

SUBSECRETARIA NACIONAL DE GOBERNANZA DE LA SALUD PÚBLICA DIRECCIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS Y DISPOSITIVOS MÉDICOS

MEDICAMENTOS QUE NO CONSTAN EN EL CNMB VIGENTE AUTORIZADOS MEDIANTE ACUERDO MINISTERIAL 0158-A PERIODO 2017 - 2019



Esta autorización aplica a la Red Privada Complementaria en el marco de la prestación de servicios de salud a los pacientes derivados desde el o los establecimientos de salud de la Red Pública Integral de Salud - RPIS que cuentan con la autorización respectiva.

ÍTEM	ATC	NOMBRE GENÉRICO	FORMA FARMACÉUTICA Y CONCENTRACIÓN	INSTITUCIÓN AUTORIZADA	TIPO DE RESPUESTA	VIGENTE HASTA	Nro. AUTORIZACIÓN	FECHA AUTORIZACIÓN	INDICACIÓN AUTORIZADA	OBSERVACIÓN
1	C02KX01	BOSENTANO	Sólido oral, 62.5 mg	MSP-Hospital Pediátrico Baca Ortiz	Ampliación de autorización	05/02/2019	MSP-SNGSP-2017-0361	05/02/2017	Hipertensión pulmonar primaria o secundaria de clase funcional III y IV que no responden a Sildenafilo	Remitir semestralmente la ficha de seguimiento de uso del medicamento de los pacientes beneficiarios
2	J01AA12	TIGECICLINA	Sólido parenteral, 50 mg	MSP-Hospital Universitario de Guayaquil	Emergencia	Única	MSP-SNGSP-2017-2574	01/11/2017	Acinetobacter baumanii complex multirresistente	La autorización será específica para cada paciente y no implica la adquisición regular de dicho medicamento por parte del establecimiento de salud.
3	L01BB04	CLADRIBINA	Líquido parenteral, 2 mg/mL	MDN-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
4	G03AC03	LEVONORGESTREL	Sistema intrauterino de liberación, 52 mg	MDN-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
5	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
6	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
7	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 pulmonar primaria o secundaria de clase funcional III y IV que no responden a Sildenafilo	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 Arteaga	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
9	L04AA03	INMUNOGLOBULINA ANTITIMOCÍTICA (EQUINA)	Líquido parenteral, 50 mg/mL	IESS-Hospital de Especialidades José Carrasco Arteaga	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.
10	G03CA03	ESTRADIOL	Parche transdérmico, 50 mcg	ISSFA-Instituto de Seguridad Social de la Fuerzas Armadas	Autorización	01/12/2019	MSP-SNGSP-2017-2230	1/12/2017	Pacientes con hipogonadismo femenino	Se autorizó por el período de dos años o hasta que en el país se comercialice Estradiol 1 mg sólido oral.
11	L04AB04	ADALIMUMAB	Líquido parenteral, 40 mg	IESS-Hospital de Especialidades José Carrasco Arteaga	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
12	N05CM18	DEXMEDETOMIDINA	Líquido parenteral 200 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, que requieren un nivel de sedación no más profundo que la excitación en respuesta a la estimulación verbal (correspondiente a la escala de sedación aguda de Richmond [RASS] (0 a -3).	Remisión semestral de la lista de pacientes beneficiarios del medicamento
13	H01AC01	SOMATOTROPINA (SOMATROPINA)	Sólido parenteral/Líquido 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
14	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
15	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
16	B02BX04	ROMIPLOSTIM	Sólido 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, Immunosupresores como Azatioprina, Micofenolato y lo Ciclosporina, Esplenectomía, Rituximab y Eltrombopag, como última línea de tratamiento.	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento
17	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	Artritis reuamtoidea que han presentado refractariedad a los fármacos modificadores dela enfermedad-DMARD, bloqueadores del factor de necrosis tumoral alfa-TNPa (Infliximab, Etanercept) y Rituximab.	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento
18	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
19	B01AD02	ALTEPLASA	Sólido parenteral, 50 mg	MDN-Hospital de Especialidades Fuerzas Armadas Nro. 1	Ampliación de autorización	29/12/2019	MSP-SNGSP-2017-2379	29/12/2017	Ictus isquémico agudoentre las 3 a 4 horas y media del inicio de los síntomas.	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento
20	L04AB04	ADALIMUMAB	Líquido parenteral, 40 mg	MDN-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
21	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 que no responden a Sildenafilo	Remitir semestralmente la ficha des eguimiento de uso del medicamento de los pacientes beneficiarios
22	J01AA12	TIGECICLINA	Sólido parenteral, 50 mg	MSP-Hospital Pediátrico Baca Ortiz	Emergencia	Única	MSP-SNGSP-2018-0081	10/01/2018	Sepsis por Klebsiella Pneumoniae multidrogorresistente 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.
