

CUARTA SECCION

CONSEJO DE SALUBRIDAD GENERAL

SEGUNDA Actualización de la Edición 2015 del Cuadro Básico y Catálogo de Medicamentos.

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

La Comisión Interinstitucional del Cuadro Básico de Insumos del Sector Salud, con fundamento en los artículos 4o. de la Ley Federal de Procedimiento Administrativo; 17 fracción V y 28 de la Ley General de Salud; 9o. fracción III, 15 fracción II y 17 del Reglamento Interior del Consejo de Salubridad General; Primero, Tercero fracción I, cuarto, quinto y sexto fracciones I y XIV del Acuerdo por el que se establece que las instituciones públicas del Sistema Nacional de Salud sólo deberán utilizar los insumos establecidos en el cuadro básico para el primer nivel de atención médica y, para segundo y tercer nivel, el catálogo de insumos, y 1, 2, 4, 5, 7 fracciones I y II, 14 fracción I, 26, 36, 47, 50, 51, 57, 58 y 59 del Reglamento Interior de la Comisión Interinstitucional del Cuadro Básico y Catálogo de Insumos del Sector Salud, y

CONSIDERANDO

Que mediante el Acuerdo publicado en el Diario Oficial de la Federación, el 24 de diciembre de 2002, se estableció que las instituciones públicas del Sistema Nacional de Salud sólo deberán utilizar los insumos establecidos en el cuadro básico para el primer nivel de atención médica y para segundo y tercer nivel, el catálogo de insumos, se creó el Cuadro Básico y Catálogo de Medicamentos.

Que la Edición 2014 del Cuadro Básico y Catálogo de Medicamentos se publicó de manera íntegra en el Diario Oficial de la Federación el 2 de marzo de 2015 y a partir de esa fecha se efectuaron siete actualizaciones, las que se incorporan a la Edición 2015, con la finalidad de tener al día la lista de medicamentos para que las instituciones de salud pública atiendan los problemas de salud de la población mexicana.

Que para facilitar la identificación de las actualizaciones que se publicarán posterior a la edición 2015, la Comisión Interinstitucional del Cuadro Básico de Insumos del Sector Salud aprobó reiniciar la nomenclatura de las actualizaciones con el primer número ordinal, haciendo referencia a la Edición 2015.

Que la aplicación del Cuadro Básico y Catálogo de Insumos en la Administración Pública Federal, ha permitido contar con un sistema único de clasificación y codificación de insumos para la salud, lo cual ha contribuido a homogeneizar las políticas de adquisición de las instituciones públicas federales del Sistema Nacional de Salud.

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

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

Que en atención a las anteriores consideraciones, la Comisión interinstitucional del Cuadro Básico y Catálogo de Insumos del Sector Salud, expide la Segunda Actualización de la Edición 2015 del Cuadro Básico y Catálogo de Medicamentos.

México, Ciudad de México, a 30 de marzo de 2016.- La Comisión Interinstitucional del Cuadro Básico y Catálogo de Insumos del Sector Salud, acordó publicar en el Diario Oficial de la Federación la Segunda Actualización de la Edición 2015 del Cuadro Básico y Catálogo de Medicamentos.- El Secretario del Consejo de Salubridad General, **Leobardo C. Ruíz Pérez**.- Rúbrica.

**SEGUNDA ACTUALIZACIÓN DE LA EDICIÓN 2015 DEL CUADRO BÁSICO Y CATÁLOGO DE
MEDICAMENTOS
INCLUSIONES
CATÁLOGO**

GRUPO 6. ENFERMEDADES INFECCIOSAS Y PARASITARIAS

ASUNAPREVIR

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y dosis
010.000.6043.00	<p>CÁPSULA</p> <p>Cada cápsula contiene:</p> <p>Asunaprevir 100 mg</p> <p>Envase con 56 cápsulas.</p>	<p>Asunaprevir está indicado en combinación con otros antivirales para el tratamiento de la hepatitis C crónica genotipo 1 o 4 en pacientes adultos con enfermedad hepática compensada METAVIR F3 y F4, con o sin tratamiento previo o inelegibles para tratamiento con peginterferón.</p>	<p>Oral.</p> <p>Adultos:</p> <p>Genotipo 1b:</p> <p>Una cápsula de 100 mg cada 12 horas por 24 semanas. Debe ser administrado en combinación con daclatasvir por 24 semanas.</p> <p>Genotipo 1 o 4:</p> <p>Una cápsula de 100 mg cada 12 horas por 24 semanas. Debe ser administrado en combinación con daclatasvir, peginterferón alfa y ribavirina por 24 semanas.</p>

