalmente incrementarse a 292 en 1996. Este comportamiento refleja un proceso de construcción y depuración técnica, en el cual no solo se incorporaron medicamentos necesarios, sino que también se excluyeron aquellos que no cumplían criterios de eficacia, seguridad o pertinencia sanitaria.

Posteriormente, entre 1996 y 2010, se evidencia una etapa de expansión significativa del CNMB, con un aumento progresivo desde 292 hasta 421 principios activos. Este crecimiento, particularmente marcado entre 1996 y 2002, responde a la necesidad de ampliar la cobertura pública, incorporar nuevas alternativas farmacológicas y fortalecer la capacidad resolutoria del sistema de salud. En este periodo, el CNMB se consolida como una herramienta clave para favorecer el acceso a tratamientos en una mayor diversidad de condiciones de salud.

A partir de 2010 y hasta 2026, el comportamiento del CNMB muestra una dinámica de optimización acompañada de un crecimiento controlado. Se observa una reducción en 2014, donde el número de principios activos desciende de 421 a 398, lo que sugiere un proceso de depuración basado en criterios más estrictos de evaluación. Posteriormente, el listado retoma una tendencia ascendente, alcanzando 512 principios activos en 2026. Esta etapa se caracteriza por la in-

corporación de criterios técnicos más estructurados y procesos de evaluación más sistemáticos.

En términos globales, el CNMB ha pasado de 236 principios activos en 1986 a 512 en 2026, lo que representa un incremento aproximado del 117%. Más que un crecimiento numérico, refleja la consolidación de un instrumento más robusto, dinámico y alineado con las necesidades de salud de la población.

ESTRUCTURA DEL CUADRO NACIONAL DE MEDICAMENTOS BÁSICOS.

El Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos sigue la clasificación internacional ATC (Anatómica, Terapéutica, Química) de la Organización Mundial de la Salud, en el cual los principios activos se dividen en diferentes grupos según el órgano o sistema sobre el que actúan y sus propiedades terapéuticas, farmacológicas y químicas.

El código ATC se compone de cinco nivelesada uno representado por letras o números.

Tabla 1. Estructura del código ATC.

Nivel	Nombre	Descripción	Código	Ejemplo
Primero	Grupo anatómico	Representa el sistema u órgano sobre el que actúa el medicamento	1 letra	A
Segundo	Subgrupo terapéutico	Indica el grupo terapéutico principal	2 dígitos	A10
Tercero	Subgrupo farmacológico	Define la subclase farmacológica	1 letra	A10B
Cuarto	Subgrupo químico	Especifica la subclase química o farmacológica	1 letra	A10BA
Quinto	Sustancia química	Identifica la sustancia activa específica	2 dígitos	A10BA02

El sistema cuenta con catorce (14) grupos anatómicos o farmacológicos principales (nivel 1) que son:

Tabla 2. Lista de grupos anatómico principales.

Ítem	Grupo anatómico	Descripción
1	A	Tracto alimentario y metabolismo
2	B	Sangre y órganos formadores de sangre

Ítem	Grupo anatómico	Descripción
3	C	Sistema cardiovascular
4	D	Dermatológicos
5	G	Sistema genitourinario y hormonas sexuales
6	H	Preparados hormonales sistémicos excluido hormonas sexuales e insulinas
7	J	Antiinfecciosos para uso sistémico
8	L	Agentes antineoplásicos e inmunomoduladores
9	M	Sistema músculo esquelético
10	N	Sistema nervioso
11	P	Productos antiparasitarios
12	R	Sistema respiratorio
13	S	Órgano de los sentidos
14	V	Varios

El CNMB está estructurado de la siguiente manera:

CÓDIGO ATC	DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN	NIVEL	PRESCRIPCIÓN	NIVEL ATENCIÓN	VÍA DE ADMINISTRACIÓN
------------	----------------------------------	--------------------	---------------	-------	--------------	----------------	-----------------------

Código ATC: Corresponde al código de la Clasificación Anatómica, Terapéutica y Química (ATC), que identifica al medicamento según el órgano o sistema sobre el que actúa, sus propiedades terapéuticas, farmacológicas y químicas, facilitando su clasificación estandarizada a nivel internacional.

Denominación Común Internacional (DCI): Nombre oficial del principio activo del medicamento, reconocido internacionalmente, que permite su identificación universal independientemente de la marca comercial.

Forma farmacéutica: Presentación física en la que se dispone un medicamento para su administración al paciente, resultante de la combinación del principio activo con excipientes, y diseñada de acuerdo con la vía de administración, con el fin de garantizar su estabilidad, dosificación, liberación y adecuado uso (ver glosario de formas farmacéuticas).

Las formas farmacéuticas incluidas en el CNMB se interpretan de manera general conforme al glosario de formas farmacéuticas. En este sentido, cuando se establece una categoría amplia -por ejemplo, "sólido oral"-, esta comprende todas las formas farmacéuticas incluidas dentro de dicha categoría en el glosario correspondiente. No obstante, en determinados casos, el CNMB puede establecer una forma farmacéutica específica que se comercializa en el mercado

nacional por razones clínicas, - por ejemplo "sólido oral (liberación prolongada)". En estas situaciones, la cobertura se limita exclusivamente a la forma farmacéutica específica descrita, sin extenderse a las demás formas incluidas en la categoría general.

Concentración: Cantidad de principio activo contenida en una determinada unidad de medida de la forma farmacéutica, expresada en términos de masa, volumen o unidades internacionales, que determina la potencia del medicamento y permite establecer la dosis a administrar.

Si el medicamento tiene un rango de concentraciones, se utilizará un guion entre la concentración inferior y la superior. Todas aquellas concentraciones que se encuentren dentro de este intervalo podrán ser adquiridas por los establecimientos de salud de la RPIS y la RPC en pacientes derivados de la RPIS, acorde a su nivel de complejidad.

Nivel de prescripción: Clasificación que establece el tipo de profesional de la salud autorizado para prescribir el medicamento, en función de su perfil de seguridad, complejidad de uso y normativa vigente.

Tabla 3. Niveles de prescripción

Nivel	Descripción
G	Médico general y/o especialista, odontólogo, obstetrces 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, bajo estricto protocolo.
H	D Nivel hospitalario y en establecimientos de salud que dispongan de hospital del día, para realizar cirugía ambulatoria.
H(p)	Nivel hospitalario y en establecimientos de salud que dispongan de hospital del día, para realizar cirugía ambulatoria, bajo estricto protocolo.
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

Nivel	Descripción
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: Ámbito del sistema de salud en el cual se autoriza el uso del medicamento (primer, segundo o tercer nivel de atención), de acuerdo con la complejidad de la atención y capacidad resolutoria de los servicios de salud.

Tabla 4. Establecimientos de salud del Primer Nivel de Atención.

Nivel	Niveles de complejidad	Categoría de los establecimientos	Denominación de los establecimientos
Primero	Primero	I – 1	Puesto de salud
	Segundo	I – 2	Consultorio general
	Tercero	I – 3	Centro de salud A
	Cuarto	I – 4	Centro de salud B
	Quinto	I – 5	Centro de salud C
	Sexto	I – 6	Centro de salud en centros de privación de libertad

Tabla 5. Establecimientos de salud del Segundo Nivel de Atención.

Nivel	Niveles de complejidad	Categoría de los establecimientos	Denominación de los establecimientos
Segundo	Ambulatorio		
	Primero	I – 1	Consultorio de especialidad
	Segundo	I – 2	Centro de especialidades
	Tercero	I – 3	Hospital del día
	Cuarto	I – 4	Centro de atención ambulatoria en salud mental
	Hospitalario		
	Quinto	I – 5	Hospital básico
	Sexto	I – 6	Hospital general

Tabla 6. Establecimientos de salud del Tercer Nivel de Atención.

Nivel	Niveles de complejidad	Categoría de los establecimientos	Denominación de los establecimientos
Tercero	Ambulatorio		
	Primero	I – 1	Centro especializado
	Hospitalario		
	Quinto	I – 2	Hospital especializado
	Sexto	I – 3	Hospitales de especialidad

Vía de administración: Es la ruta mediante la cual el medicamento es introducido en el organismo para ejercer su efecto terapéutico. En farmacia, la vía de administración determina cómo el principio activo llega al sitio de acción, influyendo en la velocidad, magnitud y duración del efecto (biodisponibilidad). En tecnología farmacéutica, es un elemento clave en el diseño del medicamento, ya que condiciona la forma farmacéutica, los excipientes, los procesos de fabricación y los requisitos de estabilidad y liberación.

Tabla 7. Vías de administración

Abreviatura	Descripción
I	Inhalatoria
I/N	Inhalatoria/Nebulización
IVES	Intra vesical
IT	Intra traqueal
IVTR	Intravítrea
IU	Intrauterina
N	Nasal
O	Oral
O/V	Oral/Vaginal
Oc	Ocular
P	Parenteral
P (IV, IM y SC)	Parenteral, uso intravenoso, intramuscular o subcutáneo
P (IV, IM)	Parenteral, uso intravenoso o intramuscular
P (IM)	Parenteral, uso exclusivo intramuscular
P (IV)	Parenteral, uso exclusivo intravenoso
P (SC)	Parenteral, uso exclusivo subcutáneo
R	Rectal

Abreviatura	Descripción
T	Tópico
V	Vaginal

El CNMB se configura como un instrumento técnico-normativo de referencia que orienta el acceso a medicamentos en el sector público, sustentado en la definición técnica de los medicamentos esenciales bajo cobertura pública, con base en criterios de eficacia, seguridad, calidad y pertinencia sanitaria. En este sentido, no constituye, por sí mismo, un mecanismo de adquisición ni un instrumento de regulación del mercado farmacéutico. En consecuencia, la segmentación del mercado, la fijación de precios, la determinación de condiciones de acceso y demás aspectos de regulación económica corresponden a las instancias competentes, de conformidad con la normativa vigente.

La provisión de medicamentos deberá realizarse mediante los procedimientos de contratación pública previstos en la normativa aplicable, en concordancia con la planificación institucional de cada establecimiento de salud. En este contexto, las entidades serán responsables de definir las condiciones, especificaciones técnicas, volúmenes y mecanismos de adquisición, en función de sus necesidades operativas y disponibilidad presupuestaria.

En los procesos de contratación, las entidades podrán seleccionar la forma farmacéutica específica dentro de las categorías generales previstas en el glosario del CNMB, siendo dicha selección de su responsabilidad, de conformidad con la normativa vigente.

BASE LEGAL

La Ley Orgánica de Salud publicada en el Registro Oficial Suplemento Nro. 423 de 22 de diciembre de 2006, establece:

"Art. 154.- 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. (...)".

El Reglamento a la Ley Orgánica de Salud, emitido mediante Decreto Ejecutivo Nro. 1395 y publicado en el Registro Oficial Nro. 457 de 30 de octubre de 2008, establece:

"Art. 20.- Para fines de aplicación de la ley se entenderá como medicamentos esenciales 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".

La Codificación de 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, establece:

"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 (...)".

La Ley Orgánica del Sistema Nacional de Salud, emitida mediante Ley Nro. 80, publicada en el Registro Oficial Nro. 670 de 25 de septiembre de 2002, establece.

"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 mismo, 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 al menor costo posible".

El Reglamento General a la Ley Orgánica del Sistema Nacional de Salud, emitido mediante Decreto Ejecutivo Nro. 3611 y publicado en el Registro Oficial Nro. 09 de 28 de enero de 2003, dispone:

"Art. 36.- De las comisiones. - Son comisiones del Consejo Nacional de Salud las siguientes: (...) Medicamentos e Insumos (...)".

"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; (...) "

La Sentencia Nro. 679-18JP/20 y acumulados sobre el "Derecho a medicamentos de calidad, seguros y eficaces" de 05 de agosto de 2020, establece:

"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, cuya elaboración está a cargo de la CONAMEI que es una comisión del CONASA, o quien haga sus veces. 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".

"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 costo-eficacia comparativa".

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

(...) b. El CNMB deberá definir e incluir los medicamentos esenciales para la mayoría de la población.

(...) e. Los criterios deben estar fundamentados en evidencia científica y necesidades de salud pública.

(...) g. El CNMB se debe elaborar según la DCI aprobada por la OMS y nunca por la marca comercial.

(...) 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".

"375. La Corte Constitucional, administrando justicia por disposición de la Constitución, de conformidad con el artículo 436 (4) de la Constitución y artículo 25 (8) de la LOGJCC, resuelve:

"6. Disponer que el MSP realice las gestiones que sean necesarias para evaluar y actualizar periódicamente el CNMB, entre 2 y 4 años según las necesidades epidemiológicas (...)"

Tracto alimentario y metabolismo

GRUPO A



*La atención de las enfermedades digestivas,
nutricionales y metabólicas contribuye
al desarrollo integral y al bienestar de la población.*

G. TERAPÉUTICOS	9
G. FARMACOLÓGICOS	22
G. QUÍM - TERAP	31

CÓDIGO ATC	DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN	NIVEL PRESCRIPCIÓN	NIVEL ATENCIÓN			VÍA DE ADMINISTRACIÓN
					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 (Hidróxi- do de Al y Mg)	Líquido oral	(800 mg +60 mg)/10 mL	G	x	x	x	0
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	0
A02BC01	Omeprazol	Sólido oral (polvo)	10 mg/5 mL	G	x	x	x	0
A02BC01	Omeprazol	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, aminor terciarias							
A03BA01	Atropina	Líquido parenteral	1 mg/mL	G	x	x	x	P
A03BB	Alcaloides semisintéticos de la belladona, compuestos de amonio cuaternario							
A03BB01	Butilescopolamina (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
A03FA01	Metoclopramida	Sólido oral	10 mg	G	x	x	x	0
A04	ANTIEMÉTICOS Y ANTINAUSEOSOS							
A04A	ANTIEMÉTICOS Y ANTINAUSEOSOS							
A04AA	Antagonistas de la serotonina (5-HT3)							
A04AA01	Ondansetrón	Líquido parenteral	0,16 mg/mL	E		x	x	P
A04AA01	Ondansetrón	Líquido parenteral	2 mg/mL	E		x	x	P

CÓDIGO ATC	DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN	NIVEL PRESCRIPCIÓN	NIVEL ATENCIÓN			VÍA DE ADMINISTRACIÓN
					I	II	III	
A04AA01	Ondansetrón	Sólido oral	4 mg	F, E	x	x	x	0
A04AA01	Ondansetrón	Sólido oral	8 mg	F, E	x	x	x	0
<i>A04AD Otros antieméticos</i>								
A04AD12	Aprepitant	Sólido oral	80 mg	HE		x	x	0
A04AD12	Aprepitant	Sólido oral	125 mg	HE		x	x	0
A06 MEDICAMENTOS PARA EL ESTREÑIMIENTO								
A06A MEDICAMENTOS PARA EL ESTREÑIMIENTO								
<i>A06AD Laxantes de acción</i>								
A06AD11	Lactulosa	Líquido oral	65%	G	x	x	x	0
A06AD65	Macrogol (polietilenglicol) en combinaciones	Sólido oral (granulado)		G	x	x	x	0
<i>A06AG Enemas</i>								
A06AG04	Glicerol	Sólido rectal	0,88 g - 3 g	G	x	x	x	R
A07 ANTIARRÉICOS, ANTIINFLAMATORIOS/ANTIINFECCIOSOS INTESTINALES								
A07A ANTIINFECCIOSOS INTESTINALES								
<i>A07AA Antibióticos</i>								
A07AA02	Nistatina	Líquido oral	100.000 UI/mL	G	x	x	x	0
A07B ADSORBENTES INTESTINALES								
<i>A07BA Preparados con carbón</i>								
A07BA01	Carbón medicinal (activado)	Sólido oral (polvo)		G	x	x	x	0
A07C ELECTROLITOS CON CARBOHIDRATOS								
<i>A07CA Formulaciones de sales para rehidratación oral</i>								

CÓDIGO ATC	DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN	NIVEL PRESCRIPCIÓN	NIVEL ATENCIÓN			VÍA DE ADMINISTRACIÓN
					I	II	III	
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, siempre y cuando se cumplan con los requerimientos aquí detallados	G	x	x	x	0
A07D ANTIPROPULSIVOS								
A07DA	<i>Antipropulsivos</i>							
A07DA03	Loperamida	Sólido oral	2 mg	G	x	x	x	0
A07E ANTIINFLAMATORIOS INTESTINALES								
A07EC	<i>Ácido aminosalicílico y similares</i>							
A07EC01	Sulfasalazina	Sólido oral	500 mg	E		x	x	0
A07EC02	Mesalazina	Sólido oral	500 mg	E		x	x	0
A07EC02	Mesalazina	Sólido oral (polvo)	1 g	E		x	x	0
A07EC02	Mesalazina	Sólido oral (polvo)	2 g	E		x	x	0
A07EC02	Mesalazina	Sólido rectal	1 g	E		x	x	R
A07EC02	Mesalazina	Líquido rectal	1 g - 4 g	E		x	x	R
A09 DIGESTIVOS INCLUIDO ENZIMAS								
A09A	DIGESTIVOS INCLUIDO ENZIMAS							
A09AA	<i>Preparaciones enzimáticas</i>							

CÓDIGO ATC	DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN	NIVEL PRESCRIPCIÓN	NIVEL ATENCIÓN			VÍA DE ADMINISTRACIÓN
					I	II	III	
A09AA02	Multienzimas (lipasa, proteasa, amilasa)	Sólido oral (cápsulas con microesferas gastroresistentes)	Pancreatina: 150 mg NOTA: Lipasa: 1 U Ph. Eur. = 1 U USP Amilasa: 1 U Ph. Eur. ≈ 4.15 U USP. Proteasa: 1 U Ph. Eur. ≈ 62.5 U USP	E (p)			x	0
A09AA02	Multienzimas (lipasa, proteasa, amilasa)	Sólido oral (cápsulas con microesferas gastroresistentes)	Pancreatina: 300 mg NOTA: Lipasa: 1 U Ph. Eur. = 1 U USP Amilasa: 1 U Ph. Eur. ≈ 4.15 U USP. Proteasa: 1 U Ph. Eur. ≈ 62.5 U USP	E (p)			x	0
A10 MEDICAMENTOS UTILIZADOS EN LA DIABETES								
A10A INSULINA Y ANÁLOGOS								
A10AB Insulinas y análogos inyectables de acción rápida								
A10AB01	Insulina humana	Sólido oral	500 mg	E		x	x	0
(acción rápida)	Líquido parenteral	100 UI/mL	G	x	x	x	P	
A10AB04	Insulina ultrarrápida (lispro)	Líquido parenteral (plumas/ car-tuchos)	100 UI/mL	E		x	x	P
A10AB05	Insulina ultrarrápida (asparta)	Líquido parenteral	100 UI/mL	E	x	x	x	P
A10AB05	Insulina ultrarrápida (asparta)	Líquido parenteral (plumas/ car-tuchos)	100 UI/mL	E	x	x	x	P
A10AC Insulinas y análogos inyectables de acción intermedia								
A10AC01	Insulina humana NPH (acción intermedia)	Líquido parenteral	100 UI/mL	G	x	x	x	P
A10AE Insulinas y análogos inyectables de acción prolongada								
A10AE04	Insulina glargina	Líquido parenteral	100 UI/mL - 300 UI/mL	E	x	x	x	P

CÓDIGO ATC	DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN	NIVEL PRESCRIPCIÓN	NIVEL ATENCIÓN			VÍA DE ADMINISTRACIÓN
					I	II	III	
A10AE04	Insulina glargina	Líquido parenteral (plumas/ car- tuchos)	100 UI/mL - 300 UI/mL	E	x	x	x	p
A10B MEDICAMENTOS PARA REDUCIR LA GLUCOSA EN SANGRE, EXCLUYE INSULINAS								
<i>A10BA Biguanidas</i>								
A10BA02	Metformina	Sólido oral	500 mg - 1000 mg	G	x	x	x	0
<i>A10BB Sulfonilureas</i>								
A10BB09	Gliclazida	Sólido oral (lib- eración prolonga- da)	30 mg	G	x	x	x	0
A10BB09	Gliclazida	Sólido oral (lib- eración prolonga- da)	60 mg	G	x	x	x	0
<i>A10BK Inhibidores del cotransportador de sodio-glucosa 2 (SGLT2)</i>								
A10BK01	Dapagliflozina	Sólido oral	10 mg	HE		x	x	0
A10BK03	Empagliflozina	Sólido oral	10 mg	HE		x	x	0
A10BK03	Empagliflozina	Sólido oral	25 mg	HE		x	x	0
A11 VITAMINAS								
A11A MULTIVITAMINAS, COMBINACIONES								
<i>A11AA Multivitaminas con minerales</i>								

CÓDIGO ATC	DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN	NIVEL PRESCRIPCIÓN	NIVEL ATENCIÓN			VÍA DE ADMINISTRACIÓN
					I	II	III	
A11AA03	Multivitaminas y otros minerales, incluido combinaciones: •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	0
A11C	VITAMINA A Y D, INCLUIDA. COMBINACIONES DE LAS DOS							
<i>A11CA</i>	<i>Vitamina A, monofármaco</i>							
A11CA01	Retinol (Vitamina A)	Líquido oral	50.000 UI	G	x	x	x	0
A11CA01	Retinol (Vitamina A)	Sólido oral (cápsula blanda)	50.000 UI	G	x	x	x	0
<i>A11CC</i>	<i>Vitamina D y análogos</i>							
A11CC04	Calcitriol	Sólido oral	0,5 mcg	E		x	x	0
A11D	VITAMINA B1, MONOFÁRMACO Y EN COMBINACIÓN CON VITAMINA B6 Y B12							
<i>A11DA</i>	<i>Vitamina B1, monofármaco</i>							

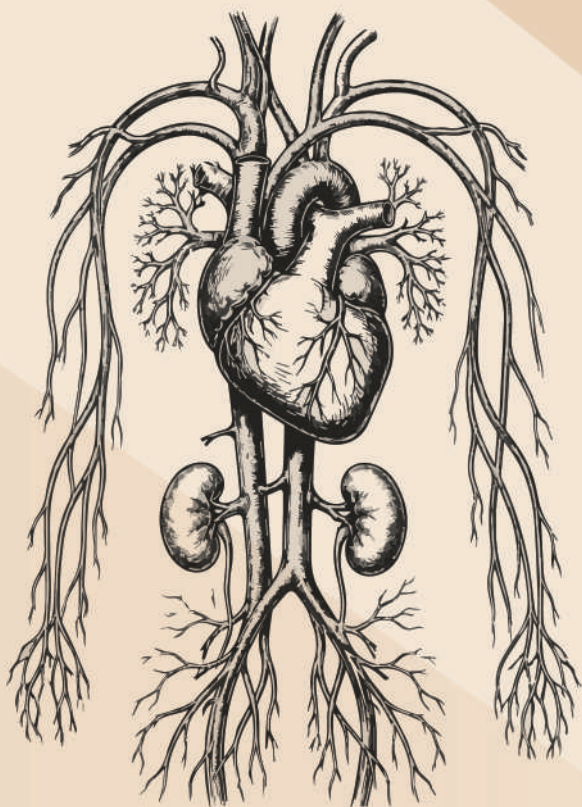
CÓDIGO ATC	DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN	NIVEL PRESCRIPCIÓN	NIVEL ATENCIÓN			VÍA DE ADMINISTRACIÓN
					I	II	III	
A11DA01	Tiamina (Vitamina B1)	Líquido parenteral	50 mg/mL	G	x	x	x	P
A11DA01	Tiamina (Vitamina B1)	Sólido oral	50 mg	G	x	x	x	O
<i>A11DB Vitamina B1 en combinación con vitamina B6 y/o vitamina B12</i>								
A11DB	Complejo B: • Tiamina (Vitamina B1) • Piridoxina (Vitamina B6) • Cianocobalamina (Vitamina B12) NOTA: Se describen los componentes y concentraciones mínimos necesarios de esta combinación se puede adherir otras vitaminas del Complejo B siempre y cuando se cumpla con los requisitos aquí detallados	Líquido parenteral	100 mg 100 mg 1 mg	G	x	x	x	P
A11DB	Complejo B: • Tiamina (Vitamina B1) • Piridoxina (Vitamina B6) • Cianocobalamina (Vitamina B12) NOTA: Se describen los componentes y concentraciones mínimos necesarios de esta combinación se puede adherir otras vitaminas del Complejo B siempre y cuando se cumpla con los requisitos aquí detallados	Sólido oral	≥ 4 mg ≥ 1 mg ≥ 1 mcg	G	x	x	x	O

CÓDIGO ATC	DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN	NIVEL PRESCRIPCIÓN	NIVEL ATENCIÓN			VÍA DE ADMINISTRACIÓN
					I	II	III	
A11DB	Complejo B: • Tiamina (Vitamina B1) • Piridoxina (Vitamina B6) • Cianocobalamina (Vitamina B12) NOTA: Se describen los componentes y concentraciones mínimos necesarios de esta combinación se puede adherir otras vitaminas del Complejo B siempre y cuando se cumpla con los requisitos aquí detallados	Sólido parenteral	200 mg 50 mg 0,03 mg	H		x	x	P
A11G ÁCIDO ASCÓRBICO (VITAMINA C), INCLUIDO COMBINACIONES								
<i>A11GA Ácido ascórbico (Vitamina C), monofármaco</i>								
A11GA01	Ácido ascórbico (Vitamina C)	Líquido parenteral	100 mg/mL	H		x	x	P
A11H OTRAS PREPARACIONES								
<i>A11HA Otras preparaciones vitamínicas, monofármacos</i>								
A11HA02	Piridoxina (Vitamina B6)	Líquido parenteral	150 mg/mL	G	x	x	x	P
A11HA02	Piridoxina (Vitamina B6)	Sólido oral	100 mg	G	x	x	x	O
A11J OTROS PRODUCTOS VITAMÍNICOS, COMBINACIONES								
<i>A11JA Combinaciones de vitaminas</i>								
A11JA	Combinaciones de vitaminas compatibles con NPT	Líquido parenteral		G	x	x	x	P
A12 SUPLEMENTOS MINERALES								
A12A CALCIO								
<i>A12AA Calcio</i>								
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
A12C OTROS SUPLEMENTOS MINERALES								
<i>A12CB Zinc</i>								
A12CB01	Sulfato de Zinc	Líquido oral	2 mg/mL	G	x	x	x	O

CÓDIGO ATC	DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN	NIVEL PRESCRIPCIÓN	NIVEL ATENCIÓN			VÍA DE ADMINISTRACIÓN
					I	II	III	
A12CB01	Sulfato de Zinc	Líquido oral	5 mg/mL	G	x	x	x	0
A12CB01	Sulfato de Zinc	Líquido oral	20 mg/5 mL	G	x	x	x	0
A12CB01	Sulfato de Zinc	Sólido oral (dispersable)	20 mg	G	x	x	x	0

Sangre y órganos formadores de sangre

GRUPO B



La atención oportuna de las enfermedades hematológicas fortalece la seguridad del paciente y la continuidad de la atención.