23	D08AX08	ALCOHOL ETÍLICO	Líquido tópico, 70%	IESS-Dirección del Seguro General de Salud Individual y Familiar	Autorización	05/02/2020	MSP-SNGSP-2018-0221	05/02/2018	Por contar con registro sanitario de medicamento, con la finalidad de favorecer el acceso de dichos medicamentos a la población que lo requiere, así como facilitar los procesos de adquisición de los mismos	Nivel Nacional Se autoriza la adquisición de alcohol etilico 70% a fin de favorecer su acceso y facilitar los procesos de adquisición del mismo, (no en combinación con otros principios activos)
24	D08AG	ALCOHOL YODADO	Líquido Tópico	IESS-Dirección del Seguro General de Salud Individual y Familiar	Autorización	05/02/2020	MSP-SNGSP-2018-0222	05/02/2018	Por contar con registro sanitario de medicamento, con la finalidad de favorecer el acceso de dichos medicamentos a la población que lo requiere, así como facilitar los procesos de adquisición de los mismos	Nivel Nacional Se autoriza la adjusición de alcohol yodado a fin de favorecer su acceso y facilitar los procesos de adquisición del mismo. (no en combinación con otros principios activos)

25	V08AA	AMIDOTRIZOATO SODIO/MEGLUMINA	Líquido parenteral	IESS-Dirección del Seguro General de Salud Individual y Familiar	Autorización	05/02/2020	MSP-SNGSP-2018-0220	05/02/2018	Por contar con registro sanitario de medicamento, con la finalidad de favorecer el acceso de dichos medicamentos a la población que lo requiere, así como facilitar los procesos de adquisición de los mismos	Nivel Nacional Se autoriza la adquisición del Amidotrizoato de sodio/meglumina a fin de favorecer su acceso y facilitar los procesos de adquisición del mismo; conforme a la cartera de servicios.
26	N03AX14	LEVETIRACETAM	Sólido oral, 1 g	MDN-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 depacientes beneficiarios
27	B05AA01	ALBÚMINA HUMANA	Líquido parenteral, 20%	MDN-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 hipoproteinemia que no responden a terapia con diuréticos, que son sometidos a paracentesis evacuadoras masivas, a fin de evitar la disfunción circulatoria pos-paracentesis	Remitir lista de pacientes beneficiarios
28	D08AX08	ALCOHOL ETÍLICO	Líquido tópico, 70%	RPIS-Red Pública Integral de Salud	Extensión de autorización	19/02/2020	MSP-SNGSP-2018-0283 MSP-SNGSP-2018-0492	19/02/2018	Por contar con registro sanitario de medicamento, con la finalidad de favorecer el acceso de dichos medicamentos a la población que lo requiere, así como facilitar los procesos de adquisición de los mismos	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)
29	D08AG	ALCOHOL YODADO	Líquido Tópico	RPIS-Red Pública Integral de Salud	Extensión de autorización	19/02/2020	MSP-SNGSP-2018-0491 MSP-SNGSP-2018-0282	19/02/2018	Por contar con registro sanitario de medicamento, con la finalidad de favorecer el acceso de dichos medicamentos a la población que lo requiere, así como facilitar los procesos de adquisición de los mismos	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)
30	L04AA03	INMUNOGLOBULINA ANTITIMOCÍTICA (EQUINA)	Líquido parenteral, 50 mg/mL	MSP-Hospital Pediátrico Francisco Icaza Bustamante	Ampliación de autorización	20/2/2020	MSP-SNGSP-2018-0500	20/2/2018	Anemia aplásica severa	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento
31	H01AC01	SOMATOTROPINA (SOMATROPINA)	Sólido parenteral/Líquido parenteral	MSP-Hospital Pediátrico Francisco Icaza Bustamante	Extensión de autorización	02/03/2020	MSP-SNGSP-2018-0639	2/3/2018	Déficit demostrado de hormona de crecimiento	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento.
32	N03AX14	LEVETIRACETAM	Sólido oral, 1 g	MSP-Hospital de Especialidades Abel Gilbert Ponton	Extensión de autorización	06/03/2020	MSP-SNGSP-2018-0663	06/03/2018	Epilepsia refractaria	No se autoriza como primera línea, solo para epilepsia refractaria. Remisión de Lista depacientes beneficiarios
33	V08CA09	GADOBUTROL	Líquido parenteral, 1mmol/mL	MSP-Hospital de Especialidades Eugenio Espejo	Extensión de autorización	12/03/2020	MSP-SNGSP-2018-0710	12/03/2018	Resonancia mágnetica de contraste mejorado	Elemento imprescidible en la realización de los estudios complementarios que apoyan el diagnóstico de ciertas patologías en los pacientes que lo requiera
34	N03AX14	LEVETIRACETAM	Sólido oral, 1 g	MSP-Hospital de Especialidades Eugenio Espejo	Extensión de autorización	05/03/2020	MSP-SNGSP-2018-0653	05/03/2018	Epilepsia refractaria	No se autoriza como primera línea, solo para epilepsia refractaria. Remisión de Lista depacientes beneficiarios