DACLATASVIR

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y dosis
010.000.6044.00	<p>TABLETA</p> <p>Cada tableta contiene:</p> <p>Daclatasvir diclorhidrato equivalente a 60 mg de daclatasvir</p> <p>Envase con 28 tabletas.</p>	<p>Daclatasvir está indicado en combinación con otros antivirales para el tratamiento de la infección crónica por el virus de la hepatitis C (VHC) en adultos en etapa METAVIR F3 y F4, con enfermedad hepática compensada (en espera de trasplante hepático), con o sin tratamiento previo o inelegibles para tratamiento con peginterferón. Así como pacientes con coinfección con el VIH-1 y pacientes con trasplante hepático y recidiva de infección por el VHC.</p>	<p>Oral.</p> <p>Adultos:</p> <p>Una tableta de 60 mg cada 24 horas por 12 o 24 semanas.</p>

SOFOSBUVIR

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y dosis
010.000.6045.00	<p>TABLETA</p> <p>Cada tableta contiene:</p> <p>Sofosbuvir 400 mg</p> <p>Envase con 28 tabletas</p>	<p>Sofosbuvir está indicado en combinación con otros antivirales para el tratamiento de la infección crónica por el virus de la hepatitis C (VHC) en adultos, en etapa METAVIR F3 y F4, con enfermedad hepática compensada o descompensada (en espera de trasplante hepático) con o sin tratamiento previo o inelegibles para tratamiento con peginterferón. Así como en pacientes con coinfección por el VIH-1 y pacientes con trasplante hepático y recidiva de infección por el VHC.</p>	<p>Oral.</p> <p>Adultos:</p> <p>400 mg cada 24 horas con o sin alimentos.</p>

GRUPO 17. ONCOLOGÍA

TRASTUZUMAB

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y dosis
010.000.6046.00	SOLUCIÓN INYECTABLE Cada frasco ampula contiene: Trastuzumab 600 mg Envase con un frasco ampula con 5 ml (600 mg/5 ml)	Cáncer de mama cuando está presente el oncogen Her2Neu.	Subcutánea. Dosis: 600 mg, cada tres semanas. El tiempo de aplicación de la dosis es de aproximadamente 5 minutos.

GRUPO 21. REUMATOLOGÍA Y TRAUMATOLOGÍA

TOCILIZUMAB

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y dosis
010.000.6047.00	SOLUCIÓN INYECTABLE Cada jeringa prellenada contiene: Tocilizumab 162 mg Envase con 4 jeringas prellenadas con 0.9 ml cada una.	Artritis reumatoide activa de intensidad moderada a grave refractoria al tratamiento de FARME y a uno o más agentes biológicos. Deberá administrarse en combinación con metotrexato.	Subcutánea Adultos: 162 mg una vez a la semana.

MODIFICACIONES

(se identifican por estar en letra cursiva y subrayadas)

CUADRO BÁSICO

GRUPO 15. NUTRIOLOGÍA

FÓRMULA DE PROTEÍNA AISLADA DE SOYA

Clave	Descripción POLVO								Indicaciones	Administración y dosis
	Contenido en	Unidad	100 g		100 kcal		100 ml			
030.000.0021.00			Mínimo	Máximo	Mínimo	Máximo	Mínimo	Máximo	Diarrea aguda con intolerancia secundaria a la lactosa. Deficiencia primaria de lactasa. Galactosemia. Alergia a la proteína de la leche de vaca mediada por IgE.	Oral. Niños de 0-5 meses de edad: 110 kcal/kg de peso corporal. Niños > 5 a 12 meses de edad: 90 kcal/kg de peso corporal.
	Kilocalorías	kcal	515.0	524.00	60.00	70.00	66.67	68.00		
	Lípidos	g	20.00	28.30	4.40	6.00	3.60	3.70		
	Ácido docosa-hexaenoico (DHA)	mg			0.00	12.00				
	Ácido docosa-hexaenoico (DHA)	%			0.22	0.30				
	Ácido araquidónico (ARA)	mg			0.00	12.00				
	Ácido araquidónico (ARA)	%			0.22	0.30				
	Relación DHA/ARA				1:1	1:1				
	Ácido linoléico	g			0.30	1.40				
	Ácido alfa linoléico	<u>mg</u>			50.00	SE				
	Ácido alfa linoléico	%			0.00	3.00				
	Relación Ácido linoléico/ Ácido alfa linoléico				5:1	15:1				
	Proteínas	g	13.70	15.60	2.64	3.00	1.80	2.00		
	Taurina	mg	0.00	36.00	0.00	12.00	0.00	4.60		
	Hidratos de carbono	g	51.00	54.00	10.00	14.00	6.60	6.90		
	Sodio	mg	140.00	243.00	27.00	47.00	18.00	32.00		
	Potasio	mg	525.00	629.00	100.00	120.00	65.00	81.12		
	Cloruros	mg	315.00	449.00	60.00	86.90	40.00	59.00		
	Calcio	mg	420.00	532.00	80.00	140.00	54.00	70.00		
	Fósforo	mg	210.00	393.00	40.00	75.00	27.00	50.70		
Relación Calcio/Fósforo				1:1	2:1					
L-carnitina	mg	0.00	12.00	1.20	2.30	0.00	1.50			
Vitamina A		1572.00 UI	2000.00 UI	90.00 µg	180.00 µg	202.80 UI	263.00 UI			
Vitamina D		304.00 UI	350.00 UI	1.50 µg	2.50 µg	40.00 UI	44.00 UI			

