

SUBSECRETARÍA NACIONAL DE GOBERNANZA DE LA SALUD PÚBLICA
DIRECCIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS Y DISPOSITIVOS MÉDICOS
MEDICAMENTOS QUE NO CONSTAN EN EL CNMB VIGENTE Y NO HAN SIDO AUTORIZADOS PARA SU ADQUISICIÓN
PERIODO 2013 - 2018

"El Estado a través de la Autoridad Sanitaria Nacional garantiza el derecho a la salud y el acceso a medicamentos de calidad, seguros y eficaces, promoviendo su uso racional. En goce de este derecho, ha publicado la Lista de Medicamentos Esenciales que consta en el Cuadro Nacional Medicamentos Básicos - CNMB; sin embargo, aquellos medicamentos que no constan en dicha lista y que son requeridos por los establecimientos de salud de la Red Pública Integral de Salud para su adquisición, se someten a evaluación en base a la evidencia científica disponible, con criterios de seguridad, eficacia y conveniencia.

Esta autorización se encuentra sujeta a revisión en caso de existir nueva evidencia científica generada de fuentes de información confiables y de alta calidad, la cual constituirá un insumo para realizar una nueva evaluación, que de ser pertinente, permitirá modificar la decisión tomada".

Nº	ATC	PRINCIPIO ACTIVO	FORMA FARMACÉUTICA	CONCENTRACIÓN	INDICACIÓN SOLICITADA	APORTE TERAPÉUTICO	ESTADO DEL TRÁMITE
1	L02BX03	Acetato de abiraterona	Sólido oral	250 mg	Tratamiento de cáncer de próstata metastásico resistente a castración	Califica con 1. No se considera un aporte terapéutico frente a las alternativas existentes en el CNMB vigente.	No autorizado
2	M05BA06	Ácido ibandronico	Líquido parenteral	1 mg/mL	Tratamiento de osteoporosis postmenopáusica para reducir el riesgo de fractura	Califica con 1. No se considera un aporte terapéutico frente a las alternativas existentes en el CNMB vigente.	No autorizado
3	A05AA02	Ácido ursodesoxicólico	Sólido oral	250 mg	Hepatopatía Autoinmune Colestásica: Cirrosis biliar primaria y Colangitis esclerosante	Califica con 1. No se considera un aporte terapéutico frente a las alternativas existentes en el CNMB vigente.	No Autorizado
4	L01XE13	Afatinib	Sólido oral	40 mg	Cáncer de pulmón de células no pequeñas localmente avanzado o metastásico con mutación(es) del factor de crecimiento epidérmico EGFR	Califica con 1. No se considera un aporte terapéutico frente a las alternativas existentes en el CNMB vigente.	No Autorizado.
5	S01LA05	Aflibercept	Líquido parenteral	40 mg/mL	1) Tratamiento oclusión de la vena central de la retina - CRVO 2) Tratamiento de la degeneración macular húmeda relacionada con la edad en los pacientes refractarios a Bevacizumab	Califica con 1. No se considera un aporte terapéutico frente a las alternativas existentes en el CNMB vigente.	No autorizado
6	N06AX22	Agomelatina	Sólido oral	25 mg	Tratamiento en pacientes adultos con depresión mayor que no han alcanzado un adecuado control con Venlafaxina ni Fluoxetina.	Califica con 1. No se considera un aporte terapéutico frente a las alternativas existentes en el CNMB vigente.	No autorizado
7	B05AA01	Albúmina	Líquido parenteral	20 %	Tratamiento síndrome nefrotico	Califica con 1. No se considera un aporte terapéutico frente a las alternativas existentes en el CNMB vigente.	No autorizado
8	A16AB07	Alglucosidasa alfa	Líquido parenteral	50 mg	Tratamiento de Enfermedad de Pompe	Califica con 1. No se considera un aporte terapéutico frente a las alternativas existentes en el CNMB vigente.	No autorizado
9	C01EA01	Alprostadil	Líquido parenteral	20 mcg	1) Trasplante Pulmonar 2) Uso regular en pacientes con Enfermedad arterial oclusiva periférica en estadios III y IV de la Escala de Fontaine.	Califica con 1. No se considera un aporte terapéutico frente a las alternativas existentes en el CNMB vigente.	No autorizado