G. TERAPÉUTICOS	4
G. FARMACOLÓGICOS	10
G. QUÍM - TERAP	24

CÓDIGO ATC	DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN	NIVEL PRESCRIPCIÓN	NIVEL ATENCIÓN			VÍA DE ADMINISTRACIÓN
					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	0
B01AB Grupo Heparina								
B01AB01	Heparina (no fraccionada)	Líquido parenteral	5000 UI/mL	HE		x	x	P
B01AB05	Enoxaparina	Líquido parenteral	2000 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	G	x	x	x	0
B01AC04	Clopidogrel	Sólido oral	300 mg	G	x	x	x	0
B01AC06	Ácido acetilsalicílico	Sólido oral	100 mg	G	x	x	x	0
B01AC17	Tirofiban	Líquido parenteral	0,25 mg/mL	HE (p)			x	P
B01AC24	Ticagrelor	Sólido oral	60 mg	HE		x	x	0
B01AC24	Ticagrelor	Sólido oral	90 mg	HE		x	x	0
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
B01AF Inhibidores directos del factor Xa								
B01AF01	Rivaroxabán	Sólido oral	2,5 mg - 20 mg	F, HE	x	x	x	0
B01AF02	Apixabán	Sólido oral	5 mg	F, HE	x	x	x	0
B02 ANTIHEMORRÁGICOS								
B02A ANTIFIBRINOLÍTICOS								
B02AA Aminoácidos								
B02AA02	Ácido tranexámico	Líquido parenteral	100 mg/mL	K, HE	x	x	x	P
B02AA02	Ácido tranexámico	Sólido oral	250 mg	E		x	x	0

CÓDIGO ATC	DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN	NIVEL PRESCRIPCIÓN	NIVEL ATENCIÓN			VÍA DE ADMINISTRACIÓN
					I	II	III	
B02AA02	Ácido tranexámico	Sólido oral	500 mg	E		x	x	0
B02B VITAMINA K Y OTROS HEMOSTÁTICOS								
<i>B02BA Vitamina K</i>								
B02BA01	Fitomenadiona	Líquido parenteral	10 mg/mL	G	x	x	x	P (IV, IM)
<i>B02BB Fibrinógeno</i>								
B02BB01	Fibrinógeno Humano (Factor I)	Sólido parenteral	1 g	HE (p)		x	x	P (IV)
<i>B02BD Factores de coagulación sanguínea</i>								
B02BD01	Factor de coagulación IX, II, VII y X, en combinación (complejo de Protrombina Humana)	Sólido parenteral	Factor II (280 -760 UI), Factor VII (180 - 480 UI), Factor IX (500 UI), Factor X (360 - 600 UI), Proteína C (260 - 620 UI) Proteína S (240 - 640 UI)	HE (p)		x	x	P (IV)
B02BD02	Factor de coagulación VIII plasmático	Sólido parenteral	250 UI - 2.000 UI	E		x	x	P
B02BD02	Factor de coagulación VIII recombinante	Sólido parenteral	250 UI - 2.000 UI	E		x	x	P
B02BD04	Factor de coagulación IX plasmático	Sólido parenteral	250 UI - 1.200 UI	E (p)		x	x	P
B02BD04	Factor de coagulación IX recombinante	Sólido parenteral	250 UI - 1.200 UI	E (p)		x	x	P

CÓDIGO ATC	DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN	NIVEL PRESCRIPCIÓN	NIVEL ATENCIÓN			VÍA DE ADMINISTRACIÓN
					I	II	III	
B02BD06	Factor de von Willebrand F(vW) + factor VIII de la coagulación (FVIII).	Sólido parenteral	500 UI + 500 UI	E (p)		x	x	Uso exclusivo intravenoso P(IV)
B02BD06	Factor de von Willebrand F(vW) + factor VIII de la coagulación (FVIII).	Sólido parenteral	1000 UI + 1000 UI	E (p)		x	x	Uso exclusivo intravenoso P(IV)
<i>B02BX Otros hemostáticos sistémicos</i>								
B02BX05	Eltrombopag	Sólido oral	25 mg	HE (p)			x	0
B02BX05	Eltrombopag	Sólido oral	50 mg	HE (p)			x	0
B02BX06	Emicizumab	Líquido parenteral	30 mg/mL	HE (p)			x	P (SC)
B02BX06	Emicizumab	Líquido parenteral	150 mg/mL	HE (p)			x	P (SC)
B03 PREPARADOS ANTIANÉMICOS								
B03A PREPARADOS DE HIERRO								
<i>B03AA Hierro bivalente, preparaciones orales</i>								
B03AA07	Sulfato ferroso	Líquido oral	25 mg/mL (equivalente a hierro elemental)	G	x	x	x	0
B03AA07	Sulfato ferroso	Líquido oral	25 - 50 mg/5 mL (equivalente a hierro elemental)	G	x	x	x	0

CÓDIGO ATC	DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN	NIVEL PRESCRIPCIÓN	NIVEL ATENCIÓN			VÍA DE ADMINISTRACIÓN
					I	II	III	
B03AA07	Sulfato ferroso	Sólido oral	50 mg - 100 mg (equivalente a hierro elemental)	G	x	x	x	0
<i>B03AC Hierro, preparaciones parenterales</i>								
B03AC	Hierro sacarato (complejo de saca-rosa e hidróxido de hierro III)	Líquido parenteral	100 mg/5 mL (equivalente a hierro elemental)	E		x	x	P (IV)
<i>B03AD Hierro en combinación con ácido fólico</i>								
B03AD	Sales de hierro + ácido fólico	Sólido oral	60 mg + 400 mcg	G	x	x	x	0
<i>B03AE Hierro en otras combinaciones</i>								
B03AE04	Hierro, multivitam- inas 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	0
B03B VITAMINA B12 Y ÁCIDO FÓLICO								
<i>B03BB Ácido fólico y derivados</i>								
B03BB01	Ácido fólico	Sólido oral	1 mg	G	x	x	x	0
B03BB01	Ácido fólico	Sólido oral	5 mg	G	x	x	x	0
B03X OTROS PREPARADOS ANTIANÉMICOS								
<i>B03XA OTROS PREPARADOS ANTIANÉMICOS</i>								
B03XA01	Eritropoyetina (epoetina)	Líquido parenteral	2.000 UI - 30.000 UI	E		x	x	P
B03XA01	Eritropoyetina (epoetina)	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								
<i>B05AA Sucedáneos de sangre y fracciones de proteínas plasmáticas</i>								
B05AA01	Albúmina humana	Líquido parenteral	20%	E (p)		x	x	P

CÓDIGO ATC	DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN	NIVEL PRESCRIPCIÓN	NIVEL ATENCIÓN			VÍA DE ADMINISTRACIÓN
					I	II	III	
B05AA06	Agentes de gelatina	Líquido parenteral	3,50%	H		x	x	P
B05AA06	Agentes de gelatina	Líquido parenteral	4%	H		x	x	P
B05AA06	Agentes de gelatina	Líquido parenteral	5,50%	H		x	x	P
B05B SOLUCIONES INTRAVENOSAS								
<i>B05BA Soluciones para nutrición parenteral</i>								
B05BA01	Aminoácidos	Líquido parenteral	10%	HE		x	x	P
B05BA01	Aminoácidos	Líquido parenteral	15%	HE		x	x	P
B05BA02	Emulsiones grasas (lípidos)	Líquido parenteral	10%	HE		x	x	P
B05BA02	Emulsiones grasas (lípidos)	Líquido parenteral	20%	HE		x	x	P
B05BA03	Carbohidratos (dex- trosa en agua)	Líquido parenteral	5%	G	x	x	x	P
B05BA03	Carbohidratos (dex- trosa en agua)	Líquido parenteral	10%	G	x	x	x	P
B05BA03	Carbohidratos (dex- trosa en agua)	Líquido parenteral	50%	H		x	x	P
<i>B05BB Soluciones que afectan el balance electrolítico</i>								
B05BB02	Electrolitos con carbohidratos (dextrosa en solución salina)	Líquido parenteral	5 % + 0,9 %	G	x	x	x	P
<i>B05BC Soluciones que producen diuresis osmótica</i>								
B05BC01	Manitol	Líquido parenteral	20%	HE		x	x	P
B05C SOLUCIONES DE IRRIGACIÓN								
<i>B05CB Soluciones salinas</i>								
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
<i>B05DB Soluciones hipertónicas</i>								

CÓDIGO ATC	DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN	NIVEL PRESCRIPCIÓN	NIVEL ATENCIÓN			VÍA DE ADMINISTRACIÓN
					I	II	III	
B05DB	Soluciones hip- ertónicas (diálisis peritoneal)	Líquido parenteral	1,5 % - 4,5 %	E		x	x	P
B05X ADITIVOS PARA SOLUCIONES I.V.								
<i>B05XA Soluciones de electrolitos</i>								
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
<i>B05XX Otros aditivos para soluciones Intravenosas</i>								
B05XX	Oligoelementos	Líquido parenteral		HE		x	x	P

Sistema cardiovascular

GRUPO C



La prevención y el tratamiento de las enfermedades cardiovasculares constituyen una prioridad para la salud pública.

G. TERAPÉUTICOS	8
G. FARMACOLÓGICOS	19
G. QUÍM - TERAP	25

CÓDIGO ATC	DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN	NIVEL PRESCRIPCIÓN	NIVEL ATENCIÓN			VÍA DE ADMINISTRACIÓN
					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
C01AA05	Digoxina	Sólido oral	62,5 mcg	F, E	x	x	x	0
C01AA05	Digoxina	Sólido oral	250 mcg	F, E	x	x	x	0
C01AA05	Digoxina	Líquido oral	50 mcg/mL	E		x	x	0
C01B ANTIARRÍTMICOS DE CLASE I Y III								
C01BD Antiarrítmicos clase III								
C01BD01	Amiodarona	Líquido parenteral	50 mg/mL	HE		x	x	P
C01BD01	Amiodarona	Sólido oral	200 mg	F, E	x	x	x	0
C01C ESTIMULANTES CARDÍACOS EXCLUIDOS 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)
C01D VASODILADORES USADOS EN ENFERMEDADES CARDÍACAS								
C01DA Nitratos orgánicos								
C01DA02	Trinitrato de glicerilo (nitroglicerina)	Líquido parenteral	5 mg/mL	HE		x	x	P

CÓDIGO ATC	DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN	NIVEL PRESCRIPCIÓN	NIVEL ATENCIÓN			VÍA DE ADMINISTRACIÓN
					I	II	III	
C01DA08	Dinitrato de isosor-bida	Sólido oral (sublin-gual)	5 mg	G	x	x	x	0
C01DA14	Mononitrato de isosorbida	Sólido oral	20 mg	G	x	x	x	0
C01E	OTROS PREPARADOS CARDÍACOS							
<i>C01EA</i>	<i>Prostaglandinas</i>							
C01EA01	Alprostadil	Líquido parenteral	20 mcg/mL	E		x	x	P
C01EA01	Alprostadil	Líquido parenteral	500 mcg/mL	E		x	x	P
<i>C01EB</i>	<i>Otras preparaciones cardíacas</i>							
C01EB10	Adenosina	Líquido parenteral	3 mg/mL	E		x	x	P
C02	ANTIHIPERTENSIVOS							
C02A	ANTIADRENÉRGICOS DE ACCIÓN CENTRAL							
<i>C02AB</i>	<i>Metildopa</i>							
C02AB01	Metildopa (levógira)	Sólido oral	250 mg	F, E	x	x	x	0
C02AB01	Metildopa (levógira)	Sólido oral	500 mg	F, E	x	x	x	0
C02C	ANTIADRENÉRGICOS DE ACCIÓN PERIFÉRICA							
<i>C02CA</i>	<i>Antagonistas de los receptores alfa-adrenérgicos</i>							
C02CA04	Doxazosina	Sólido oral	2 mg	E	x	x	x	0
C02CA04	Doxazosina	Sólido oral	4 mg	E	x	x	x	0
C02D	AGENTES QUE ACTÚAN SOBRE EL MÚSCULO LISO ARTERIOLAR							
<i>C02DB</i>	<i>Derivados de la hidrazinoflazina</i>							
C02DB02	Hidralazina	Líquido parenteral	20 mg/mL	K, HE	x	x	x	P
C02DB02	Hidralazina	Sólido oral	50 mg	H		x	x	0
<i>C02DD</i>	<i>Derivados del nitroferriicianuro</i>							
C02DD01	Nitroprusiato sódico	Líquido parenteral	50 mg	HE		x	x	P
C02DD01	Nitroprusiato sódico	Sólido parenteral	50 mg	HE		x	x	P
C03	DIURÉTICOS							
C03B	DIURÉTICOS DE TECHO BAJO, EXCLUYE TIAZIDAS							
<i>C03BA</i>	<i>Sulfonamidas, monofármaco</i>							

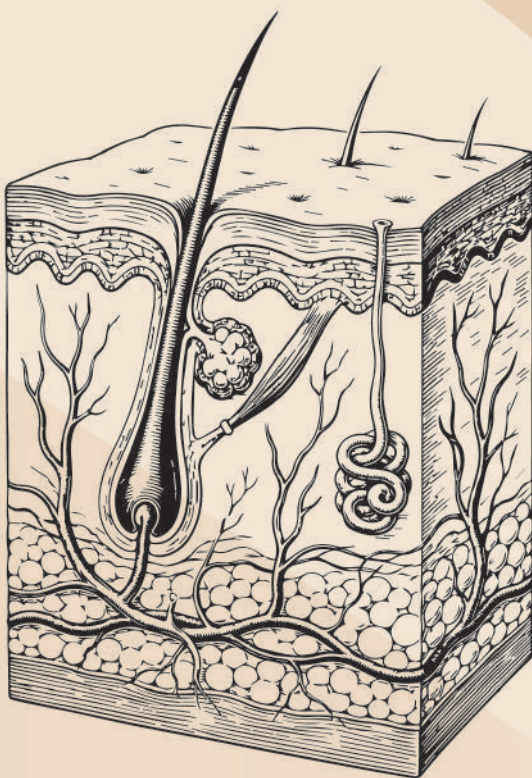
CÓDIGO ATC	DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN	NIVEL PRESCRIPCIÓN	NIVEL ATENCIÓN			VÍA DE ADMINISTRACIÓN
					—	=	≡	
C03BA04	Clortalidona	Sólido oral	25 mg	G	x	x	x	0
C03BA04	Clortalidona	Sólido oral	50 mg	G	x	x	x	0
C03C DIURÉTICOS DE TECHO ALTO								
<i>C03CA Sulfonamidas, monofármaco</i>								
C03CA01	Furosemida	Líquido parenteral	10 mg/mL	G	x	x	x	P
C03CA01	Furosemida	Sólido oral	40 mg	G	x	x	x	0
C03D ANTAGONISTAS DE LA ALDOSTERONA Y OTROS AGENTES AHORRADORES DE POTASIO								
<i>C03DA Antagonistas de la aldosterona</i>								
C03DA01	Espironolactona	Sólido oral	25 mg	G	x	x	x	0
C03DA01	Espironolactona	Sólido oral	100 mg	G	x	x	x	0
C03DA05	Finerenona	Sólido oral	10 mg	HE (p)		x	x	0
C03DA05	Finerenona	Sólido oral	20 mg	HE (p)		x	x	0
C05 VASOPROTECTORES								
C05B TERAPIA ANTIVARICOSA								
<i>C05BB Agentes esclerosantes para inyección local</i>								
C05BB02	Polidocanol	Líquido parenteral	3%	E		x	x	P
C07 AGENTES BETABLOQUEANTES								
C07A AGENTES BETABLOQUEANTES								
<i>C07AA Agentes beta-bloqueantes, no selectivos</i>								
C07AA05	Propranolol	Líquido parenteral	1 mg/mL	E		x	x	P
C07AA05	Propranolol	Sólido oral	10 mg	E	x	x	x	0
C07AA05	Propranolol	Sólido oral	40 mg	E	x	x	x	0
C07AA05	Propranolol	Sólido oral	80 mg	E	x	x	x	0
<i>C07AB Agentes beta- bloqueantes selectivos</i>								
C07AB03	Atenolol	Sólido oral	50 mg	G	x	x	x	0
C07AB03	Atenolol	Sólido oral	100 mg	G	x	x	x	0
<i>C07AG Agentes bloqueantes alfa y beta</i>								
C07AG01	Labetalol	Líquido parenteral	5 mg/mL	HE		x	x	P

CÓDIGO ATC	DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN	NIVEL PRESCRIPCIÓN	NIVEL ATENCIÓN			VÍA DE ADMINISTRACIÓN
					I	II	III	
C07AG01	Labetalol	Sólido oral	200 mg	E		x	x	0
C07AG02	Carvedilol	Sólido oral	6,25 mg - 25 mg	E	x	x	x	0
C08 BLOQUEADORES DE LOS CANALES DE CALCIO								
C08C BLOQUEADORES SELECTIVOS DE LOS CANALES DE CALCIO CON EFECTOS PRINCIPALMENTE VASCULARES								
<i>C08CA Derivados de dihidropiridina</i>								
C08CA01	Amlodipina	Sólido oral	5 mg	G	x	x	x	0
C08CA01	Amlodipina	Sólido oral	10 mg	G	x	x	x	0
C08CA05	Nifedipina	Sólido oral	10 mg	E	x	x	x	0
C08CA06	Nimodipina	Sólido oral	60 mg	HE (p)		x	x	0
C08D BLOQUEADORES SELECTIVOS DE LOS CANALES DE CALCIO CON EFECTOS CARDÍACOS DIRECTOS								
<i>C08DB Derivados de benzotiazepina</i>								
C08DB01	Diltiazem	Líquido parenteral	5 mg/mL	HE		x	x	P
C08DB01	Diltiazem	Sólido parenteral	25 mg	HE		x	x	P
C08DB01	Diltiazem	Sólido oral	60 mg	E	x	x	x	0
C08DB01	Diltiazem	Sólido oral (liberación prolongada)	90 mg	E	x	x	x	0
C08DB01	Diltiazem	Sólido oral (liberación prolongada)	120 mg	E	x	x	x	0
C09 AGENTES QUE ACTÚAN SOBRE EL SISTEMA RENINA-ANGIOTENSINA								
C09A INHIBIDORES ECA, MONOFÁRMACOS								
<i>C09AA Inhibidores de la ECA, monofármacos</i>								
C09AA02	Enalapril	Líquido parenteral	1,25 mg/mL	HE		x	x	P
C09AA02	Enalapril	Sólido oral	5 mg	G	x	x	x	0
C09AA02	Enalapril	Sólido oral	10 mg	G	x	x	x	0
C09AA02	Enalapril	Sólido oral	20 mg	G	x	x	x	0

CÓDIGO ATC	DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN	NIVEL PRESCRIPCIÓN	NIVEL ATENCIÓN			VÍA DE ADMINISTRACIÓN
					I	II	III	
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	G	x	x	x	0
C09CA01	Losartán	Sólido oral	100 mg	G	x	x	x	0
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 + amlodipino	Sólido oral	80 mg + 10 mg	G	x	x	x	0
C09DB04	Telmisartán + amlodipino	Sólido oral	80 mg + 5 mg	G	x	x	x	0
C09DB04	Telmisartán + amlodipino	Sólido oral	40 mg + 10 mg	G	x	x	x	0
C09DB04	Telmisartán + amlodipino	Sólido oral	40 mg + 5 mg	G	x	x	x	0
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	G	x	x	x	0
C10AA01	Simvastatina	Sólido oral	40 mg	G	x	x	x	0
C10AA05	Atorvastatina	Sólido oral	20 mg	G	x	x	x	0
C10AA05	Atorvastatina	Sólido oral	40 mg	G	x	x	x	0
C10AA05	Atorvastatina	Sólido oral	80 mg	E		x	x	0
C10AB Fibratos								
C10AB04	Gemfibrozilo	Sólido oral	600 mg	G	x	x	x	0

Dermatológicos

GRUPO D



El manejo integral de las enfermedades dermatológicas contribuye a prevenir complicaciones y preservar la calidad de vida.