Vitamina E		10.50 UI	19.40 UI	2.24 mg	5.00 mg	1.35 UI	2.57 UI
Vitamina K	µg	40.00	76.00	8.00	25.00	5.00	10.00
Vitamina C	mg	53.00	68.00	10.30	30.00	7.00	9.00
Vitamina B ₁ (tiamina)	µg	300.00	758.00	60.00	150.00	40.00	100.00
Vitamina B ₂ (riboflavina)	µg	456.00	1136.00	80.00	225.00	60.00	150.00
Niacina	µg	3000.00	5300.00	600.00	1500.00	400.00	700.00
Vitamina B ₆ (piridoxina)	µg	300.00	455.00	58.80	90.00	40.00	60.00
Ácido fólico	µg	61.00	100.00	12.00	50.00	8.00	13.20
Ácido pantoténico	µg	2000.00	3800.00	400.00	750.00	300.00	500.00
Vitamina B ₁₂ (cianocobalamina)	µg	1.50	2.30	0.10	0.50	0.20	0.30
Biotina	µg	12.00	27.00	1.50	7.50	1.50	3.50
Colina	mg	55.00	63.00	10.00	50.00	7.00	8.50
Inositol	mg	25.80	89.00	5.00	40.00	3.40	11.50
Magnesio	mg	40.00	58.00	7.50	15.00	5.00	7.44
Hierro	mg	6.30	9.40	1.20	2.00	0.80	1.20
Yodo	µg	76.00	105.00	14.70	50.00	10.00	13.00
Cobre	µg	315.00	424.00	60.00	84.00	40.00	56.00
Zinc	mg	4.50	6.00	0.90	1.20	0.49	0.81
Manganeso	µg	131.00	304.00	5.00	50.00	16.90	40.00
Selenio	µg			1.00	9.00		
Dilución 13.00 - 13.70 %							
Envase de lata con 400 a 454 g y medida de 4.30 a 4.50 g.							

FÓRMULA DE PROTEÍNA EXTENSAMENTE HIDROLIZADA CON TRIGLICÉRIDOS DE CADENA MEDIA

Clave 030.000.5394.00	Descripción POLVO			Indicaciones		Vía de administración y dosis
Contenido en:	Unidades	100 Kcal		Pacientes pediátricos con enfermedades digestivas que cursan con mala absorción de grasas como insuficiencia pancreática, fibrosis quística, colestasis crónica, enfermedad inflamatoria intestinal, CUCI, linfangiectasia intestinal, abeta o hipobetalipoproteinemia, insuficiencia intestinal: síndrome de intestino corto, enteritis post radiación o quimioterapia, diarrea grave del lactante, otras alteraciones metabólicas que cursen con deficiencia primaria de carnitina o secundaria a la actividad disminuida de la carnitina palmitoil-transferasa, alteraciones primarias de la beta oxidación de los ácidos grasos de cadena larga y muy larga.	Oral. Lactantes: Dosis: Según la indicación del especialista.	
		Mínimo	Máximo			
Energía	Kcal/100 ml	60	70			
Grasas totales	g	4.4	6.0			
Triglicéridos de cadena media	%	40	55			
Ácido linoleico	g	0.3	1.2			
Ácido alfa linolénico	mg	50	No especificado			
Proteína hidrolizada de caseína y/o suero Péptidos: 85% o más, de menos de 1,500 Daltons	g	2.25	3.0			
Hidratos de carbono	g	9	14.0			
Sodio	mg	20	60.0			
Potasio	mg	60	160.0			
Cloruros	mg	50	160.0			
Calcio	mg	50	140.0			
Fósforo	mg	25	90.0			
Vitamina A	µg RE	60	180.0			
Vitamina D3	µg	1	2.5			
Vitamina E	mg a-TE	0.5	5.0			
Vitamina K	µg	4	25.0			
Vitamina C	mg	8	30.0			
Vitamina B1 (tiamina)	µg	60	300.0			
Vitamina B2 (riboflavina)	µg	80	400.0			
Niacina	µg	300	1500.0			
Vitamina B6 (piridoxina)	µg	35	175.0			

