

**RESOLUCIÓN INTERNA CONAMEI Nro. 2026 - 84**  
**LA COMISIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS E INSUMOS**

Que, en ejercicio de sus facultades legales, en especial, la asignada mediante el literal a) del Art. 42 del Reglamento General a la Ley Orgánica del Sistema Nacional de Salud, emitido mediante Decreto Ejecutivo Nro. 3611 publicado en el Registro Oficial Nro. 09 de 28 de enero de 2003; y, tomando en consideración el numeral 7 del Art. 363 de la Constitución de la República del Ecuador que establece como responsabilidad del Estado:

*“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, considerando el Art. 20 del Reglamento a la Ley Orgánica de Salud que establece: “(...) 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”.

Que, en Reunión Ordinaria Nro. 02 – 2025, mediante Resolución Interna Nro. 03 -2025 de 23 de enero 2025, la Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos – CONAMEI, resolvió modificar en el Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos la información correspondiente del medicamento *“Multienzimas (lipasa, proteasa, amilasa), sólido oral (cápsula con microesferas gastroresistentes); pancreatina 150 mg (Amilasa: 8.000 UI Lipasa: 10.000 UI Proteasa: 600 UI) Nota: se consideran equivalentes las unidades de la farmacopea europea (U.Ph.Eur) y unidades de la farmacopea americana (USP)”*, para las indicaciones terapéuticas ya contempladas en el CNMB, con el propósito de precisar las equivalencias reales de las unidades de actividad enzimática entre las diferentes farmacopeas de referencia; así como, incorporar la concentración de pancreatina 300 mg;

Que, en Reunión Ordinaria Nro. 10 – 2025, mediante Resolución Interna Nro. 31 – 2025 de 03 de abril de 2025, la Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos – CONAMEI, resolvió modificar en el Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos el nivel de atención del medicamento *“Factor de coagulación IX, II, VII y X, en combinación, sólido oral, factor II (280 -760 UI), factor VII (180 - 480 UI), factor IX (500 UI), factor X (360 - 600 UI), proteína C (260 - 620 UI) y proteína S (240 - 640 UI)”* estableciendo su uso para segundo y tercer nivel de atención, en las indicaciones terapéuticas contempladas en el CNMB;

Que, en Reunión Ordinaria Nro. 16 – 2025, mediante Resolución Interna Nro. 49 – 2025 de 12 de junio de 2025, la Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos – CONAMEI, resolvió modificar en el Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos el nivel de atención del medicamento *“pirimetamina, sólido oral, 25 mg”* estableciendo su uso para segundo y tercer nivel de atención, en las indicaciones terapéuticas contempladas en el CNMB;

Que, en Reunión Ordinaria Nro. 17 – 2025, mediante Resolución Interna Nro. 52 – 2025 de 19 de junio de 2025, la Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos – CONAMEI, resolvió modificar en el Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos la concentración del medicamento *“sulfadiazina, sólido oral, 500 mg”* estableciendo su uso para segundo y tercer nivel de atención, en las indicaciones terapéuticas contempladas en el CNMB;

Que, en Reunión Ordinaria Nro. 17 – 2025, mediante Resolución Interna Nro. 53 – 2025 de 19 de junio de 2025, la Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos – CONAMEI, resolvió modificar en el Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos la concentración del medicamento *“insulina glargina, líquido parenteral, 300 UI/mL”* incorporando la concentración de *“300 UI/mL”*, en las indicaciones terapéuticas contempladas en el CNMB;

- Que, en Reunión Ordinaria Nro. 21 – 2025, mediante Resolución Interna Nro. 67 – 2025 de 31 de agosto de 2025, la Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos – CONAMEI, resolvió modificar en el Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos la concentración del medicamento *“ácido zolendrónico, líquido parenteral/sólido parenteral, 4 mg”* incorporando la concentración de *“5 mg”*, en las indicaciones terapéuticas contempladas en el CNMB;
- Que, en Reunión Ordinaria Nro. 22 – 2025, mediante Resolución Interna Nro. 71 – 2025 de 07 de agosto de 2025, la Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos – CONAMEI, resolvió modificar en el Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos la concentración del medicamento *“insulina glargina, líquido parenteral, 300 UI/mL”* incorporando la concentración de *“0,16 mg/mL”*, en las indicaciones terapéuticas contempladas en el CNMB;
- Que, en Reunión Ordinaria Nro. 22 – 2025, mediante Resolución Interna Nro. 72 – 2025 de 07 de agosto de 2025, la Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos – CONAMEI, resolvió modificar en el Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos la concentración del medicamento *“somatropina, líquido/sólido parenteral, 5,3-20 mg”* ampliando el rango de concentración hasta *“1,33 mg”*, en las indicaciones terapéuticas contempladas en el CNMB;
- Que, en Reunión Ordinaria Nro. 02 – 2026, mediante Resolución Interna Nro. 2026 - 20 de 29 de enero de 2026, la Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos – CONAMEI, resolvió modificar en el Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos la concentración del medicamento *“tacrolimus, sólido oral, 0,5 mg; 1 mg y 5 mg”* estableciendo el siguiente rango de concentración *“0,5 mg - 5 mg”*, en las indicaciones terapéuticas contempladas en el CNMB;
- Que, en Reunión Ordinaria Nro. 03 – 2026, mediante Resolución Interna Nro. 2026 - 26 de 26 de febrero de 2026, la Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos – CONAMEI, resolvió que el medicamento *“ruxolitinib, sólido oral, 5 mg – 15 mg”* continúe a la tercera etapa de evaluación dentro del proceso de actualización del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos;
- Que, en Reunión Ordinaria Nro. 03 – 2026, mediante Resolución Interna Nro. 2026 - 27 de 26 de febrero de 2026, la Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos – CONAMEI, resolvió que el medicamento *“levonorgestrel, sistema intrauterino de liberación, 52 mg”* continúe a la tercera etapa de evaluación dentro del proceso de actualización del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos;
- Que, en Reunión Ordinaria Nro. 03 – 2026, mediante Resolución Interna Nro. 2026 - 28 de 26 de febrero de 2026, la Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos – CONAMEI, resolvió que el medicamento *“paliperidona, líquido parenteral, 50 mg - 150 mg”* continúe a la tercera etapa de evaluación dentro del proceso de actualización del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos;
- Que, en Reunión Ordinaria Nro. 03 – 2026, mediante Resolución Interna Nro. 2026 - 29 de 26 de febrero de 2026, la Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos – CONAMEI, resolvió que el medicamento *“metotrexato, líquido parenteral, 50 mg/mL”* continúe a la tercera etapa de evaluación dentro del proceso de actualización del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos;
- Que, en Reunión Ordinaria Nro. 03 – 2026, mediante Resolución Interna Nro. 2026 - 30 de 26 de febrero de 2026, la Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos – CONAMEI, resolvió que el medicamento *“inmunoglobulina humana normal para administración extravascular, líquido parenteral, 165 mg/mL - 200 mg/mL”* continúe a la tercera etapa de evaluación dentro del proceso de actualización del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos;
- Que, en Reunión Ordinaria Nro. 03 – 2026, mediante Resolución Interna Nro. 2026 - 31 de 26 de febrero de 2026, la Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos – CONAMEI, resolvió que el medicamento *“apixaban, sólido oral, 5 mg”* continúe a la tercera etapa de evaluación dentro del proceso de actualización del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos;

