

CONSEJO DE SALUBRIDAD GENERAL

TERCERA Actualización de la Edición 2012 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 2011 del Cuadro Básico y Catálogo de Medicamentos se publicó de manera integra en el Diario Oficial de la Federación el 14 de mayo de 2012 y a partir de esa fecha se efectuaron diez actualizaciones, las que se incorporan a la Edición 2012, 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 2012, 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 2012.

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 Tercera Actualización de la Edición 2012 del Cuadro Básico y Catálogo de Medicamentos.

**TERCERA ACTUALIZACIÓN DE LA EDICIÓN 2012 DEL CUADRO BÁSICO Y CATÁLOGO DE
MEDICAMENTOS**

INCLUSIONES

CATÁLOGO

GRUPO 5. ENDOCRINOLOGÍA Y METABOLISMO

LINAGLIPTINA/METFORMINA

| Clave | Descripción | Indicaciones | Vía de administración y dosis | |
|-----------------|--|---|--|--------------------------|
| 010.000.5740.00 | TABLETA Cada tableta contiene: Linagliptina 2.5 mg Clorhidrato de Metformina 500 mg Envase con 60 tabletas | Diabetes mellitus tipo 2, en pacientes que no responden a metformina sola, o en sustitución en los que están en tratamiento y logran un buen control con la combinación libre de linagliptina y metformina. | Oral Adultos 2.5/500mg cada 12 horas | |
| 010.000.5741.00 | TABLETA Cada tableta contiene: Linagliptina 2.5 mg Clorhidrato de Metformina 850 mg Envase con 60 tabletas | | | 2.5/850mg cada 12 horas |
| 010.000.5742.00 | TABLETA Cada tableta contiene: Linagliptina 2.5 mg Clorhidrato de Metformina 1000 mg Envase con 60 tabletas | | | 2.5/1000mg cada 12 horas |

LIRAGLUTIDE

| Clave | Descripción | Indicaciones | Vía de administración y dosis |
|-----------------|--|--|---|
| 010.000.5743.00 | SOLUCIÓN INYECTABLE Cada mililitro contiene: Liraglutide (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. |

LIXISENATIDA

| Clave | Descripción | Indicaciones | Vía de administración y dosis |
|-----------------|---|---|---|
| 010.000.5744.00 | SOLUCIÓN INYECTABLE Cada mililitro contiene: Lixisenatida 0.05 mg Envase con una pluma con un cartucho con 3 ml, con 14 dosis cada una de 10 mcg/0.2 ml. | Diabetes mellitus tipo 2 en pacientes no controlados de manera adecuada con antidiabéticos orales (metformina, sulfonilurea o ambos) y/o insulina basal (sola, en combinación con metformina o con una sulfonilurea). | Subcutánea. Adultos Dosis inicial: 10 µg una vez al día durante 14 días. Dosis de mantenimiento: 20 µg una vez al día. Se administra 1 vez al día dentro de la hora previa a la primera comida del día o la comida de la tarde. Si una dosis se omite, debe inyectarse dentro de la hora previa de la siguiente comida. |
| 010.000.5745.00 | SOLUCIÓN INYECTABLE Cada mililitro contiene: Lixisenatida 0.10 mg Envase con una pluma con un cartucho con 3 ml, con 14 dosis cada una de 20 mcg/0.2 ml. | | |

TALIGLUCERASA ALFA

| Clave | Descripción | Indicaciones | Vía de administración y dosis |
|-----------------|--|--|--|
| 010.000.5614.00 | SOLUCIÓN INYECTABLE Cada frasco ampula con liofilizado contiene: Taliglucerasa alfa 200 U Envase con frasco ampula con polvo liofilizado. | Terapia de reemplazo enzimático para el tratamiento de la enfermedad de Gaucher tipo1. | Intravenosa Adultos 30 a 60 U/Kg de peso corporal, una vez cada dos semanas. |