	Ácido fólico	µg	10	50.0
	Ácido pantoténico	µg	384	2000.0
	Vitamina B12 (cianocobalamina)	µg	0.1	0.5
	Biotina	µg	1.5	7.5
	Colina	mg	7	50.0
	Inositol	mg	4	40.0
	Magnesio	mg	5	15.0
	Hierro	mg	0.3	1.3
	Yodo	µg	10	50.0
	Cobre	µg	35	80.0
	Zinc	mg	0.5	1.5
	Manganeso	µg	1	50.0
	Selenio	µg	1	9.0
	L-carnitina	mg	1.2	No especificado
	Envase con 400 a 454 g y medida dosificadora de 4.5 g			
	Dilución	%	14.2	15.0

FÓRMULA DE SEGUIMIENTO O CONTINUACIÓN

Clave	Descripción								Indicaciones	Vía de administración y dosis
030.000.0014.00	POLVO									
	Contenido en	Unidad	100 g		100 kcal		100 ml		Alimentación en lactantes.	Oral. Niños de 6 a 12 meses de edad: 90 kcal/kg de peso corporal.
			Mínimo	Máximo	Mínimo	Máximo	Mínimo	Máximo		
	Energía	kcal	476.00	526.00	60.00	85.00	66.67	68.00		
	Lípidos	g	20.00	28.90	3.00	6.00	2.80	3.71		
	Ácido linoleico	g			0.30	1.20				
	Ácido - α linolénico	mg			50	160				
	Acido - α linolénico	%			1.19	2.90				
	Relación Linoleico-Linolénico				5:1	16:1				
	Proteínas	g	11.80	15.90	3.00	5.50	1.50	2.21		
	Hidratos de carbono	g	54.60	59.00	10.39	14.00	7.00	8.20		
	Sodio	mg	126.00	210.00	23.95	44.00	16.00	28.50		
	Potasio	mg	552.00	650.00	80.00	135.00	71.00	90.00		
	Cloruros	mg	341.00	420.00	64.82	87.00	44.00	58.00		
	Calcio	mg	410.00	550.00	77.94	114.00	53.00	76.00		
	Fósforo	mg	221.00	395.00	42.01	82.00	28.00	55.00		
	Relación Calcio/Fósforo				1:1	2:1				
	Vitamina A		1577.00 UI	1900.00 UI	90.00 µg	180.00 µg	202.80 UI	270.00 UI		
	Vitamina D		315.00 UI	430.00 UI	1.50 µg	2.50 µg	40.50 UI	60.00 UI		
	Vitamina E		5.80 UI	16.00 UI	2.47 µg	5.00 µg	0.80 UI	2.10 UI		
	Vitamina K	µg	22.00	48.00	4.50	8.00	3.00	6.67		
	Vitamina C	mg	47.00	48.00	8.00	10.00	6.00	6.70		
	Vitamina B ₁ (tiamina)	µg	526.00	720.00	100.00	150.00	68.00	100.00		
	Vitamina B ₂ (riboflavina)	µg	768.00	1200.00	80.00	240.00	101.00	160.00		
	Niacina	µg	4401.30	13000.00	300.00	2700.00	610.00	1800.00		
	Vitamina B ₆ (piridoxina)	µg	315.00	960.00	45.00	200.00	40.00	130.00		
	Ácido fólico	µg	43.00	140.00	10.00	50.00	6.00	20.00		
	Ácido pantoténico	µg	1732.00	3400.00	400.00	700.00	240.00	470.00		
	Vitamina B ₁₂ (cianocobalamina)	µg	0.80	1.31	0.18	0.25	0.13	0.17		
	Biotina	µg	12.00	23.00	2.60	7.50	1.70	3.00		
	Colina	mg	34.00	84.00	7.00	50.00	4.67	11.00		
	Inositol	mg	0.00	25.00	4.00	40.00	0.00	3.30		
	Magnesio	mg	32.00	47.00	6.00	15.00	4.00	6.67		

Hierro	mg	8.20	9.50	1.70	2.00	1.10	1.22
Yodo	µg	32.00	100.00	6.00	21.00	4.00	14.00
Cobre	µg	418.00	580.00	60.00	80.00	56.67	80.00
Zinc	mg	3.60	5.80	0.75	1.20	0.50	0.80
Manganeso	µg	26.00	72.00	5.00	15.00	3.00	10.00
Selenio	µg			1	9		
Dilución de 12.86% a 13.90%.							
Envase con 400 a 454 g y medida de 4.30 a <u>4.63 g.</u>							