10	B01AD02	Aiteplasa	Sólido parenteral	50 mg	Tratamiento trombolítico del infarto agudo del miocardio con elevación del ST	El medicamento fue autorizado por excepción para el tratamiento trombolítico del infarto agudo del miocardio con elevación del ST; hasta que se comercialice de manera normal el medicamento estreptoquinasa que consta en el CNMB vigente para dicha indicación.	No autorizado
11	A04AD12	Aprepitant	Sólido oral	125 mg 80 mg	Prevención de náuseas y vómitos agudos y tardíos asociados con el tratamiento inicial y recurrente de quimioterapia oncológica, alta y moderadamente emetizante en adultos	Califica con 1. No se considera un aporte terapéutico frente a las alternativas existentes en el CNMB vigente.	No autorizado

12	C10AA05	Atorvastatina	Sólido oral	10 mg 20 mg 40 mg 80 mg	Prevención de complicaciones cardiovasculares	Califica con 1. No se considera un aporte terapéutico frente a las alternativas existentes en el CNMB vigente.	No autorizado
13	L01XE17	Axitinib	Sólido oral	5 mg	1) Tratamiento de carcinoma de células renales - RCC, avanzado después de fallo a una terapia sistémica 2) Tratamiento de carcinoma de células renales - RCC, con metástasis pulmonares y derrame pleural	Califica con 1. No se considera un aporte terapéutico frente a las alternativas existentes en el CNMB vigente.	No autorizado
14	L01BC07	Azacitidina	Líquido parenteral	50 mg	1) Tratamiento del síndrome mieloproliferativo tipo leucemia mielomonocítica crónica. 2) Tratamiento del síndrome mielodisplásico de riesgo intermedio II y de alto riesgo 3) Tratamiento del síndrome mielodisplásico agudo	Califica con 1. No se considera un aporte terapéutico frente a las alternativas existentes en el CNMB vigente.	No autorizado
15	L01AA09	Bendamustina	Líquido parenteral	100 mg, 25 mg	Mieloma múltiple	Califica con 1. No se considera un aporte terapéutico frente a las alternativas existentes en el CNMB vigente.	No autorizado
16	D03A	Betasitosterol	Semisólido cutáneo	0.25%	Uso de quemaduras y heridas como cicatrizante	Califica con 1. No se considera un aporte terapéutico frente a las alternativas existentes en el CNMB vigente.	No autorizado
17	L01XC12	Brentuximab vedotin	Sólido parenteral	50 mg	1) Linfoma de Hodgkin CD30+ con enfermedad recidivante o refractaria después de al menos 2 tratamientos previos cuando el trasplante autólogo de células madre o quimioterapia con agentes múltiples no es una opción de tratamiento. 2) Linfoma anaplásico de células grandes CD30+, con enfermedad recidivante o refractaria después de trasplante autólogo de células madre o después de al menos dos tratamientos previos cuando el trasplante o quimioterapia con múltiples agentes no es una opción de tratamiento	Califica con 1. No se considera un aporte terapéutico frente a las alternativas existentes en el CNMB vigente.	No Autorizado
18	R03BA02	Budesonida	Sólido oral	200 mcg	Control antiinflamatorio a largo plazo del asma persistente, incluyendo la prevención de las agudizaciones del asma	Califica con 1. No se considera un aporte terapéutico frente a las alternativas existentes en el CNMB vigente.	No autorizado
19	M01AH01	Celecoxib	Sólido oral	200 mg	Tratamiento de lumbociatalgia, hernia discal, gonalgia, espolón calcáneo, dismenorrea, dolor de espalda baja, artrosis, artritis reumatoide	Califica con 1. No se considera un aporte terapéutico frente a las alternativas existentes en el CNMB vigente.	No autorizado