GRUPO 10. HEMATOLOGÍA**APIXABÁN**

| Clave | Descripción | Indicaciones | Vía de administración y dosis |
|------------------------------------|--|--|--|
| 010.000.5731.00 010.000.5731.01 | TABLETA Cada tableta contiene: Apixabán 2.5 mg Envase con 20 tabletas. Envase con 60 tabletas. | Prevención primaria de eventos vasculares cerebrales relacionados con fibrilación auricular no valvular. | Oral Adultos 5 mg dos veces al día 2.5 mg dos veces al día en pacientes con al menos dos de las siguientes características: edad \geq a 80 años; peso corporal \leq 60 kg; o creatinina sérica \geq 1.5 mg/dl (133 mmol/L). |
| 010.000.5732.00 010.000.5732.01 | TABLETA Cada tableta contiene: Apixabán 5 mg Envase con 20 tabletas. Envase con 60 tabletas. | | 2.5 mg administrados dos veces al día en pacientes con daño renal severo (depuración de creatinina de 15-29 ml/min). |

MOROCTOCOG ALFA

| Clave | Descripción | Indicaciones | Vía de administración y dosis |
|-----------------|---|---|---|
| 010.000.5760.00 | SOLUCIÓN INYECTABLE Cada frasco ampula contiene: Moroctocog alfa 250 UI Envase con un frasco ampula y una jeringa prellenada con 4 ml de diluyente | Tratamiento de la hemofilia A (modificador de la coagulación sanguínea) | Infusión intravenosa Adultos y niños: Las unidades que se requieren se calculan multiplicando el peso corporal en Kg multiplicado por el aumento deseado de factor VIII (% de normal o UI/dl) multiplicado por 0.5 (UI/kg por UI/dl). |
| 010.000.5761.00 | SOLUCIÓN INYECTABLE Cada frasco ampula contiene: Moroctocog alfa 500 UI Envase con un frasco ampula y una jeringa prellenada con 4 ml de diluyente | | La posología y duración del tratamiento dependen de la severidad de la deficiencia del factor VIII, la ubicación y magnitud del sangrado y la condición clínica del paciente. |

RIVAROXABÁN

| Clave | Descripción | Indicaciones | Vía de administración y Dosis |
|------------------------------------|--|--|---|
| 010.000.5735.00 010.000.5735.01 | COMPRIMIDO Cada comprimido contiene: Rivaroxabán 15 mg Envase con 14 comprimidos Envase con 28 comprimidos | Embolismo Pulmonar EP recurrentes Trombosis venosa profunda. | Oral Adultos Embolismo Pulmonar EP recurrentes Dosis inicial: 15 mg, dos veces al día durante 3 semanas. Dosis de mantenimiento y prevención de EP y TVP recurrente: 20 mg, una vez al día. |
| | COMPRIMIDO Cada comprimido contiene: Rivaroxabán 20 mg | Prevención de las recurrentes. | Trombosis venosa profunda. Prevención de las recurrentes. Dosis inicial: 15 mg, dos veces al día durante 3 semanas. Dosis de mantenimiento y prevención de EP y TVP recurrente: 20 mg, una vez al día. |

| | | | |
|------------------------------------|---|--|--|
| 010.000.5736.00 010.000.5736.01 | Envase con 14 comprimidos Envase con 28 comprimidos | Prevención de evento vascular cerebral (EVC) y embolismo sistémico en pacientes con fibrilación auricular no valvular. | Prevención de evento vascular cerebral (EVC) y embolismo sistémico en pacientes con fibrilación auricular no valvular. 20 mg una vez al día. Insuficiencia renal moderada (DCr 30-49 ml/min): 15 mg una vez al día. Administrar junto con los alimentos. |
| 010.000.5737.00 | COMPRIMIDO Cada comprimido contiene: Rivaroxabán 2.5 mg Envase con 56 comprimidos | Prevención de muerte de origen cardiovascular, infarto de miocardio y trombosis de prótesis endovascular (stent) en pacientes que han sufrido un síndrome isquémico coronario agudo (SICA) (infarto del miocardio con o sin elevación del segmento ST o angina inestable) en combinación con ácido acetilsalicílico solo, o con ácido acetilsalicílico más tieonopiridinas como clopidogrel o ticlopidina. | Oral 2.5 mg dos veces al día, en combinación con una dosis diaria de ácido acetilsalicílico (75 mg a 100 mg) solo, o con ácido acetilsalicílico más una dosis estándar de tieonopiridina (75 mg de clopidogrel o una dosis diaria estándar de ticlopidina). La duración del tratamiento es de al menos 24 meses. |