35	B05AA01	ALBÚMINA HUMANA	Líquido parenteral, 20%	MSP-Hospital de Especialidades Eugenio Espejo	Extensión de autorización	19/03/2020	MSP-SNGSP-2018-0771	19/03/2018	Ascitis refractaria secundaraia a falla hepática	Remitir semestralmente la lista de pacientes beneficiarios
36	B05AA01	ALBÚMINA HUMANA	Líquido parenteral, 20%	MSP-Hospital de Especialidades Eugenio Espejo	Extensión de autorización	19/03/2020	MSP-SNGSP-2018-0771	19/03/2018	Hepatopatía crónica descompensada con complicaciones	Remitir semestralmente la lista de pacientes beneficiarios
37	D08AG02	YODO POVIDONA	7.5 % 10 %	RPIS-Red Pública Integral de Salud	Extensión de autorización	02/04/2020	MSP-SNGSP-2018-0472 MSP-SNGSP-2018-0885	02/04/2018	Por contar con registro sanitario de medicamento, con la finalidad de favorecer el acceso de dichos medicamentos a la población que lo requiere, así como facilitar los procesos de adquisición de los mismos	Se autoriza la adquisición con la finalidad de favorecer el acceso de dichos medicamentos a la población que lo requiere, así como facilitar los procesos de adquisición de los mismos; y, considerando que cuentan con registro sanitario ecuatoriano como medicamentos (no en combinación con otros principios activos)
38	D08AC52	GLUCONATO DE CLORHEXIDINA + ALCOHOL ISOPROPÍLICO	Líquido cutáneo, 2% + 70%	RPIS-Red Pública Integral de Salud	Extensión de autorización	02/04/2020	MSP-SNGSP-2018-0472 MSP-SNGSP-2018-0885	02/04/2018	Por contar con registro sanitario de medicamento, con la finalidad de favorecer el acceso de dichos medicamentos a la población que lo requiere, así como facilitar los procesos de adquisición de los mismos	Se autoriza la adquisición con la finalidad de favorecer el acceso de dichos medicamentos a la población que lo requiere, así como facilitar los procesos de adquisición de los mismos; y, considerando que cuentan con registro sanitario ecuatoriano como medicamentos (no en combinación con otros principios activos)
39	A01AB03	CLORHEXIDINA	Líquido bucal, 0.12%	RPIS-Red Pública Integral de Salud	Extensión de autorización	02/04/2020	MSP-SNGSP-2018-0472 MSP-SNGSP-2018-0885	02/04/2018	Por contar con registro sanitario de medicamento, con la finalidad de favorecer el acceso de dichos medicamentos a la población que lo requiere, así como facilitar los procesos de adquisición de los mismos	Se autoriza la adquisición con la finalidad de favorecer el acceso de dichos medicamentos a la población que lo requiere, así como facilitar los procesos de adquisición de los mismos; y, considerando que cuentan con registro sanitario ecuatoriano como medicamentos (no en combinación con otros principios activos)
40	V07AC	SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN (CUSTODIOL)	-	RPIS-Red Pública Integral de Salud	Extensión de autorización	02/04/2020	MSP-SNGSP-2018-0472 MSP-SNGSP-2018-0885	02/04/2018	Por contar con registro sanitario de medicamento, con la finalidad de favorecer el acceso de dichos medicamentos a la población que lo requiere, así como facilitar los procesos de adquisición de los mismos	Se autoriza la adquisición con la finalidad de favorecer el acceso de dichos medicamentos a la población que lo requiere, así como facilitar los procesos de adquisición de los mismos; y, considerando que cuentan con registro sanitario ecuatoriano como medicamentos (no en combinación con otros principios activos)
41	L01XX32	BORTEZOMIB	Sólido parenteral, 3.5 mg	IESS-Hospital Carlos Andrade Marín	Extensión de autorización	02/04/2020	MSP-SNGSP-2018-0468	02/04/2018	Pacientes con diagnóstico de mieloma múltiple, con insuficiencia renal, candidatos a trasplante autólogo de médula ósea, en los cuales se considera inadecuado el uso de Talidomida y no se recomienda el uso de Melfalán por el riesgo dedeprimir la médula ósea, con el siguiente esquema de tratamiento: Bortezomib + Ciclofosfamida + Dexametasona	Se autoriza para pacientes con diagnóstico de mieloma múltiple, con insuficiencia renal, candidatos a trasplante autólogo de médula ósea, en los cuales se considera inadecuado el uso de Talidomida y no se recomienda el uso de Melfalán por el riesgo dedeprimir la médula ósea, con el siguiente esquema de tratamiento: Bortezomib + Ciclofosfamida + Dexametasona
42	L02BB04	ENZALUTAMIDA	Sólido oral, 40 mg	IESS-Hospital Carlos Andrade Marín	Autorización	03/05/2020	MSP-SNGSP-2018-0607	03/05/2018	Tratamiento de Cáncer de próstata metastásico resistente a la castración en pacientes que han recibido tratamiento con Docetaxel	Condicionada a remisión semestral de la Ficha de seguimiento de uso del medicamento.

