



**COMISIÓN DEL COMPENDIO NACIONAL DE INSUMOS PARA LA SALUD
COMITÉ TÉCNICO ESPECÍFICO DE MEDICAMENTOS ALOPÁTICOS, HOMEOPÁTICOS Y
HERBOLARIOS**

PROYECTO DE EXCLUSIÓN

El proyecto de actualización de exclusión se colocará en la página de internet del Consejo, a efecto de que las instituciones públicas prestadoras de servicios de salud, puedan emitir sus observaciones y opiniones por escrito o medio electrónico sobre su contenido dentro del plazo de 20 días hábiles; lo anterior conforme a lo establecido en el artículo 30 de las Normas de Organización y Funcionamiento de la Comisión del Compendio Nacional de Insumos para la Salud.

Los interesados podrán consultar el presente proyecto, que permanecerá en la página electrónica del Consejo de Salubridad General, del **25 de agosto al 22 de septiembre de 2025**; y presentar sus observaciones u opiniones por escrito o medio electrónico (ccnis@csg.gob.mx), con el sustento técnico correspondiente, del **25 de agosto al 22 de septiembre de 2025**, dirigiéndolas a la **Persona titular del Secretariado Técnico de la Comisión del Compendio Nacional de Insumos para la Salud**.

Nota: La entrega de opiniones y observaciones por escrito se puede realizar en Oficialía de Partes del Consejo de Salubridad General en el tercer piso de las instalaciones ubicadas en Homero 213, Col. Chapultepec Morales, CDMX, en días hábiles en un horario de 09:00 a 15:00 horas.





EXCLUSIONES

Se excluyen de la categoría de Medicamentos del Grupo N° 1: Analgesia, Grupo N° 2: Anestesia y del Grupo N° 23: Cuidados Paliativos del Compendio Nacional de Insumos para la Salud, publicado en el Diario Oficial de la Federación el 26 de abril de 2025, la clave **040.000.2653.00** del insumo **BIPERIDENO**; la clave **040.000.2100.01** del insumo **BUPRENORFINA**; la clave **010.000.4031.00** del insumo **CAPSAICINA**; la clave **010.000.2175.00** del insumo **CLORANFENICOL-SULFACETAMIDA SÓDICA (ACCESO)**; las claves **010.000.0247.00**, **010.000.7035.00**, **010.000.7035.01** y **010.000.7035.02** del insumo **DEXMEDETOMIDINA**; la clave **040.000.0107.00** del insumo **DEXTROPROPOXIFENO**; la clave **040.000.3216.00** del insumo **DIAZEPAM**; la clave **040.000.2107.01** del insumo **EFEDRINA**; la clave **040.000.7028.00** del insumo **FENTANILO**; las claves **040.000.0206.00** y **040.000.0206.01** del insumo **FLUNITRAZEPAM**; la clave **040.000.2113.00** del insumo **HIDROMORFONA**; las claves **010.000.5940.01**, **010.000.5942.01**, **010.000.5942.03**, **010.000.7192.00** y **010.000.7193.00** del insumo **IBUPROFENO**; las claves **040.000.0226.01** y **040.000.0226.02** del insumo **KETAMINA**; las claves **040.000.2109.00**, **040.000.2108.01**, **040.000.4057.01** y **040.000.4060.01** del insumo **MIDAZOLAM**; las claves **040.000.2104.00**, **040.000.2104.02**, **040.000.2105.00** y **040.000.2105.02** del insumo **MORFINA**; la clave **040.000.0132.00** del insumo **NALBUFINA**; la clave **010.000.2110.00** del insumo **NEOSTIGMINA**; las claves **040.000.4032.01** y **040.000.4033.01** del insumo **OXICODONA**; las claves **010.000.0514.01** y **010.000.0514.02** del insumo **PARACETAMOL**; las claves **010.000.1234.00** y **010.000.1234.01** del insumo **RANITIDINA**; la clave **010.000.0254.01** del insumo **VECURONIO**.

(se muestra en negritas y tachado el contenido que se propone excluir)

Grupo N° 23: Cuidados Paliativos

BIPERIDENO

| Clave | Descripción | Indicaciones | Vía de administración y Dosis |
|-----------------|---|---|--|
| 040.000.2652.00 | <p>TABLETA</p> <p>Cada tableta contiene: Clorhidrato de biperideno 2 mg.</p> <p>Envase con 50 tabletas.</p> | <p>Parkinsonismo.</p> <p>Cinetosis.</p> | <p>Oral.</p> <p>Adultos: 1 mg cada 12 horas. Aumentar la dosis de acuerdo a la respuesta terapéutica, hasta un máximo de 4 mg cada 8 horas. Dosis máxima 12 mg/ día.</p> |
| 040.000.2653.00 | <p>SOLUCIÓN INYECTABLE</p> <p>Cada ampollita contiene: Lactato de biperideno 5 mg.</p> <p>Envase con 5 ampollitas de 1 mL.</p> | | <p>Intramuscular o intravenosa.</p> <p>Adultos: 2 mg cada 6 horas.</p> <p>Niños: Intramuscular: 40 µg/ kg de peso corporal/ día, dividida cada 6 horas.</p> |





Generalidades

Disminuye la actividad colinérgica central, favoreciendo el balance colinérgico-dopaminérgico en el sistema nervioso central.

Riesgo en el Embarazo C

Efectos adversos

Estreñimiento, boca seca, retención urinaria, visión borrosa, inquietud, irritabilidad e hipotensión ortostática.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco. Glaucoma, epilepsia, arritmias cardíacas, hipertrofia prostática.

Interacciones

Aumentan los efectos anticolinérgicos muscarínicos con antipsicóticos, antidepresivos y atropina.

Grupo N° 23: Cuidados Paliativos
BUPRENORFINA

| Clave | Descripción | Indicaciones | Vía de administración y Dosis |
|---|--|--|---|
| 040.000.2100.00 040.000.2100.01 | <p>TABLETA SUBLINGUAL</p> <p>Cada tableta sublingual contiene: Clorhidrato de buprenorfina equivalente a 0.2 mg de buprenorfina.</p> <p>Envase con 10 tabletas. Envase con 20 tabletas.</p> | <p>Dolor de intensidad moderada a severa secundario a:</p> <p>Infarto agudo del miocardio.</p> <p>Neoplasias.</p> <p>Enfermedad terminal.</p> | <p>Sublingual.</p> <p>Adultos: 0.2 a 0.4 mg cada 6 a 8 hrs.</p> <p>Niños: 3 a 6 mcg/kg de peso cada 6 a 8 horas.</p> |
| 040.000.4026.00 | <p>SOLUCIÓN INYECTABLE</p> <p>Cada ampolleta o frasco ampula contiene: Clorhidrato de buprenorfina equivalente a 0.3 mg de buprenorfina.</p> <p>Envase con 6 ampolletas o frascos ámpula con 1 mL.</p> | <p>Traumatismos.</p> | <p>Intramuscular o intravenosa.</p> <p>Adultos: 0.3 a 0.6 mg/día, fraccionar dosis cada 6 horas. Dosis máxima de 0.9 mg/día.</p> |
| 040.000.2098.00 | <p>PARCHE</p> <p>Cada parche contiene: Buprenorfina 20 mg.</p> <p>Envase con 4 parches.</p> | <p>Dolor crónico de intensidad moderada a severa secundario a:</p> <p>Neoplasias.</p> <p>Enfermedad terminal.</p> <p>Traumatismos.</p> <p>Dolor neuropático.</p> | <p>Transdérmica.</p> <p>Adultos: La dosis debe regularse y ajustarse individualmente evaluando la intensidad del dolor.</p> <p>Dosis inicial de 17.5 a 35 µg/hora de buprenorfina Velocidad de liberación 35 µg/hora de buprenorfina.</p> |
| 040.000.2097.00 | <p>PARCHE</p> <p>Cada parche contiene: Buprenorfina 30 mg.</p> <p>Envase con 4 parches.</p> | | <p>Transdérmica.</p> <p>Adultos: La dosis debe regularse y ajustarse individualmente</p> |