**GRUPO 17. ONCOLOGÍA
ABIRATERONA**

| Clave | Descripción | Indicaciones | Vía de administración y dosis |
|-----------------|--|---|--|
| 010.000.5657.00 | TABLETA Cada tableta contiene: Acetato de abiraterona 250 mg Envase con 120 tabletas | Cáncer de próstata avanzado o metastásico | Oral Adultos 1000 mg al día. Debe administrarse en combinación con prednisona (5mg vía oral, dos veces al día). No debe consumirse con alimentos. Debe tomarse al menos una hora antes o dos horas después de los alimentos. |

CABAZITAXEL

| Clave | Descripción | Indicaciones | Vía de administración y dosis |
|-----------------|---|--|--|
| 010.000.5658.00 | SOLUCIÓN INYECTABLE Cada frasco ampula contiene: Cabazitaxel acetona solvato 60 mg Envase con un frasco ampula con 1.5 ml y un frasco ampula con 4.5 ml de diluyente. | Cáncer metastásico de próstata refractario a terapia hormonal, previamente tratados con un esquema que contiene Docetaxel. | Infusión intravenosa 25 mg/m2 de superficie corporal durante 1 hora, cada 3 semanas, en combinación con 10 mg de prednisona (o prednisolona). |

CRIZOTINIB

| Clave | Descripción | Indicaciones | Vía de administración y dosis |
|-----------------|---|--|---|
| 010.000.5770.00 | CÁPSULA Cada cápsula contiene: Crizotinib 200 mg Envase con 60 cápsulas | Cáncer de pulmón de células no pequeñas con mutación del gen codificador de la proteína ALK. | Oral Adultos 250 mg 2 veces al día Dependiendo de la respuesta y tolerabilidad, la dosis puede disminuirse a 200 mg 2 veces al día. De requerirse una mayor disminución administrar 250 mg una vez al día. |
| 010.000.5771.00 | CÁPSULA Cada cápsula contiene: Crizotinib 250 mg Envase con 60 cápsulas | | |

GRUPO 21. REUMATOLOGÍA Y TRAUMATOLOGÍA
CERTOLIZUMAB PEGOL

| Clave | Descripción | Indicaciones | Vía de administración y dosis |
|-----------------|---|---------------------|---|
| 010.000.5795.00 | SOLUCIÓN INYECTABLE Cada jeringa prellenada contiene: Certolizumab pegol 200 mg Envase con 2 jeringas prellenadas con 1 ml | Enfermedad de Crohn | Subcutánea 400 mg al inicio, y en las semanas 2 y 4. Posteriormente 400 mg cada 4 semanas. |

MODIFICACIONES

(se identifican por estar en letra cursiva y subrayadas)