20	L01XC06	Cetuximab	Líquido parenteral	5 mg/mL	1) Tratamiento de cancer colorrectal metastásico, con expresión del receptor del factor de crecimiento epidérmico - EGFR, con gen KRAS de tipo nativo 2) Tratamiento de cáncer colorrectal metastásico con expresión del KRAS nativo, recaídos a terapia previa que contenga Bevacizumab	Califica con 1. No se considera un aporte terapéutico frente a las alternativas existentes en el CNMB vigente.	No autorizado

21	L01BB06	Clofarabina	Líquido parenteral	20mg/20ml	Leucemia linfoblástica aguda con refractariedad o recidiva a dos regímenes anteriores	Califica con 1. No se considera un aporte terapéutico frente a las alternativas existentes en el CNMB vigente.	No Autorizado
22	D03BA02	Colagenasa	Semisólido cutáneo	120 U/100 mg	Tratamiento de quemaduras de 2do y 3er. grado superficiales y profundas, úlceras varicosas, úlcera por decúbito, heridas quirúrgicas (dehiscencia de heridas), por traumas, necróticas, infectadas o fibrosas, además de gangrena.	Califica con 0. No valorable por información insuficiente no concluyente frente a comparadores adecuados lo que no permite identificar el grado de aporte terapéutico	No autorizado
23	B01AE07	Dabigatrán	Sólido oral	76 mg 110 mg 150 mg	1) Prevención primaria de episodios tromboembólicos venosos en pacientes adultos sometidos a cirugía de reemplazo total de cadera o cirugía de reemplazo total de rodilla, programada en ambos casos 2) Prevención de eventos isquémicos en pacientes con fibrilación auricular no valvular 3) Tratamiento de tromboembolismo pulmonar (TEP) 4) Tratamiento de tromboembolismo venoso (TEV)	Califica con 1. No se considera un aporte terapéutico frente a las alternativas existentes en el CNMB vigente.	No autorizado
24	A10BK01	Dapagliflozina	Sólido oral	10 mg	Diabetes mellitus tipo 2, con obesidad mórbida, con Índice de Masa Corporal (IMC) mayor a 35, que no llegan a objetivos de hemoglobina glicosilada menos estricto (<8%), pese a uso de Metformina en dosis estándar y en quienes Glibenclamida no es una opción terapéutica aceptable dados su eventos adversos: incremento de peso e hipoglucemia, y contraindicación por enfermedad renal con clearance de creatinina calculado entre 30 y 60 ml/min	Califica con 1. No se considera un aporte terapéutico frente a las alternativas existentes en el CNMB vigente.	No Autorizado
25	G04BD10	Darifenacina	Sólido oral	7,5 mg	Tratamiento médico de la vejiga hiperactiva con signos de incontinencia urinaria y urgencia	Califica con 1. No se considera un aporte terapéutico frente a las alternativas existentes en el CNMB vigente.	No autorizado
26	L01XE06	Dasatinib	Sólido oral	70 mg, 100 mg	1) Leucemia mieloide crónica (LMC) en fase crónica, acelerada o blástica, con resistencia o intolerancia al tratamiento previo, incluido Imatinib y/o Nilotinib. 2) Leucemia linfoblástica aguda (LLA) con cromosoma Filadelfia positivo (Ph+) y crisis blástica linfóide procedente de LMC con resistencia e intolerancia al tratamiento previo	Califica con 1. No se considera un aporte terapéutico frente a las alternativas existentes en el CNMB vigente.	No autorizado
27	V03AF02	Dexasozano	Sólido parenteral	500 mg	Prevención de la cardiotoxicidad crónica acumulativa causada por el uso de Doxorubicina en niños que han recibido tratamiento con una dosis acumulada previa de 300 mg/m ² , en patologías como osteosarcomas, sarcomas de Ewing, Linfomas y leucemias	Califica con 1. No se considera un aporte terapéutico frente a las alternativas existentes en el CNMB vigente.	No Autorizado
28	L02BB04	Enzalutamida	Sólido oral	40 mg	Cáncer de próstata metastásico resistente a la castración, en pacientes que han recibido tratamiento con Docetaxel	Califica con 1. No se considera un aporte terapéutico frente a las alternativas existentes en el CNMB vigente.	No Autorizado.
