

| ÍTEM | ATC | NOMBRE GENÉRICO | FORMA FARMACÉUTICA Y CONCENTRACIÓN | INSTITUCIÓN AUTORIZADA | TIPO DE RESPUESTA | VIGENTE HASTA | Nro. AUTORIZACIÓN | FECHA AUTORIZACIÓN | INDICACIÓN AUTORIZADA | OBSERVACIÓN |
|------|---------|--|---|--|----------------------------|---------------|---------------------|--------------------|---|--|
| 1 | J01AA12 | TIGECICLINA | Sólido parenteral, 50 mg | MSP-Hospital Universitario de Guayaquil | Emergencia | Única | MSP-SNGSP-2017-2574 | 01/11/2017 | Acinetobacter baumannii complex multirresistente | La autorización será específica para cada paciente y no implica la adquisición regular de dicho medicamento por parte del establecimiento de salud. |
| 2 | L01BB04 | CLADRIBINA | Líquido parenteral, 2 mg/mL | FF.AA.-Hospital de Especialidades Fuerzas Armadas Nro. 1 | Ampliación de autorización | 17/11/2019 | MSP-SNGSP-2017-2165 | 17/11/2017 | Leucemia de células pilosas | Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento |
| 3 | G03AC03 | LEVONORGESTREL | Sistema intrauterino de liberación, 52 mg | FF.AA.-Hospital de Especialidades Fuerzas Armadas Nro. 1 | Ampliación de autorización | 17/11/2019 | MSP-SNGSP-2017-2165 | 17/11/2017 | Sangrado menstrual abundante (menoragia) de difícil control | Remisión semestral de la lista de pacientes beneficiarias del medicamento |
| 4 | C02KX01 | BOSENTANO | Sólido oral, 62.5 mg | IESS-Hospital General Portoviejo | Ampliación de autorización | 24/11/2019 | MSP-SNGSP-2017-2197 | 24/11/2017 | Hipertensión Arterial Pulmonar Severa Secundaria a Cardiopatía Congénita Compleja | Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento |
| 5 | G04BE03 | SILDENAFILO | Sólido oral, 50 mg | IESS-Hospital de Especialidades Teodoro Maldonado Carbo | Ampliación de autorización | 24/11/2019 | MSP-SNGSP-2017-2199 | 24/11/2017 | Hipertensión pulmonar primaria o secundaria de clase funcional III y IV | Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento |
| 6 | C02KX01 | BOSENTANO | Sólido oral, 62.5 mg Sólido oral 125 mg | IESS-Hospital de Especialidades Teodoro Maldonado Carbo | Ampliación de autorización | 24/11/2019 | MSP-SNGSP-2017-2199 | 24/11/2017 | Hipertensión arterial pulmonar en clase funcional II - IV NYHA | Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento |
| 7 | L04AA03 | INMUNOGLOBULINA ANTITIMOCÍTICA (EQUINA) | Líquido parenteral, 50 mg/mL | IESS-Hospital de Especialidades José Carrasco Artega | Ampliación de autorización | 30/11/2019 | MSP-SNGSP-2017-222 | 30/11/2017 | Anemia aplásica severa | Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento |
| 8 | L04AA03 | INMUNOGLOBULINA ANTITIMOCÍTICA (EQUINA) | Líquido parenteral, 50 mg/mL | IESS-Hospital de Especialidades José Carrasco Artega | Ampliación de autorización | 01/12/2019 | MSP-SNGSP-2017-223 | 1/12/2017 | Pacientes trasplantados | Se autoriza la adquisición del medicamento Inmunoglobulina antitimocítica equina, en tanto el medicamento Inmunoglobulina antitimocítica de conejo se comercializa de manera regular en el país. |
| 9 | L04AB04 | ADALIMUMAB | Líquido parenteral, 40 mg | IESS-Hospital de Especialidades José Carrasco Artega | Ampliación de autorización | 18/12/2019 | MSP-SNGSP-2017-2314 | 18/12/2017 | Colitis ulcerativa refractaria a tratamiento convencional y con pérdida de respuesta a un primer anti-TNF (Infliximab) | Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento |
| 10 | N05CM18 | DEXMEDETOMIDINA | Líquido parenteral 20 mcg/2mL | MSP-Hospital de Especialidades Eugenio Espejo | Ampliación de autorización | 20/12/2019 | MSP-SNGSP-2017-3123 | 20/12/2017 | Sedación en pacientes adultos de UCI | Remisión semestral de la lista de pacientes beneficiarios del medicamento |