| | | | |
|-----------------|---|--|--|
| | | | evaluando la intensidad del dolor. Velocidad de liberación 52.5 µg/hora de buprenorfina. |
| 040.000.6038.00 | <p>PARCHE</p> <p>Cada parche contiene: Buprenorfina 5 mg.</p> <p>Envase con 4 parches. Velocidad nominal de liberación: 5µg/h (a través de un periodo de 7 días).</p> | Dolor crónico no oncológico de intensidad moderada, cuando el tratamiento con paracetamol y/o AINES es ineficaz o está contraindicado. | <p>Transdérmica.</p> <p>Adultos:</p> <p>La dosis debe evaluarse individualmente evaluando la intensidad del dolor y la respuesta analgésica del paciente.</p> <p>Dosis inicial: un parche de 5 mg (5 µg/h) durante 7 días.</p> <p>No aplicar más de dos parches a la vez independientemente de la concentración, ni incrementar la dosis en intervalos menores a 3 días.</p> |
| 040.000.6039.00 | <p>PARCHE</p> <p>Cada parche contiene: Buprenorfina 10 mg.</p> <p>Envase con 4 parches. Velocidad nominal de liberación: 10µg/h (a través de un periodo de 7 días).</p> | | |

Generalidades

Analgésico de acción central. Actúa como agonista parcial del receptor opioide-µ y antagonista del receptor opioide-k. Dependiendo del modelo de dolor y la vía de administración es 25 a 100 veces más potente que la morfina.

Riesgo en el Embarazo

X

Efectos adversos

Sedación, mareo, cefalea, miosis, náusea, sudoración y depresión respiratoria.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco, hipertensión intracraneal, daño hepático o renal, depresión del sistema nervioso central e hipertrofia prostática.
Precauciones: En intoxicación aguda por alcohol, síndrome convulsivo, traumatismo cráneo encefálico, estado de choque y alteración de la conciencia de origen a determinar.

Interacciones

Con alcohol y antidepresivos tricíclicos, aumentan sus efectos depresivos. Con inhibidores de la MAO, ponen en riesgo la vida por alteración en la función del sistema nervioso central, función respiratoria y cardiovascular. Con otros opiáceos, anestésicos, hipnóticos, sedantes, antidepresivos, neurolépticos y en general con medicamentos que deprimen el sistema nervioso central, los efectos se potencian. La eficacia de la buprenorfina puede intensificarse (inhibidores) o debilitarse (inductores). del CYP 3A4.

Grupo Nº 1: Analgesia

Grupo Nº 23: Cuidados Paliativos

CAPSAICINA

| Clave | Descripción | Indicaciones | Vía de administración y Dosis |
|-----------------|---|--|---|
| 040.000.4031.00 | <p>CREMA</p> <p>Cada 100 gramo contiene: Extracto de oleoresina del <i>Capsicum annuum</i> equivalente a 0.035 g de capsaicina.</p> <p>Envase con 40 g.</p> | <p>Dolor de leve a moderada intensidad en:</p> <p>Artritis reumatoide. Artrosis. Neuralgia post-herpética. Neuropatía diabética. Miembro fantasma.</p> | <p>Cutánea.</p> <p>Adultos y mayores de 12 años:</p> <p>Administrar de acuerdo al caso y a juicio del especialista.</p> |

Generalidades





Analgésico de acción local que ejerce una acción desensibilizadora selectiva, por la supresión de la actividad de las fibras sensoriales del tipo C y eliminando la sustancia P de las terminales nerviosas.

Riesgo en el Embarazo

B

Efectos adversos

Eritema, ardor en el sitio de aplicación que disminuye de intensidad con su aplicación en los primeros días de tratamiento.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco, en la piel herida o irritada y en mucosas.

Precauciones: Aplicar sobre la zona afectada sin frotar. No aplicar simultáneamente con otro medicamento tópico en la misma área.

Interacciones

Ninguna de importancia clínica.

Grupo N° 23: Cuidados Paliativos

CLORANFENICOL-SULFACETAMIDA SÓDICA (Acceso)

| Clave | Descripción | Indicaciones | Vía de administración y Dosis |
|------------------------|--|--|---|
| 010.000.2175.00 | SUSPENSIÓN OFTÁLMICA Cada 100 mL contiene: Cloranfenicol levógiro 0.5 g Sulfacetamida sódica 10 g Envase con gotero integral con 5 mL. | Infecciones producidas por bacterias susceptibles. | Oftálmica. Adultos y niños: Una a dos gotas cada 4 a 6 horas, de acuerdo a cada caso. |

Generalidades

Inhibe la síntesis de proteínas al unirse a la subunidad ribosomal 50 S.

Riesgo en el Embarazo

C

Efectos adversos

Irritación local. Hipersensibilidad. Superinfecciones con su empleo prolongado.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad a los fármacos, no usar en padecimientos oculares de tipo micótico o fímicos. Recién nacidos.

Precauciones: No utilizar por más de 7 días.

Interacciones

Ninguna de importancia clínica.

Grupo N° 1: Analgesia

DEXMEDETOMIDINA

| Clave | Descripción | Indicaciones | Vía de administración y Dosis |
|--|--|-----------------------|---|
| 010.000.0247.00 010.000.0247.01 010.000.0247.02 | SOLUCIÓN INYECTABLE Cada frasco ampula contiene: Clorhidrato de dexmedetomidina 200 µg. Envase con 1 frasco ampula. Envase con 5 frascos ampula. Envase con 25 frascos ampula. | Dolor postoperatorio. | Infusión intravenosa continua. Adultos: Inicial: 1.0 µg/kg de peso corporal durante 10 minutos. Mantenimiento: 0.2 a 0.7 µg/kg de peso corporal; la velocidad deberá ajustarse de acuerdo con la respuesta clínica. Administrar diluido en solución intravenosa envasadas en frascos de vidrio. |





| | | | |
|-----------------|---|--|--|
| | SOLUCIÓN INYECTABLE | | |
| | <i>Cada frasco-ampula contiene: Clorhidrato de dexmedetomidina 100 µg/ML Solución diluida para perfusión.</i> | | |
| 010.000.7035.00 | <i>Envase con 1 frasco-ampula.</i> | | |
| 010.000.7035.01 | <i>Envase con 5 Ampolletas de 2 mL.</i> | | |
| 010.000.7035.02 | <i>Envase con 25 Ampolleta de 2 mL.</i> | | |

Generalidades

Es un agonista del receptor adrenérgico α_2 de neuronas presinápticas y postsinápticas de la medula espinal y locus ceruleus, que proporciona sedación y analgesia, sin depresión respiratoria.