- Que, en Reunión Ordinaria Nro. 03 – 2026, mediante Resolución Interna Nro. 2026 - 32 de 26 de febrero de 2026, la Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos – CONAMEI, resolvió que el medicamento *“nimodipina, sólido oral, 60 mg”* continúe a la tercera etapa de evaluación dentro del proceso de actualización del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos;
- Que, en Reunión Ordinaria Nro. 03 – 2026, mediante Resolución Interna Nro. 2026 - 33 de 26 de febrero de 2026, la Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos – CONAMEI, resolvió que el medicamento *“vasopresina, líquido parenteral, 20 UI/mL”* continúe a la tercera etapa de evaluación dentro del proceso de actualización del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos;
- Que, en Reunión Ordinaria Nro. 03 – 2026, mediante Resolución Interna Nro. 2026 - 34 de 26 de febrero de 2026, la Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos – CONAMEI, resolvió que el medicamento *“darifenacina, sólido oral, 7,5 mg y 15 mg”* continúe a la tercera etapa de evaluación dentro del proceso de actualización del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos;
- Que, en Reunión Ordinaria Nro. 03 – 2026, mediante Resolución Interna Nro. 2026 - 35 de 26 de febrero de 2026, la Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos – CONAMEI, resolvió que el medicamento *“eltrombopag, sólido oral, 25 mg, 50 mg”* continúe a la tercera etapa de evaluación dentro del proceso de actualización del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos;
- Que, en Reunión Ordinaria Nro. 04 – 2026, mediante Resolución Interna Nro. 2026 - 36 de 12 de marzo de 2026, la Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos – CONAMEI, resolvió que el medicamento *“ixekizumab, líquido parenteral, 80 mg/mL”* continúe a la tercera etapa de evaluación dentro del proceso de actualización del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos;
- Que, en Reunión Ordinaria Nro. 04 – 2026, mediante Resolución Interna Nro. 2026 - 37 de 12 de marzo de 2026, la Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos – CONAMEI, resolvió que el medicamento *“secukinumab, líquido parenteral, 75 mg y 150 mg”* continúe a la tercera etapa de evaluación dentro del proceso de actualización del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos;
- Que, en Reunión Ordinaria Nro. 04 – 2026, mediante Resolución Interna Nro. 2026 - 38 de 12 de marzo de 2026, la Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos – CONAMEI, resolvió que el medicamento *“guselkumab, líquido parenteral, 100 mg/mL”* continúe a la tercera etapa de evaluación dentro del proceso de actualización del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos;
- Que, en Reunión Ordinaria Nro. 04 – 2026, mediante Resolución Interna Nro. 2026 - 39 de 12 de marzo de 2026, la Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos – CONAMEI, resolvió que el medicamento *“tofacitinib, sólido oral, 5 mg y 11 mg”* continúe a la tercera etapa de evaluación dentro del proceso de actualización del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos;
- Que, en Reunión Ordinaria Nro. 04 – 2026, mediante Resolución Interna Nro. 2026 - 40 de 12 de marzo de 2026, la Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos – CONAMEI, resolvió que el medicamento *“ofatumumab, líquido parenteral, 20 mg/0,4 mL”* continúe a la tercera etapa de evaluación dentro del proceso de actualización del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos;
- Que, en Reunión Ordinaria Nro. 04 – 2026, mediante Resolución Interna Nro. 2026 - 42 de 12 de marzo de 2026, la Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos – CONAMEI, resolvió que el medicamento *“ceftazidima + avibactam, sólido parenteral, 2 g + 0,5 g”* continúe a la tercera etapa de evaluación dentro del proceso de actualización del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos;
- Que, en Reunión Ordinaria Nro. 05 – 2026, mediante Resolución Interna Nro. 2026 - 51 de 26 de marzo de 2026, la Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos – CONAMEI, resolvió que el medicamento *“apalutamida, sólido oral, 60 mg”* continúe a la tercera etapa de evaluación dentro del proceso de actualización del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos;