SUCEDÁNEO DE LECHE HUMANA DE PRETÉRMINO

Clave	Descripción POLVO							Indicaciones	Administración y dosis
	Contenido en	Unidad	100 g		100 kcal		100 ml		
			Mínimo	Máximo	Mínimo	Máximo	Mínimo	Máximo	
	Kilocalorías	kcal	400	525	100.0	100.0	64	85	Alimentación en prematuros. Oral o sonda enteral. Niños prematuros: 90 kcal/ kg de peso corporal / día.
	Lípidos	g	19.2	31.5	4.80	6.00	3.072	5.1	
	Ácido linoleico	mg	1200	7350	300.00	1400.00	192	1190	
	Ac alfa Linoléico	mg	200	SE*	50.00	SE*	32	SE*	
	Relac A. Linoleico/ A. á Linolenico		5:1	15:1	5:1	15:1	5:1	15:1	
	Ácido araquidónico	%	1.60	3.675	0.40	0.70	0.256	0.595	
	Ácido DHA**	%	1.40	2.625	0.35	0.50	0.224	0.425	
	Relac Aa/DHA		1.5:1	2:1	1.5:1	2:1	1.5:1	2:1	
	Proteínas	g	9.60	15.75	2.40	3.00	1.536	2.55	
	Taurina	mg	20.00	63	5.00	12.00	3.2	10.2	
	Hidratos de carbono***	g	38.80	73.5	9.70	14.00	6.208	11.9	
	Sodio	mg	144.00	315	36.00	60.00	23.04	51	
	Potasio	mg	376.00	840	94.00	160.00	60.16	136	
	Cloruros	mg	240.00	840	60.00	160.00	38.4	136	
	Calcio	mg	380.00	735	95.00	140.00	60.8	119	
	Fósforo	mg	208.00	525	52.00	100.00	33.28	85	
	Relación Ca/P		1.7:1	2:1	1.7:1	2:1	1.7:1	2:1	
	Vitamina A	U.I.	2800.00	6583.5	700.00	1254.00	448	1065.9	
	Vitamina A ER (Retinol)	µg	816.00	1995	204.00	380.00	130.56	323	
	Vitamina D	U.I.	292.00	525	73.00	100.00	46.72	85	
	Vitamina E (Alfa Tocoferol)	U.I.	12.00	63	3.00	12.00	1.92	10.2	
	Vitamina K	µg	32.80	131.25	8.20	25.00	5.248	21.25	
	Vitamina C	mg	53.60	194.25	13.40	37.00	8.576	31.45	
	Vitamina B1 (tiamina)	µg	240.00	1312.5	60.00	250.00	38.4	212.5	
	Vitamina B2 (riboflavina)	µg	560.00	2625	140.00	500.00	89.6	425	
	Niacina	µg	4000.00	7875	1000.00	1500.00	640	1275	
	Vitamina B6 (piridoxina)	µg	300.00	918.75	75.00	175.00	48	148.75	
	Ácido fólico	µg	148.00	262.5	37.00	50.00	23.68	42.5	
	Ácido pantoténico	µg	1800.00	9975	450.00	1900.00	288	1615	
	Vitamina B12 (cianocobalamina)	µg	0.80	7.875	0.20	1.50	0.128	1.275	
	Biotina	µg	8.80	52.5	2.20	10.00	1.408	8.5	
	Colina	mg	30.00	262.5	7.50	50.00	4.8	42.5	
	Mioinositol	mg	16.00	210	4.00	40.00	2.56	34	
	Magnesio	mg	28.00	78.75	7.00	15.00	4.48	12.75	
	Hierro	mg	6.80	15.75	1.70	3.00	1.088	2.55	
	Yodo	µg	24.00	236.25	6.00	45.00	3.84	38.25	
	Cobre	µg	360.00	630	90.00	120.00	57.6	102	
	Zinc	mg	4.40	7.875	1.10	1.50	0.704	1.275	

030.000.0003.00	Manganeso	µg	28.00	131.25	7.00	25.00	4.48	21.25	
	Selenio	µg	7.20	26.25	1.80	5.00	1.152	4.25	
	Nucleótidos	mg	7.60	84	1.90	16.00	1.216	13.6	
	Cromo	µg	6.00	52.5	1.50	10.00	0.96	8.5	
	Molibdeno	µg	6.00	52.5	1.50	10.00	0.96	8.5	
	Dilución 16%								
	Envase con <u>400 a 454 g</u> y medida de <u>4.3 a 5.37 g</u> .								
	* Aunque no existe un nivel superior de recomendación siempre deberá conservar la relación de ácido linoleico/ácido linoleico.								
	**DHA: Ácido Docosahexaenoico.								
	*** La lactosa y polímeros de glucosa deben ser los hidratos de carbono preferidos, sólo podrán añadirse almidones naturalmente exentos de gluten precocidos y/o gelatinizados hasta un máximo de 30% del contenido total de hidratos de carbono y hasta un máximo de 2 g/100ml.								