| 11 | H01AC01 | SOMATOTROPINA | Sólido parenteral | IESS-Hospital de Especialidades Teodoro Maldonado Carbo | Ampliación de autorización | 22/12/2019 | MSP-SNGSP-2017-2345 | 22/12/2017 | Déficit demostrado de hormona de crecimiento | Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento |
| 12 | L01XX32 | BORTEZOMIB | Sólido parenteral, 3.5 mg | IESS-Hospital de Especialidades Teodoro Maldonado Carbo | Ampliación de autorización | 22/12/2019 | MSP-SNGSP-2017-2345 | 22/12/2017 | Tratamiento de segunda línea en pacientes con mieloma múltiple en los casos en que se haya demostrado falla terapéutica a los medicamentos de primera línea o cuando el paciente no sea apto para trasplante de médula ósea, y con un estado clínico funcional Karnofsky de 80 o más. | Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento |
| 13 | L04AA27 | FINGOLIMOD | Sólido oral, 0.5 mg | IESS-Hospital de Especialidades Teodoro Maldonado Carbo | Ampliación de autorización | 22/12/2019 | MSP-SNGSP-2017-2345 | 22/12/2017 | Esclerosis múltiple de difícil manejo, recidivate y refractario a tratamiento con interferones. | Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento |
| 14 | B02BX04 | ROMIPLOSTIM | Líquido parenteral, 250 mcg | IESS-Hospital de Especialidades Teodoro Maldonado Carbo | Ampliación de autorización | 22/12/2019 | MSP-SNGSP-2017-2345 | 22/12/2017 | Pacientes con Púrpura Trombocitopénica Idiopática, refractarios a Corticosteroides e Inmunoglobulina, Inmunosupresores como Azatioprina, Micofenolato y/o Ciclosporina, Esplenectomía, Rituximab y Eltrombopag, como última línea de tratamiento. | Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento |
| 15 | L04AC07 | TOCILIZUMAB | Líquido parenteral 20 mg/mL | IESS-Hospital de Especialidades Teodoro Maldonado Carbo | Ampliación de autorización | 22/12/2019 | MSP-SNGSP-2017-2345 | 22/12/2017 | Pacientes con diagnóstico artritis reumatoidea que han presentado refractariedad a los fármacos modificadores de la enfermedad-DMARD, bloqueadores del factor de necrosis tumoral alfa-TNFa (Infliximab, Etanercept) y Rituximab. | Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento |
| 16 | L01XE08 | NILOTINIB | Sólido oral, 200 mg | IESS-Hospital de Especialidades Teodoro Maldonado Carbo | Ampliación de autorización | 22/12/2019 | MSP-SNGSP-2017-2345 | 22/12/2017 | Leucemia Mieloide Crónica con cromosoma Philadelphia positivo con resistencia a Imatinib y no presente la mutación T315I de BCR-ABL | Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento |
| 17 | B01AD02 | ALTEPLASA | Sólido parenteral, 50 mg | FF.AA.-Hospital de Especialidades Fuerzas Armadas Nro. 1 | Ampliación de autorización | 29/12/2019 | MSP-SNGSP-2017-2379 | 29/12/2017 | Ictus isquémico agudo entre las 3 a 4 horas y media del inicio de los síntomas. | Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento |
| 18 | L04AB04 | ADALIMUMAB | Líquido parenteral, 40 mg | FF.AA.-Hospital de Especialidades Fuerzas Armadas Nro. 1 | Ampliación de autorización | 29/12/2019 | MSP-SNGSP-2017-2379 | 29/12/2017 | Enfermedad de Crohn, que no ha respondido a la terapia con Infliximab. | Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento |
| 19 | C02KX01 | BOSENTANO | Sólido oral, 62.5 mg Sólido oral, 125 mg | MSP-Hospital de Especialidades Abel Gilbert Pontón | Ampliación de autorización | 08/01/2020 | MSP-SNGSP-2018-0067 | 08/01/2018 | Hipertensión pulmonar primaria o secundaria de clase funcional III y IV | Remitir semestralmente la ficha de seguimiento de uso del medicamento de los pacientes beneficiarios |