- Que, en Reunión Ordinaria Nro. 05 – 2026, mediante Resolución Interna Nro. 2026 - 52 de 26 de marzo de 2026, la Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos – CONAMEI, resolvió que el medicamento *“darolutamida, sólido oral, 300 mg”* continúe a la tercera etapa de evaluación dentro del proceso de actualización del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos;
- Que, en Reunión Ordinaria Nro. 05 – 2026, mediante Resolución Interna Nro. 2026 - 53 de 26 de marzo de 2026, la Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos – CONAMEI, resolvió que el medicamento *“olaparib, sólido oral, 100 mg - 150 mg”* continúe a la tercera etapa de evaluación dentro del proceso de actualización del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos;
- Que, en Reunión Ordinaria Nro. 05 – 2026, mediante Resolución Interna Nro. 2026 - 54 de 26 de marzo de 2026, la Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos – CONAMEI, resolvió que el medicamento *“pembrolizumab, líquido parenteral, 25 mg/mL”* continúe a la tercera etapa de evaluación dentro del proceso de actualización del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos;
- Que, en Reunión Ordinaria Nro. 05 – 2026, mediante Resolución Interna Nro. 2026 - 55 de 26 de marzo de 2026, la Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos – CONAMEI, resolvió que el medicamento *“osimertinib, sólido oral, 40 mg y 80 mg”* continúe a la tercera etapa de evaluación dentro del proceso de actualización del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos;
- Que, en Reunión Ordinaria Nro. 05 – 2026, mediante Resolución Interna Nro. 2026 - 56 de 26 de marzo de 2026, la Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos – CONAMEI, resolvió que el medicamento *“pembrolizumab, líquido parenteral, 25 mg/mL”* continúe a la tercera etapa de evaluación dentro del proceso de actualización del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos;
- Que, en Reunión Ordinaria Nro. 05 – 2026, mediante Resolución Interna Nro. 2026 - 57 de 26 de marzo de 2026, la Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos – CONAMEI, resolvió que el medicamento *“pembrolizumab, líquido parenteral, 25 mg/mL”* continúe a la tercera etapa de evaluación dentro del proceso de actualización del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos;
- Que, en Reunión Ordinaria Nro. 05 – 2026, mediante Resolución Interna Nro. 2026 - 58 de 26 de marzo de 2026, la Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos – CONAMEI, resolvió que el medicamento *“olaparib, sólido oral, 100 mg - 150 mg”* continúe a la tercera etapa de evaluación dentro del proceso de actualización del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos;
- Que, en Reunión Ordinaria Nro. 05 – 2026, mediante Resolución Interna Nro. 2026 - 61 de 26 de marzo de 2026, la Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos – CONAMEI, resolvió modificar en el Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos la redacción de las indicaciones terapéuticas del medicamento *“empagliflozina, sólido oral, 10 mg - 25 mg”* contempladas en el CNMB;
- Que, en Reunión Ordinaria Nro. 05 – 2026, mediante Resolución Interna Nro. 2026 - 62 de 26 de marzo de 2026, la Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos – CONAMEI, resolvió modificar en el Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos la redacción de las indicaciones terapéuticas del medicamento *“dapagliflozina, sólido oral, 10 mg”* contempladas en el CNMB;
- Que, en Reunión Ordinaria Nro. 05 – 2026, mediante Resolución Interna Nro. 2026 - 63 de 26 de marzo de 2026, la Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos – CONAMEI, resolvió modificar en el Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos la redacción de las indicaciones terapéuticas del medicamento *“albúmina humana, líquido parenteral, 20%”* contempladas en el CNMB;
- Que, en Reunión Ordinaria Nro. 05 – 2026, mediante Resolución Interna Nro. 2026 - 64 de 26 de marzo de 2026, la Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos – CONAMEI, resolvió excluir del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos los medicamento *“atazanavir, sólido oral, 150 mg”* y *“atazanavir, sólido oral, 200 mg”*;

- Que, en Reunión Ordinaria Nro. 05 – 2026, mediante Resolución Interna Nro. 2026 - 65 de 26 de marzo de 2026, la Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos – CONAMEI, resolvió excluir del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos los medicamento *“etravirina, sólido oral, 100 mg”* y *“etravirina, sólido oral, 200 mg”*;
- Que, en Reunión Ordinaria Nro. 05 – 2026, mediante Resolución Interna Nro. 2026 - 66 de 26 de marzo de 2026, la Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos – CONAMEI, resolvió excluir del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos los medicamento *“emtricitabina, sólido oral, 200 mg”* y *“emtricitabina, líquido oral, 10 mg/mL”*;
- Que, en Reunión Ordinaria Nro. 06 – 2026, mediante Resolución Interna Nro. 2026 - 68 de 09 de abril de 2026, la Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos – CONAMEI, resolvió que el medicamento *“finerenona, sólido oral, 10 y 20 mg”* continúe a la tercera etapa de evaluación dentro del proceso de actualización del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos;
- Que, en Reunión Ordinaria Nro. 06 – 2026, mediante Resolución Interna Nro. 2026 - 69 de 09 de abril de 2026, la Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos – CONAMEI, resolvió que el medicamento *“empagliflozina, sólido oral, 10 mg - 25 mg”* continúe a la tercera etapa de evaluación dentro del proceso de actualización del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos;
- Que, en Reunión Ordinaria Nro. 06 – 2026, mediante Resolución Interna Nro. 2026 - 70 de 09 de abril de 2026, la Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos – CONAMEI, resolvió que el medicamento *“dapagliflozina, sólido oral, 10 mg”* continúe a la tercera etapa de evaluación dentro del proceso de actualización del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos;
- Que, en Reunión Ordinaria Nro. 06 – 2026, mediante Resolución Interna Nro. 2026 - 71 de 09 de abril de 2026, la Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos – CONAMEI, resolvió que el medicamento *“pembrolizumab, líquido parenteral, 25 mg/mL”* continúe a la tercera etapa de evaluación dentro del proceso de actualización del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos;
- Que, en Reunión Ordinaria Nro. 06 – 2026, mediante Resolución Interna Nro. 2026 - 72 de 09 de abril de 2026, la Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos – CONAMEI, resolvió que el medicamento *“ribociclib, sólido oral, 200 mg”* continúe a la tercera etapa de evaluación dentro del proceso de actualización del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos;
- Que, en Reunión Ordinaria Nro. 06 – 2026, mediante Resolución Interna Nro. 2026 - 73 de 09 de abril de 2026, la Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos – CONAMEI, resolvió que el medicamento *“ribociclib, sólido oral, 200 mg”* continúe a la tercera etapa de evaluación dentro del proceso de actualización del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos;
- Que, en Reunión Ordinaria Nro. 06 – 2026, mediante Resolución Interna Nro. 2026 - 74 de 09 de abril de 2026, la Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos – CONAMEI, resolvió que el medicamento *“ribociclib, sólido oral, 200 mg”* continúe a la tercera etapa de evaluación dentro del proceso de actualización del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos;
- Que, en Reunión Ordinaria Nro. 06 – 2026, mediante Resolución Interna Nro. 2026 - 75 de 09 de abril de 2026, la Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos – CONAMEI, resolvió que el medicamento *“trastuzumab deruxtecan, sólido parenteral, 100 mg”* continúe a la tercera etapa de evaluación dentro del proceso de actualización del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos;
- Que, en Reunión Ordinaria Nro. 06 – 2026, mediante Resolución Interna Nro. 2026 - 76 de 09 de abril de 2026, la Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos – CONAMEI, resolvió que el medicamento *“trastuzumab deruxtecan, sólido parenteral, 100 mg”* continúe a la tercera etapa de evaluación dentro del proceso de actualización del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos;