G. TERAPÉUTICOS	8
G. FARMACOLÓGICOS	10
G. QUÍM - TERAP	17

CÓDIGO ATC	DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN	NIVEL PRESCRIPCIÓN	NIVEL ATENCIÓN			VÍA DE ADMINISTRACIÓN
					I	II	III	
D	DERMATOLÓGICOS							
D01	ANTIFÚNGICOS DE USO DERMATOLÓGICO							
D01A	ANTIFÚNGICOS DE USO TÓPICO							
D01AA	Antibióticos							
D01AA20	Zinc + Nistatina	Semisó- lido cutáneo		G	x	x	x	T
D01AC	Derivados de imidazol y triazol							
D01AC01	Clotrimazol	Semisó- lido cutáneo	1%	G	x	x	x	T
D01AC01	Clotrimazol	Líquido cutáneo	1%	G	x	x	x	T
D01AE	Otros antifúngicos de uso tópico							
D01AE15	Terbinafina	Semisó- lido 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	Semisó- lido cutáneo		G	x	x	x	T
D02AE	Productos de carbamida (urea)							
D02AE01	Urea (carbamida)	Semisó- lido cutáneo	5 % - 20 %	G	x	x	x	T
D03	PREPARADOS PARA EL TRATAMIENTO DE HERIDAS Y ÚLCERAS							
D03A	CICATRIZANTES							
D03AX	Otros cicatrizantes							

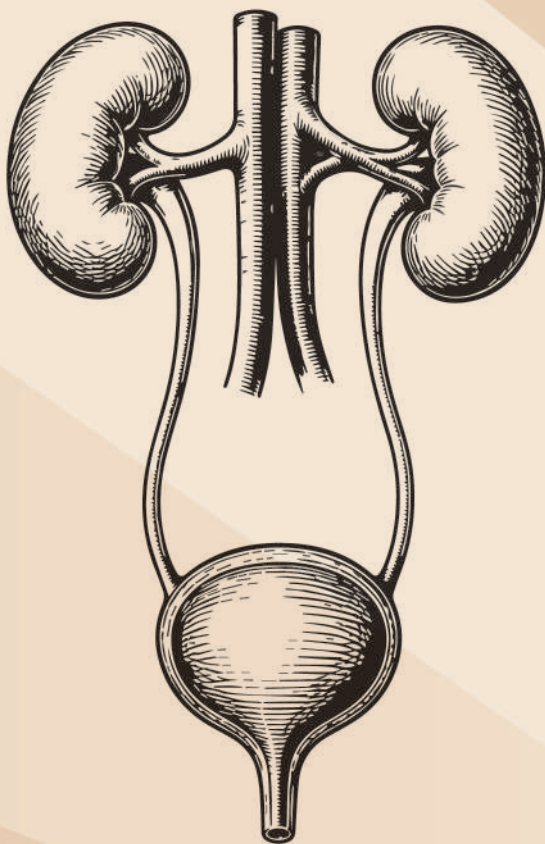
CÓDIGO ATC	DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN	NIVEL PRESCRIPCIÓN	NIVEL ATENCIÓN			VÍA DE ADMINISTRACIÓN
					I	II	III	
D03AX12	Trolamina	Líquido cutáneo	0,67%	H		x	x	T
D04 ANTIPRURÍTICOS, INCLUIDOS ANTIHISTAMÍNICOS, ANESTÉSICOS, ETC.								
D04A ANTIPRURÍTICOS, INCLUIDOS ANTIHISTAMÍNICOS, ANESTÉSICOS, ETC.								
<i>D04AB Anestésicos para uso tópico</i>								
D04AB01	Lidocaína	Semisó- lido cutáneo	2%	G	x	x	x	T
D04AB01	Lidocaína	Semisó- lido cutáneo	5%	G	x	x	x	T
D04AB01	Lidocaína	Líquido cutáneo	10%	G	x	x	x	T
D05 ANTIPSORIÁSICOS								
D05A ANTIPSORIÁSICOS PARA USO TÓPICO								
<i>D05AA Alquitranes</i>								
D05AA	Alquitrán de hulla	Líquido cutáneo	5%	G	x	x	x	T
<i>D05AX Otros antipsoriáticos para uso tópico</i>								
D05AX52	Calcipotriol + Betametasona dipropionato	Semisó- lido cutáneo	(50 mcg + 0,5 mg) /g	E		x	x	T
D06 ANTIBIÓTICOS Y QUIMIOTERAPÉUTICOS PARA USO DERMATOLÓGICO								
D06A ANTIBIÓTICOS DE USO TÓPICO								
<i>D06AX Otros antibióticos de uso tópico</i>								
D06AX01	Ácido fusídico	Semisó- lido cutáneo	2%	G	x	x	x	T
D06B QUIMIOTERAPÉUTICOS DE USO TÓPICO								
<i>D06BA Sulfonamidas</i>								
D06BA01	Sulfadiazina de plata	Semisó- lido cutáneo	1%	G	x	x	x	T
D07 CORTICOESTEROIDES, PREPARADOS DERMATOLÓGICOS								
D07A CORTICOESTEROIDES, MONOFÁRMACOS								

CÓDIGO ATC	DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN	NIVEL PRESCRIPCIÓN	NIVEL ATENCIÓN			VÍA DE ADMINISTRACIÓN
					I	II	III	
D07AA Corticoesteroides, débiles (grupo I)								
D07AA02	Hidrocortisona	Semisó- lido cutáneo	0,50%	G	x	x	x	T
D07AA02	Hidrocortisona	Líquido cutáneo	0,50%	G	x	x	x	T
D07AA02	Hidrocortisona	Semisó- lido cutáneo	1%	G	x	x	x	T
D07AA02	Hidrocortisona	Líquido cutáneo	1%	G	x	x	x	T
D07AC Corticoesteroides, potentes (grupo III)								
D07AC01	Betametasona	Semisó- lido cutáneo	0,05%	E	x	x	x	T
D07AC01	Betametasona	Líquido cutáneo	0,05%	E	x	x	x	T
D07AC01	Betametasona	Semisó- lido cutáneo	0,10%	E	x	x	x	T
D07AC01	Betametasona	Líquido cutáneo	0,10%	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	Semisó- lido cutáneo	0,10%	G	x	x	x	T
D10AD04	Isotretinoína	Sólido oral	10 mg	E		x	x	O
D10AD04	Isotretinoína	Sólido oral	20 mg	E		x	x	O
D10AE Peróxidos								
D10AE01	Peróxido de benzoilo	Semisó- lido cutáneo	5%	G	x	x	x	T
D10AE01	Peróxido de benzoilo	Líquido cutáneo	5%	G	x	x	x	T
D10AE01	Peróxido de benzoilo	Semisó- lido cutáneo	10%	G	x	x	x	T

CÓDIGO ATC	DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN	NIVEL PRESCRIPCIÓN	NIVEL ATENCIÓN			VÍA DE ADMINISTRACIÓN
					I	II	III	
D10AE01	Peróxido de benzoilo	Líquido cutáneo	10%	G	x	x	x	T
<i>D10AF Antiinfecciosos para el tratamiento del acné</i>								
D10AF01	Clindamicina	Líquido cutáneo	1%	E	x	x	x	T
D10AF02	Eritromicina	Líquido cutáneo	4%	E	x	x	x	T

Sistema genitourinario y hormonas sexuales

GRUPO G



La salud sexual y reproductiva requiere intervenciones terapéuticas oportunas a lo largo del curso de vida.

G. TERAPÉUTICOS

4

G. FARMACOLÓGICOS

12

G. QUÍM - TERAP

17

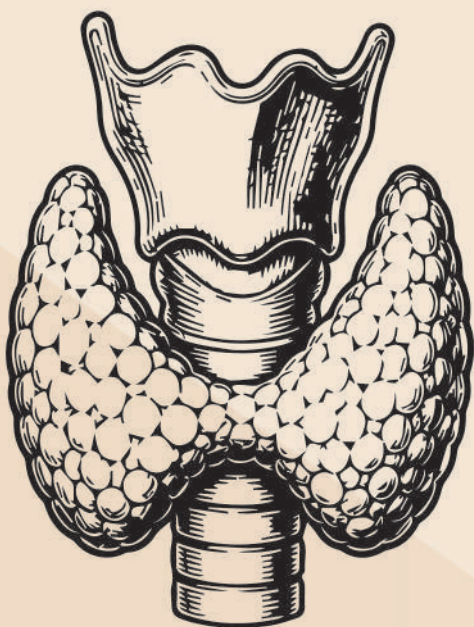
CÓDIGO ATC	DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL	FORMA FARMACEÚTICA	CONCENTRACIÓN	NIVEL PRESCRIPCIÓN	NIVEL ATENCIÓN			VÍA DE ADMINISTRACIÓN				
					I	II	III					
G SISTEMA GENITO URINARIO Y HORMONAS SEXUALES												
G01 ANTIINFECCIOSOS Y ANTISÉPTICOS GINECOLÓGICOS												
G01A ANTIINFECCIOSOS Y ANTISÉPTICOS EXCLUYE COMBINACIONES CON CORTICOSTE- ROIDES												
G01AA Antibióticos												
G01AA10	Clindamicina	Sólido vaginal	100 mg	G	x	x	x	V				
G01AF Derivados de imidazol												
G01AF01	Metronidazol	Sólido vaginal	500 mg	G	x	x	x	V				
G01AF01	Metronidazol	Sólido vaginal	1000 mg	G	x	x	x	V				
G01AF02	Clotrimazol	Sólido vaginal	100 mg - 500 mg	G	x	x	x	V				
G01AF02	Clotrimazol	Semisóli- do vaginal	1%	G	x	x	x	V				
G01AF02	Clotrimazol	Semisóli- do vaginal	2%	G	x	x	x	V				
G02 OTROS GINECOLÓGICOS												
G02A UTEROTÓNICOS												
G02AB Alcaloides del cornezuelo de centeno												
G02AB01	Metilergometrina	Líquido parenteral	0,2 mg/mL	G	x	x	x	P				
G02AB01	Metilergometrina	Sólido oral	0,125 mg	G	x	x	x	0				
G02AB03	Ergometrina	Líquido parenteral	0,2 mg/mL	G	x	x	x	P				
G02AB03	Ergometrina	Sólido oral	0,125 mg	G	x	x	x	0				
G02AD Prostaglandinas												
G02AD06	Misoprostol	Sólido oral	200 mcg	(p)	x	x	x	0/V				
G02C OTROS GINECOLÓGICOS												
G02CB Inhibidores de prolactina												
G02CB03	Cabergolina	Sólido oral	0,5 mg	F, E	x	x	x	0				
G03 HORMONAS SEXUALES Y MODULADORES DEL SISTEMA GENITAL												
G03A ANTICONCEPTIVOS HORMONALES PARA USO SISTÉMICO												
G03AA Progestágenos y estrógenos, combinaciones fijas												

CÓDIGO ATC	DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN	NIVEL PRESCRIPCIÓN	NIVEL ATENCIÓN			VÍA DE ADMINISTRACIÓN
					I	II	III	
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 Progestágenos								
G03AC03	Levonorgestrel	Sólido oral	0,030 mg	G	x	x	x	O
G03AC03	Levonorgestrel	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
G03AD Anticonceptivos de emergencia								
G03AD01	Levonorgestrel	Sólido oral	0,75 mg	G	x	x	x	O
G03AD01	Levonorgestrel	Sólido oral	1,5 mg	G	x	x	x	O
G03B ANDRÓGENOS								
G03BA Derivados del (4) 3-oxoandrosten								
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
G03CA03	Estradiol	Sólido oral	1 mg	E		x	x	O
G03CA04	Estriol	Semisólido vaginal	0,10%	G	x	x	x	V
G03D PROGESTÁGENOS								
G03DA Derivados del (4)-pregnen								
G03DA04	Progesterona	Sólido oral	100 mg	E	x	x	x	O/V
G03F PROGESTÁGENOS Y ESTRÓGENOS EN COMBINACIÓN								

CÓDIGO ATC	DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN	NIVEL PRESCRIPCIÓN	NIVEL ATENCIÓN			VÍA DE ADMINISTRACIÓN
					I	II	III	
G03FA Progestágenos y estrógenos, combinaciones fijas								
G03FA12	Medroxiprogesterona + estrógenos conjugados	Sólido oral	2,5 mg + 0,625 mg	E		x	x	0
G03G GONADOTROPINAS Y OTROS ESTIMULANTES DE LA OVULACIÓN								
G03GB Estimulantes sintéticos de la ovulación								
G03GB02	Clomifeno	Sólido oral	50 mg	E		x	x	0
G03X OTRAS HORMONAS SEXUALES Y MODULADORES DEL SISTEMA GENITAL								
G03XB MODULADORES DEL RECEPTOR DE PROGESTERONA								
G03XB01	Mifepristona	Sólido oral	200 mg	(p)	x	x	x	0
G04 PRODUCTOS DE USO UROLÓGICO								
G04B PRODUCTOS UROLÓGICOS								
G04BD Medicamentos para la frecuencia urinaria y la incontinencia								
G04BD10	Darifenacina	Sólido oral	7,5 mg	E (p)		x	x	0
G04BD10	Darifenacina	Sólido oral	15 mg	E (p)		x	x	0
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	0
G04BE03	Sildenafil	Sólido oral	25 mg - 100 mg	HE			x	0
G04CB Inhibidores de la testosterona 5-alfa reductasa								
G04CB02	Dutasterida	Sólido oral	0,5 mg	E		x	x	0

Preparados hormonales sistémicos excluido hormonas sexuales e insulinas

GRUPO H



El manejo de las enfermedades endocrinas requiere terapias que contribuyan a restablecer el equilibrio fisiológico y la función orgánica.

G. TERAPÉUTICOS	5
G. FARMACOLÓGICOS	8
G. QUÍM - TERAP	11

CÓDIGO ATC	DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN	NIVEL PRESCRIPCIÓN	NIVEL ATENCIÓN			VÍA DE ADMINISTRACIÓN
					—	=	≡	
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
H01AC	Somatropina y agonistas de la somatropina							
H01AC01	Somatropina	Líquido parenteral	1,33 mg - 20 mg	HE (p)			x	P
H01AC01	Somatropina	Sólido parenteral	1,33 mg - 20 mg	HE (p)			x	P
H01B	HORMONAS DEL LÓBULO PITUITARIO POSTERIOR							
H01BA	Vasopresina y análogos							
H01BA01	Vasopresina (Argipresina)	Líquido parenteral	20 UI/mL	HE (p)		x	x	P
H01BA02	Desmopresina	Líquido para inhalación	100 mcg/mL	E		x	x	N
H01BA02	Desmopresina	Líquido parenteral	15 mcg/mL	E		x	x	P
H01BA02	Desmopresina	Sólido oral	0,1 mg	E		x	x	O
H01BA04	Terlipresina	Líquido parenteral	1 mg que equivale a 0,86 mg	HE		x	x	P
H01BA04	Terlipresina	Sólido parenteral	1 mg que equivale a 0,86 mg	HE		x	x	P
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)

CÓDIGO ATC	DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN	NIVEL PRESCRIPCIÓN	NIVEL ATENCIÓN			VÍA DE ADMINISTRACIÓN
					I	II	III	
H01CB02	Octreotida	Sólido parenteral (liberación prolonga- da)	20 mg	E (p)			x	P
H01CB02	Octreotida	Sólido parenteral (liberación prolonga- da)	30 mg	E (p)			x	P
H02 CORTICOSTEROIDES PARA USO SISTÉMICO								
H02A CORTICOESTEROIDES PARA USO SISTÉMICO, MONOFÁRMACOS								
<i>H02AA Mineralocorticoides</i>								
H02AA02	Fludrocortisona	Sólido oral	0,1 mg	F, E (p)	x	x	x	O
<i>H02AB Glucocorticoides</i>								
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
H02AB02	Dexametasona	Sólido oral	4 mg	G	x	x	x	O
H02AB02	Dexametasona	Sólido oral	8 mg	G	x	x	x	O
H02AB04	Metilprednisolona, acetato	Líquido parenteral	40 mg/mL	E		x	x	P
H02AB04	Metilprednisolona, acetato	Líquido parenteral	80 mg/mL	E		x	x	P
H02AB04	Metilprednisolona, succinato	Sólido parenteral	125 mg	E		x	x	P
H02AB04	Metilprednisolona, succinato	Sólido parenteral	500 mg	E		x	x	P
H02AB06	Prednisolona	Sólido oral	5 mg	G	x	x	x	O
H02AB06	Prednisolona	Sólido oral	20 mg	G	x	x	x	O
H02AB07	Prednisona	Sólido oral	5 mg	G	x	x	x	O
H02AB07	Prednisona	Sólido oral	20 mg	G	x	x	x	O
H02AB09	Hidrocortisona	Sólido oral	5 mg - 20 mg	E		x	x	O
H02AB09	Hidrocortisona, succinato sódico	Sólido parenteral	100 mg	G	x	x	x	P

CÓDIGO ATC	DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN	NIVEL PRESCRIPCIÓN	NIVEL ATENCIÓN			VÍA DE ADMINISTRACIÓN
					I	II	III	
H02AB09	Hidrocortisona, succinato sódico	Sólido parenteral	500 mg	G	x	x	x	P
H03 TERAPIA TIROIDEA								
H03A PREPARACIONES TIROIDEAS								
<i>H03AA Hormonas tiroideas</i>								
H03AA01	Levotiroxina sódica	Sólido oral	25 mcg - 200 mcg	E	x	x	x	0
H03B PREPARADOS ANTITIROIDEOS								
<i>H03BB Derivados de imidazol que contienen azufre</i>								
H03BB02	Tiamazol (metimazol)	Sólido oral	5 mg	E		x	x	0
H04 HORMONAS PANCREÁTICAS								
H04A HORMONAS GLUCOGENOLÍTICAS								
<i>H04AA Hormonas glucogenolíticas</i>								
H04AA01	Glucagón	Sólido parenteral	1 mg (1 UI)	G	x	x	x	P
H05 HOMEOSTASIS DEL CALCIO								
H05B AGENTES ANTIPARATIROIDEOS								
<i>H05BX Otros agentes antiparatiroideos</i>								
H05BX02	Paricalcitol	Líquido parenteral	5 mcg/mL	E (p)			x	P

Antiinfecciosos para uso sistémico

GRUPO J



El uso racional de los antimicrobianos es fundamental para preservar su eficacia terapéutica y proteger la salud pública.

G. TERAPÉUTICOS	6
G. FARMACOLÓGICOS	17
G. QUÍM - TERAP	56

CÓDIGO ATC	DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN	NIVEL PRESCRIPCIÓN	NIVEL ATENCIÓN			VÍA DE ADMINISTRACIÓN
					—	==	===	
J	ANTIINFECCIOSOS PARA USO SISTÉMICO							
J01	ANTIBACTERIANOS PARA USO SISTÉMICO							
J01A	TETRACICLINAS							
J01AA	Tetraciclinas							
J01AA02	Doxiciclina	Sólido oral	100 mg	G	x	x	x	O
J01AA12	Tigeciclina	Sólido parenteral	50 mg	HE		x	x	P
J01C	ANTIBACTERIANOS BETALACTÁMICOS, PENICILINAS							
J01CA	Penicilinas de amplio espectro							
J01CA01	Ampicilina	Sólido parenteral	500 mg	G	x	x	x	P
J01CA01	Ampicilina	Sólido parenteral	1000 mg	G	x	x	x	P
J01CA04	Amoxicilina	Sólido oral	500 mg	G	x	x	x	O
J01CA04	Amoxicilina	Sólido oral (polvo)	100 mg/mL	G	x	x	x	O
J01CA04	Amoxicilina	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	G	x	x	x	P
J01CE01	Bencilpenicilina (Penicilina G cristalina)	Sólido parenteral	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 betalactamasa							
J01CF01	Dicloxacilina	Sólido oral	500 mg	G	x	x	x	O
J01CF01	Dicloxacilina	Sólido oral (polvo)	125 mg/5 mL	G	x	x	x	O
J01CF01	Dicloxacilina	Sólido oral (polvo)	250 mg/5 mL	G	x	x	x	O
J01CF04	Oxacilina	Sólido parenteral	1000 mg	HE		x	x	P
J01CR	Combinaciones de penicilinas, incluido inhibidores de betalactamasas							

CÓDIGO ATC	DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN	NIVEL PRESCRIPCIÓN	NIVEL ATENCIÓN			VÍA DE ADMINISTRACIÓN
					I	II	III	
J01CR01	Ampicilina + sulbactam	Sólido parenteral	1000 mg + 500 mg	H		x	x	P
J01CR02	Amoxicilina + ácido clavulánico	Sólido oral	500 mg + 125 mg	G	x	x	x	O
J01CR02	Amoxicilina + ácido clavulánico	Sólido parenteral	1000 mg + 200 mg	H		x	x	P
J01CR02	Amoxicilina + ácido clavulánico	Sólido oral (polvo)	(125 mg + 31,25 mg) /5 mL	G	x	x	x	O
J01CR02	Amoxicilina + ácido clavulánico	Sólido oral (polvo)	(250 mg + 62,5 mg) /5 mL	G	x	x	x	O
J01CR04	Sultamicilina	Sólido oral	375 mg	G	x	x	x	O
J01CR04	Sultamicilina	Sólido oral	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								
<i>J01DB Cefalosporinas de primera generación</i>								
J01DB01	Cefalexina	Sólido oral	500 mg	G	x	x	x	O
J01DB01	Cefalexina	Sólido oral	250 mg/5 mL	G	x	x	x	O
J01DB04	Cefazolina	Sólido parenteral	1000 mg	K, H	x	x	x	P
<i>J01DC Cefalosporinas de segunda generación</i>								
J01DC02	Cefuroxima	Sólido oral (polvo)	125 mg/5 mL	G	x	x	x	O
J01DC02	Cefuroxima	Sólido oral (polvo)	250 mg/5 mL	G	x	x	x	O
J01DC02	Cefuroxima	Sólido oral	250 mg	G	x	x	x	O
J01DC02	Cefuroxima	Sólido oral	500 mg	G	x	x	x	O
J01DC02	Cefuroxima	Sólido parenteral	750 mg	E		x	x	P
<i>J01DD Cefalosporinas de tercera generación</i>								
J01DD01	Cefotaxima	Sólido parenteral	1.000 mg	HE (p)		x	x	P
J01DD02	Ceftazidima	Sólido parenteral	500 mg	HE (p)		x	x	P
J01DD02	Ceftazidima	Sólido parenteral	1000 mg	HE (p)		x	x	P

CÓDIGO ATC	DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN	NIVEL PRESCRIPCIÓN	NIVEL ATENCIÓN			VÍA DE ADMINISTRACIÓN
					I	II	III	
J01DD04	Ceftriaxona	Sólido parenteral	500 mg	K, HE (p)	x	x	x	P
J01DD04	Ceftriaxona	Sólido parenteral	1000 mg	K, HE (p)	x	x	x	P
J01DD52	Ceftazidima + avibactam	Sólido parenteral	2000 mg + 500 mg	E (p), HE (p)			x	P (IV)
J01DE Cefalosporinas de cuarta generación								
J01DE01	Cefepima	Sólido parenteral	1000 mg	HE (p)		x	x	P
J01DH Carbapenémicos								
J01DH02	Meropenem	Sólido parenteral	500 mg	HE (p)		x	x	P
J01DH02	Meropenem	Sólido parenteral	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	x	O
J01EE Combinaciones de sulfonamidas y trimetoprima, incl. derivados								
J01EE01	Cotrimoxazol (Sulfametoxazol + Trimetoprim)	Líquido parenteral	400 mg + 80 mg	HE		x	x	P
J01EE01	Cotrimoxazol (Sulfametoxazol + Trimetoprim)	Líquido parenteral	800 mg + 160 mg	HE		x	x	P
J01EE01	Cotrimoxazol (Sulfametoxazol + Trimetoprim)	Sólido parenteral	400 mg + 80 mg	HE		x	x	P
J01EE01	Cotrimoxazol (Sulfametoxazol + Trimetoprim)	Sólido parenteral	800 mg + 160 mg	HE		x	x	P
J01EE01	Cotrimoxazol (Sulfametoxazol + Trimetoprim)	Líquido oral	(200 mg + 40 mg)/5 mL	G	x	x	x	O
J01EE01	Cotrimoxazol (Sulfametoxazol + Trimetoprim)	Sólido oral	400 mg + 80 mg	G	x	x	x	O