SUCEDÁNEO DE LECHE HUMANA DE TÉRMINO SIN LACTOSA

Clave	Descripción								Indicaciones	Administración y dosis
	POLVO									
030.000.0012.00	Contenido en:	Unidad	100 g		100 Kcal		100 ml		Alimentación en recién nacidos y lactantes con intolerancia a la lactosa.	Oral. Niños 0-6 meses: 110 Kcal/Kg de peso corporal/día.
	Nutrientes		Mínimo	Máximo	Mínimo	Máximo	Mínimo	Máximo		
	Kilocalorías		502.0	522.00	100.00	100.00	66.66	68.00		
	Lípidos	g	25.0	28.0	4.40	5.40	3.33	3.65		
	Ácido docosa-hexaenoico (DHA)	mg			9.0	22.0				
	Ácido docosa-hexaenoico (DHA)	%			0.220	0.270				
	Ácido araquidónico (ARA)	mg			9.0	22.0				
	Ácido araquidónico (ARA)	%			0.220	0.270				
	Relación DHA/ARA				1:1	1:1				
	Ácido linoléico	g			0.3	1.4				
	Ácido linoléico	%			0	3				
	Ácido alfa linoléico	mg			50	SE				
	Ácido alfa linoléico	%			0	3				
	Relación Ácido linoléico/Ácido alfa linoléico				5:1	15:1				
	Proteínas	g	11.0	14.0	2.25	3.00	1.45	1.86		
	Taurina	mg			0	12				
	Hidratos de carbono	g	54.9	55.6	10.70	14.00	7.20	7.35		
	Sodio	mg	123.0	170.0	24.00	34.00	16.00	23.00		
	Potasio	mg	538.0	600.0	105.00	119.00	70.00	80.00		
	Cloruros	mg	333.0	370.0	65.00	160.00	43.33	49.00		
	Calcio	mg	423.0	450.0	50.00	140.00	56.67	60.00		
	Fósforo	mg	273.0	300.0	25.00	100.00	36.00	40.00		
	Relación Calcio/Fósforo				1:1	2:1				
	L-carnitina	mg			1.2	2.3				
	Vitamina A		1500.0 UI	1923.0 UI	88.5 µg	112.5 µg	200.00 UI	250.00 UI		
	Vitamina D		300.0 UI	327.0 UI	1.48 µg	2.5 µg	40.00 UI	43.33 UI		
	Vitamina E		6.0 UI	13.7 UI	1.34 µg	2.98 µg	0.80 UI	1.80 UI		
	Vitamina K	µg	41.0	52.0	8.14	25.00	5.50	6.67		
Vitamina C	mg	40.0	69.0	10.00	30.00	5.30	9.00			
Vitamina B ₁ (tiamina)	µg	300.0	769.0	60.00	150.00	40.00	100.00			
Vitamina B ₂ (riboflavina)	µg	345.0	1154.0	67.30	140.00	45.00	150.00			
Niacina	µg	3800.0	5320.0	750.00	1500.00	500.00	700.00			
Vitamina B ₆ (piridoxina)	µg	310.0	462.0	60.40	90.00	40.50	50.00			
Ácido fólico	µg	45.0	76.0	10.00	50.00	6.00	10.00			
Ácido pantoténico	µg	2280.0	2308.0	400.00	2000.00	300.00	300.00			
Vitamina B ₁₂	µg	1.1	1.5	0.20	0.30	0.15	0.20			

(cianocobalamina)								
Biotina	µg	11.0	22.8	2.20	7.50	1.50	3.00	
Colina	mg	38.0	77.0	7.50	50.00	5.00	10.00	
Inositol	mg	23.0	100.0	4.50	40.00	3.00	13.00	
Magnesio	mg	31.1	50.0	6.06	10.00	4.10	7.00	
Hierro	mg	6.0	9.2	1.20	2.00	0.80	1.20	
Yodo	µg	25.0	77.0	10.00	50.00	3.30	10.00	
Cobre	µg	300.0	460.0	60.00	89.66	40.00	60.00	
Zinc	mg	3.8	4.6	0.70	1.50	0.50	0.60	
Manganeso	µg	26.0	77.0	5.00	15.00	3.40	10.00	
Selenio	µg			1.00	9.00			
Dilución 13.00 - 13.7 %								
<i>Envase</i> con 400 a 454 g y medida de 4.3 a 4.5 g								