CUADRO BÁSICO

GRUPO 15. NUTRIOLOGÍA

SUCEDÁNEO DE LECHE HUMANA DE PRETÉRMINO

| Clave | Descripción POLVO | | | Indicaciones | Administración y dosis |
|-------|--|--------|--|-----------------------------|--|
| | Contenido en | Unidad | 100 Kcal | Alimentación en prematuros. | Oral o sonda enteral Niños prematuros: 90 kcal/ kg de peso corporal / día. |
| | Nutriente | Kcal | Mínimo Máximo | | |
| | <i>Osmolaridad</i> | | <u>22</u> <u>32</u> | | |
| | <i>Nutrimientos</i> | kcal | <u>100</u> <u>100</u> | | |
| | <i>% de Kilocalorías</i> | kcal | <u>80 en</u> <u>90 en</u> <u>100 ml</u> <u>100 ml</u> | | |
| | Lípidos | g | 4.8 <u>6</u> | | |
| | <i>Triglicéridos de cadena media</i> | g | <u>40% de</u> <u>grasa</u> | | |
| | <i>Proteína hidrolizada</i> | g | <u>2.25</u> <u>3</u> | | |
| | <i>Proteína de suero</i> | % | <u>60</u> <u>70</u> | | |
| | <i>Proteína de caseína Caseína y/o péptidos 85% o más de menos de 1550 daltons</i> | % | <u>40</u> <u>30</u> | | |
| | Taurina | mg | <u>5</u> <u>12</u> | | |
| | Hidratos de carbono | g | <u>10.5</u> <u>12</u> | | |
| | <i>Disacáridos de glucosa (jarabe de maíz)</i> | % | - <u>60 de</u> <u>HC</u> | | |
| | <i>Lactosa</i> | % | - <u>40</u> | | |
| | <i>AA</i> | mg | <u>16</u> <u>39</u> | | |
| | <i>EPA</i> | % | <u>30% de</u> <u>DHA</u> | | |
| | <i>Relación AA y DHA</i> | | 1:1 2:1 | | |
| | Ácido linolénico | mg | <u>350</u> <u>1400</u> | | |
| | <i>% Kilocalorías de Lip.</i> | | | | |
| | <i>Relación de ácido linolénico y ácido alfa linolénico</i> | | <u>5:1</u> <u>15:1</u> | | |
| | <i>DHA</i> | mg | <u>11</u> <u>27</u> | | |
| | <i>Ácido eicosapentanoico</i> | % | <u>30</u> | | |

| | | | |
|---|------|--------------|-------------|
| Ácido linolénico | mg | <u>70</u> | <u>228</u> |
| Sodio | mg | <u>39</u> | <u>60</u> |
| Potasio | mg | 94 | <u>160</u> |
| Cloruros | mg | 60 | <u>160</u> |
| Calcio | mg | <u>123</u> | <u>140</u> |
| Fósforo | mg | <u>82</u> | <u>100</u> |
| <i>Relación calcio/fósforo</i> | | <u>1.7:1</u> | <u>2:1</u> |
| Vitamina A | U.I. | <u>700</u> | <u>1254</u> |
| <i>(Retinol)</i> | µg | <u>204</u> | <u>380</u> |
| <i>(Retinol)</i> | % | <u>100%</u> | |
| Vitamina D | U.I. | <u>75</u> | <u>270</u> |
| <i>(Calciferol)</i> | % | <u>100</u> | |
| Vitamina E | U.I. | 3 | 12 |
| <i>(D-alfa tocoferol)</i> | % | - | <u>100</u> |
| Vitamina K | µg | 8.2 | <u>25</u> |
| Vitamina C | mg | 13.4 | <u>42</u> |
| Vitamina B ₁ (tiamina) | µg | <u>125</u> | <u>275</u> |
| Vitamina B ₂ (riboflavina) | µg | <u>180</u> | <u>365</u> |
| Niacina | µg | 1000 | <u>1500</u> |
| Vitamina B ₆ (piridoxina) | µg | 75 | <u>175</u> |
| Ácido fólico | µg | 37 | <u>50</u> |
| Ácido pantoténico | µg | <u>400</u> | <u>2000</u> |
| Vitamina B ₁₂ (cianocobalamina) | µg | 0.2 | <u>0.7</u> |
| Biotina | µg | 2.2 | <u>10</u> |
| Colina | mg | <u>7</u> | <u>50</u> |
| <i>Mioinositol</i> | mg | <u>4</u> | <u>40</u> |
| Magnesio | mg | <u>6.8</u> | <u>15</u> |
| Hierro | mg | <u>1.7</u> | <u>3</u> |
| Yodo | µg | 6 | <u>35</u> |
| Cobre | µg | <u>100</u> | <u>120</u> |
| Zinc | mg | <u>1.1</u> | 1.5 |
| Manganeso | µg | <u>6.3</u> | <u>25</u> |
| <i>L-Carnitina</i> | mg | <u>2</u> | <u>5.9</u> |
| Selenio | µg | 1.8 | 5 |
| <i>Nucleótidos</i> | mg | <u>1.9</u> | <u>16</u> |
| <i>Cromo</i> | µg | <u>1.5</u> | <u>10</u> |
| <i>Molibdeno</i> | µg | <u>1.5</u> | <u>10</u> |
| Dilución 13.00 - 13.50% | | | |
| 030.000.0003.00 Envase <u>de lata</u> con 400 a 454 g y medida de 4.40 a 4.50 g | | | |