Riesgo en el Embarazo

D

Efectos adversos

Hipotensión, hipertensión, bradicardia, náusea e hipoxia.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco.
Precauciones: Insuficiencia hepática.

Interacciones

Aumenta los efectos anestésicos, sedantes, hipnóticos y opioides de sevoflurano, isoflurano, propofol, alfentanilo y midazolam.

Grupo N° 23: Cuidados Paliativos
DEXMEDETOMIDINA

| Clave | Descripción | Indicaciones | Vía de administración y Dosis |
|-----------------|--|-----------------------|--|
| | SOLUCIÓN INYECTABLE | Dolor postoperatorio. | Infusión intravenosa continua. |
| | Cada frasco ampula contiene: Clorhidrato de dexmedetomidina 200 µg. | | Adultos: Inicial: 1.0 µg/kg de peso corporal durante 10 minutos. Mantenimiento: 0.2 a 0.7 µg/kg de peso corporal; la velocidad deberá ajustarse de acuerdo con la respuesta clínica. |
| 010.000.0247.00 | Envase con 1 frasco ampula. | | Administrar diluido en solución intravenosa envasadas en frascos de vidrio. |
| 010.000.0247.01 | Envase con 5 frascos ampula. | | |
| 010.000.0247.02 | Envase con 25 frascos ampula. | | |

Generalidades

Es un agonista del receptor adrenérgico α_2 de neuronas presinápticas y postsinápticas de la medula espinal y locus ceruleus, que proporciona sedación y analgesia, sin depresión respiratoria.

Riesgo en el Embarazo

D

Efectos adversos

Hipotensión, hipertensión, bradicardia, náusea e hipoxia.





Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco.
Precauciones: Insuficiencia hepática.

Interacciones

Aumenta los efectos anestésicos, sedantes, hipnóticos y opioides de sevoflurano, isoflurano, propofol, alfentanilo y midazolam.

Grupo N° 1: Analgesia
DEXTROPROPOXIFENO

| Clave | Descripción | Indicaciones | Vía de administración y Dosis |
|------------------------|---|------------------------|--|
| 040.000.0107.00 | CÁPSULA O COMPRIMIDO Cada cápsula o comprimido contiene: Clorhidrato de dextropropoxifeno 65 mg. Envase con 20 cápsulas o comprimidos. | Dolor leve a moderado. | Oral. Adultos: 65 mg cada 6 a 8 horas, dosis máxima diaria 390 mg. |

Generalidades

Agonista opioide que disminuye la percepción del dolor y la respuesta emocional al mismo.

Riesgo en el Embarazo

C

Efectos adversos

Sedación, mareo, cefalea, miosis, náusea, sudoración y depresión respiratoria.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco, hipertensión intracraneal, daño hepático o renal, depresión del sistema nervioso central, hipertrofia prostática y niños menores de 12 años.

Interacciones

Aumentan sus efectos depresivos con: alcohol y antidepresivos tricíclicos. Aumenta la concentración de: warfarina, carbamazepina, beta-bloqueadores y doxepina. Aumenta su concentración con ritonavir.

Grupo N° 23: Cuidados Paliativos
DIAZEPAM

| Clave | Descripción | Indicaciones | Vía de administración y Dosis |
|------------------------|--|--|--|
| 040.000.3216.00 | <i>SUSPENSIÓN ORAL</i> <i>Cada 5 mL contienen:</i> <i>Diazepam 2 mg.</i> <i>Envase con 60 mL.</i> | Síndrome de ansiedad generalizada. Síndrome convulsivo. Epilepsia. Espasmo muscular. Preanestesia. | <i>Oral.</i> <i>Adultos:</i> <i>5 a 10 mg al día, dosis dividida cada 12 ó 24 horas</i> <i>Dosis máxima 20 mg.</i> <i>Niños con peso mayor de 10 kg de peso corporal:</i> <i>0.1 mg/kg de peso corporal/ día.</i> |
| | SOLUCIÓN INYECTABLE | | Intramuscular o intravenosa. |





| | | |
|-----------------|--|---|
| 040.000.0202.00 | Cada ampollita contiene: Diazepam 10 mg. Envase con 50 ampollitas de 2 mL. | Adultos: 5 a 10 mg al día. Dosis máxima 20 mg. Niños con peso mayor de 10 kg de peso corporal: 0.1 mg por kg de peso corporal. Dosis única. |
|-----------------|--|---|

Generalidades

Benzodiazepina de duración prolongada que actúa principalmente sobre el sistema nervioso central, produciendo diversos grados de depresión, desde sedación hasta hipnosis.

Riesgo en el Embarazo D

Efectos adversos

Insuficiencia respiratoria, paro cardíaco, urticaria, náusea, vómito, excitación, alucinaciones, leucopenia, daño hepático, flebitis, trombosis venosa, dependencia.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco, glaucoma, miastenia gravis, niños menores de 10 kg de peso corporal, embarazo, estado de choque, uso de otros depresores del sistema nervioso central, ancianos y enfermos graves e insuficiencia renal.

Interacciones

Potencia el efecto de cumarínicos y antihipertensivos. La asociación con disulfiram o antidepresivos tricíclicos, potencia el efecto del diazepam.

Grupo Nº 2: Anestesia
EFEDRINA

| Clave | Descripción | Indicaciones | Vía de administración y Dosis |
|------------------------|---|--|---|
| 040.000.2107.00 | SOLUCIÓN INYECTABLE Cada ampollita contiene: Sulfato de efedrina 50 mg. Envase con 100 ampollitas con 2 mL. (25 mg/mL). | Hipotensión arterial. Broncoespasmo agudo durante la anestesia. | Intramuscular, intravenosa o subcutánea. Adultos: Broncoespasmo: 12.5 a 25 mg. Hipotensión: Intramuscular o subcutánea de 25 a 50 mg. Intravenosa lenta 10 a 25 mg. Dosis máxima: 150 mg/día. |
| 040.000.2107.01 | Envase con 100 ampollitas con 1 mL. (50 mg/mL). | | Niños: Intravenosa 100 mg/m ² de superficie corporal o subcutánea 3 mg/kg de peso corporal/día; fraccionar para cada 6 horas. Administrar diluido en soluciones intravenosas envasadas en frascos de vidrio. |

Generalidades

Broncodilatador con actividad adrenérgica sobre receptores α y β y liberación de noradrenalina desde los sitios de almacenamiento.





Riesgo en el Embarazo

C

Efectos adversos

Insomnio, delirio, euforia, nerviosismo, taquicardia, hipertensión arterial sistémica, retención urinaria y disuria.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco, enfermedad vascular coronaria, arritmias cardíacas, aterosclerosis cerebral, glaucoma y porfiria.