29	L01XE03	Erlotinib	Sólido oral	150 mg	1) Tratamiento de primera línea en pacientes con cáncer de pulmón de células no pequeñas localmente avanzado y metastásico, portadores de la mutación del EGFR. 2) Tratamiento de quinta línea de Cáncer de pulmón de células no pequeñas localmente avanzado y metastásico portadora de la mutación activa del EGFR.	Califica con 1. No se considera un aporte terapéutico frente a las alternativas existentes en el CNMB vigente.	No autorizado
30	J01DH03	Ertapenem	Sólido parenteral	1 g	Tratamiento de infecciones causadas por enterobacterias productoras de betalactamasas de espectro extendido BLEE, con el propósito de cuidar la ecología bacteriana de la institución, generando menor resistencia a carbapenémicos de segunda generación antipseudomónicos	Califica con 1. No se considera un aporte terapéutico frente a las alternativas existentes en el CNMB vigente.	No autorizado
31	L04AA18	Everolimus	Sólido oral	10 mg	Tratamiento de cáncer de mama con receptor hormonal positivo, HER/neu negativo en combinación con Exemestano, en mujeres postmenopáusicas que no tengan una enfermedad visceral sintomática, después de la recurrencia o progresión a un inhibidor de la aromatasa no esteroideo.	Califica con 1. No se considera un aporte terapéutico frente a las alternativas existentes en el CNMB vigente.	No autorizado

32	R03AK06	Fluticasona+Salmeterol	Líquido para inhalación y Polvo para inhalación	25 mg + 125 mg 25 mg + 250 mg 25 mg + 500 mg 50 mg + 250 mg 50 mg + 500 mg	Tratamiento de asma	Califica con 0. No valorable por información insuficiente no concluyente frente a comparadores adecuados lo que no permite identificar el grado de aporte terapéutico	No autorizado
33	A16AA03	Glutamina	Líquido parenteral	20 g	Pacientes con stress metabólico que estén en régimen de nutrición clínica	Califica con 1. No se considera un aporte terapéutico frente a las alternativas existentes en el CNMB vigente.	No autorizado
34	L04AB06	Golimumab	Líquido parenteral	50 mg	1) Tratamiento de artritis reumatoidea activa de moderada a grave, en pacientes adultos cuando la respuesta a los fármacos antirreumáticos modificadores de la enfermedad, incluido Metotrexato no ha sido adecuada. 2) Espondilitis alquilosante activa, en pacientes adultos que han respondido de forma inadecuada al tratamiento convencional.	Califica con 1. No se considera un aporte terapéutico frente a las alternativas existentes en el CNMB vigente.	No autorizado
35	R03AC18	Indacaterol	Sólido para inhalación	150 mcg	Trasplante Pulmonar	Califica con 1. No se considera un aporte terapéutico frente a las alternativas existentes en el CNMB vigente.	No autorizado
36	A10AB05	Insulina asparta	Líquido parenteral	100 UI/mL	Tratamiento de diabetes Mellitus Tipo I, Tipo II y diabetes Gestacional para el control de la hiperglucemia	Califica con 1. No se considera un aporte terapéutico frente a las alternativas existentes en el CNMB vigente.	No autorizado
37	A10AE04	Insulina glargina	Líquido parenteral	100 UI/mL	Tratamiento de diabetes tipo I y tipo II en niños, adolescentes y adultos	Califica con 1. No se considera un aporte terapéutico frente a las alternativas existentes en el CNMB vigente.	No autorizado
38	C09CA04	Irbesartán	Sólido oral	300 mg	Manejo de hipertensión moderada en pacientes mayores de 16 años, con enfermedad renal y/o diabetes tipo II	Califica con 1. No se considera un aporte terapéutico frente a las alternativas existentes en el CNMB vigente.	No autorizado