GRUPO 22. SOLUCIONES ELECTROLÍTICAS Y SUSTITUTOS DEL PLASMA
SOLUCIÓN HARTMANN

| Clave | Descripción | Indicaciones | Vía de administración y dosis |
|-------|--|--|--|
| | SOLUCIÓN INYECTABLE Cada 100 ml contienen: Cloruro de sodio 0.600 g Cloruro de potasio 0.030 g Cloruro de calcio dihidratado 0.020 g Lactato de sodio 0.310 g Envase con 250 ml. | Deshidratación isotónica y acidosis moderada por: Vómito Diarrea Fístulas | Intravenosa Adultos y niños: Según las necesidades del paciente, edad, peso corporal y condiciones de funcionamiento renal y cardiovascular. |

| | | | |
|-----------------|---|--|--|
| 010.000.3614.00 | Miliequivalentes por litro: Sodio 130 Potasio 4 Calcio <u>2.72-3</u> Cloruro 109 Lactato 28 | Exudados Traumatismos Quemaduras Estado de choque Cirugía. Mantenimiento del balance hidroelectrolítico. | |
| | SOLUCIÓN INYECTABLE Cada 100 ml contienen: Cloruro de sodio 0.600 g Cloruro de potasio 0.030 g Cloruro de calcio dihidratado 0.020 g Lactato de sodio 0.310 g Envase con 500 ml. Miliequivalentes por litro: | | |
| 010.000.3615.00 | Sodio 130 Potasio 4 Calcio <u>2.72-3</u> Cloruro 109 Lactato 28 | | |
| | SOLUCIÓN INYECTABLE Cada 100 ml contienen: Cloruro de sodio 0.600 g Cloruro de potasio 0.030 g Cloruro de calcio dihidratado 0.020 g Lactato de sodio 0.310 g Envase con 1000 ml | | |
| 010.000.3616.00 | Miliequivalentes por litro: Sodio 130 Potasio 4 Calcio <u>2.72-3</u> Cloruro 109 Lactato 28 | | |

CATÁLOGO

GRUPO 5. ENDOCRINOLOGÍA Y METABOLISMO

LANREÓTIDO

| Clave | Descripción | Indicaciones | Vía de administración y dosis |
|-----------------|---|--|---|
| 010.000.5610.00 | SOLUCIÓN INYECTABLE Cada jeringa prellenada contiene: Acetato de lanreótido equivalente a 90 mg de lanreótido Envase con una jeringa prellenada con 0.3 ml. | Acromegalia <i>y tumores neuroendócrinos</i> | Subcutánea profunda. Adultos: Acromegalia 60 a 120 mg cada 28 días. <i>Tumores neuroendócrinos</i> <i>Dosis inicial: 60 a 120 mg cada 28 días.</i> |
| 010.000.5611.00 | SOLUCIÓN INYECTABLE Cada jeringa prellenada contiene: Acetato de lanreótido equivalente a 120 mg de lanreótido Envase con una jeringa prellenada con 0.5 ml. | | <i>En caso de que la respuesta sea insuficiente la dosis se puede ajustar a 120 mg cada 28 días.</i> |