Interacciones

Con antidepresivos se puede producir hipertensión arterial sistémica. Con digitálicos y anestésicos halogenados se incrementa el riesgo de arritmias ventriculares. Con antihipertensivos disminuye su efecto.

Grupo Nº 1: Analgesia

FENTANILO

| Clave | Descripción | Indicaciones | Vía de administración y Dosis |
|-----------------|---|---|---|
| 040.000.4027.00 | <p>PARCHE</p> <p>Cada parche contiene: Fentanilo 4.2 mg.</p> <p>Envase con 5 parches.</p> | <p>Dolor crónico.</p> <p>Síndrome doloroso.</p> <p>Dolor intratable que requiera de analgesia opioide.</p> | <p>Transdérmica.</p> <p>Adultos:</p> <p>4.2 mg cada 72 horas. Dosis máxima 10 mg.</p> <p>Requiere receta de narcóticos.</p> |
| 040.000.6188.00 | <p>TABLETA BUCAL EFERVESCENTE</p> <p>Cada tableta contiene: Citrato de Fentanilo 0.157 mg equivalente a 0.100 mg Fentanilo</p> <p>Envase con 28 tabletas</p> | <p>Tratamiento del dolor irruptivo (DI) en pacientes adultos con cáncer que ya reciben tratamiento de mantenimiento con opioides para el dolor crónico asociado a cáncer.</p> | <p>Bucal</p> <p>La vía de administración sublingual se puede considerar como optativa. Los pacientes deben ser titulados a la dosis de Fentanilo tableta bucal que provea una adecuada analgesia, con tolerabilidad de los eventos adversos:</p> <p>La dosis inicial es siempre de 100mcg.</p> <p>La dosis máxima por episodio de dolor irruptivo son 800mcg.</p> |
| 040.000.6189.00 | <p>TABLETA BUCAL EFERVESCENTE</p> <p>Bucal</p> <p>Cada tableta contiene: Citrato de Fentanilo 0.314 mg equivalente a 0.200 mg Fentanilo</p> <p>Envase con 28 tabletas</p> | | <p>Cuando el episodio de dolor irruptivo no se alivie a los 30 minutos, los pacientes pueden tomar solamente una tableta con la misma dosis para ese episodio. Es decir deberán tomar un máximo de dos dosis de fentanilo para cada episodio de dolor irruptivo.</p> <p>Titular la dosis usando múltiplos de tabletas de 200mcg para dosis superiores a 400mcg (600mcg y 800 mcg)</p> |
| 040.000.6190.00 | <p>TABLETA BUCAL EFERVESCENTE</p> <p>Bucal</p> <p>Cada tableta contiene: Citrato de Fentanilo 0.628 mg equivalente a 0.400 mg Fentanilo</p> <p>Envase con 28 tabletas</p> | | <p>Los pacientes deben esperar como mínimo 4 horas antes de tratar otro episodio de dolor irruptivo con fentanilo tableta bucal.</p> |
| | <p>TABLETA BUCAL EFERVESCENTE</p> <p>Bucal</p> <p>Cada tableta contiene: Citrato de Fentanilo 0.943 mg equivalente a 0.600 mg</p> | | |





| | | | |
|-----------------|---|--|---|
| 040.000.6191.00 | Fentanilo Envase con 28 tabletas | | |
| | TABLETA BUCAL EFERVESCENTE Bucal Cada tableta contiene: Citrato de Fentanilo 1.257 mg equivalente a 0.800 mg Fentanilo | | |
| 040.000.6192.00 | Envase con 28 tabletas | | |
| 040.000.7028.00 | SOLUCIÓN INYECTABLE Cada ampolleta o frasco ámpula contiene: Citrato de fentanilo Solución inyectable 0.05 mg/mL, 1 mL de solución contiene 0.0785 mg de Citrato de fentanilo. Equivalente a 0.005 mg de Fentanilo. Envase con 1 ámpula con 10 mL. | Anestesia general o local. Dolor de moderada intensidad durante la cirugía. | Intravenosa. Adultos: 0.05 a 0.15 mg/kg de peso corporal. Niños: Dosis inicial: 10 a 20 µg/kg de peso corporal. Dosis de mantenimiento a juicio del especialista. Administrar diluido en soluciones intravenosas envasadas en frascos de vidrio. |

Generalidades

Agonista opioide que actúa principalmente sobre receptores μ y κ . Produce un estado de analgesia profunda e inconsciencia. Es 50 a 100 veces más potente que la morfina.

Riesgo en el Embarazo

C

Efectos adversos

Depresión respiratoria, sedación, náusea, vómito, rigidez muscular, euforia, broncoconstricción, hipotensión arterial ortostática, constipación, cefalea, confusión, alucinaciones, miosis, bradicardia, convulsiones y prurito.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fentanilo y a opioides, tratamiento con inhibidores de la monoaminooxidasa, traumatismo craneoencefálico, hipertensión intracraneal y disfunción respiratoria, arritmias cardíacas, psicosis e hipotiroidismo. Precauciones: Niños menores de 12 años.

Interacciones

Asociado a benzodiazepinas produce depresión respiratoria. Inhibidores de la mono amino oxidasa potencian los efectos del fentanilo. Incrementa su concentración con ritonavir.

Grupo Nº 2: Anestesia
FLUNITRAZEPAM

| Clave | Descripción | Indicaciones | Vía de administración y Dosis |
|-----------------|--|--|--|
| 040.000.0206.00 | SOLUCIÓN INYECTABLE Cada ampolleta contiene: Flunitrazepam 2 mg. Envase con 3 ampolletas y 3 ampolletas con diluyente. | Inducción anestésica. Sedación. | Intramuscular o intravenosa. Adultos mayores: 10 a 20 µg/kg de peso corporal. Adultos: 15 a 30 µg/kg de peso corporal. |





| | | | |
|-----------------|---|--|--|
| 040.000.0206.01 | Envase con 5 ampolletas y 5 ampolletas con diluyente. | | <p>Niños: Recién nacidos 70 µg/kg.</p> <p>Menores de 2 años: 70 a 80 µg/kg de peso corporal. De 2 a 6 años: 80 a 100 µg/kg de peso corporal. De 6 a 12 años: 40 a 50 µg/kg de peso corporal.</p> <p>Administrar diluido en soluciones intravenosas envasadas en frascos de vidrio.</p> |
|-----------------|---|--|--|

Generalidades

Benzodiazepina que produce todos los grados de depresión del sistema nervioso central. Su mecanismo de acción se debe a la estimulación de los receptores gabaérgicos.

Riesgo en el Embarazo

X

Efectos adversos

Somnolencia, visión borrosa, mareo, parestesias, náusea, vómito e hipotensión arterial.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad a benzodiazepinas, miastenia gravis. Insuficiencias respiratoria, cardíaca, hepática y renal. Durante el embarazo y la lactancia.

Interacciones

Sinergismo con los derivados morfínicos. Depresión excesiva del sistema nervioso central con alcohol u otros depresores del sistema nervioso central.