GRUPO 23. VACUNAS, TOXOIDES, INMUNOGLOBULINAS, ANTITOXINAS**VACUNA ANTINEUMOCÓCCICA CONJUGADA CON PROTEÍNA D DE *HAEMOPHILUS INFLUENZAE* NO TIPIFICABLE (NHTi)**

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y dosis
020.000.0147.00 020.000.0147.01 020.000.0147.02 <u>020.000.0147.03</u> <u>020.000.0147.04</u>	SUSPENSIÓN INYECTABLE Cada dosis de 0.5 ml contiene: Polisacáridos de <i>Streptococcus pneumoniae</i> serotipos 1, 5, 6B, 7F, 9V, 14, 23F 1 µg Polisacárido de <i>Streptococcus pneumoniae</i> serotipos 4, 18C, 19F 3 µg Conjugado a la proteína D de <i>Haemophilus influenzae</i> no tipificable 13 µg Conjugado a toxoide tetánico 8 µg Conjugado a toxoide diftérico 5 µg Envase con 10 jeringas prellenadas cada una con una dosis de 0.5 ml. Envase con 10 frascos ampula cada uno con una dosis de 0.5 ml. Envase con 100 frascos ampula cada uno con una dosis de 0.5 ml. <u>Envase con 1 jeringa prellenada con una dosis de 0.5 ml.</u> <u>Envase con 1 frasco ampula con una dosis de 0.5 ml</u>	Inmunización activa contra infecciones neumocócicas invasivas por los serotipos de <i>streptococcus pneumoniae</i> 1, 4, 5, 6B, 7F, 9V, 14, 18C, 19F y 23F y contra <i>haemophilus influenzae</i> No tipificable.	Intramuscular. En menores de 18 meses de edad en el tercio medio de la cara anterolateral externa del muslo, en niños de 18 meses y más en la región deltoidea. Niños menores de 1 año: Una dosis de 0.5 ml a los 2, 4 y 6 meses de edad. Niños mayores de 1 año: Una dosis de refuerzo entre los 12 y 15 meses de edad. Lactantes y niños mayores no vacunados previamente: Dos dosis de 0.5 ml con intervalo de 1 mes.

CATÁLOGO**GRUPO 5. ENDOCRINOLOGÍA Y METABOLISMO****LIRAGLUTIDA**

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y dosis
010.000.5743.00	SOLUCIÓN INYECTABLE Cada mililitro contiene: <u>Liraglutida</u> (ADN recombinante) 6 mg Envase con 2 plumas con cartucho de 3 ml.	Diabetes mellitus tipo 2, en pacientes con falla a 2 agentes orales, y que tienen un IMC >35 Kg/m ² , antes del uso de insulina.	Subcutánea. Adultos: Dosis inicial: 0.6 mg una vez al día durante 7 días. Dosis de mantenimiento: 1.2 mg una vez al día.

TALIGLUCERASA ALFA

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y dosis
	SOLUCIÓN INYECTABLE Cada frasco ampula con liofilizado Contiene: Taliglucerasa alfa 200 UI	Terapia de reemplazo enzimático para el tratamiento de la enfermedad de Gaucher tipo 1 <u>para adultos y pacientes pediátricos.</u>	Intravenosa. Adultos <u>y pacientes pediátricos:</u> 30 a 60 U/Kg de peso corporal, una vez cada dos semanas.

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y dosis
010.000.5614.00	Envase con frasco ampola con polvo liofilizado.		

GRUPO 6. ENFERMEDADES INFECCIOSAS Y PARASITARIAS

SIMEPREVIR

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y dosis
	CÁPSULA Cada cápsula contiene: Simeprevir sódico equivalente a 150 mg de Simeprevir	<u>Simeprevir está indicado en combinación con otros antivirales</u> para el tratamiento de la infección crónica por el virus de la hepatitis C (VHC), genotipo 1 y 4 en adultos en etapa METAVIR F3 y F4, con enfermedad hepática compensada, <u>con o sin tratamiento previo con interferón. Así como pacientes con coinfección con el VIH-1 y pacientes con trasplante hepático y recidiva de infección por el VHC genotipo 1.</u> Excluyendo pacientes con genotipo 1a con el polimorfismo NS3 Q80K.	Oral. Adultos: Una cápsula de 150 mg una vez al día por 12 semanas, con alimentos.
010.000.6020.00	Envase con 7 cápsulas.		
010.000.6020.01	Envase con 28 cápsulas		