**GRUPO 6. ENFERMEDADES INFECCIOSAS Y PARASITARIAS
RITONAVIR**

| Clave | Descripción | Indicaciones | Vía de administración y dosis |
|-----------------|---|--|--|
| 010.000.5281.00 | CÁPSULA <u>O TABLETA</u> Cada cápsula <u>o tableta</u> contiene Ritonavir 100 mg | Infección por Virus de Inmunodeficiencia Humana (VIH). | Oral. Adultos: 600 mg cada 12 horas, de preferencia con los alimentos. |
| 010.000.5281.01 | Envase con 84 cápsulas cada uno. <u>Envase con 30 tabletas</u> | | |

VALGANCICLOVIR

| Clave | Descripción | Indicaciones | Vía de administración y dosis |
|-----------------|---|---|---|
| 010.000.4373.00 | <u>COMPRIMIDO</u> Cada <u>comprimido</u> contiene: Clorhidrato de valganciclovir equivalente a 450 mg de valganciclovir. Envase con 60 <u>comprimidos</u> . | Retinitis por citomegalovirus. <u>Prevención de enfermedad por citomegalovirus en pacientes receptores de órganos sólidos.</u> | Oral. Adultos: Inducción: 900 mg cada 12 horas. Mantenimiento: 900 mg cada 24 horas. <u>Prevención de la enfermedad por citomegalovirus: 900 mg una vez al día durante 100 días</u> |

**GRUPO 14. NEUROLOGÍA
INTERFERÓN (beta)**

| Clave | Descripción | Indicaciones | Vía de administración y dosis |
|-----------------|--|----------------------|--|
| 010.000.5250.00 | SOLUCIÓN INYECTABLE El frasco ampula con liofilizado contiene: Interferón beta 1b recombinante humano 8 millones UI ó Interferon beta 1b 8 millones UI | Esclerosis múltiple. | Subcutánea. Adultos: Dosis a juicio del especialista |
| 010.000.5250.01 | Envase con un frasco ampula con liofilizado y un frasco ampula con 2 ml de diluyente. | | |
| 010.000.5250.02 | ó Envase con 15 frascos ampula con liofilizado y 15 jeringas precargadas con 1.2 ml de diluyente. ó <u>Envase con 1 frasco ampula con liofilizado y 1 jeringa precargada con 1.2 ml de diluyente.</u> | | |

**GRUPO 15. NUTRIOLOGÍA
FÓRMULA DE PROTEÍNA EXTENSAMENTE HIDROLIZADA**

| Clave | Descripción POLVO | | | Indicaciones | Administración y Dosis |
|-------|----------------------------|--------|------------|--|--|
| | Contenido en | Unidad | 100 Kcal | | |
| | Nutrientos | Kcal | Mínimo 100 | Alergia a la proteína de la leche de vaca. | Oral. Niños Dosis: Según la indicación del especialista. |
| | % de kilocalorías | | Máximo 100 | | |
| | Lípidos | g | 4.4 | | |
| | Proteínas hidrolizadas | g | 2.25 | | |
| | caseína y/o péptidos 85% o | | 85% o | | |