Grupo N° 1: Analgesia

Grupo N° 23: Cuidados Paliativos

HIDROMORFONA

| Clave | Descripción | Indicaciones | Vía de administración y Dosis |
|-----------------|--|--|---|
| 040.000.2113.00 | <p>TABLETA</p> <p>Cada tableta contiene: Clorhidrato de hidromorfona 2 mg.</p> <p>Envase con 100 tabletas.</p> | <p>Dolor de moderado a severo por: Cirugía mayor. Cáncer. Quemaduras. Cólico renoureteral y biliar. Infarto agudo al miocardio. Pacientes politraumatizados.</p> | <p>Oral.</p> <p>Adultos: 2 mg a 4 mg cada 4 a 6 horas de acuerdo a la respuesta del paciente.</p> |

Generalidades

Agonista opiáceo narcótico que actúa inhibiendo selectivamente la liberación de neurotransmisores de las terminales nerviosas aferentes que producen los estímulos dolorosos.

Riesgo en el Embarazo

C

Efectos adversos

Depresión respiratoria, vómito, rigidez muscular, euforia, broncoconstricción, hipotensión arterial ortostática, miosis, bradicardia, confusión, mareos, ansiedad, somnolencia y convulsiones.

Contraindicaciones y Precauciones





Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco y a opioides, tratamiento con inhibidores de la monoaminooxidasa, traumatismo craneoencefálico, hipertensión intracraneal y disfunción respiratoria, arritmias cardíacas, psicosis e hipotiroidismo.

Precauciones: Niños menores de 12 años.

Interacciones

Asociado a benzodiazepinas y alcohol produce depresión respiratoria. Inhibidores de la monoaminooxidasa, antihipertensivos y diuréticos potencian sus efectos hipotensores, con anticolinérgico provoca distensión abdominal grave.

Grupo N° 1: Analgesia
IBUPROFENO

| Clave | Descripción | Indicaciones | Vía de administración y Dosis |
|---|---|--------------------------------------|--|
| 010.000.5940.00 010.000.5940.01 010.000.5940.02 010.000.5940.03 | TABLETA O CÁPSULA Cada tableta o cápsula contiene: Ibuprofeno 200 mg. Envase con 10 tabletas o cápsulas. Envase con 12 tabletas. Envase con 20 tabletas o cápsulas. Envase con 30 cápsulas. | Dolor de leve a moderado. Fiebre. | Oral. Adultos y niños mayores de 12 años. 200 a 400 mg cada 4 a 6 horas, dependiendo de la intensidad de los síntomas, sin sobrepasar 1200 mg al día. |
| 010.000.5941.00 010.000.5941.01 010.000.5941.02 010.000.5941.03 010.000.5941.04 | TABLETA O CÁPSULA Cada tableta o cápsula contiene: Ibuprofeno 400 mg. Envase con 10 tabletas o cápsulas. Envase con 12 tabletas. Envase con 20 cápsulas. Envase con 30 cápsulas. Envase con 36 tabletas. | | Oral. Adultos y niños mayores de 12 años. 400 mg cada 6 a 8 horas, dependiendo de la intensidad de los síntomas, sin sobrepasar 1200 mg al día. |
| 010.000.5942.00 010.000.5942.01 010.000.5942.02 010.000.5942.03 010.000.5942.04 | TABLETA O CÁPSULA Cada tableta o cápsula contiene: Ibuprofeno 600 mg. Envase con 10 cápsulas. Envase con 12 tabletas. Envase con 20 cápsulas. Envase con 24 tabletas. Envase con 30 tabletas o cápsulas. | | Oral. Adultos y niños mayores de 14 años. 600 mg cada 6 a 8 horas dependiendo de la intensidad del cuadro y de la respuesta al tratamiento. |
| 010.000.5943.00 | SUSPENSIÓN ORAL Cada 100 mL contienen: Ibuprofeno 2 g. Envase con 120 mL y medida dosificadora. | | Oral. Niños de 6 meses a 12 años de edad: De 5 a 10 mg/kg de peso corporal / dosis, dependiendo de la intensidad del dolor y fiebre administrado cada 6 u 8 horas. |
| | SUSPENSIÓN ORAL Cada mililitro contiene: Ibuprofeno 40 mg. | | |





| | | | |
|-----------------|--|--|--|
| 010.000.5944.00 | Envase con 15 mL con gotero calibrado, integrado o adjunto al envase que le sirve de tapa. | | |
|-----------------|--|--|--|

Generalidades

Es un fármaco inhibidor de prostaglandinas que logra mediante este mecanismo de acción controlar inflamación, dolor y fiebre, la acción antiprostaglandínica es a través de su inhibición de ciclooxigenasa responsable de la biosíntesis de las prostaglandinas.

Riesgo en el Embarazo

X

Efectos adversos

Epigastralgias, náuseas, mareos, pirosis, sensación de plenitud en tracto gastrointestinal, trombocitopenia, erupciones cutáneas, cefalea, visión borrosa, ambliopía tóxica, retención de líquidos.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco

Precauciones: Antecedentes de: colitis ulcerosa, enfermedad de Crohn; antecedentes de HTA y/o insuficiencia cardíaca; asma bronquial; trastornos hematopoyéticos, lupus eritematoso sistémico o enfermedad mixta del tejido conectivo. Riesgo de hemorragia gastrointestinal, úlcera o perforación es mayor cuando se utilizan dosis crecientes de AINE, en pacientes con antecedentes de úlcera y mayores de 65 años de edad. Valorar riesgo/beneficio en: HTA, ICC, enfermedad coronaria establecida, arteriopatía periférica y/o enfermedad cerebrovascular, porfiria intermitente aguda. En tratamiento de larga duración con factores de riesgo cardiovascular conocidos (HTA, hiperlipidemia, diabetes mellitus, fumadores). Control a sometidos a cirugía mayor. Control renal, hepático y hematológico. Riesgo de reacciones cutáneas al inicio del tratamiento. Utilizar dosis mínima eficaz durante el tiempo más corto posible para minimizar las reacciones adversas.

Interacciones

Reduce eficacia de: furosemida, diuréticos tiazídicos. Reduce efecto hipotensor de: β -bloqueantes, IECA. Reduce efecto de: mifepristona. Aumenta niveles plasmáticos de: digoxina, fenitoína y litio. Aumenta toxicidad de: metotrexato, hidantoínas, sulfamidas. Potencia lesiones gastrointestinales con: salicilatos, fenilbutazona, indometacina y otros AINE. Aumenta efecto de: hipoglucemiantes orales e insulina. Efecto aditivo en la inhibición plaquetaria con: ticlopidina. Aumenta riesgo de hematotoxicidad con: zidovudina. Potencia tiempo de sangrado de: anticoagulantes. Aumenta riesgo de nefrotoxicidad con: tacrolímús, ciclosporina. Riesgo aumentado de hemorragia y úlcera gastrointestinal con: corticosteroides, bifosfonatos o oxipentifilina, inhibidores selectivos de ciclooxigenasa-2.. Riesgo de hemorragia con: extractos de hierbas.