43	B02BX05	ELTROMBOPAG	Sólido oral, 25 mg Sólido oral, 50 mg	MDN-Hospital de Especialidades Fuerzas Armadas Nro. 1	Extensión de autorización	02/05/2020	MSP-SNGSP-2018-0604	02/05/2018	Púrpura Trombocitopénica Idiopática, refractarios a Corticosteroides e Inmunoglobulina, Inmunosupresores como Azatioprina, Micofenolato y/o Ciclosporina, Rituximab y Esplenectomía, antes del uso de Romiplostim.	Se autoriza para uso exclusivo en pacientes adultos con Púrpura Trombocitopénica Idiopática, refractarios a Corticosteroides e Immunoglobulina, Immunosupresores como Azatioprina, Micofenolato y/o Ciclosporina, Rituximab y Esplenectomía, antes del uso de Romiplostim. Remisión semestral a la Dirección Nacional de Medicamentos y Dispositivos Médicos de la Ficha de Evaluación
44	L04AA29	TOFACITINIB	Sólido oral, 5 mg	IESS-Hospital de Especialidades Teodoro Maldonado Carbo	Extensión de autorización	02/05/2020	MSP-SNGSP-2018-0605	02/05/2018	Artritis reumatoidea refractaria a los medicamentos antirreumáticos modificadores de la enfermedad no biológicos - DMARs, bloqueadores del factor de necrosis tumoral anti-TNFα (Infliximab, Etanercept), Rituximab y Tocilizumab.	Se autoriza para el tratamiento de pacientes con diagnóstico de artrifis reumatoidea refractaria a los medicamentos antirreumáticos modificadores de la enfermedad no biológicos - DMARs, bloqueadores del factor de necrosis tumoral anti-TNFo (Infliximab, Etanercept), Rituximab y Tocilizumab. Remisión semestral a la Dirección Nacional de Medicamentos y Dispositivos Médicos de la Ficha de Evaluación
45	L04AC07	TOCILIZUMAB	Líquido parenteral 20 mg/mL	IESS-Hospital de Especialidades Teodoro Maldonado Carbo	Extensión de autorización	05/05/2020	MSP-SNGSP-2018-0628	05/05/2018	Artritis idiopática juvenil, como última línea de tratamiento cuando presenten refractariedad a los medicamentos antirreumáticos modificadores de la enfermedad no biológicos -DMARDs, y bloqueador del factor de necrosis tumoral alfa anti-TNF α (Etanercept).	Se autoriza para pacientes con diagnóstico de artritis idiopática juvenil, como última línea de tratamiento cuando presenten refractariedad a los medicamentos antirreumáticosmodificadores de la enfermedad no biológicos - DMARDs, y bloqueador del factor de necrosis tumoralalfa anti-TNF a (Etanercept), previa evaluación riesgo-beneficio por parte del prescriptor. Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento
46	N05CM18	DEXMEDETOMIDINA	Líquido parenteral 200 mcg/2mL	IESS-Hospital de Especialidades Teodoro Maldonado Carbo	Extensión de autorización	05/05/2020	MSP-SNGSP-2018-0630	05/05/2018	sedación en pacientes adultos de UCI, que requieren un nivel de sedación no más profundo que la excitación en respuesta a la estimulación verbal (correspondiente a la escala de sedación aguda de Richmond [RASS] (0 a -3).	Remisión semestral de la lista de pacientes beneficiarios del medicamento
47	N05CM18	DEXMEDETOMIDINA	Líquido parenteral 200 mcg/2mL	MDN-Hospital de Especialidades Fuerzas Armadas Nro. 1	Extensión de autorización	11/05/2020	MSP-SNGSP-2018-0640	11/05/2018	sedación en pacientes adultos de UCI, que requieren un nivel de sedación no más profundo que la excitación en respuesta a la estimulación verbal (correspondiente a la escala de sedación aguda de Richmond [RASS] (0 a -3).	Remisión semestral de la lista de pacientes beneficiarios del medicamento
48	J04AM02	ISONIACIDA + RIFAMPICINA	Sólido oral, (50 mg + 75 mg)	MSP-Dirección Nacional de Estrategias de Prevención y Control	Autorización	21/05/2020	MSP-SNGSP-2018-1243	21/05/2018	Tuberculosis en niños	Se autoriza a fin de favorecer el acceso del medicamento a la población pediátrica que lo requiera y facilitar los procesos de adquisición del mismo.
49	L04AC07	TOCILIZUMAB	Líquido parenteral 20 mg/mL	MSP-Hospital de Especialidades Abel Gilbert Pontón	Ampliación de autorización	22/05/2020	MSP-SNGSP-2018-1256	22/5/2018	Artritis reumatoidea, como última línea de tratamiento cuando se presente refractariedad o tolerancia inadecuada a los medicamentos antirreumáticos modificadores de la enfermedad-DMARD, bloqueadores del factor de necrosis tumoral alfa - antiTNFo (Infliximab, Etanercept), y Rituximab.	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento
50	B05ZA	CONCENTRADO ÁCIDO PARA HEMODIALISIS	Líquido para circulación extracorporea	MSP-Hospital Pediátrico Baca Ortiz	Autorización	24/05/2020	MSP-SNGSP-2018-1284	24/05/2018	Parte de la solución dializante en los procesos de hemodiálisis.	Se autoriza como parte de la solución dializante en los procesos de hemodiálisis
51	L04AA29	TOFACITINIB	Sólido oral, 5 mg	IESS-Hospital de Especialidades José Carrasco Arteaga	Extensión de autorización	06/06/2020	MSP-SNGSP-2018-0737	06/06/2018	Artritis reumatoidea refractaria a los medicamentos antirreumáticos modificadores de la enfermedad no biológicos - DMARs, bloqueadores del factor de necrosis tumoral anti-TNFα (Infliximab, Etanercept), Rituximab y Tocilizumab.	Se autoriza para el tratamiento de pacientes con diagnóstico de artritis reumatoidea refractaria a los medicamentos antireumáticos modificadores de la enfermedad no biológicos - DMARs, bloqueadores del factor de necrosis tumoral anti-TNFa (Infliximab, Etanercept), Rituximab y Tocilizumab, Remisión semestral a la Dirección Nacional de Medicamentos y Dispositivos Médicos de la Ficha de Evaluación
52	J01AA12	TIGECICLINA	Sólido parenteral, 50 mg	MSP- Hospital de Infectología "Dr. José Rodriguez Maridueña	Extensión de autorización	12/06/2020	MSP-SNGSP-2018-1442	12/06/2018	Control de brote de Klebsiella productora de carbapenemasa (KPC +), cuando se considere que otros medicamentos no están indicados o no son adecuados.	Restringida a la aplicación de un protocolo integral validado, para lo cual la Institución deberá remitir los criterios de elegibilidad de los pacientes, mecanismos de control y monitoreo del buen uso del medicamento.