| <u>más menor de 1550 Daltons</u> | | | <u>mas</u> |
|-------------------------------------|-----------|-------------|----------------|
| Taurina | mg | 6 | <u>12</u> |
| Hidratos De Carbono | g | 10 | <u>14</u> |
| <u>Jarabe de glucosa de maíz</u> | <u>g</u> | | <u>70%</u> |
| <u>Polímeros de glucosa</u> | | | |
| <u>Almidón exento de gluten</u> | <u>g</u> | - | <u>30%</u> |
| <u>precocidos y/o gelatinizados</u> | | | |
| <u>AA</u> | <u>mg</u> | <u>22</u> | <u>6% de t</u> |
| | | | <u>Lip</u> |
| <u>Ac. Linoléico</u> | <u>mg</u> | <u>300</u> | <u>1200</u> |
| <u>Relación linoléico/alfa</u> | - | <u>5:1</u> | <u>15:1</u> |
| <u>linoléico</u> | | | |
| <u>Relación AA/DHA</u> | <u>g</u> | <u>1:1</u> | <u>2:1</u> |
| <u>DHA</u> | <u>mg</u> | <u>9.06</u> | <u>22</u> |
| <u>Ac. Alfa linoléico</u> | <u>mg</u> | <u>50</u> | <u>228</u> |
| <u>% Kilocalorías de lípidos</u> | - | <u>45%</u> | - |
| Sodio | mg | <u>20</u> | <u>60</u> |
| Potasio | mg | 98 | <u>160</u> |
| Cloruros | mg | 63 | <u>160</u> |
| Calcio | mg | 81 | <u>140</u> |
| Fósforo | mg | 41 | <u>90</u> |
| <u>Relación calcio /fósforo.</u> | | <u>1:1</u> | <u>2:1</u> |
| Vitamina A | U.I | 300 | <u>600</u> |
| <u>(Retinol)</u> | <u>ug</u> | <u>100%</u> | |
| Vitamina D | U.I | 60 | <u>100</u> |
| <u>(Calciferol)</u> | <u>mg</u> | <u>100%</u> | - |
| Vitamina E | U.I | <u>0.75</u> | <u>7.5</u> |
| <u>(d-alfa tocoferol)</u> | <u>mg</u> | <u>100%</u> | |
| Vitamina K | ug | 7.7 | <u>25</u> |
| Vitamina C | mg | <u>10</u> | <u>30</u> |
| Vitamina B 1 Tiamina | ug | 60 | <u>300</u> |
| Vitamina B 2 Riboflavina | ug | 90 | <u>400</u> |
| Niacina B3 | ug | 750 | <u>1500</u> |
| Vitamina B 6 Piridoxina | ug | 60 | <u>175</u> |
| Ácido Fólico | ug | <u>10</u> | <u>50</u> |
| Ácido Pantoténico | ug | <u>400</u> | <u>2000</u> |
| Vitamina B 12 | ug | <u>0.1</u> | <u>0.5</u> |
| Cianocobalamina | | | |
| Biotina | ug | 2.2 | <u>7.5</u> |
| Colina | mg | <u>7</u> | <u>50</u> |
| Mioinositol | mg | <u>4</u> | <u>40</u> |
| Magnesio | mg | 11 | <u>15</u> |
| Hierro | mg | 1.2 | <u>1.8</u> |
| Yodo | ug | <u>10</u> | <u>50</u> |
| Cobre | ug | 60 | <u>80</u> |
| Zinc | mg | <u>0.5</u> | <u>1.5</u> |
| Manganeso | ug | 7 | <u>50</u> |
| L - Carnitina | mg | <u>1.2</u> | 3 |
| <u>Flúor</u> | <u>ug</u> | <u>0</u> | <u>60</u> |
| <u>Selenio</u> | <u>ug</u> | <u>1</u> | <u>9</u> |
| <u>Nucleótidos</u> | <u>mg</u> | <u>1.9</u> | <u>16</u> |
| <u>Cromo</u> | <u>ug</u> | <u>1.5</u> | <u>10</u> |
| <u>Molibdeno</u> | <u>ug</u> | <u>1.5</u> | <u>10</u> |
| <u>Osmolaridad</u> | - | <u>22</u> | <u>32</u> |
| Dilución 14.5% a 15.00% | | | |

| | |
|-----------------|---|
| 030.000.0013.00 | Envase <u>de lata</u> con 400 a 454 g y medida de 4.30 a 4.50 g |
|-----------------|---|