- Que, en Reunión Ordinaria Nro. 06 – 2026, mediante Resolución Interna Nro. 2026 - 77 de 09 de abril de 2026, la Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos – CONAMEI, resolvió que el medicamento *“trastuzumab emtansina, sólido parenteral, 100 mg y 160 mg”* continúe a la tercera etapa de evaluación dentro del proceso de actualización del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos;
- Que, en Reunión Ordinaria Nro. 06 – 2026, mediante Resolución Interna Nro. 2026 - 78 de 09 de abril de 2026, la Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos – CONAMEI, resolvió que el medicamento *“olaparib, sólido oral, 100 mg - 150 mg”* continúe a la tercera etapa de evaluación dentro del proceso de actualización del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos;
- Que, en Reunión Ordinaria Nro. 06 – 2026, mediante Resolución Interna Nro. 2026 - 79 de 09 de abril de 2026, la Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos – CONAMEI, resolvió que el medicamento *“blinatumumab, sólido parenteral, 38,5 mg”* continúe a la tercera etapa de evaluación dentro del proceso de actualización del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos;
- Que, en Reunión Ordinaria Nro. 06 – 2026, mediante Resolución Interna Nro. 2026 - 80 de 09 de abril de 2026, la Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos – CONAMEI, resolvió que el medicamento *“blinatumumab, sólido parenteral, 38,5 mg”* continúe a la tercera etapa de evaluación dentro del proceso de actualización del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos;
- Que, en Reunión Ordinaria Nro. 06 – 2026, mediante Resolución Interna Nro. 2026 - 81 de 09 de abril de 2026, la Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos – CONAMEI, resolvió que el medicamento *“asciminib, sólido parenteral, 20 mg y 40 mg”* continúe a la tercera etapa de evaluación dentro del proceso de actualización del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos;
- Que, en Reunión Ordinaria Nro. 07 – 2026, conoció y analizó las solicitudes de inclusión de medicamentos que se encuentran en la tercera etapa del proceso de evaluación correspondiente a la fase de deliberación, y mediante Resolución Interna CONAMEI Nro. 2026 – 82 de 23 de abril de 2026, resolvió no incluir el medicamento *“ixekizumab, líquido parenteral, 80 mg/mL”* en el Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos con la finalidad de asegurar la disponibilidad oportuna de los medicamentos esenciales en el territorio nacional;
- Que, en Reunión Ordinaria Nro. 07 – 2026, la Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos mediante Resolución Interna CONAMEI Nro. 2026 – 83, resolvió modificar, excluir e incluir medicamentos para la Décima Segunda Revisión del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos;
- Que, con Oficio Nro. MSP-MSP-2026-0275 de 04 de mayo de 2026, se designó al Dr. Angel José Segale Bazaña, como delegado principal del Ministro de Salud Pública para presidir la Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos.
- Que, mediante 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 del año en curso se solicitó al señor Ministro de Salud Pública se sirva disponer las acciones pertinentes para mantener una reunión de Directorio y proceder con la aprobación y puesta en vigencia de la Décimo Segunda Revisión del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos y su Registro Terapéutico;
- Qué, en Reunión Ordinaria Nro. 08 – 2026 de 05 de junio de 2026, una vez conocido el Oficio Nro. MSP-VGS-2026-0855-O de 03 de junio de 2026, la Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos resolvió ratificar en su totalidad los medicamentos incluidos, excluidos y modificados como parte del proceso de actualización de la Décimo Segunda Revisión del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos (CNMB), por considerar que dichas decisiones se encuentran debidamente sustentadas en la evidencia científica disponible, los criterios técnicos de evaluación establecidos en el *“Manual de Procedimientos de la Comisión Nacional de Medicamentos e Insumos”* y las necesidades del Sistema Nacional de Salud.

**RESUELVE:**

**Artículo 1.-** Ratificar las modificaciones en la Décima Segunda Revisión del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos y su Registro Terapéutico de los siguientes medicamentos, conforme al detalle que se describe a continuación:

| CÓDIGO ATC                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     | DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL                                                       | FORMA FARMACÉUTICA                                        | CONCENTRACIÓN                                                                                                                                                        | NIVEL PRESCRIPCIÓN | NIVEL ATENCIÓN |    |     | VÍA DE ADMINISTRACIÓN |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|----------------|----|-----|-----------------------|
|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                |                                                                                        |                                                           |                                                                                                                                                                      |                    | I              | II | III |                       |
| A04AA01                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        | Ondansetrón                                                                            | Líquido parenteral                                        | 0,16 mg/mL                                                                                                                                                           | E                  |                | X  | X   | P                     |
| A09AA02                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        | Multienzimas (lipasa, proteasa, amilasa)                                               | Sólido oral (cápsulas con microesferas gastroresistentes) | Pancreatina: 150 mg<br>NOTA:<br>Lipasa: 1 U Ph. Eur. ≈ 1 U USP<br>Amilasa: 1 U Ph. Eur. ≈ 4.15 U USP.<br>Proteasa: 1 U Ph. Eur. ≈ 62.5 U USP                         | E (p)              |                |    | X   | O                     |
| A09AA02                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        | Multienzimas (lipasa, proteasa, amilasa)                                               | Sólido oral (cápsulas con microesferas gastroresistentes) | Pancreatina: 300 mg<br>NOTA:<br>Lipasa: 1 U Ph. Eur. ≈ 1 U USP<br>Amilasa: 1 U Ph. Eur. ≈ 4.15 U USP.<br>Proteasa: 1 U Ph. Eur. ≈ 62.5 U USP                         | E (p)              |                |    | X   | O                     |
| A10AE04                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        | Insulina glargina                                                                      | Líquido parenteral                                        | 100 UI/mL - 300 UI/mL                                                                                                                                                | E                  | X              | X  | X   | P                     |
| A10BK01                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        | Dapagliflozina                                                                         | Sólido oral                                               | 10 mg                                                                                                                                                                | HE                 |                | X  | X   | O                     |
| 1. Indicado en adultos y niños de 10 años de edad o más para el tratamiento de diabetes mellitus tipo 2 insuficientemente controlada en combinación con la dieta y el ejercicio: <ul style="list-style-type: none"> <li>monoterapia cuando no se considere adecuado el uso de la metformina debido a intolerancia.</li> <li>en adición a otros medicamentos para el tratamiento de la diabetes tipo 2.</li> </ul> 2. Indicado en adultos para el tratamiento de la insuficiencia cardíaca crónica sintomática. |                                                                                        |                                                           |                                                                                                                                                                      |                    |                |    |     |                       |
| A10BK03                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        | Empagliflozina                                                                         | Sólido oral                                               | 10 mg - 25 mg                                                                                                                                                        | HE                 |                | X  | X   | O                     |
| 1. Indicado en adultos y niños de 10 años de edad o más para el tratamiento de diabetes mellitus tipo 2 insuficientemente controlada en combinación con la dieta y el ejercicio: <ul style="list-style-type: none"> <li>monoterapia cuando no se considere adecuado el uso de la metformina debido a intolerancia.</li> <li>en adición a otros medicamentos para el tratamiento de la diabetes tipo 2.</li> </ul> 2. Indicado en adultos para el tratamiento de la insuficiencia cardíaca crónica sintomática. |                                                                                        |                                                           |                                                                                                                                                                      |                    |                |    |     |                       |
| B02BD01                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        | Factor de coagulación IX, II, VII y X, en combinación (complejo de Protrombina Humana) | Sólido parenteral                                         | Factor II (280 - 760 UI),<br>Factor VII (180 - 480 UI),<br>Factor IX (500 UI),<br>Factor X (360 - 600 UI),<br>Proteína C (260 - 620 UI)<br>Proteína S (240 - 640 UI) | HE (p)             |                | X  | X   | P (IV)                |
| B05AA01                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        | Albumina humana                                                                        | Líquido parenteral                                        | 20%                                                                                                                                                                  | E                  |                | X  | X   | P                     |
| 1. Restablecimiento y mantenimiento del volumen sanguíneo circulatorio cuando se haya demostrado un déficit de volumen y el uso de un coloide se considere apropiado.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          |                                                                                        |                                                           |                                                                                                                                                                      |                    |                |    |     |                       |
| 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                     |
| J01EC02                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        | Sulfadiazina                                                                           | Sólido oral                                               | 500 mg                                                                                                                                                               | E (p)              |                | X  | X   | O                     |
| L04AD02                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        | Tacrolimus                                                                             | Sólido oral                                               | 0,5 mg - 5 mg                                                                                                                                                        | HE                 |                | X  | X   | O                     |
| M05BA08                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        | Ácido zoledrónico                                                                      | Líquido parenteral                                        | 5 mg                                                                                                                                                                 | E                  |                |    | X   | P                     |
| M05BA08                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        | Ácido zoledrónico                                                                      | Sólido parenteral                                         | 5 mg                                                                                                                                                                 | E                  |                |    | X   | P                     |
| P01BD01                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        | Pirimetamina                                                                           | Sólido oral                                               | 25 mg                                                                                                                                                                | E (p)              |                | X  | X   | O                     |

**Artículo 2.-** Ratificar la exclusión de la Décima Segunda Revisión del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos y su Registro Terapéutico de los siguientes medicamentos, conforme al detalle que se describe a continuación:

| CÓDIGO ATC | DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL | FORMA FARMACÉUTICA | CONCENTRACIÓN | NIVEL PRESCRIPCIÓN | NIVEL ATENCIÓN |    |     | VÍA DE ADMINISTRACIÓN |
|------------|----------------------------------|--------------------|---------------|--------------------|----------------|----|-----|-----------------------|
|            |                                  |                    |               |                    | I              | II | III |                       |
| J05AE08    | Atazanavir                       | Sólido oral        | 150 mg        | (p)                | X              | X  | X   | O                     |
| J05AE08    | Atazanavir                       | Sólido oral        | 200 mg        | (p)                | X              | X  | X   | O                     |
| J05AF09    | Emtricitabina                    | Líquido oral       | 10 mg/mL      | (p)                | X              | X  | X   | O                     |
| J05AF09    | Emtricitabina                    | Sólido oral        | 200 mg        | (p)                | X              | X  | X   | O                     |
| J05AG04    | Etravirina                       | Sólido oral        | 100 mg        | (p)                | X              | X  | X   | O                     |
| J05AG04    | Etravirina                       | Sólido oral        | 200 mg        | (p)                | X              | X  | X   | O                     |