39	C01EB17	Ivabradina	Sólido oral	7,5 mg	Tratamiento de enfermedad coronaria crónica que ya están recibiendo beta-bloqueantes y en quienes persisten los síntomas como angina de pecho y frecuencia cardiaca elevada	Califica con 1. No se considera un aporte terapéutico frente a las alternativas existentes en el CNMB vigente.	No autorizado
40	L01XE07	Lapatinib	Sólido oral	250 mg	Tratamiento de cancer de mama metastásico HER2+, en combinación con capecitabina y cuyo tumor ha progresado a pesar del tratamiento previo con Trastuzumab	Califica con 1. No se considera un aporte terapéutico frente a las alternativas existentes en el CNMB vigente.	No autorizado
41	L04AX04	Lenalidomida	Sólido oral	5 mg 10 mg 15 mg 25 mg	1) Tratamiento de mieloma múltiple refractario o en recaída en combinación con Dexametasona, que hayan recibido al menos un tratamiento previo. 2) Tratamiento de anemia dependiente de transfusión por síndrome mielodisplásico de riesgo bajo-intermedio con delección anormal del cromosoma 5 con o sin anomalías citogenéticas adicionales.	Califica con 1. No se considera un aporte terapéutico frente a las alternativas existentes en el CNMB vigente.	No autorizado
42	G03AC03	Levonorgestrel	Sistema intrauterino de liberación	52 mg	Por el momento no se autoriza la adquisición del medicamento para los establecimiento de salud del MSP, debido al stock disponible en las bodegas, con la finalidad de precautar el consumo del mismo antes de su fecha de caducidad.	-	No Autorizado
43	A07EC02	Mesalazina	Sólido oral	500 mg	Tratamiento de enfermedad inflamatoria intestinal	Califica con 1. No se considera un aporte terapéutico frente a las alternativas existentes en el CNMB vigente.	No autorizado

44	N06BA04	Metilfenidato	Sólido oral	10 mg 20 mg	Tratamiento de niños de 6 años a 14 años con trastorno de déficit de atención con desorden de hiperactividad, en los que la terapia conductual no ofrece el beneficio terapéutico deseado	Califica con 1. No se considera un aporte terapéutico frente a las alternativas existentes en el CNMB vigente.	No autorizado
45	B03XA03	Metoxipolietilenglicol epoetina B	Líquido parenteral	100 mcg/0,3 mL 150 mcg/0,3 mL	1) Tratamiento de la anemia crónica de origen renal en pacientes con insuficiencia renal crónica en estadio 3, 4 y 5. 2) Tratamiento de la anemia relacionada a enfermedad renal crónica en fase de prediálisis y de diálisis peritoneal.	Califica con 1. No se considera un aporte terapéutico frente a las alternativas existentes en el CNMB vigente.	No autorizado
46	A16AX06	Miglustat	Sólido oral	100 mg	Enfermedad de NiemannPick Tipo C	Califica con 1. No se considera un aporte terapéutico frente a las alternativas existentes en el CNMB vigente.	No autorizado
47	A16AX04	Nitisinona	Sólido oral	10 mg	Tratamiento de Tirosinemia I	Califica con 1. No se considera un aporte terapéutico frente a las alternativas existentes en el CNMB vigente.	No autorizado
48	R03DX05	Omalizumab	Líquido parenteral	300 mg/2 mL	1) Tratamiento de pacientes con diagnóstico de asma bronquial 2) Tratamiento de asma alérgica persistente moderada o severa 3) Tratamiento de urticaria crónica espontánea	Califica con 1. No se considera un aporte terapéutico frente a las alternativas existentes en el CNMB vigente.	No autorizado
49	N03AF02	Oxcarbazepina	Sólido oral	300 mg 600 mg	1) Antiepiléptico en adultos y niños en los que no se ha tenido un control suficiente de las convulsiones con otros antiepilépticos 2) Tratamiento de crisis parciales	Califica con 1. No se considera un aporte terapéutico frente a las alternativas existentes en el CNMB vigente.	No autorizado