GRUPO 17. ONCOLOGÍA ERLOTINIB

| Clave | Descripción | Indicaciones | Vía de administración y dosis |
|-----------------|--|--|--|
| 010.000.5474.00 | <p>COMPRIMIDO</p> <p>Cada comprimido contiene:</p> <p>Clorhidrato de erlotinib equivalente a 150 mg de erlotinib</p> <p>Envase con 30 comprimidos.</p> | <p>Cáncer de pulmón de células no pequeñas localmente avanzado o metastásico <u>con mutación EFGR positiva en 1a., 2a., o 3a. línea.</u></p> | <p>Oral.</p> <p>Adultos:</p> <p>150 mg cada 24 horas, una hora antes o dos horas después de los alimentos.</p> |

LANREÓTIDO

| Clave | Descripción | Indicaciones | Vía de administración y dosis |
|-----------------|--|---|--|
| 010.000.5610.00 | <p>SOLUCION INYECTABLE</p> <p>Cada jeringa prellenada contiene:</p> <p>Acetato de lanreótido equivalente a 90 mg de lanreótido</p> <p>Envase con una jeringa prellenada con 0.3 ml.</p> | <p>Acromegalia <u>y tumores neuroendócrinos</u></p> | <p>Subcutánea profunda.</p> <p>Adultos:</p> <p>Acromegalia</p> <p>60 a 120 mg cada 28 días.</p> <p><u>Tumores neuroendócrinos</u></p> <p><u>Dosis inicial: 60 a 120 mg cada 28 días.</u></p> <p><u>En caso de que la respuesta sea insuficiente la dosis se puede ajustar a 120 mg cada 28 días.</u></p> |
| 010.000.5611.00 | <p>SOLUCION INYECTABLE</p> <p>Cada jeringa prellenada contiene:</p> <p>Acetato de lanreótido equivalente a 120 mg de lanreótido</p> <p>Envase con una jeringa prellenada con 0.5 ml.</p> | | |

LEUPRORELINA

| Clave | Descripción | Indicaciones | Vía de administración y Dosis |
|-----------------|--|------------------------------------|--|
| 010.000.3055.00 | <p><u>SUSPENSIÓN</u></p> <p>INYECTABLE</p> <p>Cada jeringa prellenada con polvo liofilizado contiene:</p> <p>Acetato de leuprorelina 7.5 mg</p> <p>Envase con jeringa prellenada con polvo liofilizado y jeringa prellenada con 0.3 ml con sistema de liberación.</p> | <p>Cáncer de próstata avanzado</p> | <p>Subcutánea.</p> <p>Adultos:</p> <p>7.5 mg por mes.</p> |
| 010.000.5450.00 | <p><u>SUSPENSIÓN</u></p> <p>INYECTABLE</p> <p>Cada jeringa prellenada con polvo liofilizado contiene:</p> <p>Acetato de leuprorelina 22.5 mg</p> <p>Envase con jeringa prellenada con polvo liofilizado y jeringa prellenada con 0.5 ml con sistema de liberación.</p> | | <p>Subcutánea.</p> <p>Adultos:</p> <p>22.5 mg cada tres meses.</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.

La Comisión Interinstitucional del Cuadro Básico y Catálogo de Insumos del Sector Salud, acordó publicar en el Diario Oficial de la Federación la Tercera Actualización de la Edición 2012 del Cuadro Básico y Catálogo de Medicamentos.

México, D.F., a 3 de septiembre de 2013.- La Comisión Interinstitucional del Cuadro Básico y Catálogo de Insumos del Sector Salud, acordó publicar en el Diario Oficial de la Federación la Tercera Actualización de la Edición 2012 del Cuadro Básico y Catálogo de Medicamentos.- El Secretario del Consejo de Salubridad General, **Leobardo C. Ruíz Pérez**.- Rúbrica.