CÓDIGO ATC	DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN	NIVEL PRESCRIPCIÓN	NIVEL ATENCIÓN			VÍA DE ADMINISTRACIÓN
					I	II	III	
J01EE01	Cotrimoxazol (Sulfametoxazol + Trimetoprim)	Sólido oral	800 mg + 160 mg	G	x	x	x	0
J01F MACRÓLIDOS, LINCOSAMIDAS Y ESTREPTOGRAMINAS								
<i>J01FA Macrólidos</i>								
J01FA01	Eritromicina	Sólido oral	250 mg	G	x	x	x	0
J01FA01	Eritromicina	Sólido oral	500 mg	G	x	x	x	0
J01FA01	Eritromicina	Sólido oral (polvo)	200 mg/5 mL	G	x	x	x	0
J01FA01	Eritromicina	Sólido oral (polvo)	400 mg/5 mL	G	x	x	x	0
J01FA02	Espiramicina	Sólido oral	3'000.000 UI	E (p)			x	0
J01FA09	Claritromicina	Sólido oral	500 mg	G	x	x	x	0
J01FA09	Claritromicina	Sólido parenteral	500 mg	HE (p)		x	x	P
J01FA09	Claritromicina	Sólido oral (polvo)	125 mg/5 mL	G	x	x	x	0
J01FA09	Claritromicina	Sólido oral (polvo)	250 mg/5 mL	G	x	x	x	0
J01FA10	Azitromicina	Sólido oral	250 mg	G	x	x	x	0
J01FA10	Azitromicina	Sólido oral	500 mg	G	x	x	x	0
J01FA10	Azitromicina	Sólido oral (polvo)	200 mg/5 mL	G	x	x	x	0
<i>J01FF Lincosamidas</i>								
J01FF01	Clindamicina	Líquido parenteral	150 mg/mL	HE (p)		x	x	P
J01FF01	Clindamicina	Sólido oral	300 mg	G	x	x	x	0
J01G AMINOGLUCÓSIDOS ANTIBACTERIANOS								
<i>J01GA Estreptomicinas</i>								
J01GA01	Estreptomicina	Sólido parenteral	1000 mg	G	x	x	x	P
<i>J01GB Otros aminoglucósidos</i>								
J01GB01	Tobramicina	Líquido para inhalación	60 mg/mL	HE (p)		x	x	I

CÓDIGO ATC	DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN	NIVEL PRESCRIPCIÓN	NIVEL ATENCIÓN			VÍA DE ADMINISTRACIÓN
					I	II	III	
J01GB01	Tobramicina	Sólido para in- halación	28 mg	HE (p)		x	x	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
J01M QUINOLONAS ANTIBACTERIANAS								
<i>J01MA Fluoroquinolonas</i>								
J01MA02	Ciprofloxacina	Líquido parenteral	2 mg/mL	HE		x	x	P
J01MA02	Ciprofloxacina	Líquido parenteral	10 mg/mL	HE		x	x	P
J01MA02	Ciprofloxacina	Líquido parenteral	20 mg/mL	HE		x	x	P
J01MA02	Ciprofloxacina	Sólido oral	500 mg	G	x	x	x	O
J01MA12	Levofloxacina	Líquido parenteral	5 mg/mL	HE		x	x	P
J01MA12	Levofloxacina	Sólido oral	250 mg	E		x	x	O
J01MA12	Levofloxacina	Sólido oral	500 mg	E		x	x	O
J01X OTROS ANTIBACTERIANOS								
<i>J01XA Glicopéptidos antibacterianos</i>								
J01XA01	Vancomicina	Sólido parenteral	500 mg	HE (p)		x	x	P
J01XA01	Vancomicina	Sólido parenteral	1000 mg	HE (p)		x	x	P
<i>J01XB Polimixinas</i>								
J01XB01	Colistina	Sólido parenteral	100 mg	H		x	x	P
<i>J01XD Derivados de imidazol</i>								
J01XD01	Metronidazol	Líquido parenteral	5 mg/mL	K, HE (p)	x	x	x	P
<i>J01XE Derivados del nitrofurano</i>								
J01XE01	Nitrofurantoína	Líquido oral	5 mg/mL	G	x	x	x	O
J01XE01	Nitrofurantoína	Sólido oral	100 mg	G	x	x	x	O
<i>J01XX Otros antibacterianos</i>								

CÓDIGO ATC	DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN	NIVEL PRESCRIPCIÓN	NIVEL ATENCIÓN			VÍA DE ADMINISTRACIÓN
					I	II	III	
J01XX01	Fosfomicina	Sólido oral	500 mg	G	x	x	x	O
J01XX01	Fosfomicina	Sólido oral (gránulos) Trometa- nol	3 g	G	x	x	x	O
J01XX01	Fosfomicina	Sólido oral (polvo)	250 mg/5 mL	G	x	x	x	O
J01XX01	Fosfomicina	Sólido parenteral	1 g	E		x	x	P
J01XX08	Linezolid	Líquido parenteral	2 mg/mL	HE (p)		x	x	P
J01XX08	Linezolid	Sólido oral	600 mg	E (p)		x	x	O
J02 ANTIMICÓTICOS PARA USO SISTÉMICO								
J02A ANTIMICÓTICOS PARA USO SISTÉMICO								
<i>J02AA Antibióticos</i>								
J02AA01	Anfotericina B	Sólido parenteral	50 mg	HE (p)		x	x	P
J02AA01	Anfotericina B	Líquido parenteral (formas lipídicas)	50 mg	HE (p)		x	x	P
J02AA01	Anfotericina B	Sólido parenteral (formas lipídicas)	50 mg	HE (p)		x	x	P
<i>J02AC Derivados de triazol y tetrazol</i>								
J02AC01	Fluconazol	Líquido parenteral	2 mg/mL	HE (p)		x	x	P
J02AC01	Fluconazol	Sólido oral	150 mg	G	x	x	x	O
J02AC02	Itraconazol	Líquido oral	10 mg/mL	E		x	x	O
J02AC02	Itraconazol	Sólido oral	100 mg	E		x	x	O
J02AC03	Voriconazol	Sólido oral	200 mg	E		x	x	O
J02AC03	Voriconazol	Sólido parenteral	200 mg	E		x	x	P
<i>J02AX Otros antimicóticos para uso sistémico</i>								
J02AX04	Caspofungina	Sólido parenteral	50 mg	HE (p)		x	x	P

CÓDIGO ATC	DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN	NIVEL PRESCRIPCIÓN	NIVEL ATENCIÓN			VÍA DE ADMINISTRACIÓN
					I	II	III	
J02AX04	Caspofungina	Sólido parenteral	70 mg	HE (p)		x	x	P
J04 ANTIMICOBACTERIANOS								
J04A MEDICAMENTOS PARA EL TRATAMIENTO DE LA TUBERCULOSIS								
<i>J04AB Antibióticos</i>								
J04AB01	Cicloserina	Sólido oral	250 mg	(p)	x	x	x	0
J04AB02	Rifampicina	Líquido oral	100 mg/5 mL	(p)	x	x	x	0
J04AB02	Rifampicina	Sólido oral	300 mg	(p)	x	x	x	0
J04AB30	Capreomicina	Sólido parenteral	1000 mg	(p)	x	x	x	P
<i>J04AC Hidrazidas</i>								
J04AC01	Isoniazida	Sólido oral	100 mg	(p)	x	x	x	0
J04AC01	Isoniazida	Sólido oral	300 mg	(p)	x	x	x	0
<i>J04AD Derivados de la tiocarbamida</i>								
J04AD03	Etionamida	Sólido oral	250 mg	(p)	x	x	x	0
J04AD03	Etionamida	Sólido oral	500 mg	(p)	x	x	x	0
<i>J04AK Otros medicamentos para el tratamiento de la tuberculosis</i>								
J04AK01	Pirazinamida	Sólido oral	500 mg	(p)	x	x	x	0
J04AK02	Etambutol	Sólido oral	400 mg	(p)	x	x	x	0
J04AK05	Bedaquilinea	Sólido oral	100 mg	(p)	x	x	x	0
J04AK06	Delamanid	Sólido oral	50 mg	(p)	x	x	x	0
J04AK08	Pretomanida	Sólido oral	200 mg	(p)	x	x	x	0
<i>J04AM Combinaciones de medicamentos para el tratamiento de la tuberculosis</i>								
J04AM02	Rifampicina + isoniazida	Sólido oral	75 mg + 50 mg	(p)	x	x	x	0
J04AM02	Rifampicina + isoniazida	Sólido oral	300 mg + 150 mg	(p)	x	x	x	0
J04AM03	Etambutol + isoniazida	Sólido oral	400 mg + 150 mg	(p)	x	x	x	0
J04AM05	Rifampicina + pirazinamida + isoniazida	Sólido oral	75 mg + 150 mg + 50 mg	(p)	x	x	x	0
J04AM06	Rifampicina + pirazinamida + etambutol + isoniazida	Sólido oral	150 mg + 400 mg + 275 mg + 75 mg	(p)	x	x	x	0

CÓDIGO ATC	DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN	NIVEL PRESCRIPCIÓN	NIVEL ATENCIÓN			VÍA DE ADMINISTRACIÓN
					I	II	III	
J04B MEDICAMENTOS PARA EL TRATAMIENTO DE LA LEPROA								
J04BA Medicamentos para el tratamiento de la lepra								
J04BA01	Clofazimina	Sólido oral	100 mg	E (p)		x	x	0
J04BA02	Dapsona	Sólido oral	100 mg	E (p)		x	x	0
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	0
J05AB01	Aciclovir	Sólido oral	200 mg - 800 mg	G	x	x	x	0
J05AB01	Aciclovir	Sólido parenteral	250 mg	HE		x	x	P
J05AB14	Valganciclovir	Sólido oral	450 mg	E		x	x	0
J05AE Inhibidores de la proteasa								
J05AE03	Ritonavir	Sólido oral	100 mg	(p)	x	x	x	0
J05AE10	Darunavir	Sólido oral	400 mg - 800 mg	(p)	x	x	x	0
J05AF Inhibidores nucleosídicos y nucleótidos de la transcriptasa inversa								
J05AF01	Zidovudina	Líquido oral	50 mg/5 mL	(p)	x	x	x	0
J05AF01	Zidovudina	Líquido parenteral	10 mg/mL	(p)	x	x	x	P
J05AF01	Zidovudina	Sólido oral	100 mg	(p)	x	x	x	0
J05AF01	Zidovudina	Sólido oral	300 mg	(p)	x	x	x	0
J05AF05	Lamivudina	Líquido oral	50 mg/5 mL	(p)	x	x	x	0
J05AF05	Lamivudina	Sólido oral	150 mg	(p)	x	x	x	0
J05AF06	Abacavir	Líquido oral	10 mg/mL	E (p)		x	x	0
J05AF06	Abacavir	Líquido oral	20 mg/mL	E (p)		x	x	0
J05AF06	Abacavir	Sólido oral	300 mg	(p)	x	x	x	0
J05AF07	Tenofovir disoproxil fumarato	Sólido oral	300 mg	(p)	x	x	x	0
J05AG Inhibidores no nucleosídicos de la transcriptasa inversa								

CÓDIGO ATC	DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN	NIVEL PRESCRIPCIÓN	NIVEL ATENCIÓN			VÍA DE ADMINISTRACIÓN
					I	II	III	
J05AG01	Nevirapina	Líquido oral	50 mg/5 mL	(p)	x	x	x	0
J05AG01	Nevirapina	Sólido oral	200 mg	(p)	x	x	x	0
J05AG03	Efavirenz	Líquido oral	30 mg/mL	(p)	x	x	x	0
J05AG03	Efavirenz	Sólido oral	50 mg - 600 mg	(p)	x	x	x	0
<i>J05AH Inhibidores de la neuraminidasa</i>								
J05AH02	Oseltamivir	Sólido oral	75 mg	(p)	x	x	x	0
<i>J05AJ Inhibidores de la integrasa</i>								
J05AJ01	Raltegravir	Sólido oral	400 mg	(p)	x	x	x	0
J05AJ03	Dolutegravir sódico	Sólido oral	50 mg	E (p)		x	x	0
<i>J05AP Antivirales para el tratamiento de infecciones por virus de la hepatitis C</i>								
J05AP01	Ribavirina	Sólido oral	200 mg - 600 mg	HE		x	x	0
J05AP08	Sofosbuvir	Sólido oral	400 mg	HE		x	x	0
J05AP51	Ledipasvir + sofosbuvir	Sólido oral	90 mg de + 400 mg	HE			x	0
J05AP55	Sofosbuvir + velpatasvir	Sólido oral	400 mg + 100 mg	HE			x	0
J05AP56	Sofosbuvir+ velpatasvir + voxilaprevir	Sólido oral	400 mg + 100 mg + 100 mg	HE			x	0
J05AP57	Glecaprevir + pibrentasvir	Sólido oral	100 mg + 40 mg	HE			x	0
<i>J05AR Antivirales para el tratamiento de infecciones por VIH, combinaciones</i>								
J05AR01	Zidovudina + lamivudina	Sólido oral	300 mg + 150 mg	(p)	x	x	x	0
J05AR02	Lamivudina + abacavir	Sólido oral	300 mg + 600 mg	(p)	x	x	x	0
J05AR03	Tenofovir disoproxil fumarato + emtricitabina	Sólido oral	300 mg + 200 mg	(p)	x	x	x	0
J05AR06	Tenofovir disoproxil fumarato+ emtricitabina + efavirenz	Sólido oral	300 mg + 200 mg + 600 mg	(p)	x	x	x	0

CÓDIGO ATC	DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN	NIVEL PRESCRIPCIÓN	NIVEL ATENCIÓN			VÍA DE ADMINISTRACIÓN
					I	II	III	
J05AR10	Lopinavir + ritonavir	Líquido oral	(80 mg + 20 mg)/mL	(p)	x	x	x	0
J05AR10	Lopinavir + ritonavir	Sólido oral	100 mg + 25 mg	(p)	x	x	x	0
J05AR10	Lopinavir + ritonavir	Sólido oral	200 mg + 50 mg	(p)	x	x	x	0
J06 SUEROS INMUNES E INMUNOGLOBULINAS								
J06A SUEROS INMUNES								
<i>J06AA Sueros inmunes</i>								
J06AA01	Diférica antitoxina	Líquido parenteral		G	x	x	x	P
J06AA02	Tetánica antitoxina	Líquido parenteral		G	x	x	x	P
J06AA03	Suero antiofídico polivalente	Líquido parenteral		G	x	x	x	P
J06AA03	Suero antiofídico polivalente	Sólido parenteral		G	x	x	x	P
J06B INMUNOGLOBULINAS								
<i>J06BA Inmunoglobulinas humanas normales</i>								
J06BA01	Inmunoglobulina humana normal para administración extravascular	Líquido parenteral	165 mg/mL - 200 mg/mL	H		x	x	P
J06BA02	Inmunoglobulina humana normal para administración intravascular	Líquido parenteral	50 mg/mL - 200 mg/mL	H		x	x	P
<i>J06BB Inmunoglobulinas específicas</i>								
J06BB01	Inmunoglobulina anti-D (Rh)	Líquido parenteral	125 mcg - 300 mcg (625 UI - 1500 UI)	E		x	x	P
J06BB02	Inmunoglobulina antitetánica	Líquido parenteral	200 UI - 500 UI	G	x	x	x	P
J06BB02	Inmunoglobulina antitetánica	Sólido parenteral	200 UI - 500 UI	G	x	x	x	P
J06BB04	Inmunoglobulina antihepatitis B	Líquido parenteral	10 mcg/0,5 mL	G	x	x	x	P

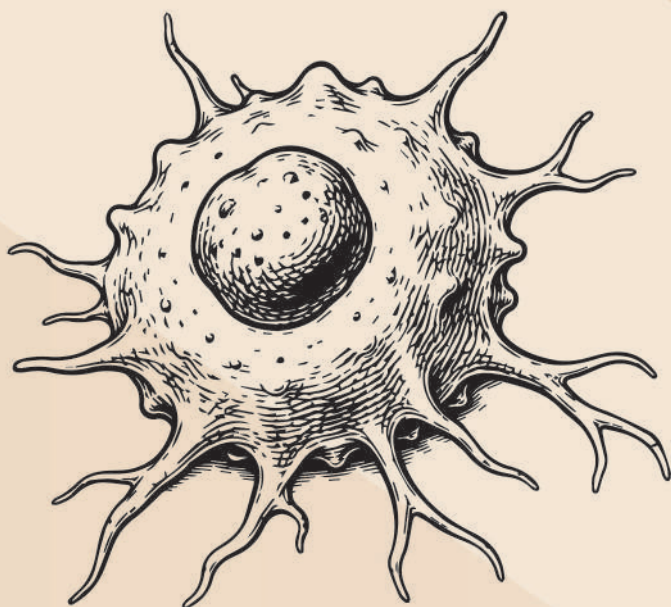
CÓDIGO ATC	DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN	NIVEL PRESCRIPCIÓN	NIVEL ATENCIÓN			VÍA DE ADMINISTRACIÓN
					I	II	III	
J06BB05	Inmunoglobulina antirrábica	Líquido parenteral	150 UI/mL - 1500 UI/mL	G	x	x	x	P
J07 VACUNAS								
J07A VACUNAS BACTERIANAS								
<i>J07AH Vacunas contra el meningococo</i>								
J07AH02	Vacuna antimenin-gococo	Líquido parenteral		G	x	x	x	P
J07AH02	Vacuna antimenin-gococo	Sólido parenteral		G	x	x	x	P
<i>J07AJ Vacunas contra la tos ferina</i>								
J07AJ52	Toxoide diftérico tetánico + vacuna pertussis (Vacuna triple DPT)	Líquido parenteral		G	x	x	x	P
<i>J07AL Vacunas contra el neumococo</i>								
J07AL02	Vacuna antineumo-coco (polisacárido y conjugado)	Líquido parenteral		G	x	x	x	P
<i>J07AM Vacunas contra el tétanos</i>								
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
<i>J07AN Vacuna contra la tuberculosis</i>								
J07AN01	Vacuna BCG antitu-berculosa	Sólido parenteral		G	x	x	x	P
J07B VACUNAS VIRALES								
<i>J07BB Vacunas contra la influenza</i>								
J07BB02	Vacuna de la influ-enza inactivado y separado, o antígeno superficial	Líquido parenteral		G	x	x	x	P
<i>J07BC Vacunas contra la hepatitis</i>								
J07BC01	Vacuna antihepa-titis B	Líquido parenteral		G	x	x	x	P
J07BC02	Vacuna antihepa-titis A	Líquido parenteral		G	x	x	x	P

CÓDIGO ATC	DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL	FORMA FARMACEÚTICA	CONCENTRACIÓN	NIVEL PRESCRIPCIÓN	NIVEL ATENCIÓN			VÍA DE ADMINISTRACIÓN
					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 antipolio-mielítica (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		G	x	x	x	P
J07BG01	Vacuna antirrábica, virus completo inactivado	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 antiamarílica, virus vivo atenuado	Sólido parenteral		G	x	x	x	P
J07C VACUNAS BACTERIANAS Y VIRALES, COMBINADAS								
J07CA Vacunas bacterianas y virales, combinadas								

CÓDIGO ATC	DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN	NIVEL PRESCRIPCIÓN	NIVEL ATENCIÓN			VÍA DE ADMINISTRACIÓN
					I	II	III	
J07CA11	Vacuna pentavalente viral (difteria - haemophilus influenzae B - pertussis - tétanos - hepatitis B)	Líquido parenteral		G	x	x	x	P
J07CA11	Vacuna pentavalente viral (difteria - haemophilus influenzae B - pertussis - tétanos - hepatitis B)	Sólido parenteral		G	x	x	x	P

Agentes antineoplásicos e inmunomoduladores

GRUPO L



La selección de terapias oncológicas e inmunológicas debe fundamentarse en la mejor evidencia disponible, el beneficio clínico y la sostenibilidad.