50	J06BB16	Palivizumab	Polvo parenteral	50 mg	1) Prevención de la enfermedad grave del tracto respiratorio inferior causada por el virus sincitial respiratorio - VSR en pacientes pediátricos en alto riesgo de contraer enfermedad por VSR . 2) Tratamiento de pacientes con procesos respiratorios cuya etiología es el Virus Sincitial Respiratorio - VSR en periodos de mayor incidencia.	Califica con 1. No se considera un aporte terapéutico frente a las alternativas existentes en el CNMB vigente.	No autorizado
51	A04AA05	Palonosetrón	Líquido parenteral	0,05 mg/mL	Prevención de náusea y vómito asociado con quimioterapia y radioterapia	Califica con 1. No se considera un aporte terapéutico frente a las alternativas existentes en el CNMB vigente.	No autorizado
52	L01XC08	Panitumumab	Líquido parenteral	20 mg 100 mg	1) Tratamiento del Carcinoma Colorrectal Metastásico (CCRM), con Ras no mutado (wild-type), en pacientes que han fracasado terapias previas. 2) Cáncer de colon avanzado (metastásico) Kras-Nras no mutado	Califica con 1. No se considera un aporte terapéutico frente a las alternativas existentes en el CNMB vigente.	No autorizado
53	H05BX02	Paricalcitol	Sólido oral	1 mcg 2 mcg	Tratamiento de hiperparatiroidismo secundario a enfermedad renal crónica	Califica con 1. No se considera un aporte terapéutico frente a las alternativas existentes en el CNMB vigente.	No autorizado

54	L01XE11	Pazopanib	Sólido oral	200 mg 400 mg	1) Tratamiento de Carcinoma de Células Renales y Sarcoma de tejidos blandos avanzado 2) Tratamiento de Fibrosarcoma grado II, estadio clínico IV, con metástasis pulmonares.	Califica con 1. No se considera un aporte terapéutico frente a las alternativas existentes en el CNMB vigente.	No autorizado
55	L01XC18	Pembrolizumab	Líquido parenteral	25 mg	Melanoma avanzado (irresecable o metastásico) en adultos	Califica con 1. No se considera un aporte terapéutico frente a las alternativas existentes en el CNMB vigente.	No autorizado
56	C04AD03	Pentoxifilina	Sólido oral	400 mg	Tratamiento de várices	Califica con 0. No valorable por información insuficiente no concluyente frente a comparadores adecuados lo que no permite identificar el grado de aporte terapéutico	No autorizado
57	L01XC13	Pertuzumab	Líquido parenteral	420 mg/14 mL	1) Tratamiento de cáncer de mama metastásico HER2 positivo 2) Tratamiento de cáncer de mama HER2 positivo, recidivante, irresecable o metastásico sin tratamiento previo de quimioterapia ni terapia anti-HER2	Califica con 1. No se considera un aporte terapéutico frente a las alternativas existentes en el CNMB vigente.	No autorizado
58	L04AX06	Pomalidomida	Sólido oral	4 mg	1) Tratamiento de pacientes adultos con mieloma múltiple (MM) resistente al tratamiento o recidivante que hayan recibido al menos dos tratamientos previos, incluyendo Lenalidomida y Bortezomib, y que hayan experimentado una progresión de la enfermedad en el último tratamiento. 2) Segunda línea de tratamiento, para pacientes con cáncer de colon metastásico K-RAS nomutado, que han recibido primera línea con quimioterapia basada en fluoropirimidinas.	Califica con 1. No se considera un aporte terapéutico frente a las alternativas existentes en el CNMB vigente.	No autorizado
59	N04BC05	Pramipexol	Sólido oral	1,5 mg 3 mg	Tratamiento de parkinson idiopática	Califica con 1. No se considera un aporte terapéutico frente a las alternativas existentes en el CNMB vigente.	No autorizado
60	S01LA04	Ranibizumab	Líquido parenteral	10 mg/L	Tratamiento de edema macular relacionado a la edad tipo húmeda, edema macular diabético clínicamente significativo, edema macular post oclusión de vena retiniana, neo vascularización coroidea post miopía patológica	Califica con 1. No se considera un aporte terapéutico frente a las alternativas existentes en el CNMB vigente.	No autorizado
