

## **CUARTA Actualización de la Edición 2011 del Cuadro Básico y Catálogo de Medicamentos.**

---

**Al margen un sello con el Escudo Nacional, que dice: Estados Unidos Mexicanos.- Consejo de Salubridad General.- Comisión Interinstitucional del Cuadro Básico de Insumos del Sector Salud.**

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 2010 del Cuadro Básico y Catálogo de Medicamentos se publicó de manera íntegra en el Diario Oficial de la Federación el 13 de mayo de 2011 y a partir de esa fecha se efectuaron ocho actualizaciones, las que se incorporan a la Edición 2011, 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 2011, 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 2011.

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 Cuarta Actualización de la Edición 2011 del Cuadro Básico y Catálogo de Medicamentos.

CUARTA ACTUALIZACION DE LA EDICION 2011 DEL CUADRO BASICO Y  
 CATALOGO DE  
 MEDICAMENTOS

**INCLUSIONES**

**CATALOGO**

**GRUPO 12. NEFROLOGIA Y UROLOGIA**

**ERITROPOYETINA HUMANA RECOMBINANTE**

| Clave           | Descripción  | Indicaciones   | Vía de administración y dosis   |
|-----------------|--|--|---|
| 010.000.5692.00 | SOLUCION INYECTABLE<br>Cada frasco ampula contiene:<br>Eritropoyetina humana recombinante 50 000 UI<br>Envase con un frasco ampula con 10 ml de solución | Anemia asociada a:<br>Neoplasias hematológicas.<br>Neoplasias sólidas.<br>Insuficiencia renal crónica. | Intravenosa o subcutánea.<br>Adultos:<br>100-300 UI/Kg de peso corporal tres veces por semana, considerando la respuesta, niveles de eritropoyetina, función de la médula ósea y uso de quimioterapia concomitante. |

**GRUPO 14. NEUROLOGIA TOXINA BOTULINICA TIPO A**

| Clave           | Descripción  | Indicaciones  | Vía de administración y dosis   |
|-----------------|--|---|---|
| 010.000.5666.00 | SOLUCION INYECTABLE<br>Cada frasco ampula con polvo contiene:<br>Toxina onabotulínica A...100 U*<br>*Complejo purificado de neurotoxina (900 KD) 100 U de toxina onabotulínica A contienen 4.8 ng de complejo purificado de neurotoxina.<br>Envase con un frasco ampula. | Blefaroespasmos.<br>Estrabismo.<br>Distonias focales.<br>Mioclonia palatina.<br>Tremor.<br>Torticollis espasmódica. | Intramuscular (en el músculo afectado).<br>Adultos:<br>Dosis de acuerdo al tipo y severidad de la enfermedad. |

**MODIFICACIONES**

***(se identifican por estar en letra cursiva y subrayadas)***

**CATALOGO**

**GRUPO 10. HEMATOLOGIA  
NADROPARINA**

| <b>Clave</b>                              | <b>Descripción</b>  | <b>Indicaciones</b>   | <b>Vía de administración y dosis</b>  |
|---|---|---|---|
| 010.000.4222.00<br><u>010.000.4222.01</u> | SOLUCION INYECTABLE<br>Cada jeringa prellenada contiene:<br>Nadroparina cálcica 5700 UI Axa<br>Envase con 2 jeringas prellenadas con 0.6 ml.<br><u>Envase con 10 jeringas prellenadas con 0.6 ml.</u> | Profilaxis y tratamiento de enfermedad tromboembólica venosa y arterial | Subcutánea.<br>Adultos:<br>Profilaxis: 41 UI Axa/Kg 12 horas antes de cirugía, 12 horas después de cirugía y diariamente hasta el tercer día postcirugía seguido de 61.5 UI Axa/Kg por día desde el cuarto día postcirugía hasta el décimo día como mínimo. |
| 010.000.4223.00<br><u>010.000.4223.01</u> | SOLUCION INYECTABLE<br>Cada jeringa prellenada contiene:<br>Nadroparina cálcica 3800 UI Axa<br>Envase con 2 jeringas prellenadas con 0.4 ml.<br><u>Envase con 10 jeringas prellenadas con 0.4 ml.</u> |   | Tratamiento: 100 UI Axa/kg cada 12 horas durante 10 días.   |

**GRUPO 21. REUMATOLOGIA Y TRAUMATOLOGIA  
ETANERCEPT**

| <b>Clave</b>   | <b>Descripción</b>  | <b>Indicaciones</b>  | <b>Vía de administración y dosis</b>  |
|--|---|--|---|
| <u>010.000.4511.00</u><br><u>010.000.4511.01</u><br><u>010.000.4511.02</u> | SOLUCION INYECTABLE<br>Cada <u>envase</u> contiene:<br>Etanercept 50 mg<br><u>Envase con 2 frascos ampula, 2 jeringas con 1 ml de diluyente.</u><br><u>Envase con 2</u> | Artritis reumatoide.<br>Espondilitis anquilosante.<br>Psoriasis. | Subcutánea.<br>Adultos:<br>Artritis reumatoide.<br>Espondilitis anquilosante.<br>50 mg por semana<br>Psoriasis<br>Iniciar con 50 mg dos veces por semana hasta la semana 12 y |

|  |  |  |   |
|--|--|--|---|
|  | <u>jeringas prellenadas con 1 ml</u><br><u>Envase con 2 plumas prellenadas con 1 ml.</u> |  | a partir de la 13ª. continuar con 50 mg a la semana |
|--|--|--|---|

#### 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.

La Comisión Interinstitucional del Cuadro Básico y Catálogo de Insumos del Sector Salud, acordó publicar en el Diario Oficial de la Federación la Cuarta Actualización de la Edición 2011 del Cuadro Básico y Catálogo de Medicamentos