G. TERAPÉUTICOS	4
G. FARMACOLÓGICOS	11
G. QUÍM - TERAP	50

CÓDIGO ATC	DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN	NIVEL PRESCRIPCIÓN	NIVEL ATENCIÓN			VÍA DE ADMINISTRACIÓN
					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
L01AA01	Ciclofosfamida	Sólido parenteral	500 mg	H		x	x	P
L01AA01	Ciclofosfamida	Sólido parenteral	1000 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
L01AA03	Melfalán	Sólido parenteral	50 mg	HE			x	P
L01AA06	Ifosfamida	Sólido parenteral	1 g	HE (p)		x	x	P
L01AA09	Bendamustina	Sólido parenteral	25 mg	E (p)		x	x	P
L01AA09	Bendamustina	Sólido parenteral	100 mg	E (p)		x	x	P
L01AX	Otros agentes alquilantes							
L01AX03	Temozolomida	Sólido oral	20 mg - 250 mg	E (p)		x	x	O
L01AX04	Dacarbazina	Sólido parenteral	100 mg	HE (p)		x	x	P
L01AX04	Dacarbazina	Sólido parenteral	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
L01BA01	Metotrexato	Sólido oral	2,5 mg	E (p)	x	x	x	O
L01BA01	Metotrexato	Sólido parenteral	50 mg	HE (p)		x	x	P
L01BA01	Metotrexato	Sólido parenteral	500 mg	HE (p)		x	x	P
L01BA04	Pemetrexed	Sólido parenteral	500 mg	HE (p)		x	x	P

CÓDIGO ATC	DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN	NIVEL PRESCRIPCIÓN	NIVEL ATENCIÓN			VÍA DE ADMINISTRACIÓN
					I	II	III	
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 - 1000 mg	HE (p)		x	x	P
L01BC01	Citarabina	Líquido parenteral	20 mg/mL - 100 mg/mL	HE (p)		x	x	P
L01BC02	Fluorouracilo	Líquido parenteral	25 mg/mL - 50 mg/mL	HE (p)		x	x	P
L01BC02	Fluorouracilo	Semisólido cutáneo	5%	E (p)		x	x	T
L01BC05	Gemcitabina	Sólido parenteral	200 mg	E (p)		x	x	P
L01BC05	Gemcitabina	Sólido parenteral	1000 mg	E (p)		x	x	P
L01BC06	Capecitabina	Sólido oral	500 mg	E (p)		x	x	O
L01BC07	Azacitidina	Sólido parenteral	100 mg	E (p); HE (p)		x	x	P
L01C ALCALOIDES VEGETALES Y OTROS PRODUCTOS NATURALES								
L01CA Alcaloides de la vinca y análogos								
L01CA01	Vinblastina	Sólido parenteral	10 mg/mL	HE (p)		x	x	P
L01CA02	Vincristina	Líquido parenteral	1 mg/mL	E (p)		x	x	P
L01CA02	Vincristina	Sólido parenteral	1 mg/mL	E (p)		x	x	P
L01CA04	Vinorelbina	Líquido parenteral	10 mg/mL	HE		x	x	P
L01CB Derivados de podofilotoxina								
L01CB01	Etopósido	Líquido parenteral	20 mg/mL	HE (p)		x	x	P
L01CB01	Etopósido	Sólido oral	50 mg	E (p)		x	x	O
L01CD Taxanos								

CÓDIGO ATC	DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN	NIVEL PRESCRIPCIÓN	NIVEL ATENCIÓN			VÍA DE ADMINISTRACIÓN
					I	II	III	
L01CD01	Paclitaxel	Líquido parenteral	6 mg/mL	HE (p)		x	x	P
L01CD01	Paclitaxel	Sólido parenteral (nano partículas)	100 mg	HE (p)		x	x	P
L01CD02	Docetaxel	Líquido parenteral	20 mg	HE (p)		x	x	P
L01CD02	Docetaxel	Líquido parenteral	80 mg	HE (p)		x	x	P
L01CE Inhibidores de la topoisomerasa 1 (TOP1)								
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 Antraciclinas y sustancias relacionadas								
L01DB01	Doxorrubicina	Sólido parenteral	10 mg	HE (p)		x	x	P
L01DB01	Doxorrubicina	Sólido parenteral	50 mg	HE (p)		x	x	P
L01DB02	Daunorrubicina	Sólido parenteral	20 mg	HE (p)		x	x	P
L01DB03	Epirubicina	Líquido parenteral	10 mg	HE (p)		x	x	P
L01DB03	Epirubicina	Sólido parenteral	10 mg	HE (p)		x	x	P
L01DB03	Epirubicina	Líquido parenteral	50 mg	HE (p)		x	x	P
L01DB03	Epirubicina	Sólido parenteral	50 mg	HE (p)		x	x	P
L01DB06	Idarrubicina	Líquido parenteral	10 mg	HE (p)		x	x	P
L01DB06	Idarrubicina	Sólido parenteral	10 mg	HE (p)		x	x	P
L01DB07	Mitoxantrona	Líquido parenteral	2 mg/mL	HE (p)		x	x	P

CÓDIGO ATC	DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN	NIVEL PRESCRIPCIÓN	NIVEL ATENCIÓN			VÍA DE ADMINISTRACIÓN
					I	II	III	
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	0
L01EA03	Nilotinib	Sólido oral	150 mg	HE		x	x	0
L01EA03	Nilotinib	Sólido oral	200 mg	HE		x	x	0
L01EA06	Asciminib	Sólido oral	20 mg	HE		x	x	0
L01EA06	Asciminib	Sólido oral	40 mg	HE		x	x	0
L01EB Inhibidores de la tirosina quinasa del receptor del factor de crecimiento epidérmico (EGFR)								
L01EB03	Afatinib	Sólido oral	20 mg - 50 mg	HE			x	0
L01EB04	Osimertinib	Sólido oral	40 mg	HE			x	0
L01EB04	Osimertinib	Sólido oral	80 mg	HE			x	0
L01EC Inhibidores de la serina-treonina quinasa B-Raf (BRAF)								
L01EC01	Vemurafenib	Sólido oral	240 mg	HE			x	0
L01ED Inhibidores de la quinasa del linfoma anaplásico (ALK)								
L01ED03	Alectinib	Sólido oral	150 mg	HE (p)			x	0
L01EF Inhibidores de la quinasa dependiente de ciclina (CDK)								
L01EF02	Ribociclib	Sólido oral	200 mg	HE (p)			x	0
L01EG Inhibidores de la quinasa rapamicina (mTOR)								
L01EG02	Everólimus	Sólido oral	10 mg	E (p)		x	x	0
L01EJ Inhibidores de la quinasa asociada a Janus (JAK)								
L01EJ01	Ruxolitinib	Sólido oral	5 mg - 20 mg	E			x	0
L01EK Inhibidores de la tirosina quinasa del receptor del factor de crecimiento endotelial vascular (VEGFR)								
L01EK01	Axitinib	Sólido oral	5 mg	HE (p)			x	0
L01EL Inhibidores de la tirosina quinasa de Bruton (BTK)								

CÓDIGO ATC	DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN	NIVEL PRESCRIPCIÓN	NIVEL ATENCIÓN			VÍA DE ADMINISTRACIÓN
					I	II	III	
L01EL01	Ibrutinib	Sólido oral	140 mg	HE (p)			x	0
<i>L01EX Otros inhibidores de la proteínquinasa</i>								
L01EX01	Sunitinib	Sólido oral	12,5 mg - 50 mg	E (p)			x	0
L01EX02	Sorafenib	Sólido oral	200 mg	HE			x	0
L01EX08	Lenvatinib	Sólido oral	4 mg	HE (p)			x	0
L01EX08	Lenvatinib	Sólido oral	10 mg	HE (p)			x	0
L01F ANTICUERPOS MONOCLONALES Y ANTICUERPOS CONJUGADOS DE MEDICAMENTOS								
<i>L01FA Inhibidores de CD20 (grupos de diferenciación 20)</i>								
L01FA01	Rituximab	Líquido parenteral	10 mg/mL	HE (p)		x	x	P
L01FA01	Rituximab	Líquido parenteral	1400 mg/11,7 mL	HE (p)		x	x	P (SC)
<i>L01FD Inhibidores de HER2 (Receptor 2 del factor de crecimiento epidérmico humano)</i>								
L01FD01	Trastuzumab	Líquido parenteral	120 mg/mL	E		x	x	P (SC)
L01FD01	Trastuzumab	Sólido parenteral	440 mg	HE (p)			x	P
L01FD02	Pertuzumab	Líquido parenteral	30 mg/mL	HE			x	P
L01FD03	Trastuzumab emtansina	Sólido parenteral	100 mg	HE (p)			x	P
L01FD03	Trastuzumab emtansina	Sólido parenteral	160 mg	HE (p)			x	P
L01FD04	Trastuzumab derux-tecán	Sólido parenteral	100 mg	HE (p)			x	P
<i>L01FE Inhibidores de EGFR (Receptor del factor de crecimiento epidérmico)</i>								
L01FE01	Cetuximab	Líquido parenteral	5 mg/mL	HE			x	P
<i>L01FF Inhibidores de PD-1/PDL-1 (Proteína de muerte celular programada 1/ligando de muerte 1)</i>								
L01FF02	Pembrolizumab	Líquido parenteral	25 mg/mL	HE (p)			x	P (IV)
<i>L01FG Inhibidores de VEGF/VEGFR (Factor de crecimiento endotelial vascular)</i>								

CÓDIGO ATC	DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN	NIVEL PRESCRIPCIÓN	NIVEL ATENCIÓN			VÍA DE ADMINISTRACIÓN
					I	II	III	
L01FG01	Bevacizumab	Líquido parenteral	25 mg/mL	HE (p)			x	P
<i>L01FX Otros anticuerpos monoclonales y conjugados anticuerpo-fármaco</i>								
L01FX07	Blinatumomab	Sólido parenteral	38,5 mcg	HE (p)			x	P
L01X OTROS AGENTES ANTINEOPLÁSICOS								
<i>L01XA Compuestos de platino</i>								
L01XA01	Cisplatino	Líquido parenteral	10 mg	HE (p)		x	x	P
L01XA01	Cisplatino	Líquido parenteral	50 mg	HE (p)		x	x	P
L01XA01	Cisplatino	Sólido parenteral	10 mg	HE (p)		x	x	P
L01XA01	Cisplatino	Sólido parenteral	50 mg	HE (p)		x	x	P
L01XA02	Carboplatino	Líquido parenteral	150 mg	HE (p)		x	x	P
L01XA02	Carboplatino	Sólido parenteral	150 mg	HE (p)		x	x	P
L01XA02	Carboplatino	Líquido parenteral	450 mg	HE (p)		x	x	P
L01XA02	Carboplatino	Sólido parenteral	450 mg	HE (p)		x	x	P
L01XA03	Oxaliplatino	Líquido parenteral	50 mg	HE (p)		x	x	P
L01XA03	Oxaliplatino	Líquido parenteral	100 mg	HE (p)		x	x	P
L01XA03	Oxaliplatino	Sólido parenteral	50 mg	HE (p)		x	x	P
L01XA03	Oxaliplatino	Sólido parenteral	100 mg	HE (p)		x	x	P
<i>L01XB Metilhidrazinas</i>								
L01XB01	Procarbazina	Sólido oral	50 mg	E (p)		x	x	O
<i>L01XF Retinoides para el tratamiento del cáncer</i>								
L01XF01	Ácido transretinoico (Tretinoína)	Sólido oral	10 mg	HE		x	x	O
<i>L01XG Inhibidores del proteosoma</i>								

CÓDIGO ATC	DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN	NIVEL PRESCRIPCIÓN	NIVEL ATENCIÓN			VÍA DE ADMINISTRACIÓN
					I	II	III	
L01XG01	Bortezomib	Sólido parenteral	3,5 mg	E		x	x	P
<i>L01XK Inhibidores de poli (ADP-ribosa) polimerasa (PARP)</i>								
L01XK01	Olaparib	Sólido oral	50 mg - 150 mg	HE (p)			x	O
<i>L01XX Otros agentes antineoplásicos</i>								
L01XX02	Asparaginasa	Sólido parenteral	10.000 UI	HE (p)		x	x	P
L01XX05	Hidroxycarbamida (hidroxiurea)	Sólido oral	500 mg	E (p)		x	x	O
L02 TERAPIA ENDOCRINA								
L02A HORMONAS Y AGENTES RELACIONADOS								
<i>L02AE Análogos de la hormona liberadora de gonadotropina</i>								
L02AE02	Leuporelina	Líquido parenteral	3,75 mg - 11,25 mg	E (p)		x	x	P
L02AE02	Leuporelina	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)
L02B ANTAGONISTAS DE HORMONAS Y AGENTES RELACIONADOS								
<i>L02BA Antiestrógenos</i>								
L02BA01	Tamoxifeno	Sólido oral	10 mg - 20 mg	E (p)		x	x	O
L02BA03	Fulvestrant	Líquido parenteral	50 mg/mL	HE		x	x	P
<i>L02BB Antiandrógenos</i>								
L02BB01	Flutamida	Sólido oral	125 mg	E (p)		x	x	O
L02BB01	Flutamida	Sólido oral	250 mg	E (p)		x	x	O
L02BB03	Bicalutamida	Sólido oral	50 mg	E		x	x	O
L02BB04	Enzalutamida	Sólido oral	40 mg	E		x	x	O
L02BB05	Apalutamida	Sólido oral	60 mg	HE (p)		x	x	O
L02BB06	Darolutamida	Sólido oral	300 mg	HE (p)		x	x	O
<i>L02BG Inhibidores de la aromatasa</i>								
L02BG04	Letrozol	Sólido oral	2,5 mg	E (p)		x	x	O
L02BG06	Exemestano	Sólido oral	25 mg	E (p)		x	x	O

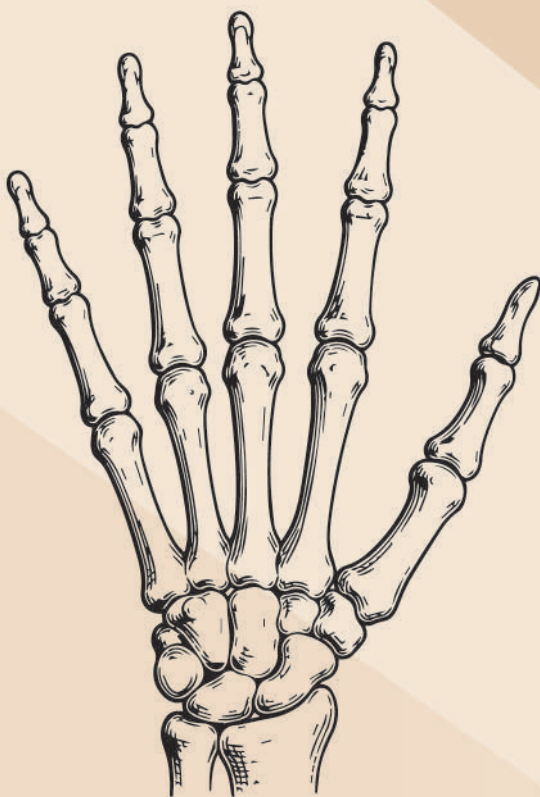
CÓDIGO ATC	DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN	NIVEL PRESCRIPCIÓN	NIVEL ATENCIÓN			VÍA DE ADMINISTRACIÓN
					I	II	III	
L03 INMUNOESTIMULANTES								
L03A INMUNOESTIMULANTES								
L03AA Factores estimulantes de colonias								
L03AA02	Filgrastim	Líquido parenteral	300 mcg	HE (p)		x	x	P
L03AA13	Pegfilgrastim	Líquido parenteral	10 mg/mL	HE (p)		x	x	P
L03AB Interferones								
L03AB05	Interferón alfa 2b	Líquido parenteral	3'000.000 UI - 30'000.000 UI	HE (p)		x	x	P (SC)
L03AB05	Interferón alfa 2b	Sólido parenteral	3'000.000 UI - 30'000.000 UI	HE (p)		x	x	P (SC)
L03AB07	Interferón beta 1a	Líquido parenteral	6'000.000 UI - 36'000.000 UI	HE (p)		x	x	P
L03AB07	Interferón beta 1a	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
L03AX Otros inmunoestimulantes								
L03AX03	Vacuna BCG	Líquido intravesical		HE		x	x	Intravesical
L03AX03	Vacuna BCG	Sólido intravesical		HE		x	x	Intravesical
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	0
L04AB Inhibidores del factor de necrosis tumoral alfa (TNF- alfa)								

CÓDIGO ATC	DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN	NIVEL PRESCRIPCIÓN	NIVEL ATENCIÓN			VÍA DE ADMINISTRACIÓN
					I	II	III	
L04AB01	Etanercept	Líquido parenteral	25 mg	E		x	x	P
L04AB01	Etanercept	Sólido parenteral	25 mg	E		x	x	P
L04AB01	Etanercept	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
L04AC Inhibidores de la interleucina								
L04AC02	Basiliximab	Sólido parenteral	10 m	HE (p)			x	P
L04AC02	Basiliximab	Sólido parenteral	20 mg	HE (p)			x	P
L04AC07	Tocilizumab	Líquido parenteral	20 mg/mL	E		x	x	P
L04AC07	Tocilizumab	Líquido parenteral	162 mg/0,9 mL	E		x	x	P
L04AC10	Secukinumab	Líquido parenteral	75 mg/0,5 mL	E (p); HE (p)		x	x	P (SC)
L04AC16	Guselkumab	Líquido parenteral	100 mg/mL	E(p); HE (p)		x	x	P (SC)
L04AD Inhibidores de la calcineurina								
L04AD01	Ciclosporina	Líquido oral	100 mg/mL	E		x	x	O
L04AD01	Ciclosporina	Líquido parenteral	50 mg/mL	HE		x	x	P
L04AD01	Ciclosporina	Sólido oral	25 mg - 100 mg	E		x	x	O
L04AD02	Tacrólimus	Líquido parenteral	5 mg/mL	HE		x	x	P
L04AD02	Tacrólimus	Sólido oral	0,5 mg - 5 mg	HE		x	x	O
L04AD02	Tacrólimus	Sólido oral (polvo)	0,5 mg/mL	HE		x	x	O
L04AD02	Tacrólimus	Sólido oral (polvo)	1 mg/mL	HE		x	x	O

CÓDIGO ATC	DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN	NIVEL PRESCRIPCIÓN	NIVEL ATENCIÓN			VÍA DE ADMINISTRACIÓN
					I	II	III	
L04AF Inhibidores de la quinasa asociada a Janus (JAK)								
L04AF01	Tofacitinib	Sólido oral	5 mg	E (p)		x	x	0
L04AF01	Tofacitinib	Sólido oral	11 mg	E (p)		x	x	0
L04AG Anticuerpos monoclonales								
L04AG05	Vedolizumab	Sólido parenteral	300 mg	HE (p)			x	P (IV)
L04AG08	Ocrelizumab	Líquido parenteral	30 mg/mL	HE (p)			x	P (IV)
L04AG12	Ofatumumab	Líquido parenteral	20 mg/0,4 mL	HE (p)			x	P (SC)
L04AH Inhibidores de la quinasa mTOR (diana de rapamicina en mamíferos)								
L04AH01	Sirólimus	Sólido oral	1 mg	E (p)			x	0
L04AH02	Everólimus	Sólido oral	0,50 mg	E (p)		x	x	0
L04AH02	Everólimus	Sólido oral	0,75 mg	E (p)		x	x	0
L04AK Inhibidores de la dihidroorotato deshidrogenasa (DHODH)								
L04AK01	Leflunomida	Sólido oral	20 mg	E		x	x	0
L04AX Otros inmunosupresores								
L04AX01	Azatioprina	Sólido oral	50 mg	E (p)		x	x	0
L04AX02	Talidomida	Sólido oral	100 mg	E (p)		x	x	0
L04AX03	Metotrexato	Líquido parenteral	50 mg/mL	HE (p)		x	x	P
L04AX04	Lenalidomida	Sólido oral	2,5 mg - 25 mg	HE			x	0
L04AX05	Pirfenidona	Sólido oral	200 mg - 801 mg	HE (p)			x	0

Sistema músculo esquelético

GRUPO M



Preservar la función musculoesquelética favorece la autonomía, la funcionalidad y la calidad de vida.

G. TERAPÉUTICOS

4

G. FARMACOLÓGICOS

6

G. QUÍM - TERAP

10

CÓDIGO ATC	DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN	NIVEL PRESCRIPCIÓN	NIVEL ATENCIÓN			VÍA DE ADMINISTRACIÓN
					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
M01AB05	Diclofenaco	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
M01AE01	Ibuprofeno	Sólido oral	400 mg	G	x	x	x	O
M01AE01	Ibuprofeno	Líquido parenteral	4 mg/mL	G	x	x	x	P (IV)
M01AE01	Ibuprofeno	Líquido parenteral	6 mg/mL	G	x	x	x	P (IV)
M01C	AGENTES ANTIRREUMÁTICOS ESPECÍFICOS							
M01CC	Penicilamina y agentes similares							
M01CC01	Penicilamina	Sólido oral	125 mg	G	x	x	x	O
M01CC01	Penicilamina	Sólido oral	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	HE (p)		x	x	P
M03AX01	Toxina botulínica	Sólido parenteral	500 U	HE (p)		x	x	P

CÓDIGO ATC	DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN	NIVEL PRESCRIPCIÓN	NIVEL ATENCIÓN			VÍA DE ADMINISTRACIÓN
					I	II	III	
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	G	x	x	x	0
M04AA01	Alopurinol	Sólido oral	300 mg	G	x	x	x	0
M04AC	Preparados sin efecto sobre el metabolismo del ácido úrico							
M04AC01	Colchicina	Sólido oral	0,5 mg	G	x	x	x	0
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	0
M05BA08	Ácido zoledrónico	Líquido parenteral	4 mg	E			x	P
M05BA08	Ácido zoledrónico	Sólido parenteral	4 mg	E			x	P
M05BA08	Ácido zoledrónico	Líquido parenteral	5 mg	E			x	P
M05BA08	Ácido zoledrónico	Sólido parenteral	5 mg	E			x	P

Sistema nervioso

GRUPO N



La atención integral de las enfermedades neurológicas y de salud mental contribuye al bienestar y al desarrollo de las personas.

G. TERAPÉUTICOS	7
G. FARMACOLÓGICOS	14
G. QUÍM - TERAP	35

CÓDIGO ATC	DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN	NIVEL PRESCRIPCIÓN	NIVEL ATENCIÓN			VÍA DE ADMINISTRACIÓN
					I	II	III	
N SISTEMA NERVIOSO								
N01 ANESTÉSICOS								
N01A ANESTÉSICOS GENERALES								
N01AB Hidrocarburos halogenados								
N01AB08	Sevoflurano	Líquido para in- halación	100%	HE (p)		x	x	I
N01AF Barbitúricos, monofármacos								
N01AF03	Tiopental sódico	Sólido parenteral	1 g	H (p)		x	x	P
N01AH Anestésicos opioides								
N01AH01	Fentanilo	Líquido parenteral	0,05 mg/mL	HE (p)		x	x	P
N01AH01	Fentanilo	Sólido cutáneo	4,2 mg (25 mcg/hora)	HE (p)		x	x	T
N01AH06	Remifentanilo	Sólido parenteral	2 mg	HE (p)		x	x	P
N01AH06	Remifentanilo	Sólido parenteral	5 mg	HE (p)		x	x	P
N01AX Otros anestésicos generales								
N01AX10	Propofol	Líquido parenteral	10 mg/mL	HE (p)		x	x	P
N01AX10	Propofol	Líquido parenteral	20 mg/mL	HE (p)		x	x	P
N01B Anestésicos locales								
N01BB Amidas								
N01BB01	Bupivacaína (sin epinefrina)	Líquido parenteral	0,50%	E (p)		x	x	P
N01BB01	Bupivacaína (sin epinefrina)	Líquido parenteral	0,75%	E (p)		x	x	P
N01BB02	Lidocaína	Sólido cutáneo (parche)	5%	E		x	x	T
N01BB02	Lidocaína (sin epinefrina)	Líquido parenteral	2%	G	x	x	x	P
N01BB51	Bupivacaína hiperbárica	Líquido parenteral	0,50%	HE		x	x	P

CÓDIGO ATC	DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN	NIVEL PRESCRIPCIÓN	NIVEL ATENCIÓN			VÍA DE ADMINISTRACIÓN
					I	II	III	
N01BB51	Bupivacaína hiperbárica	Líquido parenteral	0,75%	HE		x	x	P
N01BB52	Lidocaína con epinefrina	Líquido parenteral (cartucho dental)	2 % + 1:200.000	G	x	x	x	P
N01BB52	Lidocaína con epinefrina	Líquido parenteral (cartucho dental)	2 % + 1:80.000	G	x	x	x	P
N02 ANALGÉSICOS								
N02A OPIOIDES								
<i>N02AA Alcaloides naturales del opio</i>								
N02AA01	Morfina	Líquido parenteral	10 mg/mL	(p)	x	x	x	P
N02AA01	Morfina	Líquido parenteral	20 mg/mL	(p)	x	x	x	P
N02AA01	Morfina	Sólido oral	10 mg	(p)	x	x	x	0
N02AA01	Morfina	Sólido oral (liberación prolongada)	10 mg	(p)	x	x	x	0
N02AA01	Morfina	Sólido oral (liberación prolongada)	30 mg	(p)	x	x	x	0
N02AA01	Morfina	Sólido oral (liberación prolongada)	60 mg	(p)	x	x	x	0
N02AA01	Morfina	Líquido oral	2 mg/mL	(p)	x	x	x	0
N02AA01	Morfina	Líquido oral	20 mg/mL	(p)	x	x	x	0
N02AA03	Hidromorfona	Líquido parenteral	2 mg/mL	(p)	x	x	x	P
N02AA03	Hidromorfona	Sólido oral	2,5 mg	(p)	x	x	x	0