61	L01XE21	Regorafenib	Sólido oral	40 mg	Tratamiento de pacientes con cáncer colorectal metastásico (mCCR) que han sido tratados previamente con quimioterapia basada en fluoropirimidina, terapia anti-VEGF y, si presentan el gen KRAS de tipo silvestre o no mutado, una terapia anti-EGFR, o no son considerados candidatos para dichas terapias	Califica con 1. No se considera un aporte terapéutico frente a las alternativas existentes en el CNMB vigente.	No Autorizado
62	N07XX02	Riluzol	Sólido oral	50 mg	Tratamiento de Esclerosis Lateral Amiotrófica	Califica con 1. No se considera un aporte terapéutico frente a las alternativas existentes en el CNMB vigente.	No autorizado
63	B01AF01	Rivaroxaban	Sólido oral	20 mg	1) Prevención de accidente cerebrovascular (ACV) y de embolia sistémica en pacientes con fibrilación auricular (FA) no valvular 2) Tratamiento y prevención de tromboembolismo venoso profundo - TVP 3) Prevención de tromboembolismo Central y Sistémico en pacientes con Fibrilación auricular	Califica con 1. No se considera un aporte terapéutico frente a las alternativas existentes en el CNMB vigente.	No autorizado
64	N06DA03	Rivastigmina	Parche transdérmico	9 mg 18 mg	Enfermedad de Alzheimer leve o moderada	Califica con 1. No se considera un aporte terapéutico frente a las alternativas existentes en el CNMB vigente.	No autorizado
65	L01XE18	Ruxolitinib	Sólido oral	5 mg 15 mg 20 mg	Manejo de esplenomegalia, síntomas constitucionales, mejorar la sobrevida global, calidad de vida y evitar la progresión a leucemia mieloide aguda de todos los pacientes con diagnóstico de mielofibrosis en cualquier escala de riesgo IPSS.	Califica con 1. No se considera un aporte terapéutico frente a las alternativas existentes en el CNMB vigente.	No autorizado
66	A07FA02	Saccharomyces Boulardii	Sólido oral	200 mg	Tratamiento y prevención de varios tipos de diarreas: infecciosas como la diarrea por rotavirus en los niños, la diarrea causada por invasión gastrointestinal (GI) de flora resistente, la diarrea del viajero, diarrea asociada con sonda de alimentación, diarrea causada por el uso de antibióticos, enfermedad de Lyme, síndrome de intestino corto, síndrome de enfermedad inflamatoria intestinal, problemas de digestión general, síndrome de intestino irritable (IBS).	Califica con 0. No valorable por información insuficiente no concluyente frente a comparadores adecuados lo que no permite identificar el grado de aporte terapéutico	No autorizado

67	G04BE03	Sildenafil	Líquido parenteral	10 mg	Tratamiento de hipertensión Arterial Pulmonar - HAP	Califica con 1. No se considera un aporte terapéutico frente a las alternativas existentes en el CNMB vigente.	No autorizado
68	B05BA	Solución para nutrición parenteral	Líquido parenteral	Aminoácidos 10% Emulsión lipídica y glucosa 42%	Nutrición parenteral en pacientes adultos cuando la nutrición oral o enteral es imposible, insuficiente o está contraindicada	Califica con 1. No se considera un aporte terapéutico frente a las alternativas existentes en el CNMB vigente.	No Autorizado
69	L01XE05	Sorafenib	Sólido oral	200 mg 400 mg	1) Tratamiento de carcinoma Hepatocelular avanzado 2) Tratamiento de cáncer de tiroides diferenciado variante celular papilar, folicular y células de Hurthle, en progresión, localmente avanzado o metastásico resistente al tratamiento con yodo radioactivo.	Califica con 1. No se considera un aporte terapéutico frente a las alternativas existentes en el CNMB vigente.	No autorizado