**Artículo 3.-** Ratificar la inclusión en la Décima Segunda Revisión del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos y en su Registro Terapéutico los siguientes medicamentos, conforme al detalle que se describe a continuación:

| CÓDIGO ATC                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL                                | FORMA FARMACÉUTICA   | CONCENTRACIÓN         | NIVEL PRESCRIPCIÓN | NIVEL ATENCIÓN |    |     | VÍA DE ADMINISTRACIÓN |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------|----------------------|-----------------------|--------------------|----------------|----|-----|-----------------------|
|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |                                                                 |                      |                       |                    | I              | II | III |                       |
| A10BK01                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 | Dapagliflozina                                                  | Sólido oral          | 10 mg                 | HE                 |                | X  | X   | O                     |
| 1. Indicado en adultos para el tratamiento de la enfermedad renal crónica.                                                                                                                                                                                                                                                                                              |                                                                 |                      |                       |                    |                |    |     |                       |
| A10BK03                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 | Empagliflozina                                                  | Sólido oral          | 10 mg - 25 mg         | HE                 |                | X  | X   | O                     |
| 1. Indicado en adultos para el tratamiento de la enfermedad renal crónica.                                                                                                                                                                                                                                                                                              |                                                                 |                      |                       |                    |                |    |     |                       |
| B01AF02                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 | Apixaban                                                        | Sólido oral          | 5 mg                  | F, HE              | X              | X  | X   | O                     |
| 1. Prevención del ACV y de la embolia sistémica en pacientes con fibrilación auricular no valvular (FANV).                                                                                                                                                                                                                                                              |                                                                 |                      |                       |                    |                |    |     |                       |
| B02BX05                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 | Eltrombopag                                                     | Sólido oral          | 25 mg                 | HE (p)             |                |    | X   | O                     |
| B02BX05                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 | Eltrombopag                                                     | Sólido oral          | 50 mg                 | HE (p)             |                |    | X   | O                     |
| 1. Trombocitopenia inmune primaria (PTI) crónica, que ha tenido una respuesta insuficiente a otros tratamientos (corticoides, inmunoglobulina humana, rituximab o esplenectomía).                                                                                                                                                                                       |                                                                 |                      |                       |                    |                |    |     |                       |
| C03DA05                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 | Finerenona                                                      | Sólido oral          | 10 mg                 | HE (p)             |                | X  | X   | O                     |
| C03DA05                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 | Finerenona                                                      | Sólido oral          | 20 mg                 | HE (p)             |                | X  | X   | O                     |
| 1. Tratamiento de adultos con enfermedad renal crónica (con albuminuria) asociada a diabetes tipo 2.                                                                                                                                                                                                                                                                    |                                                                 |                      |                       |                    |                |    |     |                       |
| C08CA06                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 | Nimodipina                                                      | Sólido oral          | 60 mg                 | HE (p)             |                | X  | X   | O                     |
| 1. Prevención del deterioro neurológico ocasionado por vasoespasmo cerebral secundario a hemorragia subaracnoidea por rotura de aneurisma.                                                                                                                                                                                                                              |                                                                 |                      |                       |                    |                |    |     |                       |
| G03AC03                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 | Levonorgestrel                                                  | Sistema intrauterino | 52 mg                 | E                  |                | X  | X   | IU                    |
| 1. Anticoncepción (hasta por 8 años).                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |                                                                 |                      |                       |                    |                |    |     |                       |
| G04BD10                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 | Darifenacina                                                    | Sólido oral          | 7,5 mg                | E (p)              |                | X  | X   | O                     |
| G04BD10                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 | Darifenacina                                                    | Sólido oral          | 15 mg                 | E (p)              |                | X  | X   | O                     |
| 1. Indicado para el tratamiento de la vejiga hiperactiva con síntomas de incontinencia urinaria de urgencia, urgencia y frecuencia miccional.                                                                                                                                                                                                                           |                                                                 |                      |                       |                    |                |    |     |                       |
| H01BA01                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 | Vasopresina (Argipresina)                                       | Líquido parenteral   | 20 UI/mL              | HE (p)             |                | X  | X   | P                     |
| 1. Tratamiento de la hipotensión refractaria a catecolaminas en pacientes mayores de 18 años asociado a shock séptico.                                                                                                                                                                                                                                                  |                                                                 |                      |                       |                    |                |    |     |                       |
| J01DD52                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 | Ceftazidima + avibactam                                         | Sólido parenteral    | 2000 mg + 500 mg      | E (p), HE (p)      |                |    | X   | P (IV)                |
| Indicado en pacientes adultos y pediátricos para el tratamiento de:                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |                                                                 |                      |                       |                    |                |    |     |                       |
| 1. Infección intrabdominal complicada.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |                                                                 |                      |                       |                    |                |    |     |                       |
| 2. Infección complicada del tracto urinario, incluyendo pielonefritis.                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |                                                                 |                      |                       |                    |                |    |     |                       |
| 3. Neumonía Adquirida en el Hospital (NAH), incluyendo neumonía asociada a ventilación mecánica (NAV) producida por enterobacterias productoras de BLEE y/o carbapenemasa tipo KPC o OXA-48 y/o <i>Pseudomonas aeruginosa</i> resistente a carbapenémicos.                                                                                                              |                                                                 |                      |                       |                    |                |    |     |                       |
| J06BA01                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 | Inmunoglobulina humana normal para administración extravascular | Líquido parenteral   | 165 mg/mL - 200 mg/mL | H                  |                | X  | X   | P                     |
| 1. Manejo de inmunodeficiencia primaria en adultos y pacientes pediátricos de 2 años en adelante.                                                                                                                                                                                                                                                                       |                                                                 |                      |                       |                    |                |    |     |                       |
| L01EA06                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 | Asciminib                                                       | Sólido oral          | 20 mg                 | HE                 |                | X  | X   | O                     |
| L01EA06                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 | Asciminib                                                       | Sólido oral          | 40 mg                 | HE                 |                | X  | X   | O                     |
| 1. Tratamiento de pacientes adultos con leucemia mieloide crónica en fase crónica con cromosoma Filadelfia positivo (LMC-FC Ph+) previamente tratados con dos o más inhibidores de la tirosina cinasa.                                                                                                                                                                  |                                                                 |                      |                       |                    |                |    |     |                       |
| L01EB04                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 | Osimertinib                                                     | Sólido oral          | 40 mg                 | HE                 |                |    | X   | O                     |
| L01EB04                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 | Osimertinib                                                     | Sólido oral          | 80 mg                 | HE                 |                |    | X   | O                     |
| 1. Tratamiento de pacientes adultos con cáncer de pulmón no microcítico (CPNM) localmente avanzado o metastásico con mutaciones activadoras del receptor del factor de crecimiento epidérmico (deleción de exón 19 o mutación de exón 21 (L858R)).                                                                                                                      |                                                                 |                      |                       |                    |                |    |     |                       |
| L01EF02                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 | Ribociclib                                                      | Sólido oral          | 200 mg                | HE (p)             |                |    | X   | O                     |
| 1. Tratamiento de mujeres posmenopáusicas con cáncer de mama localmente avanzado o metastásico con receptor hormonal (HR) positivo, receptor 2 del factor de crecimiento epidérmico humano (HER2) negativo, en combinación con un inhibidor de la aromatasa o fulvestrant como tratamiento hormonal inicial, o en mujeres que han recibido tratamiento hormonal previo. |                                                                 |                      |                       |                    |                |    |     |                       |
| 2. Tratamiento de mujeres pre/perimenopáusicas con cáncer de mama localmente avanzado o metastásico con receptor hormonal (HR) positivo, receptor 2 del factor de crecimiento epidérmico humano (HER2) negativo, en combinación con terapia endocrina y un agonista de la hormona liberadora de la hormona luteinizante.                                                |                                                                 |                      |                       |                    |                |    |     |                       |
| L01EJ01                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 | Ruxolitinib                                                     | Sólido oral          | 5 mg - 20 mg          | E                  |                |    | X   | O                     |
| 1. Tratamiento de pacientes adultos y pediátricos desde los 28 días de vida con la enfermedad injerto contra receptor aguda con una respuesta inadecuada a corticoesteroides u otros tratamientos sistémicos.                                                                                                                                                           |                                                                 |                      |                       |                    |                |    |     |                       |
| 2. Tratamiento de pacientes adultos y pediátricos desde los 6 meses de vida con la enfermedad injerto contra receptor crónica con una respuesta inadecuada a corticoesteroides u otros tratamientos sistémicos.                                                                                                                                                         |                                                                 |                      |                       |                    |                |    |     |                       |
| L01FD03                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 | Trastuzumab emtansina                                           | Sólido parenteral    | 100 mg                | HE (p)             |                |    | X   | P                     |
| L01FD03                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 | Trastuzumab emtansina                                           | Sólido parenteral    | 160 mg                | HE (p)             |                |    | X   | P                     |