GRUPO 15. NUTRIOLOGÍA

FÓRMULA CON PROTEÍNA A BASE DE AMINOÁCIDOS

Clave	Descripción					Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	POLVO						
	Contenido en	Unidad	100 g	100 ml	100 kcal	Alergia a la proteína de la leche de vaca con sintomatología persistente durante el tratamiento con fórmulas de proteína de hidrólisis extensa. Síndrome de malabsorción intestinal. Enfermedad inflamatoria intestinal. Intolerancia a múltiples proteínas de alimentos no lácteos.	Oral o sonda enteral. Niños recién nacidos a 12 meses de edad. Dosis: A criterio del especialista.
	Kilocalorías	kcal	475.00	71.25	100.00		
	Lípidos	g	23.00	3.45	4.85		
	Triglicéridos de cadena larga	%	95.00				
	Triglicéridos de cadena media	%	5.00				
	Hidratos de carbono	g	54.00	8.10	11.39		
	Proteínas	g	13.00	1.95	2.74		
	Taurina	g	0.03				
	L-glutamina	g	1.34				
	L-alanina	g	0.61				
	L-arginina	g	1.08				
	L-ácido aspártico	g	1.01				
	L-cistina	g	0.40				
	Glicina	g	0.95				
	L-histidina	g	0.62				
	L-isoleucina	g	0.95				
	L-leucina	g	1.63				
	L-lisina	g	1.11				
	L-metionina	g	0.26				
	L-fenilalanina	g	0.73				
	L-prolina	g	1.16				
	L-serina	g	0.71				
	L-treonina	g	0.80				
	L-triptofano	g	0.32				
	L-tirosina	g	0.73				
	L-valina	g	1.04				

	L-carnitina	g	0.01		
	Sodio	mg	120.00	18.00	25.26
	Potasio	mg	420.00	63.00	88.42
	Cloro	mg	290.00	43.50	61.05
	Calcio	mg	325.00	48.75	68.58
	Fósforo	mg	230.00	34.50	48.53
	Vitamina A	µg	528.00	79.20	111.41
	Vitamina D	µg	8.50	1.28	1.79
	Vitamina E	mg	3.30	0.50	0.70
	Vitamina K	µg	21.00	3.15	4.43
	Vitamina C	mg	40.00	6.00	8.44
	Vitamina B ₁ (tiamina)	mg	0.39	0.06	0.08
	Vitamina B ₂ (riboflavina)	mg	0.60	0.09	0.13
	Niacina	mg	4.50	0.68	0.95
	Vitamina B ₆ (piridoxina)	mg	0.52	0.08	0.11
	Acido Fólico	µg	40.00	6.00	8.44
	Acido pantoténico	µg	2.65	0.40	0.56
	Vitamina B ₁₂ (cianocobalamina)	µg	1.25	0.19	0.26
	Biotina	µg	26.00	3.90	5.49
	Colina	mg	50.00	7.50	10.55
	Inositol	mg	100.00	15.00	21.10
	Magnesio	mg	34.00	5.10	7.17
	Hierro	mg	7.00	1.05	1.48
	Yodo	µg	47.00	7.05	9.92
	Cobre	µg	0.38	0.06	0.08
	Zinc	mg	5.00	0.75	1.06
	Selenio	µg	11.00	1.65	2.32
	Cromo	µg	10.00	1.50	2.11
	Molibdeno	µg	14.25	2.14	3.01
	Manganeso	mg	0.38	0.06	0.08
	Dilución 15.00%				
030.000.5398.00 Envase con 400 g y medida de 4.6 a 5.00 g					

GRUPO 20. PSIQUIATRÍA**ANFEBUTAMONA O BUPROPIÓN**

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y dosis
040.000.4486.00 040.000.4486.01	<p>TABLETA O GRAGEA DE LIBERACIÓN PROLONGADA</p> <p>Cada tableta o gragea de liberación prolongada contiene:</p> <p>Anfebutamona <u>o</u> <u>Bupropión</u> 150 mg</p> <p>Envase con 15 tabletas o grageas de liberación prolongada.</p> <p>Envase con 30 tabletas o grageas de liberación prolongada.</p>	Depresión.	<p>Oral.</p> <p>Adultos:</p> <p>150-300 mg al día.</p>

DISPOSICIONES TRANSITORIAS

Primera. Las partes involucradas en la producción y adquisición de estos insumos cuentan con un plazo de 120 días, a partir de la fecha de publicación del presente acuerdo, para agotar sus existencias, así como para realizar los ajustes necesarios en los casos de inclusiones y modificaciones.