53	L04AB04	ADALIMUMAB	Líquido parenteral, 40 mg	IESS-Hospital Carlos Andrade Marín	Extensión de autorización	12/06/2020	MSP-SNGSP-2018-0761	12/06/2018	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
54	A12CB01	SULFATO DE ZINC	Jarabe, 20 mg/5 mL	MSP-Gerencia del Proyecto de Nutrición en el Ciclo de vida	Autorización	13/06/2020	MSP-SNGSP-2018-1457	13/06/2018	Suplementación terapéutica en talla baja a los niños de 6 a 23 meses de edad	Se autoriza para suplementar de forma terapéutica en talla baja a los niños de 6 a 23 meses de edad a nivel nacional.
55	L01XE08	NILOTINIB	Sólido oral, 150 mg Sólido oral, 200 mg	IESS-Hospital Carlos Andrade Marín	Autorización	13/06/2020	MSP-SNGSP-2018-0773	13/06/2018	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
56	L01XE08	NILOTINIB	Sólido oral, 150 mg Sólido oral, 200 mg	MDN-Hospital de Especialidades Fuerzas Armadas Nro. 1	Autorización	13/06/2020	MSP-SNGSP-2018-0783	13/06/2018	Leucemia Mieloide Crónica con cromosoma Philadelphia positivo con resistencia a Imatinib y no presente la mutación T315I de BCR-ABL	del medicamento
57	H01AC01	SOMATOTROPINA (SOMATROPINA)	Sólido parenteral/Líquido parenteral	IESS-Hospital Carlos Andrade Marín	Autorización	16/06/2020	MSP-SNGSP-2018-0803	16/06/2018	Déficit demostrado de hormona de crecimiento	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento.
58	C08CA06	NIMODIPINA	Sólido oral, 60 mg	IESS-Hospital Carlos Andrade Marín	Autorización	19/06/2020	MSP-SNGSP-2018-0834	19/06/2018	Vasoespasmo en pacientes con hemorragia subaracnoidea aneurismática	Remisión semestral de la lista de pacientes beneficiarios del medicamento
59	C02KX01	BOSENTANO	Sólido oral, 125 mg	IESS-Hospital General Portoviejo	Extensión de autorización	19/06/2020	MSP-SNGSP-2018-0835	19/06/2018	Hipertensión pulmonar primaria o secundaria de clase funcional III y IV que no responden a Sildenafilo	Remitir semestralmente la ficha de seguimiento de uso del medicamento de los pacientes beneficiarios
60	B05AA01	ALBÚMINA HUMANA	Líquido parenteral, 20%	MSP-Hospital de Especialidades Abel Gilbert Pontón	Extensión de autorización	21/06/2020	MSP-SNGSP-2018-1565	21/06/2018	Ascitis refractaria secundaria a falla hepática	Remitir lista de pacientes beneficiarios
61	J01AA12	TIGECICLINA	Sólido parenteral, 50 mg	MSP- Hospital de Especialidades Abel Gilbert Pontón	Extensión de autorización	26/06/2020	MSP-SNGSP-2018-1598	26/06/2018	Control de brote de Klebsiella productora de carbapenemasa (KPC +), cuando se considere que otros medicamentos no están indicados o no son adecuados.	Restringida a la aplicación de un protocolo integral validado, para lo cual la Institución deberá remitir los criterios de elegibilidad de los pacientes, mecanismos de control y monitoreo del buen uso del medicamento.

62	J01XX01	FOSFOMICINA	Sólido parenteral, 1 g	MSP- Hospital de Especialidades Abel Gilbert Pontón	Extensión de autorización	26/06/2020	MSP-SNGSP-2018-1598	26/06/2018	Infecciones graves producidas por microorganismos resistentes a otros antibióticos presentes en el CNMB vigente (enterobacterias productoras de KPC, multiresistentes),	Condicionada a la aplicación de un Protocolo integral validado, para lo cual el hospital deberá remitir los criterios de elegibilidad de los pacientes, mecanismo de control y monitoreo del bueno uso del medicamento, mediante un informe trimestral del Comité de Infecciones donde se reporte el consumo de Fosfomicina, tasa de mortalidad de los pacientes y perfiles de resistencia de las enterobacteria
63	N05CM18	DEXMEDETOMIDINA	Líquido parenteral 200 mcg/2mL	MSP- Hospital de Especialidades Abel Gilbert Pontón	Extensión de autorización	26/06/2020	MSP-SNGSP-2018-1598	26/06/2018	sedación en pacientes adultos de UCI, que requieren un nivel de sedación no más profundo que la excitación en respuesta a la estimulación verbal (correspondiente a la escala de sedación aguda de Richmond [RASS] (0 a -3).	Remisión semestral de la lista de pacientes beneficiarios del medicamento
64	H01BA04	TERLIPRESINA	Sólido parenteral, 1 mg	IESS-Hospital Carlos Andrade Marín	Emergencia	Única	MSP-SNGSP-2018-0953	04/07/2018	Sangrado digestivo de origen variceal durante transquirúrgico	La autorización será específica para cada paciente y no implica la adquisición regular de dicho medicamento por parte del establecimiento de salud.