Grupo Nº 1: Analgesia

IBUPROFENO

| Clave | Descripción | Indicaciones | Vía de administración y dosis |
|------------------------|--|---|---|
| | SOLUCION INYECTABLE | Tratamiento sintomático breve del dolor moderado agudo y en el tratamiento sintomático a corto plazo de la fiebre | Intravenosa, inyectable |
| | Cada ampolleta contiene: Ibuprofeno 400 mg/100 mL | | Adultos |
| 010.000.7192.00 | Caja con 1 frasco | | cada 6 -8 h según la intensidad de la afección y la respuesta al tratamiento. |
| 010.000.7192.01 | Caja con 10 frascos | | |
| 010.000.7192.02 | Caja con 20 frascos | | |
| | Con instructivo anexo | | |





| | | | |
|------------------------|---|--|--|
| | SOLUCION INYECTABLE | | |
| | Cada ampolleta contiene: | | |
| | Ibuprofeno 600 mg/100 mL | | |
| 010.000.7193.00 | Caja con 1 frasco | | |
| 010.000.7193.01 | Caja con 10 frascos | | |
| 010.000.7193.02 | Caja con 20 frascos, Con instructivo anexo | | |

Generalidades

Antiinflamatorio no esteroideo que, en modelos convencionales de inflamación en experimentos con animales, ha demostrado ser eficaz, a través de la inhibición de la síntesis de prostaglandinas. En los seres humanos tiene un efecto antipirético, reduce el dolor y la hinchazón relacionadas con la inflamación. Inhibe de forma reversible la agregación plaquetaria inducida por el difosfato de adenosina (ADP) y el colágeno.

Riesgo en el Embarazo

B, D en tercer trimestre de embarazo

Reacciones adversas

Se observan con más frecuencia de naturaleza gastrointestinal.

Contraindicaciones y Precauciones

Hipersensibilidad al principio activo a otros AINE o a alguno de los excipientes de la fórmula.

Interacciones

No se han realizado estudios de interacción.

En ausencia de estudios de compatibilidad, este medicamento no debe mezclarse con otros medicamentos.

Grupo N° 2: Anestesia

KETAMINA

| Clave | Descripción | Indicaciones | Vía de administración y Dosis |
|------------------------|---|------------------------------------|---|
| | SOLUCIÓN INYECTABLE | Inducción de la anestesia general. | Intravenosa o intramuscular. |
| | Cada frasco ampula contiene: Clorhidrato de ketamina equivalente a 500 mg de ketamina. | | Adultos y niños: |
| 040.000.0226.00 | Envase con un frasco ampula de 10 mL. | | Intravenosa: 1 a 4.5 mg/ kg de peso corporal. Intramuscular: 5 a 10 mg/ kg de peso corporal. |
| 040.000.0226.01 | Envase con 17 frascos ampula de 10 mL | | |
| 040.000.0226.02 | Envase con 25 frascos ampula de 10 mL | | Administrar diluido en soluciones intravenosas envasadas en frascos de vidrio. |

Generalidades

Inhibe las vías de asociación en el cerebro produciendo bloqueo sensorial somático.





Riesgo en el Embarazo

C

Efectos adversos

Hipertensión arterial, nistagmus, movimientos tónicos y clónicos, movimientos atetósicos, sialorrea, diaforesis, alucinaciones y confusión.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco, glaucoma, cirugía intraocular, padecimientos neuropsiquiátricos, toxemia, hipertensión intracraneana, coartación de aorta, enfermedades cerebrovasculares e insuficiencia cardiaca.

Interacciones

Con hormonas tiroideas aumenta la hipertensión y la taquicardia. Con otros anestésicos generales aumenta su efecto depresor.

Grupo Nº 2: Anestesia

MIDAZOLAM

| Clave | Descripción | Indicaciones | Vía de administración y Dosis |
|---|--|--|--|
| 040.000.2108.00 040.000.2108.01 | SOLUCIÓN INYECTABLE Cada ampolleta contiene: Clorhidrato de midazolam equivalente a 5 mg de midazolam. o Midazolam 5 mg. Envase con 5 ampolletas con 5 mL. | Inducción anestésica. Sedación. | Intramuscular profunda o intravenosa. Adultos: Intramuscular: 70 a 80 µg/kg de peso corporal. Intravenosa: 35 µg/ kg de peso corporal una hora antes del procedimiento quirúrgico. Dosis total: 2.5 mg. |
| 040.000.4057.00 040.000.4057.01 | SOLUCIÓN INYECTABLE Cada ampolleta contiene: Clorhidrato de midazolam equivalente a 15 mg de midazolam. o Midazolam 15 mg. Envase con 5 ampolletas con 3 mL. | | Niños: Intramuscular profunda o intravenosa: Inducción: 150 a 200 µg/ kg de peso corporal, seguido de 50 µg/ kg de peso corporal, de acuerdo al grado de inducción deseado. |
| 040.000.4060.00 040.000.4060.01 | SOLUCIÓN INYECTABLE Cada ampolleta contiene Clorhidrato de midazolam equivalente a 50 mg de midazolam. o Midazolam 50 mg. Envase con 5 ampolletas con 10 mL. | | Administrar diluido en soluciones intravenosas envasadas en frascos de vidrio. |
| 040.000.2109.00 | TABLETA Cada tableta contiene: Maleato de midazolam equivalente a 7.5 mg de midazolam. Envase con 30 tabletas. | Insomnio. | Oral Adultos: 7.5 a 15 mg, antes de dormir. |





Generalidades

Benzodiazepina de duración corta que actúa principalmente sobre el sistema nervioso central, produciendo diversos grados de depresión. Favorece la actividad del sistema GABAérgico.

Riesgo en el Embarazo

D

Efectos adversos

Bradipnea, apnea, cefalea e hipotensión arterial.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad a las benzodiazepinas, miastenia gravis, glaucoma, estado de choque, coma e intoxicación alcohólica.

Precauciones: Su uso prolongado puede causar dependencia.

Interacciones

Con hipnóticos, ansiolíticos, antidepresivos, opioides, anestésicos y alcohol, aumenta la depresión del sistema nervioso central.