| CÓDIGO ATC                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          | DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL | FORMA FARMACÉUTICA | CONCENTRACIÓN  | NIVEL PRESCRIPCIÓN | NIVEL ATENCIÓN |    |     | VÍA DE ADMINISTRACIÓN |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------|--------------------|----------------|--------------------|----------------|----|-----|-----------------------|
|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |                                  |                    |                |                    | I              | II | III |                       |
| 1. Tratamiento de pacientes adultos con cáncer de mama HER2 positivo localmente avanzado irresecable o metastásico, que han recibido previamente trastuzumab y un taxano por separado o en combinación. Los pacientes deben reunir los requisitos siguientes:<br>- haber recibido tratamiento previo para la enfermedad localmente avanzada o metastásica,<br>- haber manifestado recurrencia de la enfermedad durante el tratamiento adyuvante o en los seis meses siguientes a su terminación                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |                                  |                    |                |                    |                |    |     |                       |
| L01FD04                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             | Trastuzumab deruxtecan           | Sólido parenteral  | 100 mg         | HE (p)             |                |    | X   | P                     |
| 1. Monoterapia para tratamiento de pacientes adultas con cáncer de mama HER2-positivo no resecable o metastásico que han recibido una o más pautas previas dirigidas a HER2.<br>2. Monoterapia para el tratamiento de pacientes adultos con cáncer de mama con baja expresión de HER2 no resecable o metastásico que han recibido quimioterapia previa en el contexto metastásico o han desarrollado recurrencia de la enfermedad durante o en los 6 meses siguientes a la finalización de la quimioterapia adyuvante.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |                                  |                    |                |                    |                |    |     |                       |
| L01FF02                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             | Pembrolizumab                    | Líquido parenteral | 25 mg/mL       | HE (p)             |                |    | X   | P (IV)                |
| 1. Tratamiento de primera línea para pacientes con carcinoma pulmonar no microcítico metastásico de tipo escamoso, en combinación con carboplatino y paclitaxel o nabpaclitaxel.<br>2. En combinación con quimioterapia con o sin bevacizumab está indicado en cáncer de cérvix persistente, recurrente o metastásico en mujeres adultas cuyos tumores expresen PD-L1 con una puntuación positiva combinada (CPS) ≥1.<br>3. Tratamiento en primera línea para cáncer colorrectal (CRC) metastásico o irresecable, con inestabilidad de microsatélites alta (MSI-H) o con deficiencia del sistema de reparación de apareamientos erróneos (dMMR).<br>4. En combinación con quimioterapia, está indicado para el tratamiento del cáncer de mama triple negativo localmente recurrente irresecable o metastásico en adultos cuyos tumores expresen PD-L1 con una puntuación positiva combinada (CPS) ≥ 10 y que no hayan recibido quimioterapia previa para la enfermedad metastásica. |                                  |                    |                |                    |                |    |     |                       |
| L01FX07                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             | Blinatumomab                     | Sólido parenteral  | 38,5 mcg       | HE (p)             |                |    | X   | P                     |
| 1. Tratamiento de pacientes pediátricos a partir de 1 mes de edad en monoterapia con LLA de precursores de células B con cromosoma Filadelfia negativo, CD19 positivo y en situación refractaria o en recaída tras haber recibido al menos dos tratamientos anteriores o en recaída tras haber recibido un trasplante alogénico de células madre hematopoyéticas.<br>2. Tratamiento de pacientes pediátricos a partir de 1 mes de edad en monoterapia con LLA de precursores de células B con cromosoma Filadelfia negativo, CD19 positivo en primera recaída de alto riesgo como parte del tratamiento de consolidación                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |                                  |                    |                |                    |                |    |     |                       |
| L01XK01                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             | Olaparib                         | Sólido oral        | 50 mg - 150 mg | HE (p)             |                |    | X   | O                     |
| 1. Tratamiento de mantenimiento de pacientes adultas con cáncer de ovario epitelial de alto grado, trompa de Falopio, o peritoneal primario, en recaída, sensible a platino, que están en respuesta (completa o parcial) a quimioterapia basada en platino.<br>2. Tratamiento de pacientes adultos con cáncer de próstata metastásico resistentes a la castración (mCRPC) y mutaciones BRCA 1/2 (línea germinal y/o somática) que han progresado tras terapia previa que incluyera a un nuevo agente hormonal.<br>3. Monoterapia o en combinación con terapia endocrina para el tratamiento adyuvante de pacientes adultos con cáncer de mama temprano HER2-negativo, de alto riesgo, con mutaciones germinales en BRCA1/2 y que hayan recibido previamente tratamiento con quimioterapia neoadyuvante o adyuvante.                                                                                                                                                                 |                                  |                    |                |                    |                |    |     |                       |
| L02BB05                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             | Apalutamida                      | Sólido oral        | 60 mg          | HE (p)             |                | X  | X   | O                     |