CÓDIGO ATC	DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN	NIVEL PRESCRIPCIÓN	NIVEL ATENCIÓN			VÍA DE ADMINISTRACIÓN
					I	II	III	
N02AA03	Hidromorfona	Sólido oral	5 mg	(p)	x	x	x	0
N02AA05	Oxicodona	Sólido oral	5 mg	(p)	x	x	x	0
N02AA05	Oxicodona	Sólido oral (lib- eración prolonga- da)	10 mg	(p)	x	x	x	0
N02AA05	Oxicodona	Sólido oral (lib- eración prolonga- da)	20 mg	(p)	x	x	x	0
N02AA05	Oxicodona	Sólido oral (lib- eración prolonga- da)	40 mg	(p)	x	x	x	0
N02AA59	Codeína	Líquido oral	10 mg/5 mL	(p)	x	x	x	0
N02AA59	Codeína	Sólido oral	10 mg	(p)	x	x	x	0
N02AA59	Codeína	Sólido oral	30 mg	(p)	x	x	x	0
<i>N02AE Derivados de oripavina</i>								
N02AE01	Buprenorfina	Líquido parenteral	0,3 mg/mL	(p)		x	x	P
N02AE01	Buprenorfina	Sólido cutáneo (parche)	5 mg - 20 mg	(p)	x	x	x	T
N02AE01	Buprenorfina	Sólido oral (sublin- gual)	0,2 mg	(p)		x	x	0
<i>N02AX Otros opioides</i>								
N02AX02	Tramadol	Líquido oral	100 mg/mL	G	x	x	x	0
N02AX02	Tramadol	Líquido parenteral	50 mg/mL	H		x	x	P
N02AX02	Tramadol	Sólido oral	50 mg	G	x	x	x	0
N02AX06	Tapentadol	Sólido oral	50 mg	HE		x	x	0
N02AX06	Tapentadol	Sólido oral	100 mg	HE		x	x	0
N02B OTROS ANALGÉSICOS Y ANTIPIRÉTICOS								

CÓDIGO ATC	DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN	NIVEL PRESCRIPCIÓN	NIVEL ATENCIÓN			VÍA DE ADMINISTRACIÓN
					I	II	III	
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	G	x	x	x	O
N02BE01	Paracetamol	Líquido oral	150 mg/5 mL	G	x	x	x	O
N02BE01	Paracetamol	Líquido oral	160 mg/5 mL	G	x	x	x	O
N02BE01	Paracetamol	Líquido parenteral	10 mg/mL	G	x	x	x	P
N02BE01	Paracetamol	Sólido oral	500 mg	G	x	x	x	O
N02BE01	Paracetamol	Sólido rectal	100 mg	G	x	x	x	R
N02BE01	Paracetamol	Sólido rectal	300 mg	G	x	x	x	R
N02BE01	Paracetamol	Líquido oral (gotas)	100 mg/mL	G	x	x	x	O
N03 ANTIÉPILÉPTICOS								
N03A ANTIÉPILÉPTICOS								
N03AA Barbitúricos y derivados								
N03AA02	Fenobarbital	Líquido oral	4 mg/mL	G	x	x	x	O
N03AA02	Fenobarbital	Líquido parenteral	60 mg/mL	H (p)		x	x	P
N03AA02	Fenobarbital	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
N03AB02	Fenitoína	Líquido parenteral	50 mg/mL	(p)		x	x	P
N03AB02	Fenitoína	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
N03AE01	Clonazepam	Sólido oral	0,5 mg - 2 mg	(p)	x	x	x	O

CÓDIGO ATC	DENOMINACIÓN COMUN INTERNACIONAL	FORMA FARMACEÚTICA	CONCENTRACIÓN	NIVEL PRESCRIPCIÓN	NIVEL ATENCIÓN			VÍA DE ADMINISTRACIÓN
					I	II	III	
N03AF Derivados de carboxamida								
N03AF01	Carbamazepina	Líquido oral	100 mg/5 mL	(p)	x	x	x	0
N03AF01	Carbamazepina	Sólido oral	200 mg	(p)	x	x	x	0
N03AF01	Carbamazepina	Sólido oral (lib-eración prolonga-da)	400 mg	(p)	x	x	x	0
N03AG Derivados de ácidos grasos								
N03AG01	Ácido valproico (sal sódica)	Líquido parenteral	100 mg/mL	(p)	x	x	x	P
N03AG01	Ácido valproico (sal sódica)	Líquido oral	250 mg/5 mL	E (p)	x	x	x	0
N03AG01	Ácido valproico (sal sódica)	Líquido oral	200 mg/mL	E (p)	x	x	x	0
N03AG01	Ácido valproico (sal sódica)	Líquido oral	375 mg/mL	E (p)	x	x	x	0
N03AG01	Ácido valproico (sal sódica)	Sólido oral	250 mg	(p)	x	x	x	0
N03AG01	Ácido valproico (sal sódica)	Sólido oral	500 mg	(p)	x	x	x	0
N03AX Otros antiepilépticos								
N03AX09	Lamotrigina	Sólido oral	25 mg - 100 mg	(p)		x	x	0
N03AX11	Topiramato	Sólido oral	25 mg	E		x	x	0
N03AX12	Gabapentina	Sólido oral	300 mg	F, (p)	x	x	x	0
N03AX14	Levetiracetam	Líquido oral	500 mg/5 mL	HE		x	x	0
N03AX14	Levetiracetam	Líquido parenteral	100 mg/mL	HE			x	P
N03AX14	Levetiracetam	Sólido oral	500 mg	HE		x	x	0
N03AX14	Levetiracetam	Sólido oral	1000 mg	HE		x	x	0
N04 ANTIPARKINSONIANOS								
N04A AGENTES ANTICOLINÉRGICOS								
N04AA Aminas terciarias								

CÓDIGO ATC	DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN	NIVEL PRESCRIPCIÓN	NIVEL ATENCIÓN			VÍA DE ADMINISTRACIÓN
					I	II	III	
N04AA02	Biperideno	Líquido parenteral	5 mg/mL	(p)		x	x	P
N04AA02	Biperideno	Sólido oral	2 mg	(p)		x	x	0
N04AA02	Biperideno	Sólido oral	4 mg	(p)		x	x	0
N04B AGENTES DOPAMINÉRGICOS								
<i>N04BA Dopa y derivados de la dopa</i>								
N04BA02	Levodopa + Carbi-dopa	Sólido oral	100 mg + 10 mg	E	x	x	x	0
N04BA02	Levodopa + Carbi-dopa	Sólido oral	250 mg + 25 mg	E	x	x	x	0
<i>N04BC Agonistas de la dopamina</i>								
N04BC06	Cabergolina	Sólido oral	0,5 mg	E		x	x	0
<i>N04BD Inhibidores de la monoaminooxidasa B</i>								
N04BD01	Selegilina	Sólido oral	5 mg	E		x	x	0
N05 PSICOLÉPTICOS								
N05A ANTIPSICÓTICOS								
<i>N05AA Fenotiazinas con cadena lateral alifática</i>								
N05AA01	Clorpromazina	Líquido parenteral	12,5 mg/mL	E		x	x	P
N05AA01	Clorpromazina	Sólido oral	25 mg	E		x	x	0
N05AA01	Clorpromazina	Sólido oral	100 mg	E		x	x	0
N05AA02	Levomepromazina	Líquido oral	40 mg/mL	E		x	x	0
N05AA02	Levomepromazina	Líquido parenteral	25 mg/mL	E		x	x	P
N05AA02	Levomepromazina	Sólido oral	25 mg	E		x	x	0
N05AA02	Levomepromazina	Sólido oral	100 mg	E		x	x	0
<i>N05AD Derivados de butirofenona</i>								
N05AD01	Haloperidol	Líquido oral	2 mg/mL	E		x	x	0
N05AD01	Haloperidol	Líquido parenteral	5 mg/mL	G	x	x	x	P (IM)
N05AD01	Haloperidol	Sólido oral	5 mg	E		x	x	0
N05AD01	Haloperidol	Sólido oral	10 mg	E		x	x	0
N05AD01	Haloperidol deca-noato	Líquido parenteral	50 mg/mL	E		x	x	P

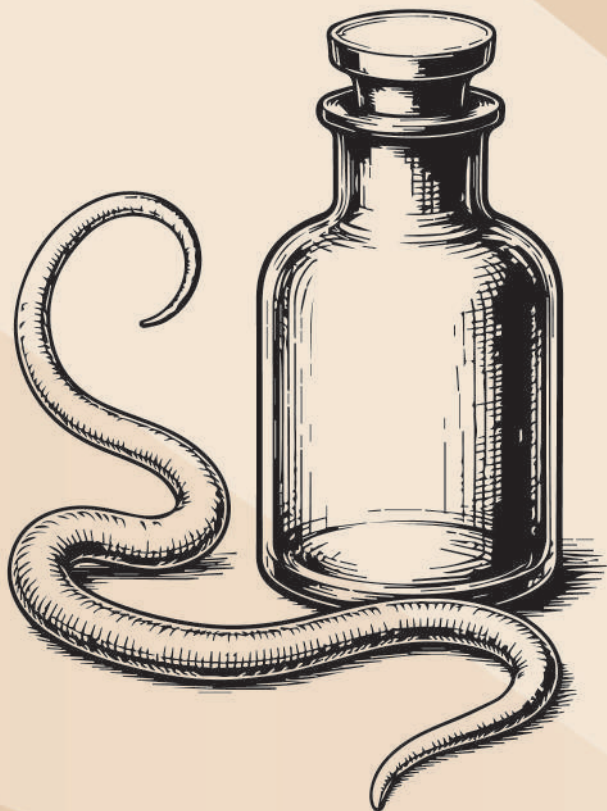
CÓDIGO ATC	DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN	NIVEL PRESCRIPCIÓN	NIVEL ATENCIÓN			VÍA DE ADMINISTRACIÓN
					I	II	III	
N05AH Diazepinas, oxazepinas y tiazepinas								
N05AH04	Quetiapina	Sólido oral	25 mg - 300 mg	E		x	x	0
N05AN Litio								
N05AN01	Litio, carbonato	Sólido oral	300 mg	E		x	x	0
N05AX Otros antipsicóticos								
N05AX08	Risperidona	Líquido oral	1 mg/mL	E		x	x	0
N05AX08	Risperidona	Sólido oral	1 mg	E		x	x	0
N05AX08	Risperidona	Sólido oral	2 mg	E		x	x	0
N05AX08	Risperidona	Sólido parenteral	25 mg	E		x	x	P
N05AX08	Risperidona	Sólido parenteral	37,5 mg	E		x	x	P
N05AX13	Paliperidona	Líquido parenteral	50 mg/0,5 mL	E (p)		x	x	P
N05B ANSIOLÍTICOS								
N05BA Derivados de la benzodiazepina								
N05BA01	Diazepam	Líquido oral	0,4 mg/mL	G	x	x	x	0
N05BA01	Diazepam	Líquido parenteral	5 mg/mL	G	x	x	x	P
N05BA01	Diazepam	Sólido oral	5 mg	G	x	x	x	0
N05BA01	Diazepam	Sólido oral	10 mg	G	x	x	x	0
N05BA06	Lorazepam	Líquido parenteral	2 mg/mL	HE		x	x	P
N05BA06	Lorazepam	Líquido parenteral	4 mg/mL	HE		x	x	P
N05BA06	Lorazepam	Sólido oral	1 mg	E		x	x	0
N05BA06	Lorazepam	Sólido oral	2 mg	E		x	x	0
N05BA09	Clobazam	Sólido oral	10 mg	H		x	x	0
N05BA12	Alprazolam	Sólido oral	0,25 mg	G	x	x	x	0
N05BA12	Alprazolam	Sólido oral	0,50 mg	G	x	x	x	0
N05C HIPNÓTICOS Y SEDANTES								
N05CC Aldehídos y derivados								

CÓDIGO ATC	DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN	NIVEL PRESCRIPCIÓN	NIVEL ATENCIÓN			VÍA DE ADMINISTRACIÓN
					I	II	III	
N05CC01	Hidrato de cloral	Líquido oral	100 mg/mL	E		x	x	O
<i>N05CD Derivados de benzodiazepina</i>								
N05CD08	Midazolam	Líquido oral (solución bucal)	10 mg/mL	G	x	x	x	O
N05CD08	Midazolam	Líquido parenteral	1 mg/mL	E		x	x	P
N05CD08	Midazolam	Líquido parenteral	5 mg/mL	E		x	x	P
<i>N05CM Otros hipnóticos y sedantes</i>								
N05CM18	Dexmedetomidina	Líquido parenteral	100 mcg/mL	H		x	x	P
N06 PSICOANALÉPTICOS								
N06A ANTIDEPRESIVOS								
<i>N06AA Inhibidores no selectivos de la recaptación de monoaminas</i>								
N06AA09	Amitriptilina	Sólido oral	10 mg	G	x	x	x	O
N06AA09	Amitriptilina	Sólido oral	25 mg	G	x	x	x	O
<i>N06AB Inhibidores selectivos de la recaptación de serotonina</i>								
N06AB03	Fluoxetina	Sólido oral	20 mg	F, E (p)	x	x	x	O
N06AB06	Sertralina	Sólido oral	50 mg	F, E (p)	x	x	x	O
N06AB06	Sertralina	Sólido oral	100 mg	F, E (p)	x	x	x	O
N06B PSICOESTIMULANTES, AGENTES USADOS PARA EL TDAH Y NOÓTRÓPICOS								
<i>N06BC Derivados de la xantina</i>								
N06BC01	Cafeína	Sólido oral	100 mg	H		x	x	O
N06BC01	Cafeína	Sólido oral	200 mg	H		x	x	O
N06BC01	Cafeína	Líquido parenteral	20 mg/mL	H		x	x	P
N07 OTROS MEDICAMENTOS QUE ACTÚAN SOBRE EL SISTEMA NERVIOSO								
N07A PARASIMPATICOMIMÉTICOS								
<i>N07AA Inhibidores de la acetilcolinesterasa</i>								
N07AA01	Neostigmina	Líquido parenteral	0,5 mg/mL	E (p)		x	x	P

CÓDIGO ATC	DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN	NIVEL PRESCRIPCIÓN	NIVEL ATENCIÓN			VÍA DE ADMINISTRACIÓN
					I	II	III	
N07AA02	Piridostigmina	Sólido oral	60 mg	E (p)		x	x	0
N07B MEDICAMENTOS UTILIZADOS EN TRASTORNOS ADICTIVOS								
<i>N07BB Medicamentos utilizados en la dependencia al alcohol</i>								
N07BB01	Disulfiram	Sólido oral	500 mg	E (p)		x	x	0
<i>N07BC Medicamentos utilizados en la dependencia de opiáceos</i>								
N07BC02	Metadona	Líquido parenteral	5 mg/mL	G	x	x	x	P
N07BC02	Metadona	Sólido oral	10 mg	G	x	x	x	0

Productos antiparasitarios

GRUPO P



La prevención y el control de las enfermedades parasitarias reducen su impacto en la población y fortalecen la salud pública.

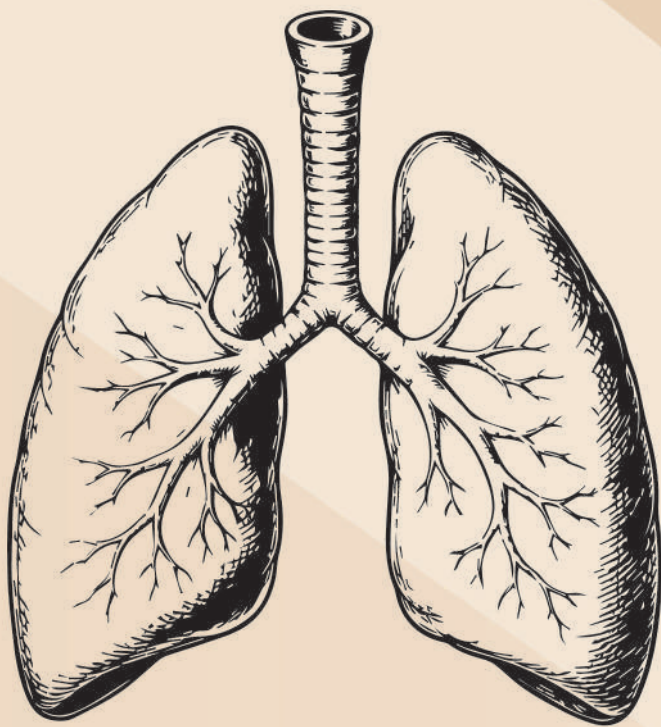
G. TERAPÉUTICOS	3
G. FARMACOLÓGICOS	6
G. QUÍM - TERAP	13

CÓDIGO ATC	DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN	NIVEL PRESCRIPCIÓN	NIVEL ATENCIÓN			VÍA DE ADMINISTRACIÓN
					—	==	===	
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	G	x	x	x	0
P01AB01	Metronidazol	Líquido oral	250 mg/5 mL	G	x	x	x	0
P01AB01	Metronidazol	Sólido oral	250 mg	G	x	x	x	0
P01AB01	Metronidazol	Sólido oral	500 mg	G	x	x	x	0
P01AB02	Tinidazol	Sólido oral	1000 mg	G	x	x	x	0
P01AB02	Tinidazol	Sólido vaginal	150 mg	G	x	x	x	V
P01B	ANTIMALÁRICOS							
P01BA	Aminoquinolinas							
P01BA01	Cloroquina	Líquido parenteral	40 mg/mL	H		x	x	P
P01BA01	Cloroquina	Sólido oral	250 mg	G	x	x	x	0
P01BA02	Hidroxicloroquina	Sólido oral	200 mg	E	x	x	x	0
P01BA02	Hidroxicloroquina	Sólido oral	400 mg	E	x	x	x	0
P01BA03	Primaquina	Sólido oral	7,5 mg	G	x	x	x	0
P01BA03	Primaquina	Sólido oral	15 mg	G	x	x	x	0
P01BC	Metanolquinolinas							
P01BC01	Quinina	Líquido parenteral	300 mg/mL	G	x	x	x	P
P01BC01	Quinina	Sólido oral	300 mg	G	x	x	x	0
P01BD	Diaminopirimidinas							
P01BD01	Pirimetamina	Sólido oral	25 mg	E (p)		x	x	0
P01BE	Artemisinina y derivados, monofármacos							
P01BE03	Artesunato	Sólido parenteral	60 mg	H		x	x	P
P01BF	Artemisinina y derivados combinaciones							
P01BF01	Arteméter + Lume-fantrina	Sólido oral	20 mg + 120 mg	G	x	x	x	0
P01C	AGENTES CONTRA LA LEISHMANIASIS Y OTRAS TRIPANOSOMIASIS							

CÓDIGO ATC	DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN	NIVEL PRESCRIPCIÓN	NIVEL ATENCIÓN			VÍA DE ADMINISTRACIÓN
					I	II	III	
P01CA Derivados de nitroimidazol								
P01CA02	Benznidazol	Sólido oral	50 mg	(p)	x	x	x	0
P01CA02	Benznidazol	Sólido oral	100 mg	(p)	x	x	x	0
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	(p)	x	x	x	0
P01CX04	Miltefosina	Sólido oral	50 mg	(p)	x	x	x	0
P02 ANTIHELMÍNTICOS								
P02B ANTITREMÁTODOS								
P02BA Derivados de quinolina y sustancias relacionadas								
P02BA01	Praziquantel	Sólido oral	600 mg	G	x	x	x	0
P02C AGENTES ANTINEMÁTODOS								
P02CA Derivados de benzimidazol								
P02CA03	Albendazol	Líquido oral	20 mg/mL	G	x	x	x	0
P02CA03	Albendazol	Sólido oral	400 mg	G	x	x	x	0
P02CF Avermectinas								
P02CF01	Ivermectina	Líquido oral	6 mg/mL	G	x	x	x	0
P02CF01	Ivermectina	Sólido oral	6 mg	G	x	x	x	0
P03 ECTOPARASITICIDAS, INCLUIDOS ESCABICIDAS, INSECTICIDAS Y REPELENES								
P03A ECTOPARASITICIDAS, INCLUIDOS ESCABICIDAS, INSECTICIDAS Y REPELENES								
P03AC Piretrinas, incluye compuestos sintéticos								
P03AC04	Permetrina	Semisólido cutáneo	1%	G	x	x	x	T
P03AC04	Permetrina	Líquido cutáneo (champú)	1%	G	x	x	x	T

Sistema respiratorio

GRUPO R



La atención integral de las enfermedades respiratorias contribuye a preservar la función pulmonar, reducir las complicaciones y mejorar la calidad de vida.

G. TERAPÉUTICOS

5

G. FARMACOLÓGICOS

7

G. QUÍM - TERAP

11

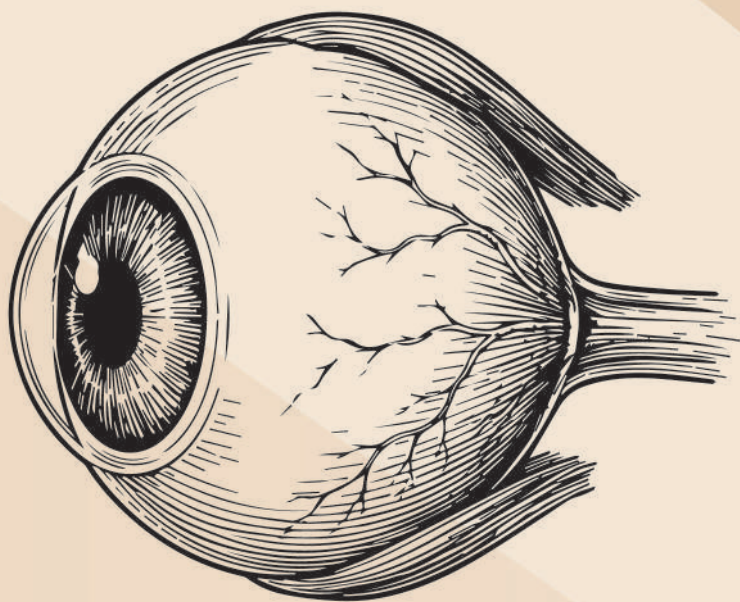
CÓDIGO ATC	DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN	NIVEL PRESCRIPCIÓN	NIVEL ATENCIÓN			VÍA DE ADMINISTRACIÓN
					I	II	III	
R SISTEMA RESPIRATORIO								
R01 PREPARADOS NASALES								
R01A DESCONGESTIVOS Y OTROS PREPARADOS NASALES PARA USO TÓPICO								
R01AD Corticoesteroides								
R01AD09	Mometasona	Líquido para inhalación	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
R03AC02	Salbutamol	Líquido para inhalación	5 mg/mL	G	x	x	x	I/N
R03AC18	Indacaterol	Sólido para inhalación	150 mcg	HE		x	x	I
R03AC18	Indacaterol	Sólido para inhalación	300 mcg	HE		x	x	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
R03AK06	Salmeterol + fluticasona	Sólido para inhalación	50 mcg + 250 mcg	F, E	x	x	x	I
R03B OTROS MEDICAMENTOS PARA ENFERMEDADES OBSTRUCTIVAS DE LAS VÍAS RESPIRATORIAS, INHALATORIOS								
R03BA Glucocorticoides								

CÓDIGO ATC	DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN	NIVEL PRESCRIPCIÓN	NIVEL ATENCIÓN			VÍA DE ADMINISTRACIÓN
					I	II	III	
R03BA01	Beclometasona	Líquido para inhalación	50 mcg/dosis	E	x	x	x	I
R03BA01	Beclometasona	Líquido para inhalación	250 mcg/dosis	E	x	x	x	I
R03BA05	Fluticasona	Líquido para inhalación	125 mcg	G	x	x	x	I
R03BA05	Fluticasona	Líquido para inhalación	250 mcg	G	x	x	x	I
R03BB Anticolinérgicos								
R03BB01	Bromuro de ipratropio	Líquido para inhalación	0,02 mg/dosis	G	x	x	x	I
R03BB01	Bromuro de ipratropio	Líquido para inhalación	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, EXCLUIDOS 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 (2500 UI)	F, E	x	x	x	I
R06 ANTIHISTAMÍNICOS PARA USO SISTÉMICO								
R06A ANTIHISTAMÍNICOS DE USO SISTÉMICO								

CÓDIGO ATC	DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN	NIVEL PRESCRIPCIÓN	NIVEL ATENCIÓN			VÍA DE ADMINISTRACIÓN
					I	II	III	
R06AA Éteres de aminoalquilo								
R06AA02	Difenhidramina	Líquido oral	12,5 mg/5 mL	G	x	x	x	O
R06AA02	Difenhidramina	Líquido parenteral	50 mg/mL	G	x	x	x	P
R06AA02	Difenhidramina	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
R06AX13	Loratadina	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	HE (p)		x	x	IT
R07AA02	Fosfolípidos naturales (surfactante pulmonar)	Líquido intratraqueal	27 mg/mL	HE (p)		x	x	IT

Órgano de los sentidos

GRUPO S



La preservación de la función sensorial favorece la autonomía, la comunicación y la interacción con el entorno.