65	L04AC07	TOCILIZUMAB	Líquido parenteral 20 mg/mL	MDN-Hospital de Especialidades Fuerzas Armadas Nro. 1	Autorización	04/07/2020	MSP-SNGSP-2018-0958	04/07/2018	Artritis reumatoidea, como última línea de tratamiento cuando se presente refractariedad o tolerancia inadecuada a los medicamentos antirreumáticos modificadores de la enfermedad- DMARD, bloqueadores del factor de necrosis tumoral alfa - antiTNFa (Infliximab, Etanercept), y Rituximab.	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento
66	L04AC07	TOCILIZUMAB	Líquido parenteral 20 mg/mL	MDN-Hospital Naval de Guayaquil	Extensión de autorización	04/07/2020	MSP-SNGSP-2018-0957	04/07/2018	Artritis reumatoidea, como última línea de tratamiento cuando se presente refractariedad o tolerancia inadecuada a los medicamentos antirreumáticos modificadores de la enfermedad- DMARD, bloqueadores del factor de necrosis tumoral alfa - antiTNFa (Infliximab, Etanercept), y Rituximab.	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento
67	C01EA01	ALPROSTADIL	Líquido parenteral, 500 mcg	MSP-Hospital Pediátrico Baca Ortiz	Extensión de autorización	11/07/2020	MSP-SNGSP-2018-1745	11/07/2018	Manejo de recién nacidos con cardiopatías ductus dependiente	Se autoriza para el mantenimiento de la apertura del conducto arterioso, hasta que sea realizada la cirugía paliativa o correctiva, en miños nacidos con defectos cardíacos congénitos que dependen de la permeabilidad de esta estructura para sobrevivir. Remitir semestralmente la lista de pacientes beneficiarios.
68	C01EA01	ALPROSTADIL	Líquido parenteral, 500 mcg	IESS-Hospital General Portoviejo	Extensión de autorización	12/07/2020	MSP-SNGSP-2018-1003	12/07/2018	Manejo de recién nacidos con cardiopatías ductus dependiente	Se autoriza para el mantenimiento de la apertura del conducto arterioso, hasta que sea realizada la cirugía paliativa o correctiva, en niños nacidos con defectos cardíacos congénitos que dependen de la permeabilidad de esta estructura para sobrevivir. Remitir semestralmente la lista de pacientes beneficiarios.
69	L04AA29	TOFACITINIB	Sólido oral, 5 mg	IESS-Hospital General Portoviejo	Extensión de autorización	13/07/2020	MSP-SNGSP-2018-1008	13/07/2018	Artritis reumatoidea refractaria a los medicamentos antirreumáticos modificadores de la enfermedad no biológicos - DMARs, bloqueadores del factor de necrosis tumoral anti-TNFα (Infliximab, Etanercept), Rituximab y Tocilizumab.	Se autoriza para el tratamiento de pacientes con diagnóstico de artritis reumatoidea refractaria a los medicamentos antirreumáticos modificadores de la enfermedad no biológicos - DMARs, bloqueadores del factor de necrosis tumoral anti-TNFα (Infiliximab, Etanercept), Rituximab y Tocilizumab. Remisión semestral a la Dirección Nacional de Medicamentos y Dispositivos Médicos de la Ficha de Evaluación
70	L04AA27	FINGOLIMOD	Sólido oral, 0.5 mg	IESS-Hospital General Machala	Extensión de autorización	18/07/2020	MSP-SNGSP-2018-1785	18/07/2018	Esclerosis múltiple de difícil manejo, recidivate y refractario a tratamiento con interferones.	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento
71	L04AB04	ADALIMUMAB	Líquido parenteral, 40 mg	MSP-Hospital de Especialidades Eugenio Espejo	Extensión de autorización	18/07/2020	MSP-SNGSP-2018-1791	18/07/2018	Enfermedad de Crohn, que no ha respondido a la terapia con Infliximab.	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento
72	L01XC03	TRASTUZUMAB	Líquido parenteral, 600mg/5mL	MSP-Hospital de Especialidades Eugenio Espejo	Extensión de autorización	18/07/2020	MSP-SNGSP-2018-1791	18/07/2018	Cáncer de mama que presenta el receptor HER 2 positivo	Remisión semestral de lista de pacientes beneficiarios
73	H01BA04	TERLIPRESINA	Sólido parenteral, 1 mg	IESS-Hospital Carlos Andrade Marín	Emergencia	Única	MSP-SNGSP-2018-1062	27/07/2018	Severo sangrado de origen variceal	La autorización será específica para cada paciente y no implica la adquisición regular de dicho medicamento por parte del establecimiento de salud.