Grupo N° 1: Analgesia
MORFINA

| Clave | Descripción | Indicaciones | Vía de administración y Dosis |
|-----------------|---|---|---|
| 040.000.2099.00 | SOLUCIÓN INYECTABLE Cada ampolleta contiene: Sulfato de morfina Pentahidratada 2.5 mg. Envase con 5 ampolletas con 2.5 mL. | Dolor agudo o crónico de moderado a intenso ocasionado por: Cáncer (fase preterminal y terminal). Infarto agudo al miocardio. | Intravenosa, intramuscular o epidural. Adultos: 5 a 20 mg cada 4 horas, según la respuesta terapéutica. |
| 040.000.2102.00 | SOLUCIÓN INYECTABLE Cada ampolleta contiene: Sulfato de morfina pentahidratada 50 mg. Envase con 1 ampolleta con 2.0 mL. | En el control del dolor posquirúrgico en pacientes politraumatizados y en aquellos con quemaduras. | Epidural: 0.5 mg, seguido de 1-2 mg hasta 10 mg/día. Niños: 0.05-0.2 mg/kg cada 4 horas hasta 15 mg. |
| 040.000.2103.00 | SOLUCIÓN INYECTABLE Cada ampolleta contiene: Sulfato de morfina 10 mg. Envase con 5 ampolletas. | | Requiere receta de narcóticos. |
| 040.000.2104.00 | TABLETA O CÁPSULA DE LIBERACIÓN PROLONGADA Cada tableta o cápsula de liberación prolongada contiene: Sulfato de morfina 100 mg. Envase con 14 tabletas o cápsulas de liberación prolongada. | | Oral. Adultos: 30 a 60 mg cada 8 a 12 horas. |
| 040.000.2104.01 | Envase con 20 tabletas o cápsulas de liberación prolongada. | | |
| 040.000.2104.02 | Envase con 40 tabletas o cápsulas de liberación prolongada. | | |





| | | | |
|--|---|--|--|
| <p>040.000.2105.00</p> <p>040.000.2105.01</p> <p>040.000.2105.02</p> | <p>TABLETA O CÁPSULA DE LIBERACIÓN PROLONGADA</p> <p>Cada tableta o cápsula de liberación prolongada contiene: Sulfato de morfina 60 mg.</p> <p>Envase con 14 tabletas o cápsulas de liberación prolongada.</p> <p>Envase con 20 tabletas o cápsulas de liberación prolongada.</p> <p>Envase con 40 tabletas o cápsulas de liberación prolongada.</p> | | |
| <p>040.000.4029.00</p> | <p>TABLETA</p> <p>Cada tableta contiene: Sulfato de morfina pentahidratado equivalente a 30 mg de sulfato de morfina.</p> <p>Envase con 20 tabletas.</p> | | |

Generalidades

Agonista opioide de los receptores μ y κ . Su efecto analgésico se ha relacionado con la activación de los receptores μ supraespinales, y K a nivel de la médula espinal.

Riesgo en el Embarazo

B

Efectos adversos

Depresión respiratoria, náusea, vómito, urticaria, euforia, sedación, broncoconstricción, hipotensión arterial ortostática, miosis, bradicardia, convulsiones y adicción.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco, tratamiento con inhibidores de la monoaminooxidasa, traumatismo craneoencefálico, hipertensión intracraneal y disfunción respiratoria, arritmias cardíacas, psicosis, hipotiroidismo y cólico biliar.

Interacciones

Asociado a benzodiazepinas, cimetidina, fenotiazinas, hipnóticos, neurolépticos y el alcohol produce depresión respiratoria. Inhibidores de la monoaminooxidasa potencian los efectos de la morfina.

Grupo N° 1: Analgesia
NALBUFINA

| Clave | Descripción | Indicaciones | Vía de administración y Dosis |
|--|---|---|--|
| <p>040.000.0132.00</p> <p>040.000.0132.01</p> | <p>SOLUCIÓN INYECTABLE</p> <p>Cada ampolleta contiene: Clorhidrato de Nalbufina 10 mg.</p> <p>Envase con 3 ampolletas de 4 mL.</p> <p>Envase con 5 ampolletas de 1 mL.</p> | <p>Dolor de intensidad moderada a severa asociado a:</p> <p>Infarto agudo del miocardio.</p> <p>Procedimientos de exploración diagnóstica que puedan ser molestos o doloroso.</p> | <p>Intramuscular, intravenosa o subcutánea.</p> <p>Adultos:</p> <p>10 a 20 mg cada 4 a 6 horas.</p> <p>Dosis máxima: 160 mg/ día.</p> <p>Dosis máxima por aplicación: 20 mg.</p> |

Generalidades





Agonista-antagonista de los opiáceos que guarda relación química con la naloxona y con la oximorfona. Produce analgesia mediante su acción sobre los receptores opiáceos *kappa* y antagonismo de los receptores *mu*.

Riesgo en el Embarazo

B

Efectos adversos

Cefalea, sedación, náusea, vómito, estreñimiento, retención urinaria, sequedad de la boca, sudoración excesiva y depresión respiratoria.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco, hipertensión intracraneal, insuficiencia hepática y renal e inestabilidad emocional.

Interacciones

Con benzodiazepinas produce depresión respiratoria. Los inhibidores de la monoaminoxidasa potencian los efectos de la nalbufina.

Grupo N° 2: Anestesia

NEOSTIGMINA

| Clave | Descripción | Indicaciones | Vía de administración y Dosis |
|-----------------|---|---|--|
| 010.000.0291.00 | <p>SOLUCIÓN INYECTABLE</p> <p>Cada ampolleta contiene: Metilsulfato de neostigmina 0.5 mg.</p> <p>Envase con 6 ampolletas con 1 mL.</p> | <p>Intoxicación y efectos adversos de agentes bloqueadores neuromusculares no despolarizantes.</p> <p>Distensión abdominal.</p> <p>Atonía vesical postoperatoria.</p> | <p>Intramuscular o subcutánea.</p> <p>Adultos: 0.5 a 2.5 mg, hasta obtener la respuesta. Previamente administrar 0.6 a 1.2 mg de atropina.</p> <p>Niños: 0.07 a 0.08 mg/ kg de peso corporal, hasta obtener la respuesta. Previamente administrar 0.01 mg de atropina.</p> |
| 010.000.2110.00 | <p>TABLETA</p> <p>Cada tableta contiene: Bromuro de neostigmina 15 mg.</p> <p>Envase con 20 tabletas.</p> | | <p>Oral.</p> <p>Adultos: 15 a 30 mg cada 8 horas.</p> <p>Niños: 2 mg/kg de peso corporal /día, fraccionar cada 6 a 8 horas.</p> |

Generalidades

Inhibe la hidrólisis de la acetilcolina, al competir con ésta por la acetilcolinesterasa.

Riesgo en el Embarazo

C

Efectos adversos

Náusea, vómito, diarrea, calambres musculares, sialorrea, secreciones bronquiales, broncoespasmo, bradicardia, hipotensión arterial, fasciculaciones y debilidad.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco, obstrucción mecánica del intestino o vías urinarias.

Interacciones

Los medicamentos con actividad anticolinérgica aumentan sus efectos adversos.





Grupo N° 1: Analgesia
Grupo N° 23: Cuidados Paliativos
OXICODONA

| Clave | Descripción | Indicaciones | Vía de administración y Dosis |
|---|--|--|--|
| 040.000.4032.00 040.000.4032.01 | <p>TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA</p> <p>Cada tableta contiene: Clorhidrato de oxycodona 20 mg.</p> <p>Envase con 30 tabletas de liberación prolongada. Envase con 100 tabletas de liberación prolongada.</p> | <p>Dolor grave secundario a padecimientos:</p> <p>Osteoarticulares.</p> <p>Musculares crónicos.</p> <p>Cáncer.</p> | <p>Oral.</p> <p>Adultos:</p> <p>Tomar 10 a 20 mg cada 12 horas. Incrementar la dosis de acuerdo a la intensidad del dolor y a juicio del especialista.</p> |
| 040.000.4033.00 040.000.4033.01 | <p>TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA</p> <p>Cada tableta contiene: Clorhidrato de oxycodona 10 mg.</p> <p>Envase con 30 tabletas de liberación prolongada. Envase con 100 tabletas de liberación prolongada.</p> | | |
| 040.000.6040.00 | <p>TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA</p> <p>Cada tableta contiene: Clorhidrato de oxycodona 40 mg</p> <p>Envase con 30 tabletas de liberación prolongada.</p> | <p>Dolor grave secundario a padecimientos: osteoarticulares, musculares crónicos, cáncer.</p> | <p>Oral:</p> <p>Adultos Tomar 40 mg cada 12 horas. Incrementar la dosis de acuerdo a la intensidad del dolor y a juicio del especialista.</p> |

Generalidades

Agonista opioide, con acción pura sobre los receptores opioides κ , μ y δ del cerebro y de la médula espinal. El efecto terapéutico es principalmente analgésico, ansiolítico y sedante.