70	L04AA29	Tofacitinib	Sólido oral	5 mg 10 mg	Tratamiento de pacientes adultos con artritis reumatoidea de moderada a gravemente activa que hayan tenido una respuesta inadecuada a uno o más fármacos antirreumáticos modificadores de la enfermedad	Califica con 1. No se considera un aporte terapéutico frente a las alternativas existentes en el CNMB vigente.	No Autorizado
71	G04BD07	Tolterodina	Sólido oral	4 mg	Hiperactividad vesical con síntomas de urgencia, frecuencia urinaria, poliaquiuria o incontinencia de urgencia	Califica con 1. No se considera un aporte terapéutico frente a las alternativas existentes en el CNMB vigente.	No autorizado
72	N03AX11	Topiramato	Sólido oral	25 mg, 50 mg, 100 mg	Tratamiento de pacientes en monoterapia y tratamiento adjunto de crisis tónica-clónicas generalizadas, crisis parciales con generalización secundaria o sin ella. Tratamiento adjunto de las convulsiones asociadas al síndrome de Lennox-Gastaut. Espasmos infantiles (Síndrome de West).	Califica con 1. No se considera un aporte terapéutico frente a las alternativas existentes en el CNMB vigente.	No Autorizado.
73	L01XX17	Topotecán	Líquido parenteral	4 mg	Tratamiento de retinoblastoma bilateral	Califica con 0. No valorable por información insuficiente no concluyente frente a comparadores adecuados lo que no permite identificar el grado de aporte terapéutico	No autorizado
74	L01XC14	Trastuzumab emtansina	Líquido parenteral	160mg/8mL	Cáncer de mama localmente avanzado e irresecable o metastásico con HER 2+ que recibieron Trastuzumab y un taxano, por separado o en combinación previamente	Califica con 1. No se considera un aporte terapéutico frente a las alternativas existentes en el CNMB vigente.	No Autorizado.
75	C01EB15	Trimetazidina	Sólido oral	35 mg	Terapia coadyuvante en el tratamiento de la coronariopatía estable	Califica con 0. No valorable por información insuficiente no concluyente frente a comparadores adecuados lo que no permite identificar el grado de aporte terapéutico	No autorizado
76	L02AE04	Triptorelina	Sólido parenteral	3,75 mg 11,25 mg	1) Tratamiento de carcinoma de próstata metastásico en primera línea como terapia de bloqueo androgénico 2) Tratamiento de carcinoma de próstata localmente avanzado de moderado y alto riesgo neoadyuvante en curso de 2 a 3 años	Califica con 1. No se considera un aporte terapéutico frente a las alternativas existentes en el CNMB vigente.	No autorizado
77	L01XE15	Vemurafenib	Sólido oral	240 mg	Melanoma metastásico o irresecable que son portadores de mutación BRAF	Califica con 1. No se considera un aporte terapéutico frente a las alternativas existentes en el CNMB vigente.	No autorizado
78	A10BH02	Vildagliptina	Sólido oral	50 mg	Tratamiento de diabetes mellitus tipo II	Califica con 1. No se considera un aporte terapéutico frente a las alternativas existentes en el CNMB vigente.	No autorizado
79	L01XX43	Vismodegib	Sólido oral	150 mg	Carcinoma de células basales localmente avanzado o metastásico	Califica con 1. No se considera un aporte terapéutico frente a las alternativas existentes en el CNMB vigente.	No autorizado
80	L01XX38	Vorinostat	Sólido oral	100 mg	Tratamiento de pacientes con linfoma cutáneo de células T, quienes tienen una enfermedad progresiva, persistente o recurrente subsiguiente al uso previo de terapias sistémicas.	Califica con 0. No valorable por información insuficiente no concluyente frente a comparadores adecuados lo que no permite identificar el grado de aporte terapéutico	No autorizado

Elaborado por:	Analista de la Gestión Interna de Políticas de la DNMDM	Fecha de actualización
		11/04/2018