74	B01AD02	ALTEPLASA	Sólido parenteral, 50 mg	IESS-Hospital de Especialidades Teodoro Maldonado Carbo	Extensión de autorización	07/08/2020	MSP-SNGSP-2018-1118	07/08/2018	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
75	B01AC24	TICAGRELOR	Sólido oral, 90 mg	MDN-Hospital de Especialidades Fuerzas Armadas Nro. 1	Extensión de autorización	07/08/2020	MSP-SNGSP-2018-1117	07/08/2018	Pacientes con Síndrome Coronario Agudo - SCA de alto riesgo y para la prevención de trombosis aguda de stent que no responden a Clopidogrel	Remisión semestral de la lista de pacientes beneficiarios del medicamento
76	N05CM18	DEXMEDETOMIDINA	Líquido parenteral 200 mcg/2mL	IESS-Hospital Carlos Andrade Marín	Extensión de autorización	07/08/2020	MSP-SNGSP-2018-1119	07/08/2018	sedación en pacientes adultos de UCI, que requieren un nivel de sedación no más profundo que la excitación en respuesta a la estimulación verbal (correspondiente a la escala de sedación aguda de Richmond [RASS] (0 a -3).	Remisión semestral de la lista de pacientes beneficiarios del medicamento
77	L04AB04	ADALIMUMAB	Líquido parenteral, 40 mg	IESS-Hospital General Portoviejo	Extensión de autorización	07/08/2020	MSP-SNGSP-2018-1126	07/08/2018	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
78	N05CM18	DEXMEDETOMIDINA	Líquido parenteral 200 mcg/2mL	IESS-Hospital de Especialidades José Carrasco Arteaga	Extensión de autorización	08/08/2020	MSP-SNGSP-2018-1130	08/08/2018	sedación en pacientes adultos de UCI, que requieren un nivel de sedación no más profundo que la excitación en respuesta a la estimulación verbal (correspondiente a la escala de sedación aguda de Richmond [RASS] (0 a -3).	Remisión semestral de la lista de pacientes beneficiarios del medicamento
79	L01AA03	MELFALÁN	Sólido parenteral, 50 mg	IESS-Hospital Carlos Andrade Marín	Autorización	08/08/2020	MSP-SNGSP-2018-1131	08/08/2018	Régimen de acondicionamiento previo a un trasplante autólogo de médula ósea.	-
80	L04AC07	TOCILIZUMAB	Líquido parenteral 20 mg/mL	IESS-Hospital General Portoviejo	Extensión de autorización	08/08/2020	MSP-SNGSP-2018-1132	08/08/2018	Artritis reumatoidea, como última línea de tratamiento cuando se presente refractariedad o tolerancia inadecuada a los medicamentos antirreumáticos modificadores de la enfermedad- DMARD, bloqueadores del factor de necrosis tumoral alfa - antiTNFa (Infliximab, Etanercept), y Rituximab.	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento

81	B02BX04	ROMIPLOSTIM	Sólido parenteral, 250 mcg	MSP-Hospital Pediátrico Baca Ortiz	Autorización	22/08/2020	MSP-SNGSP-2018-2168	22/08/2018	Pacientes pediátricos que han sido diagnosticados con PúrpuraTrombocitopénica Idiopática, refractarios a Corticosteroides e Inmunogiobulina, Immunosupresores como Azatioprina, Micofenolato y /o Ciclosporina, Esplenectomía y Rituximab; en quienes no se pueda realizar un control adecuado y estricto de la dieta, previa evaluación riesgo-beneficio por parte del prescriptor.	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento
82	H01AC01	SOMATOTROPINA (SOMATROPINA)	Sólido parenteral/Líquido parenteral	MSP-Hospital de Especialidades Abel Gilbert Pontón	Extensión de autorización	22/08/2020	MSP-SNGSP-2018-2182	22/08/2018	Déficit demostrado de hormona de crecimiento.	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento.
83	H01AC01	SOMATOTROPINA (SOMATROPINA)	Sólido parenteral/Líquido parenteral	IESS-Hospital General Portoviejo	Extensión de autorización	22/08/2020	MSP-SNGSP-2018-1196	22/08/2018	Déficit demostrado de hormona de crecimiento.	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento.
84	L01XE08	NILOTINIB	Sólido oral, 200 mg	IESS-Hospital General Portoviejo	Extensión de autorización	22/08/2020	MSP-SNGSP-2018-1193	22/08/2018	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
85	N03AX14	LEVETIRACETAM	Sólido oral, 1 g	MSP-Hospital de Infectología Dr. José Rodríguez Maridueña	Extensión de autorización	22/08/2020	MSP-SNGSP-2018-2186	22/08/2018	Epilepsia refractaria	No se autoriza como primera línea, solo para epilepsia refractaria. Remisión de Lista depacientes beneficiarios
86	L04AB04	ADALIMUMAB	Líquido parenteral, 40 mg	MSP-Hospital de Especialidades Eugenio Espejo	Extensión de autorización	22/08/2020	MSP-SNGSP-2018-2183	22/08/2018	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
87	L01XE08	NILOTINIB	Sólido oral, 150 mg Sólido oral, 200 mg	MDN-Hospital Naval de Guayaquil	Extensión de autorización	04/09/2020	MSP-SNGSP-2018-1257	04/09/2018	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
88	L01XC02	RITUXIMAB	Líquido parenteral, 1400 mg/11.7 mL	IESS-Dirección del Seguro General de Salud Individual y Familiar	Autorización	07/09/2020	MSP-SNGSP-2018-1276	07/09/2018	Linfoma no Hodgkin	-
89	G04BE03	SILDENAFILO	Sólido oral, 50 mg	MSP-Hospital de Especialidades Eugenio Espejo	Extensión de autorización	07/09/2020	MSP-SNGSP-2018-2334	07/09/2018	Hipertensión pulmonar primaria o secundaria de clase funcional III y IV	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento
90	C02KX01	BOSENTANO	Sólido oral, 62.5 mg Sólido oral, 125 mg	MSP-Hospital de Especialidades Eugenio Espejo	Extensión de autorización	07/09/2020	MSP-SNGSP-2018-2334	07/09/2018	Hipertensión pulmonar primaria o secundaria de clase funcional III y IV que no responden a Sildenafilo	Remitir semestralmente la ficha de seguimiento de uso del medicamento de los pacientes beneficiarios
91	B05ZA	CONCENTRADO ÁCIDO PARA HEMODIALISIS	Solución extracorporea	IESS-Hospital Carlos Andrade Marín	Extensión de autorización	07/09/2020	MSP-SNGSP-2018-1273	07/09/2018	Parte de la solución dializante en los procesos de hemodiálisis.	Se autoriza como parte de la solución dializante en los procesos de hemodiálisis
92	A16AX06	MIGLUSTAT	Sólido oral, 100 mg	MSP-Hospital Pediátrico Baca Ortiz	Autorización	12/09/2020	MSP-SNGSP-2018-2369	12/09/2018	Enfermedad de Niemann Pick C	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento
93	L01XE08	NILOTINIB	Sólido oral, 200 mg	IESS-Hospital de Especialidades José Carrasco Arteaga	Extensión de autorización	13/09/2020	MSP-SNGSP-2018-1299	13/09/2018	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
94	N05CM18	DEXMEDETOMIDINA	Líquido parenteral 200 mcg/2mL	MSP-Coordinación Zonal 9 - Salud	Extensión de autorización	17/08/2020	MSP-SNGSP-2018-2402	17/08/2018	Sedación en pacientes adultos de UCI, que requieren un nivel de sedación no más profundo que la excitación en respuesta a la estimulación verbal (correspondiente a la escala de sedación aguda de Richmond [RASS] (0 a - 3).	Remisión semestral de la lista de pacientes beneficiarios del medicamento
95	L01XC02	RITUXIMAB	Líquido parenteral, 1400 mg/11.7 mL	RPIS-Red Pública Integral de Salud	Autorización	17/09/2020	MSP-SNGSP-2018-1310 MSP-SNGSP-2018-2400	17/09/2018	Linfoma no Hodgkin	-
96	J01AA12	TIGECICLINA	Sólido parenteral, 50 mg	MSP-Hospital Gineco-obstétrico Nueva Aurora Luz Elena Arismendi	Extensión de autorización	20/09/2020	MSP-SNGSP-2018-2434	20/09/2018	Control de brote de Klebsiella productora de carbapenemasa (KPC +), cuando se considere que otros medicamentos no están indicados o no son adecuados.	Restringida a la aplicación de un protocolo integral validado, para lo cual la Institución deberá remitir los criterios de elegibilidad de los pacientes, mecanismos de control y monitoreo del buen uso del medicamento.