G. TERAPÉUTICOS	1
G. FARMACOLÓGICOS	9
G. QUÍM - TERAP	14

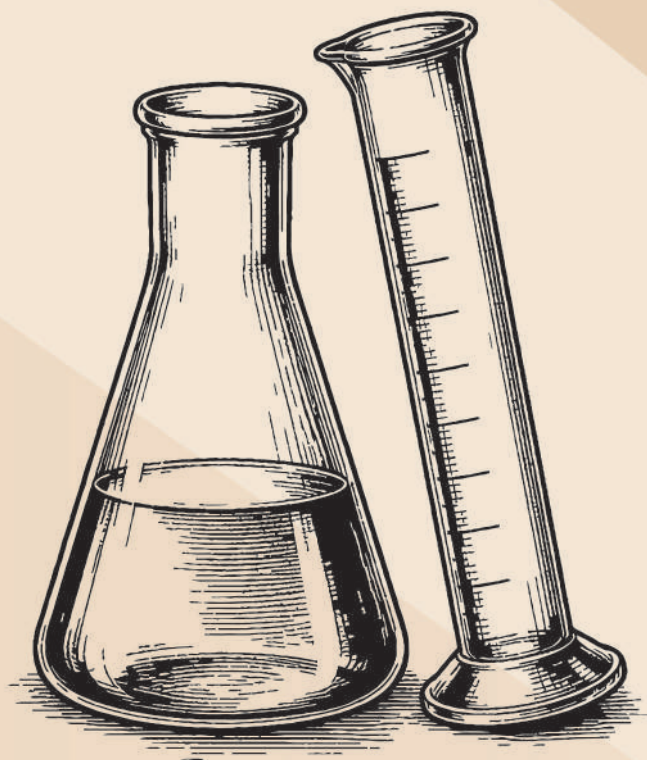
CÓDIGO ATC	DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN	NIVEL PRESCRIPCIÓN	NIVEL ATENCIÓN			VÍA DE ADMINISTRACIÓN
					I	II	III	
S	ÓRGANOS DE LOS SENTIDOS							
S01	OFTALMOLÓGICOS							
S01A	ANTIINFECCIOSOS							
S01AA	Antibióticos							
S01AA01	Cloranfenicol	Líquido oftálmico	0,25%	G	x	x	x	Oc
S01AA01	Cloranfenicol	Líquido oftálmico	0,50%	G	x	x	x	Oc
S01AA01	Cloranfenicol	Semisólido oftálmico	1%	G	x	x	x	Oc
S01AA12	Tobramicina	Líquido oftálmico	0,30%	G	x	x	x	Oc
S01AA12	Tobramicina	Semisólido oftálmico	0,30%	G	x	x	x	Oc
S01AA17	Eritromicina	Semisólido oftálmico	0,50%	G	x	x	x	Oc
S01AD	Antivirales							
S01AD03	Aciclovir	Semisólido oftálmico	3%	E		x	x	Oc
S01AE	Fluoroquinolonas							
S01AE03	Ciprofloxacina	Líquido oftálmico	0,30%	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%	E	x	x	x	Oc
S01BA04	Prednisolona	Líquido oftálmico	1%	E	x	x	x	Oc
S01BA07	Fluorometolona	Líquido oftálmico	0,10%	E	x	x	x	Oc
S01BC	Agentes antiinflamatorios, no esteroideos							

CÓDIGO ATC	DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN	NIVEL PRESCRIPCIÓN	NIVEL ATENCIÓN			VÍA DE ADMINISTRACIÓN
					I	II	III	
S01BC03	Diclofenaco	Líquido oftálmico	0,10%	G	x	x	x	0c
S01C AGENTES ANTIINFLAMATORIOS Y ANTIINFECCIOSOS EN COMBINACIÓN								
<i>S01CA Combinación de corticosteroides y antiinfecciosos</i>								
S01CA01	Dexametasona + tobramicina	Líquido oftálmico	0,1 % + 0,3 %	G	x	x	x	0c
S01CA01	Dexametasona + tobramicina	Semisólido oftálmico	0,1 % + 0,3 %	G	x	x	x	0c
S01E PREPARADOS ANTIGLAUCOMA Y MIÓTICOS								
<i>S01EC Inhibidores de la anhidrasa carbónica</i>								
S01EC01	Acetazolamida	Sólido oral	250 mg	E (p)		x	x	0
<i>S01ED AGENTES BETABLOQUEANTES</i>								
S01ED01	Timolol	Líquido oftálmico	0,25%	E (p)		x	x	0c
S01ED01	Timolol	Líquido oftálmico	0,50%	E (p)		x	x	0c
<i>S01EE Análogos de prostaglandinas</i>								
S01EE01	Latanoprost	Líquido oftálmico	0,005%	E (p)		x	x	0c
S01F MIDRIÁTICOS Y CICLOPLÉJICOS								
<i>S01FA Anticolinérgicos</i>								
S01FA01	Atropina	Líquido oftálmico	0,50%	E (p)		x	x	0c
S01FA01	Atropina	Líquido oftálmico	1%	E (p)		x	x	0c
S01FA06	Tropicamida	Líquido oftálmico	1%	E (p)		x	x	0c
S01G DESCONGESTIVOS Y ANTIALÉRGICOS								
<i>S01GX Otros antialérgicos</i>								
S01GX09	Olopatadina	Líquido oftálmico	0,10%	G	x	x	x	0c
S01GX09	Olopatadina	Líquido oftálmico	0,20%	G	x	x	x	0c
S01H ANESTÉSICOS LOCALES								
<i>S01HA Anestésicos locales</i>								

CÓDIGO ATC	DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN	NIVEL PRESCRIPCIÓN	NIVEL ATENCIÓN			VÍA DE ADMINISTRACIÓN
					I	II	III	
S01HA	Anestésico local oftálmico	Líquido oftálmico		E (p)	x	x	x	Oc
S01L AGENTES PARA TRASTORNOS VASCULARES OCULARES								
<i>S01LA Agentes antineovascularización</i>								
S01LA05	Aflibercept	Líquido parenteral	40 mg/mL	HE (p)			x	P (VTR)
S01X OTROS OFTALMOLÓGICOS								
<i>S01XA Otros oftalmológicos</i>								
S01XA20	Lágrimas artificiales y otros preparados inertes	Líquido oftálmico		G	x	x	x	Oc
S01XA20	Lágrimas artificiales y otros preparados inertes	Semisólido oftálmico		E	x	x	x	Oc

Varios

GRUPO V



La selección de medicamentos para necesidades clínicas específicas fortalece la capacidad de respuesta del Sistema Nacional de Salud y la protección de la salud pública.

G. TERAPÉUTICOS	3
G. FARMACOLÓGICOS	3
G. QUÍM - TERAP	5

CÓDIGO ATC	DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN	NIVEL PRESCRIPCIÓN	NIVEL ATENCIÓN			VÍA DE ADMINISTRACIÓN
					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
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	x	P
V03AF02	Dexrazoxano	Sólido parenteral	500 mg	HE			x	P
V03AF03	Folinato cálcico (leucovorina)	Líquido parenteral	10 mg/mL	E (p)			x	P
V03AF03	Folinato cálcico (leucovorina)	Sólido parenteral	50 mg	E (p)			x	P
V03AF03	Folinato cálcico (leucovorina)	Sólido oral	15 mg	E (p)			x	O

CÓDIGO ATC	DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN	NIVEL PRESCRIPCIÓN	NIVEL ATENCIÓN			VÍA DE ADMINISTRACIÓN
					I	II	III	
V03AF05	Amifostina	Sólido parenteral	500 mg	E (p)			x	P
V06 NUTRIENTES GENERALES								
V06D OTROS NUTRIENTES								
<i>V06DB Grasas/carbohidratos/proteínas/minerales/vitaminas, combinaciones</i>								
V06DB	Fórmulas para nutrición enteral	Líquido oral		HE (p)		x	x	0
V06DB	Fórmulas para nutrición enteral	Sólido oral		HE (p)		x	x	0
V07 TODOS LOS DEMÁS PRODUCTOS NO TERAPÉUTICOS								
V07A TODOS LOS DEMÁS PRODUCTOS NO TERAPÉUTICOS								
<i>V07AB Disolventes y diluyentes, incluidas soluciones de riego</i>								
V07AB	Agua para inyección	Líquido parenteral	5 mL - 250 mL	G	x	x	x	P
V07AB	Agua para irrigación	Líquido parenteral	3.000 mL	G	x	x	x	P

Glosario de **formas** farmacéuticas



GLOSARIO DE FORMAS FARMACÉUTICAS

El glosario de formas farmacéuticas del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos (CNMB) constituye un componente técnico que estandariza la denominación y clasificación de las formas farmacéuticas incluidas en el listado. Su finalidad es establecer categorías generales que permitan la identificación uniforme de las distintas formas farmacéuticas de los medicamentos, facilitando su interpretación y aplicación en los diferentes niveles de atención.

FORMAS FARMACÉUTICAS ORALES

GENERAL	ESPECÍFICA	DEFINICIÓN	COMERCIALIZACIÓN
SÓLIDAS	CÁPSULA	Preparación farmacéutica sólida de dosis unitaria, constituida por una cubierta soluble (generalmente de gelatina o polímeros alternativos) que contiene uno o más principios activos en forma sólida, semisólida o líquida. La cubierta puede ser dura o blanda, cuya composición y propiedades mecánicas se modulan mediante plastificantes como glicerol o sorbitol. Puede incorporar excipientes funcionales (tensioactivos, opacificantes, conservantes, colorantes y aromatizantes autorizados). Está diseñada para liberar el principio activo tras la desintegración o disolución de la cubierta en el tracto gastrointestinal, pudiendo modificarse su perfil de liberación mediante tecnologías específicas.	• Cápsula dura • Cápsula blanda • Cápsula dispersable • Cápsula gastroresistente, con cubierta entérica. • Cápsula de liberación prolongada, modificada, sostenida, extendida, diferida, acelerada • Cápsulas que contengan otras formas farmacéuticas en su interior (por ej., microgránulos, pellets, etc) • Perla

GENERAL	ESPECÍFICA	DEFINICIÓN	COMERCIALIZACIÓN
SÓLIDAS	TABLETA/ COMPRIMIDO	Preparación farmacéutica sólida de dosis unitaria obtenida por compresión de partículas o granulados, que contiene uno o más principios activos con o sin excipientes. Presenta una estructura compacta con propiedades mecánicas definidas (dureza, friabilidad) y está destinada a la administración oral. Según su diseño, puede desintegrarse, disolverse o liberar el fármaco de manera modificada (inmediata, retardada o prolongada). Existen variantes para administración directa, masticable, dispersable o de acción local en cavidad oral.	• Tableta/comprimido recubierto o no recubierto • Tableta/comprimido dispersable, desintegración oral, orodispersable, bucodispersable • Tableta/comprimido gastrorresistente, con cubierta entérica. • Tableta/comprimido de liberación prolongada, modificada, sostenida, extendida • Tableta/comprimido sublingual, para chupar, masticable, efervescente, soluble.
	GOMA DE MASCAR MEDICAMENTOSA	Preparaciones farmacéuticas sólidas de dosis unitaria, constituidas por una base elastomérica insoluble (goma) que contiene uno o más principios activos. Están diseñadas para ser masticadas sin deglución de la base, permitiendo la liberación controlada del fármaco por difusión y partición hacia la saliva durante la masticación. El principio activo puede ejercer efecto local en la cavidad bucal o absorberse a través de la mucosa oral o tracto gastrointestinal para efecto sistémico.	• Gomas masticable

GENERAL	ESPECÍFICA	DEFINICIÓN	COMERCIALIZACIÓN
SÓLIDAS	POLVO	Preparación farmacéutica sólida constituida por partículas discretas, secas y de tamaño variable, que contienen uno o más principios activos, con o sin excipientes. Se caracteriza por propiedades como fluidez, tamaño de partícula y área superficial, que influyen en su disolución y biodisponibilidad. Puede administrarse directamente o tras dispersión o disolución en un vehículo líquido, y se presenta en formas unidosos o multidosos.	• Polvo • Polvo para suspensión oral • Polvo para solución oral • Polvo efervescente para solución oral
SÓLIDAS	GRANULADO	Preparación farmacéutica sólida constituida por aglomerados de partículas de polvo obtenidos mediante procesos de granulación, diseñados para mejorar propiedades tecnológicas como fluidez, compresibilidad y uniformidad de contenido. Contiene uno o más principios activos con o sin excipientes. Está destinado a la administración oral, pudiendo administrarse como tal, masticado o previa disolución o dispersión en líquidos, con liberación del fármaco condicionada por la desintegración del gránulo.	• Granulados efervescentes, • Granulados recubiertos, • Granulados gastrorresistentes, • Granulados de liberación prolongada • Granulados para preparar solución oral

GENERAL	ESPECÍFICA	DEFINICIÓN	COMERCIALIZACIÓN
SEMISÓLIDAS	GEL	Sistema semisólido constituido por una red tridimensional de polímeros (naturales o sintéticos) hidratados, que inmoviliza una fase líquida, en la cual el principio activo se encuentra disuelto o disperso. Presenta comportamiento viscoelástico y permite liberación controlada por difusión del fármaco.	• Gel oral
SEMISÓLIDAS	PASTA	Preparación semisólida con elevada proporción de sólidos finamente divididos (generalmente >20–50%) dispersos en una base, lo que le confiere alta consistencia, baja extensibilidad y carácter oclusivo/adherente. El principio activo suele encontrarse suspendido, favoreciendo acción local prolongada.	• Pasta oral
SEMISÓLIDAS	JALEA	Sistema semisólido de consistencia gelatinosa, formado por agentes gelificantes hidrofílicos (como pectinas o gelatinas), en el cual el principio activo se encuentra disuelto o uniformemente disperso. Diseñado para facilitar la deglución y mejorar la aceptabilidad, con liberación del fármaco predominantemente por desintegración y difusión.	• Jalea oral

GENERAL	ESPECÍFICA	DEFINICIÓN	COMERCIALIZACIÓN
SEMISÓLIDAS	MUCÍLAGO	Preparación viscosa obtenida por la dispersión coloidal de polisacáridos hidrofílicos en agua, formando sistemas con elevada capacidad de hidratación. Actúa principalmente como vehículo emoliente y protector de mucosas, con el principio activo disuelto o disperso y liberación mediada por difusión en medio acuoso.	• Mucílago
LÍQUIDAS	SOLUCIÓN	Preparación farmacéutica líquida monofásica en la que uno o más principios activos se encuentran completamente disueltos a nivel molecular en un vehículo líquido, generalmente acuoso. Se caracteriza por su homogeneidad, ausencia de partículas dispersas y disponibilidad inmediata del fármaco para su absorción, sin requerir agitación previa. Puede contener cosolventes, tampones, conservantes y otros excipientes funcionales.	• Solución oral. • Solución acuosa. • Solución bucal • Solución oral gastrorresistente

GENERAL	ESPECÍFICA	DEFINICIÓN	COMERCIALIZACIÓN
LÍQUIDAS	JARABE	Preparación farmacéutica líquida, generalmente una solución oral concentrada, caracterizada por un alto contenido de azúcares o agentes edulcorantes y viscosantes, que le confieren elevada viscosidad y aceptabilidad organoléptica. Puede contener principios activos disueltos o dispersos y excipientes como aromatizantes, colorantes y conservantes. Su diseño favorece la estabilidad y la adherencia al tratamiento, especialmente en población pediátrica.	• Jarabe
LÍQUIDAS	SUSPENSIÓN	Preparación farmacéutica líquida heterogénea constituida por partículas sólidas insolubles finamente dispersas en un vehículo líquido. Presenta comportamiento bifásico, por lo que requiere agitación previa para asegurar la uniformidad de dosis. Incluye agentes suspensorios, humectantes y estabilizantes que controlan la sedimentación y facilitan la redispersión.	• Suspensión oral. • Suspensión bucal • Suspensión oral gastrorresistente

GENERAL	ESPECÍFICA	DEFINICIÓN	COMERCIALIZACIÓN
LÍQUIDAS	EMULSIÓN	Preparación farmacéutica líquida dispersa, formada por dos fases líquidas inmiscibles (generalmente aceite y agua), donde una se encuentra dispersa en la otra en forma de gotículas, estabilizadas mediante agentes emulsionantes. Permite la incorporación de principios activos lipofílicos y su biodisponibilidad depende de la estabilidad físico-química del sistema disperso	• Emulsión oral. • Emulsión bucal • Emulsión oral gastrorresistente
LÍQUIDAS	ELIXIR	Preparación farmacéutica líquida monofásica, hidroalcohólica, transparente y edulcorada, en la que los principios activos se encuentran disueltos. Se emplea para mejorar la solubilidad de sustancias poco hidrosolubles y proporcionar estabilidad química, con menor viscosidad que los jarabes.	• Elixir

FORMAS FARMACÉUTICAS PARENTERALES

GENERAL	ESPECÍFICA	DEFINICIÓN	COMERCIALIZACIÓN
LÍQUIDAS	SOLUCIÓN	Preparación farmacéutica líquida estéril, monofásica, en la que uno o más principios activos se encuentran completamente disueltos a nivel molecular en un vehículo adecuado (acuoso u oleoso). Se caracteriza por su homogeneidad, ausencia de partículas dispersas y disponibilidad inmediata del fármaco, sin requerir agitación previa. Puede formularse para administración por diversas vías parenterales, cumpliendo requisitos de isotonicidad, pH y compatibilidad biológica.	• Solución inyectable • Solución para perfusión • Concentrado para solución inyectable o para perfusión • Solución para diálisis peritoneal • Solución para irrigación • Solución intratraqueal, intratecal
LÍQUIDAS	SUSPENSIÓN	Preparación farmacéutica líquida estéril, heterogénea, constituida por partículas sólidas insolubles del principio activo finamente dispersas en un vehículo líquido. Presenta comportamiento bifásico, por lo que requiere agitación previa para asegurar la uniformidad de dosis. Su diseño puede orientarse a modificar la velocidad de disolución del fármaco, permitiendo efectos de liberación prolongada (depósito).	• Suspensión inyectable • Suspensión para perfusión • Suspensión de depósito (liberación prolongada) • Suspensión para irrigación • Suspensión intratraqueal, intratecal

GENERAL	ESPECÍFICA	DEFINICIÓN	COMERCIALIZACIÓN
LÍQUIDAS	EMULSIÓN	Preparación farmacéutica líquida estéril, dispersa, formada por dos fases líquidas inmiscibles (generalmente aceite y agua), en la que una se encuentra dispersa en la otra en forma de gotículas estabilizadas mediante agentes emulsionantes. Permite la administración de principios activos lipofílicos y su estabilidad depende de las propiedades interfaciales y del tamaño de gota del sistema.	• Emulsión inyectable • Emulsión para perfusión • Concentrado para emulsión inyectable o para perfusión
SÓLIDAS	POLVO PARA INYECCIÓN	Preparación farmacéutica estéril en estado sólido, constituida por partículas secas que contienen uno o más principios activos, con o sin excipientes. Está diseñada para ser reconstituida o diluida en un vehículo adecuado antes de su administración, formando generalmente una solución o suspensión inyectable. Se emplea para mejorar la estabilidad química de fármacos sensibles en solución.	• Polvo para solución inyectable • Polvo para suspensión inyectable • Polvo para perfusión • Polvo estéril para reconstitución

GENERAL	ESPECÍFICA	DEFINICIÓN	COMERCIALIZACIÓN
SÓLIDAS	POLVOS LIOFILIZADOS PARA INYECCIÓN	Preparación farmacéutica estéril obtenida mediante liofilización (deseccación por congelación), que produce una matriz sólida porosa con alta capacidad de reconstitución. Contiene uno o más principios activos y excipientes crioprotectores o lio protectores. Se caracteriza por su elevada estabilidad fisicoquímica y rápida rehidratación, siendo especialmente utilizada en biotecnológicos, vacunas y fármacos termolábiles.	• Polvo liofilizado para solución inyectable • Polvo liofilizado para suspensión inyectable • Liofilizado para perfusión • Liofilizado para reconstitución
SÓLIDAS	IMPLANTES	Preparación farmacéutica estéril, sólida, destinada a ser implantada en el organismo (generalmente por vía subcutánea u otros tejidos), que contiene uno o más principios activos incorporados en una matriz polimérica o sistema estructurado. Está diseñada para proporcionar una liberación controlada y prolongada del fármaco durante un periodo definido, mediante mecanismos de difusión, degradación o erosión del sistema.	• Implante subcutáneo • Implante intravítreo • Implante intramuscular • Implante biodegradable • Implante no biodegradable • Sistema implantable de liberación prolongada

FORMAS FARMACÉUTICAS NAALES

GENERAL	ESPECÍFICA	DEFINICIÓN	COMERCIALIZACIÓN
LÍQUIDAS	SOLUCIÓN	Preparación farmacéutica líquida monofásica, en la que uno o más principios activos se encuentran completamente disueltos en un vehículo acuoso adecuado. Se caracteriza por su homogeneidad, ausencia de partículas dispersas y disponibilidad inmediata del fármaco, sin requerir agitación. Debe cumplir condiciones de pH, osmolaridad y viscosidad compatibles con la mucosa nasal.	• Gotas nasales • Solución nasal en envase multidosis o unidosis
LÍQUIDAS	SUSPENSIÓN	Preparación farmacéutica líquida heterogénea, constituida por partículas sólidas finamente divididas del principio activo dispersas en un vehículo líquido. Requiere agitación previa para asegurar la uniformidad de dosis. El tamaño de partícula, la viscosidad y los agentes suspensores influyen en la estabilidad, deposición y biodisponibilidad nasal.	• Spray nasal en suspensión • Gotas nasales en suspensión
LÍQUIDAS	EMULSIÓN	Preparación farmacéutica líquida dispersa, formada por dos fases líquidas inmiscibles (generalmente aceite y agua), en la que una se encuentra dispersa en la otra en forma de gotículas estabilizadas mediante emulsionantes. Permite la administración de principios activos lipofílicos y su desempeño depende de la estabilidad interfacial y del tamaño de gota.	• Spray nasal en emulsión • Gotas nasales en emulsión

GENERAL	ESPECÍFICA	DEFINICIÓN	COMERCIALIZACIÓN
LÍQUIDAS	SOLUCIÓN PARA LAVADO NASAL	Preparación líquida acuosa, generalmente isotónica o hipertónica, destinada al lavado mecánico de las fosas nasales. Puede o no contener principios activos y actúa principalmente por arrastre físico de secreciones y partículas, debiendo ser estéril en usos clínicos específicos.	• Solución salina nasal • Sistemas de irrigación nasal (frasco, spray o dispositivo)
SÓLIDAS	POLVO	Preparación farmacéutica sólida constituida por partículas finamente divididas, destinada a su administración en la cavidad nasal mediante insuflación. El tamaño de partícula, la fluidez y la dispersabilidad son determinantes para la deposición adecuada en la mucosa nasal y la absorción del fármaco.	• Polvo nasal • Dispositivo nasal de polvo seco
SÓLIDAS	BARRA	Preparación farmacéutica sólida estructurada, en la que el principio activo se encuentra incorporado en una matriz sólida, diseñada para su aplicación directa en la mucosa nasal. Permite una liberación progresiva del fármaco por difusión o disolución tras el contacto con la superficie mucosa.	• Barra nasal