| 1. Tratamiento del cáncer de próstata hormonosensible metastásico (CPHSm) en combinación con tratamiento de privación androgénica (TDA).                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |                                  |                    |                |                    |                |    |     |                       |
| L02BB06                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             | Darolutamida                     | Sólido oral        | 300 mg         | HE (p)             |                | X  | X   | O                     |
| 1. Tratamiento de cáncer de próstata hormonosensible metastásico (CPHSm) en combinación con docetaxel y tratamiento de privación androgénica (TDA).                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 |                                  |                    |                |                    |                |    |     |                       |
| L04AC10                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             | Secukinumab                      | Líquido parenteral | 75 mg          | E (p); HE (p)      |                | X  | X   | P (SC)                |
| L04AC10                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             | Secukinumab                      | Líquido parenteral | 150 mg         | E (p); HE (p)      |                | X  | X   | P (SC)                |
| 1. Tratamiento de la artritis psoriásica activa en pacientes adultos que han mostrado una respuesta inadecuada a tratamientos previos con fármacos antirreumáticos modificadores de la enfermedad, solo o en combinación con metotrexato (MTX).                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |                                  |                    |                |                    |                |    |     |                       |
| L04AC16                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             | Guselkumab                       | Líquido parenteral | 100 mg/mL      | E(p); HE (p)       |                | X  | X   | P (SC)                |
| 1. Tratamiento de pacientes adultos con artritis psoriásica activa que han tenido una respuesta inadecuada a la terapia convencional.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |                                  |                    |                |                    |                |    |     |                       |
| L04AF01                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             | Tofacitinib                      | Sólido oral        | 5 mg           | E (p)              |                | X  | X   | O                     |
| L04AF01                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             | Tofacitinib                      | Sólido oral        | 11 mg          | E (p)              |                | X  | X   | O                     |
| 1. Tofacitinib en combinación con metotrexato (MTX) está indicado para el tratamiento de la artritis reumatoide (AR) activa de moderada a grave en pacientes adultos con respuesta inadecuada o intolerancia a uno o más fármacos antirreumáticos modificadores de la enfermedad (FAME).                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |                                  |                    |                |                    |                |    |     |                       |
| L04AG12                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             | Ofatumumab                       | Líquido parenteral | 20 mg/0,4 mL   | HE (p)             |                |    | X   | P (SC)                |
| 1. Pacientes adultos con formas recurrentes de esclerosis múltiple (EMR) con enfermedad activa definida por características clínicas o de imagen.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |                                  |                    |                |                    |                |    |     |                       |
| L04AX03                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             | Metotrexato                      | Líquido parenteral | 50 mg/mL       | HE (p)             |                | X  | X   | P                     |
| 1. Artritis reumatoide activa en pacientes adultos, formas poliartríticas de artritis idiopática juvenil activa severa.<br>2. Psoriasis incapacitante grave, que no responde adecuadamente a otras formas de tratamiento y artritis psoriásica grave en pacientes adultos.<br>3. Enfermedad de Crohn leve a moderada, solo o en combinación con corticoides, en pacientes adultos refractarios o intolerantes a tiopurinas.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |                                  |                    |                |                    |                |    |     |                       |
| N05AX13                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             | Paliperidona                     | Líquido parenteral | 50 mg - 150 mg | E (p)              |                | X  | X   | P                     |
| 1. Tratamiento del trastorno esquizoafectivo en adultos                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |                                  |                    |                |                    |                |    |     |                       |

#### DISPOSICIÓN FINAL

Encárguese a la Dirección Ejecutiva del Consejo Nacional de Salud poner en conocimiento del Directorio del Consejo Nacional de Salud la presente Resolución y toda la documentación de sustento correspondiente (Anexo 5 *"Formulario para solicitar inclusión de medicamentos en el CNMB"*, Anexo 6 *"Lista de Verificación CONASA-CONAMEI"* y Anexo 12 *"Informe del revisor para inclusión de medicamentos en el CNMB"*), para que, en ejercicio de sus atribuciones como instancia competente para aprobar el Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos, adopte las decisiones que correspondan respecto de la Décima Segunda Revisión del Cuadro Nacional de Medicamentos Básicos y disponga su publicación en el Registro Oficial.

Dada en el Distrito Metropolitano de Quito a los 05 días del mes de junio de 2026.

Dr. Angel José Segale Bajaña  
**PRESIDENTE**  
**COMISIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS E INSUMOS.**  
**CONSEJO NACIONAL DE SALUD.**