| 20 | J01AA12 | TIGECICLINA | Sólido parenteral, 50 mg | MSP-Hospital Pediátrico Baca Ortiz | Emergencia | Única | MSP-SNGSP-2018-0081 | 10/01/2018 | Sepsis por Klebsiella Pneumoniae multidrogasresistente de foco intraabdominal | La autorización será específica para cada paciente y no implica la adquisición regular de dicho medicamento por parte del establecimiento de salud. |
| 21 | D08AX08 | ALCOHOL ETÍLICO | Líquido tóxico, 70% | IESS-Dirección del Seguro General de Salud Individual y Familiar | Autorización | - | MSP-SNGSP-2018-0221 | 05/02/2018 | Por contar con registro sanitario de medicamento | Se autoriza la adquisición de alcohol etílico 70% a fin de favorecer su acceso y facilitar los procesos de adquisición del mismo. (no en combinación con otros principios activos) |

| | | | | | | | | | | |
|----|---------|--|------------------------------|--|----------------------------|------------|--|------------|--|--|
| 22 | D08AG | ALCOHOL YODADO | Líquido Tópico | IESS-Dirección del Seguro General de Salud Individual y Familiar | Autorización | - | MSP-SNGSP-2018-0222 | 05/02/2018 | Por contar con registro sanitario de medicamento | Se autoriza la adquisición de alcohol yodado a fin de favorecer su acceso y facilitar los procesos de adquisición del mismo. (no en combinación con otros principios activos) |
| 23 | N03AX14 | LEVETIRACETAM | Sólido oral, 1 g | FF.AA.-Hospital de Especialidades Fuerzas Armadas Nro. 1 | Extensión de autorización | 16/02/2020 | MSP-SNGSP-2018-0275 | 16/02/2018 | Epilepsia refractaria | No se autoriza como primera línea, solo para epilepsia refractaria. Remisión de Lista de pacientes beneficiarios |
| 24 | B05AA01 | ALBÚMINA HUMANA | Líquido parenteral, 20% | FF.AA.-Hospital de Especialidades Fuerzas Armadas Nro. 1 | Extensión de autorización | 16/02/2020 | MSP-SNGSP-2018-0275 | 16/02/2018 | Ascitis refractaria secundaria a falla hepática y asociado a hipoproteïnemia que no responden a terapia con diuréticos, que son sometidos a paracentesis evacuadoras masivas, a fin de evitar la disfunción circulatoria pos-paracentesi | No se autoriza como primera línea, solo para epilepsia refractaria. Remisión de Lista de pacientes beneficiarios |
| 25 | D08AX08 | ALCOHOL ETÍLICO | Líquido tópico, 70% | RPIS-Red Pública Integral de Salud | Extensión de autorización | - | MSP-SNGSP-2018-0283 MSP-SNGSP-2018-0492 | 19/02/2018 | Por contar con registro sanitario de medicamento | Se autoriza la adquisición de alcohol etílico 70% a fin de favorecer su acceso y facilitar los procesos de adquisición del mismo. (no en combinación con otros principios activos) |
| 26 | D08AG | ALCOHOL YODADO | Líquido Tópico | RPIS-Red Pública Integral de Salud | Extensión de autorización | - | MSP-SNGSP-2018-0491 MSP-SNGSP-2018-0282 | 19/02/2018 | Por contar con registro sanitario de medicamento | Se autoriza la adquisición de alcohol yodado a fin de favorecer su acceso y facilitar los procesos de adquisición del mismo. (no en combinación con otros principios activos) |
| 27 | L04AA03 | INMUNOGLOBULINA ANTI-TIMOCÍTICA (EQUINA) | Líquido parenteral, 50 mg/mL | IESS-Hospital Pediátrico Francisco Icaza Bustamante | Ampliación de autorización | 20/2/2019 | MSP-SNGSP-2018-0500 | 20/2/2018 | Anemia aplásica severa | Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento |

| | | |
|-----------------------|--|-------------------------------|
| Elaborado por: | Analistas de la Gestión Interna de Políticas de la DNMDM | Fecha de actualización |
| | | 21/2/2018 |