GENERAL	ESPECÍFICA	DEFINICIÓN	COMERCIALIZACIÓN
SEMISÓLIDAS	GEL	Preparación semisólida constituida por una red tridimensional de polímeros hidratados, que confiere comportamiento viscoelástico y bioadhesivo. Permite aumentar el tiempo de residencia en la mucosa nasal y la liberación del fármaco ocurre principalmente por difusión.	• Gel nasal
SEMISÓLIDAS	CREMA	Preparación semisólida de tipo emulsión (O/W o W/O), en la que el principio activo se encuentra disuelto o disperso en una base emulsionada. Permite la incorporación de fármacos hidrofílicos y lipofílicos, proporcionando extensibilidad y adecuada distribución sobre la mucosa nasal.	• Crema nasal
SEMISÓLIDAS	UNGÜENTO	Preparación semisólida de base lipofílica o hidrocarbonada, en la que el principio activo se encuentra disuelto o disperso. Se caracteriza por su alta oclusividad y prolongado tiempo de contacto, favoreciendo la protección de la mucosa y la liberación sostenida del fármaco.	• Ungüento nasal

FORMAS FARMACÉUTICAS PARA INHALACIÓN

GENERAL	ESPECÍFICA	DEFINICIÓN	COMERCIALIZACIÓN
LÍQUIDAS	SOLUCIÓN	Preparación farmacéutica líquida monofásica, en la que uno o más principios activos se encuentran completamente disueltos en un vehículo adecuado (generalmente acuoso), destinada a su administración por vía inhalatoria mediante nebulización. Se caracteriza por su homogeneidad y generación de aerosoles con tamaño de partícula respirable.	• Solución para nebulización • Solución para inhalación en ampollas o viales
LÍQUIDAS	SUSPENSIÓN	Preparación farmacéutica líquida heterogénea, constituida por partículas sólidas finamente dispersas en un vehículo líquido, destinada a administración por nebulización o dispositivos presurizados. Requiere agitación previa y el tamaño de partícula influye en la deposición pulmonar.	• Suspensión para nebulización • Inhalador presurizado (pMDI) en suspensión
LÍQUIDAS	EMULSIÓN	Preparación farmacéutica líquida dispersa, formada por dos fases líquidas inmiscibles estabilizadas mediante emulsionantes, destinada a administración por nebulización. Permite la incorporación de principios activos lipofílicos.	• Emulsión para nebulización

GENERAL	ESPECÍFICA	DEFINICIÓN	COMERCIALIZACIÓN
SÓLIDAS	POLVO	Preparación farmacéutica sólida constituida por partículas micronizadas del principio activo, con o sin excipientes, destinada a su administración pulmonar mediante dispositivos de inhalación de polvo seco (DPI). El tamaño de partícula (generalmente 1-5 µm) es crítico para la deposición en vías respiratorias.	• Cápsulas para inhalación (DPI) • Blíster o cartucho para inhalador de polvo seco • Dispositivo DPI multidosis
GASEOSAS	AEROSOL	Preparación farmacéutica en la que el principio activo se encuentra disuelto o suspendido en un propelente licuado, contenido en un envase presurizado que libera una dosis medida en forma de aerosol al accionar una válvula. Permite una dosificación precisa y reproducible.	• Inhalador presurizado de dosis medida (pMDI)
GASEOSAS	GAS	Preparación farmacéutica constituida por gases medicinales destinados a ser administrados por vía inhalatoria, solos o en mezcla, para efectos terapéuticos, anestésicos o de soporte respiratorio.	• Gas medicinal

FORMAS FARMACÉUTICAS OFTÁLMICAS

GENERAL	ESPECÍFICA	DEFINICIÓN	COMERCIALIZACIÓN
LÍQUIDAS	SOLUCIÓN	Preparación farmacéutica líquida estéril, monofásica, en la que uno o más principios activos se encuentran completamente disueltos en un vehículo acuoso adecuado. Debe cumplir estrictamente condiciones de esterilidad, isotonicidad, pH, claridad y ausencia de partículas, siendo diseñada para su instilación en el saco conjuntival.	• Colirio en solución • Solución oftálmica
LÍQUIDAS	SUSPENSIÓN	Preparación farmacéutica líquida estéril, heterogénea, constituida por partículas sólidas finamente dispersas en un vehículo líquido. Requiere agitación previa y control estricto del tamaño de partícula para evitar irritación ocular y asegurar la biodisponibilidad.	• Colirio en suspensión • Suspensión oftálmica
LÍQUIDAS	EMULSIÓN	Preparación farmacéutica líquida estéril, dispersa, formada por dos fases líquidas inmiscibles (O/W o W/O), estabilizadas mediante emulsionantes. Permite la administración de principios activos lipofílicos y mejora la retención ocular.	• Emulsión oftálmica

GENERAL	ESPECÍFICA	DEFINICIÓN	COMERCIALIZACIÓN
LÍQUIDAS	SOLUCIÓN PARA IRRIGACIÓN	Preparación líquida estéril, generalmente isotónica, destinada al lavado o irrigación del ojo o tejidos oculares durante procedimientos clínicos o quirúrgicos. No necesariamente contiene principios activos.	• Solución para irrigación ocular • Solución oftálmica para lavado
SÓLIDAS	POLVO PARA SOLUCIÓN	Las preparaciones 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.	• Polvo estéril para reconstitución oftálmica
SÓLIDAS	INSERTOS OFTÁLMICOS	Preparaciones sólidas estériles diseñadas para su colocación en el saco conjuntival, donde liberan el principio activo de forma controlada y prolongada mediante difusión o disolución.	• Insertos oftálmicos • Sistemas oculares de liberación prolongada
SEMISÓLIDAS	UNGÜENTO	Preparación semisólida estéril, de base generalmente lipofílica, en la que el principio activo se encuentra disuelto o disperso. Proporciona prolongado tiempo de contacto ocular, aunque puede generar visión borrosa transitoria.	• Ungüento oftálmico
SEMISÓLIDAS	UNGÜENTO	Preparación semisólida estéril constituida por una red polimérica hidratada, con propiedades viscoelásticas que permiten aumentar el tiempo de residencia ocular y mejorar la biodisponibilidad del fármaco.	• Gel oftálmico

FORMAS FARMACÉUTICAS RECTALES

GENERAL	ESPECÍFICA	DEFINICIÓN	COMERCIALIZACIÓN
LÍQUIDAS	SOLUCIÓN	Preparación farmacéutica líquida monofásica, en la que uno o más principios activos se encuentran completamente disueltos en un vehículo adecuado. Está destinada a su administración rectal y puede ejercer efecto local o sistémico, con absorción a través de la mucosa rectal. Debe cumplir condiciones de pH, osmolaridad y compatibilidad con la mucosa.	• Enema en solución • Microenema en solución
LÍQUIDAS	SUSPENSIÓN	Preparación farmacéutica líquida heterogénea, constituida por partículas sólidas finamente dispersas en un vehículo líquido. Requiere agitación previa y está diseñada para administración rectal con fines locales o sistémicos.	• Enema en suspensión • Microenema en suspensión
LÍQUIDAS	EMULSIÓN	Preparación farmacéutica líquida dispersa, formada por dos fases líquidas inmiscibles estabilizadas mediante emulsionantes. Permite la incorporación de principios activos lipofílicos y su administración por vía rectal.	• Enema en emulsión

GENERAL	ESPECÍFICA	DEFINICIÓN	COMERCIALIZACIÓN
SÓLIDAS	SUPOSITORIO	Preparación farmacéutica sólida de dosis unitaria, generalmente de forma cónica o torpedo, destinada a su inserción en el recto, donde se funde, ablanda o disuelve a la temperatura corporal, liberando el principio activo para efecto local o sistémico. Se formula con bases lipofílicas o hidrofílicas.	• Supositorios
SÓLIDAS	CÁPSULA	Preparación sólida de dosis unitaria con cubierta (generalmente de gelatina), que contiene el principio activo en forma sólida o semisólida, diseñada para su administración rectal.	• Cápsulas rectales
SEMISÓLIDAS	CREMA	Preparación semisólida de tipo emulsión (O/W o W/O), en la que el principio activo se encuentra disuelto o disperso, destinada a su aplicación en la mucosa rectal. Proporciona distribución uniforme y efecto local.	• Crema rectal
SEMISÓLIDAS	UNGÜENTO/ POMADA	Preparación semisólida de base lipofílica, en la que el principio activo se encuentra disuelto o disperso. Se caracteriza por su efecto oclusivo y prolongado tiempo de contacto, favoreciendo la acción local.	• Ungüento rectal • Pomada rectal

GENERAL	ESPECÍFICA	DEFINICIÓN	COMERCIALIZACIÓN
SEMISÓLIDAS	GEL	Preparación semisólida con base polimérica que confiere propiedades viscoelásticas y bioadhesivas, aumentando el tiempo de residencia en la mucosa rectal y favoreciendo la liberación controlada del fármaco.	• Gel rectal en aplicador
FORMAS FARMACÉUTICAS VAGINALES			
LÍQUIDAS	SOLUCIÓN	Preparación farmacéutica líquida monofásica, en la que uno o más principios activos se encuentran completamente disueltos en un vehículo adecuado. Está destinada a la administración intravaginal, generalmente para efecto local, cumpliendo condiciones de pH, osmolaridad y compatibilidad con la mucosa vaginal.	• Solución vaginal • Ducha vaginal • Solución para irrigación vaginal
LÍQUIDAS	SUSPENSIÓN	Preparación farmacéutica líquida heterogénea, constituida por partículas sólidas finamente dispersas en un vehículo líquido. Requiere agitación previa y se utiliza para administración intravaginal con fines locales.	• Suspensión vaginal

GENERAL	ESPECÍFICA	DEFINICIÓN	COMERCIALIZACIÓN
LÍQUIDAS	EMULSIÓN	Preparación farmacéutica líquida dispersa, formada por dos fases líquidas inmiscibles estabilizadas mediante emulsionantes. Permite la incorporación de principios activos lipofílicos para administración intravaginal.	• Emulsión vaginal
SÓLIDAS	ÓVULO	Preparación farmacéutica sólida de dosis unitaria, destinada a su inserción en la vagina, donde se funde, disuelve o ablanda a la temperatura corporal, liberando el principio activo. Se formula con bases lipofílicas o hidrofílicas para acción local o sistémica.	• Óvulos vaginales • Supositorios vaginales
SÓLIDAS	TABLETA/ COMPRIMIDO	Preparación farmacéutica sólida obtenida por compresión, diseñada para su administración intravaginal. Se desintegra o disuelve en los fluidos vaginales, liberando el principio activo.	• Tabletas vaginales • Comprimidos vaginales
SÓLIDAS	CÁPSULA	Preparación sólida de dosis unitaria con cubierta (generalmente de gelatina), que contiene el principio activo en forma sólida, líquida o semisólida, destinada a administración intravaginal.	• Cápsulas vaginales (blandas o duras)
SEMISÓLIDOS	CREMA	Preparación semisólida de tipo emulsión (O/W o W/O), en la que el principio activo se encuentra disuelto o disperso. Permite distribución uniforme y adherencia a la mucosa vaginal, favoreciendo el efecto local.	• Crema vaginal

GENERAL	ESPECÍFICA	DEFINICIÓN	COMERCIALIZACIÓN
SEMISÓLIDOS	GEL	Preparación semisólida constituida por una red polimérica hidratada, con propiedades viscoelásticas y bioadhesivas que incrementan el tiempo de residencia y la eficacia terapéutica.	• Gel vaginal
SEMISÓLIDOS	UNGÜENTO	Preparación semisólida de base lipofílica, en la que el principio activo se encuentra disuelto o disperso. Presenta alto poder oclusivo y prolongado tiempo de contacto, favoreciendo la acción local.	• Ungüento vaginal
OTRAS FORMAS	ANILLO VAGINAL	Sistema farmacéutico flexible de liberación controlada, generalmente polimérico, diseñado para permanecer en la vagina durante un período prolongado, liberando el principio activo de forma sostenida y predecible.	• Anillo vaginal de liberación prolongada
OTRAS FORMAS	ESPUMA VAGINAL	Preparación farmacéutica que genera una espuma tras su administración, facilitando la distribución del principio activo en la mucosa vaginal.	• Espuma vaginal
OTRAS FORMAS	SISTEMA INTRAUTERINO	Dispositivo intrauterino estéril de liberación controlada que contiene el principio activo, diseñado para liberación sostenida del fármaco en la cavidad uterina.	• Sistema intrauterino de liberación

FORMAS FARMACÉUTICAS PARA INHALACIÓN

GENERAL	ESPECÍFICA	DEFINICIÓN	COMERCIALIZACIÓN
LÍQUIDAS	SOLUCIÓN	Preparación farmacéutica líquida monofásica, en la que uno o más principios activos se encuentran completamente disueltos en un vehículo adecuado (acuoso, hidroalcohólico u oleoso), destinada a su aplicación sobre la piel. Permite rápida liberación y distribución uniforme del fármaco.	• Solución cutánea • Loción cutánea • Champú
LÍQUIDAS	SUSPENSIÓN	Preparación farmacéutica líquida heterogénea, constituida por partículas sólidas finamente dispersas en un vehículo líquido. Requiere agitación previa y permite la administración de principios activos insolubles.	• Solución cutánea • Loción cutánea • Champú
LÍQUIDAS	EMULSIÓN	Preparación farmacéutica líquida o semilíquida dispersa, formada por dos fases inmiscibles (O/W o W/O), estabilizadas mediante emulsionantes. Facilita la aplicación sobre grandes superficies y la incorporación de fármacos hidrofílicos y lipofílicos.	• Solución cutánea • Loción cutánea • Champú • Linimento (leche dermatológica)
SEMISÓLIDAS	CREMA	Preparación semisólida de tipo emulsión (O/W o W/O), en la que el principio activo se encuentra disuelto o disperso en una base adecuada. Proporciona equilibrio entre hidratación y absorción, con buena extensibilidad.	• Crema dermatológica

GENERAL	ESPECÍFICA	DEFINICIÓN	COMERCIALIZACIÓN
SEMISÓLIDAS	GEL	Preparación semisólida constituida por una red tridimensional de polímeros hidratados, con comportamiento viscoelástico. Permite liberación del fármaco por difusión y es adecuada para piel grasa o áreas pilosas.	• Gel dermatológico
SEMISÓLIDAS	UNGÜENTO/ POMADA	Preparación semisólida de base lipofílica o hidrocarbonada, en la que el principio activo se encuentra disuelto o disperso. Presenta efecto oclusivo y prolongado tiempo de contacto, favoreciendo la hidratación de la piel.	• Ungüento dermatológico • Pomada dermatológica
SEMISÓLIDAS	PASTA	Preparación semisólida con alto contenido de sólidos (>20–50%) dispersos en una base, lo que le confiere alta consistencia y efecto protector.	• Pasta dermatológica
SÓLIDAS	POLVO	Preparación farmacéutica sólida constituida por partículas finamente divididas, destinada a su aplicación sobre la piel. Proporciona efecto secante, protector o absorbente.	• Talco cutáneo • Polvo cutáneo
SÓLIDAS	PARCHE TRANSDÉRMICO	Sistema farmacéutico sólido o multicapa que contiene uno o más principios activos, diseñado para su aplicación sobre la piel, permitiendo la liberación controlada y absorción sistémica a través de la piel.	• Parche transdérmico

GENERAL	ESPECÍFICA	DEFINICIÓN	COMERCIALIZACIÓN
GASEOSAS	AEROSOL	Preparación farmacéutica en la que el principio activo se encuentra disuelto o disperso en un sistema presurizado que libera el producto en forma de spray o espuma. Facilita la aplicación sin contacto directo.	• Spray cutáneo • Espuma cutánea

El Consejo Nacional de Salud expresa su agradecimiento a todas las instituciones que conforman el Sistema Nacional de Salud, cuya participación técnica, compromiso institucional y aporte permanente fueron fundamentales para el desarrollo y fortalecimiento de este proceso. Su experiencia, rigurosidad y trabajo articulado han permitido consolidar un instrumento sólido, orientado a favorecer el acceso equitativo a medicamentos, promover el uso racional y contribuir a la sostenibilidad del SNS.

COLABORADORES DE LA ACTUALIZACIÓN

1. Ministerio de Salud Pública.

- QF. Joseph Jeronimo Alvarado Alay.
- Mgs. Germán Genaro Toapanta Masapanta.
- Dr. Víctor Guillermo Falconi Morales.
- Dr. José Alexandro Guanotasig Villamarin
- Dra. Ana Raquel Casares Vallejo.
- Abg. Carla Elizabeth Guzman Davila

2. Agencia Nacional de Regulación, Control y Vigilancia Sanitaria.

- Mgs. Gabriela Alexandra Timm Tamayo.
- Mgs. Bessie Annelee Magallanes Fuentes.

3. Junta de Beneficencia de Guayaquil.

- Dra. Mónica Natalie Tarapués Román.

4. Policía Nacional del Ecuador.

- Dra. Amparo Maribel Quinga Minango.

5. Asociación de Facultades Ecuatorianas de Ciencias Médicas y de la Salud

- Dr. Iván Eduardo Riofrío Mora.
- Dr. Juan Genaro Ayala Yépez.

6. Federación Médica Ecuatoriana.

- Dr. Héctor Fernando Rosero Tomalá.

7. Federación de Químicos y Bioquímicos Farmacéuticos del Ecuador.

- Mgs. Luis Alfonso Pérez Reina.
- Dra. Liliana Alexandra Cortez Suárez.

8. Universidad Central del Ecuador - Facultad de Ciencias Química. Docentes.

- PhD. Santamaría Aguirre Javier Rodrigo.
- Dr. Alcivar León Christian David.
- Dra. Naranjo Balseca Liliana del Rocío.
- Dr. Infante Tinoco Yandri Vicente.
- Mgs. Borja Espín Dayana Paulina.
- Mgs. López Monteros Carlos Anibal.
- Mgs. Mosquera Tayupanta Tatiana de los Ángeles.
- Mgs. Naranjo Viscarra Ruth Elizabeth.
- Mgs. Vaca Álvarez Lenin Stalin.

- Mgs. Venegas Calderon Gloria Judith.
- Mgs. Mora Gilces Tatiana Stephanie.

Estudiantes.

- Aguilar Taco Andrea Belen
- Albarracín Mejía Sofía Katherine
- Alcivar Alcivar Kevin Andrés
- Arizaga Toapanta Dayve Fabian
- Bailón Pereira Cinthya Victoria
- Barahona Polo Arahí Alexandra
- Barrera Coello Britney Junice
- Bastidas Araujo Alejandro Josué
- Bayas Pazos Christian Sebastián
- Benavides Arteaga Mateo Sebastián
- Bermúdez García Claudia Milena
- Bosquez Lucintuña Shirley Nathaly
- Cabrera Maldonado Erika Nicole
- Cadena Enríquez Blanch Ayram
- Caiza Cacuango David Andrés
- Caiza Pilatasig Ibeth Estefania
- Cajamarca Logaña Karen Melissa
- Calderon Calderon Jhoane Lizbeth
- Calderón Días Hillary Nicolle
- Cango Estupiñán Génesis Camila
- Cardenas Cevallos Domenica Monserrat
- Cárdenas Gamboa Alba Muriel
- Casco Cacuango Jefferson Paul
- Celi Ayo Josselyn Jaritza
- Cepeda Villacís José Andrés
- Chamorro Chapi Danny Fernando
- Chauca Romero Verónica Daniela
- Chicaiza Carrion Jairo Nicolay
- Chiluisa Toapanta Daysi Lisbeth
- Chiquito Toaquiza Cristian Stalin
- Chuqui Masapanta Carlos Luis
- Chuquimarca Naranjo Cecilia Patricia
- Cisneros Males Derek Alexander
- Córdova Pogo Mark Anthonny
- Cueva Chavez David Gabriel
- Curay Padilla Cristhian David
- Cuyo Toaquiza Blanca Cecilia
- Diaz Romero Nicole Mishell

- Duchi Padilla Sonia Lizbeth
- Enriquez López Andrea Nicole
- Erazo Huera Mishel Estefanía
- Escola Gómez Daniela Camila
- Espin Alvarado Ankary Rosario
- Fiallos Pazmiño Milena Abigail
- Flores Chasi Alexandra Maribel
- Galarza Puma Karen Verónica
- Galvis Guzmán David Esteban
- Garces Vizuete Steven Sebastián
- Gavidia Haro Luis Alexander
- Gordillo Puente Angel Isaac
- Guamán Allaico Cristian Javier
- Guaminga Díaz Josselyn Katherine
- Guaña Zapata Emily Nicole
- Guarnizo Suárez Génesis Camila
- Guerrero Yugcha Andrea Edith
- Imbaquingo Condor Ronald Dario
- Ipiales Guamán Carlos Andrés
- Largo Castañeda Maite Carolina
- Lignia Lopez Diego Xavier
- Llanganate Cisneros Jessica Fernanda
- Loachamín Mejía Jean Pierre
- López Villacís Heidy Yelena
- Martínez Acosta Bayas Paola Sofia
- Medina Rey Stalin Jair
- Merelo Gil Diana Gabriela
- Merino Duque María José
- Minango Villacis Mauro David
- Miniguano Caiza Gissela Lisbeth
- Miranda Casa Alex Jeremías
- Montesdeoca Cardenas Magdalena Maribel
- Morocho Lovato Tiffany Elizabeth
- Muela Sánchez Samantha Micaela
- Naranjo Ulloa Mikaela Alejandra
- Nieto Delgado Nadia Alexandra
- Olalla Puma Oscar Andrés
- Olivo Zambrano Verónica Lizbeth
- Oyos Duran Kevin Andrés
- Padilla Benegas Samantha Carolina

- Pantoja Cevallos Tiffany Emilia
- Paredes Guevara Jefferson Josué
- Peñaloza Tinoco Karen Alexandra
- Peñaranda Marca Brithney Esthefania
- Pérez Ramírez Eliana Zayuri
- Pozo Estrella Matías Sebastián
- Remache Rocha José Andrés
- Ron Teran Diego Kadir
- Ruales Moran Daniela Martina
- Ruíz Valencia Mishell Jacqueline
- Salazar Gonzales Edwin Leonel
- Salto Lema Jefferson Javier
- Sánchez Gómez Anthony Andrés
- Sarabia Paredes Carmen Cristina
- Sigcha Caracundo Marlon Danny
- Suarez Diaz Karina Lizbeth
- Suárez Yáñez Álex Patricio
- Tituana Quishpe Liliana Estefania
- Toapanta Soto Edison Patricio
- Travez German Jenniffer Adriana
- Vallejo Ruales Joelys Milena
- Vargas Toalombo Gina Isabel
- Velasco Changoluiza Zadquiel Adrián
- Velasco Villarreal Jennifer Melissa
- Viera Silva Withney Arlette
- Villafuerte Vilema Gabriela Lizeth
- Zamora Torres Dayana Salome

Sistema Nacional de Salud



CONASA

Consejo Nacional de Salud



**GOBIERNO DEL
ECUADOR**



ISBN: 978-9907-0-1643-7



9789907016437