Riesgo en el Embarazo C

Efectos adversos

Depresión respiratoria, apnea, paro respiratorio, depresión circulatoria, hipotensión arterial, constipación, estreñimiento, náusea, vómito, somnolencia, vértigo, prurito, cefalea, ansiedad, choque y dependencia física.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco, depresión respiratoria, asma bronquial, hipercapnia, íleo paralítico, abdomen agudo, enfermedad hepática aguda. Sensibilidad conocida a oxycodona, morfina u otros opiáceos.
Precauciones: Embarazo y lactancia, trastornos convulsivos.

Interacciones

Potencian los efectos de las fenotiacinas, antidepresivos tricíclicos, anestésicos, hipnóticos, sedantes, alcohol, miorelajantes y antihipertensivos. Disminuye su efecto con: inhibidores de la monoaminooxidasa.





Grupo N° 1: Analgesia
PARACETAMOL

| Clave | Descripción | Indicaciones | Vía de administración y Dosis |
|---|---|---------------------------------|---|
| 010.000.0104.00 | TABLETA Cada tableta contiene: Paracetamol 500 mg. Envase con 10 tabletas. | Fiebre Dolor agudo o crónico | Oral. Adultos: 250-500 mg cada 4 ó 6 horas. |
| 010.000.0106.00 | SOLUCIÓN ORAL Cada mL contiene: Paracetamol 100 mg. Envase con 15 mL, gotero calibrado a 0.5 y 1 mL, integrado o adjunto al envase que sirve de tapa. | | Oral. Niños: De 10 a 30 mg/kg de peso corporal, cada 4 ó 6 horas. |
| 010.000.0105.00 | SUPOSITORIO Cada supositorio contiene: Paracetamol 300 mg. Envase con 3 supositorios. | | Rectal. Adultos: 300-600 mg cada 4 ó 6 horas. |
| 010.000.0514.00 010.000.0514.01 010.000.0514.02 | SUPOSITORIO Cada supositorio contiene: Paracetamol 100 mg. Envase con 3 supositorios. Envase con 6 supositorios. Envase con 10 supositorios. | | Niños: De 6 a 12 años: 300 mg cada 4 ó 6 horas. De 2 a 6 años: 100 mg cada 6 u 8 horas. Mayores de 6 meses a un año: 100 mg cada 12 horas. |

Generalidades

Inhibe la síntesis de prostaglandinas y actúa sobre el centro termorregulador en el hipotálamo.

Riesgo en el Embarazo

B

Efectos adversos

Reacciones de hipersensibilidad: erupción cutánea, neutropenia, pancitopenia, necrosis hepática, necrosis túbulorrenal e hipoglucemia.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco, disfunción hepática e insuficiencia renal grave.
Precauciones: No deben administrarse más de 5 dosis en 24 horas ni durante más de 5 días.

Interacciones

El riesgo de hepatotoxicidad al paracetamol aumenta en pacientes alcohólicos y en quienes ingieren medicamentos inductores del metabolismo como: fenobarbital, fenitoína y carbamazepina. El metamizol aumenta el efecto de anticoagulantes orales.

Grupo N° 23: Cuidados Paliativos
RANITIDINA

| Clave | Descripción | Indicaciones | Vía de administración y Dosis |
|-------|---|-------------------------------------|---|
| | SOLUCIÓN INYECTABLE Cada ampolleta contiene: | Úlcera gastroduodenal. Gastritis | Intramuscular o intravenosa lenta (5 a 10 minutos). |





| | | | |
|------------------------|--|--|-------------------------------------|
| | Clorhidrato de ranitidina equivalente a 50 mg de ranitidina. | Trastorno de hipersecreción como el Síndrome de Zollinger-Ellison. | Adultos: 50 mg cada 6 a 8 horas. |
| 010.000.1234.00 | Envase con 5 ampolletas de 2 mL. | | Niños: |
| 010.000.1234.01 | Envase con 5 ampolletas de 5 mL. | | 1 a 2 mg/kg /día, cada 8 horas. |

Generalidades

Inhibe por competencia la acción de la histamina (H₂) en los receptores de las células parietales, disminuyendo la secreción gástrica.

Riesgo en el Embarazo

B

Efectos adversos

Neutropenia, trombocitopenia, cefalea, malestar, mareos, confusión, bradicardia, náusea, estreñimiento, ictericia, exantema.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco y a otros antagonistas de los receptores H₂, cirrosis y encefalopatía hepática, Insuficiencia renal.

Interacciones

Los antiácidos interfieren con su absorción, Aumenta los niveles sanguíneos de la glipizida, procainamida, warfarina, metoprolol, nifedipino y fenilhidantoina; disminuye la absorción de ketoconazol.

Grupo N° 2: Anestesia
VECURONIO

| Clave | Descripción | Indicaciones | Vía de administración y Dosis |
|------------------------|--|--|--|
| | SOLUCIÓN INYECTABLE | Relajación neuromuscular durante procedimientos quirúrgicos. | Intravenosa. |
| | Cada frasco ampula con liofilizado contiene: Bromuro de vecuronio 4 mg. | | Adultos y niños mayores de 9 años: |
| | Envase con 50 frascos ampula y 50 ampolletas con 1 mL de diluyente (4 mg/mL). | | Inicial: 80 a 100 µg/kg de peso corporal. |
| 010.000.0254.00 | | | Mantenimiento: 10 a 15 µg/ kg de peso corporal, 25 a 40 minutos después de la dosis inicial. |
| 010.000.0254.01 | Envase con 10 frascos ampula y 10 ampolletas con 1 mL de diluyente (4 mg/mL). | | Administrar diluido en soluciones intravenosas envasadas en frascos de vidrio. |

Generalidades

Antagonista de los receptores colinérgicos. Evita la unión de la acetilcolina a los receptores de la placa muscular terminal, compitiendo por el sitio del receptor.

Riesgo en el Embarazo

C

Efectos adversos

Apnea prolongada, taquicardia transitoria, prurito y eritema.





Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco, a otros bromuros y taquicardia.

Interacciones

Con aminoglucósidos, anestésicos halogenados y quinidina se incrementan sus efectos. Los analgésicos opioides y el litio potencian el bloqueo neuromuscular.