97	L01AA03	MELFALÁN	Sólido parenteral, 50 mg	RPIS-Red Pública Integral de Salud	Autorización	24/09/2020 26/09/2020	MSP-SNGSP-2018-2474 MSP-SNGSP-2018-1350	24/09/2018 26/09/2018	Régimen de acondicionamiento previo a un trasplante autólogo de médula ósea.	-
98	G04BE03	SILDENAFILO	Sólido oral, 50 mg	MSP-Hospital Pediátrico Baca Ortiz	Extensión de autorización	24/09/2020	MSP-SNGSP-2018-2473	24/09/2018	Hipertensión pulmonar primaria o secundaria de clase funcional III y IV	Se autoriza para el uso en pacientes de 0 a 15 años de edad con hipertensión arterial pulmonar en clase funcional II - IV NYHA. Condicionada a remisión semestral de la Ficha de seguimiento de uso del medicamento.
99	L01XX32	BORTEZOMIB	Sólido parenteral, 3.5 mg	MSP-Hospital de Especialidades Eugenio Espejo	Extensión de autorización	25/09/2020	MSP-SNGSP-2018-2493	25/09/2018	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
100	G03AC03	LEVONORGESTREL	Sistema intrauterino de liberación, 52 mg	MDN-Hospital Quito Nro. 1	Extensión de autorización	25/09/2020	MSP-SNGSP-2018-1345	25/09/2018	Sangrado menstrual abundante (menoragia) de difícli control	Remisión semestral de la lista de pacientes beneficiarias del medicamento
101	L02BB04	ENZALUTAMIDA	Sólido oral, 40 mg	MSP-Hospital de Especialidades Abel Gilbert Pontón	Extensión de autorización	26/09/2020	MSP-SNGSP-2018-2511	26/09/2018	Tratamiento de Cáncer de próstata metastásico resistente a la castración en pacientes que han recibido tratamiento con Docetaxel	Condicionada a remisión semestral de la Ficha de seguimiento de uso del medicamento.
102	N03AX14	LEVETIRACETAM	Sólido oral, 500 mg 1000 mg Líquido oral 100 mg/mL	MSP-Hospital Pediátrico Baca Ortiz	Extensión de autorización	26/09/2020	MSP-SNGSP-2018-2508	26/09/2018	Epilepsia refractaria	No se autoriza como primera línea, solo para epilepsia refractaria. Remisión de Lista depacientes beneficiarios
103	B05AA01	ALBÚMINA HUMANA	Líquido parenteral, 20%	MSP-Hospital Gineco-obstétrico Nueva Aurora Luz Elena Arismendi	Extensión de autorización	26/09/2020	MSP-SNGSP-2018-2509	26/09/2018	Ascitis refractaria secundaria a falla hepática	Remitir lista de pacientes beneficiarios
104	V03AB35	SUGAMMADEX	Líquido parenteral, 100 mg/ml	MSP-Coordinaciones Zonales - Salud	Autorización	27/09/2020	MSP-SNGSP-2018-2521	27/09/2018	En caso de emergencia en pacientes con obesidad mórbida, pacientes con bloqueo neuromuscular profundo demostrado a través de monitorización de la función neuromuscular por la estimulación con Tren de cuatro estímulos - TOF. Pacientes con bloqueo neuromuscular persistente después del intento de reversión neuromuscular con Neostigmina, como terapia de rescate cuando "no se puede intubar, no se puede ventilar" situación potencialmente mortal cuando su sa Rocuronio.	Remisión semestral de lista de pacientes beneficiarios
105	L04AC07	TOCILIZUMAB	Líquido parenteral 20 mg/mL	MSP-Hospital de Especialidades Eugenio Espejo	Extensión de autorización	29/09/2020	MSP-SNGSP-2018-2547	29/09/2018	Artritis reumatoidea, como última línea de tratamiento cuando se presente refractariedad o tolerancia inadecuada a los medicamentos antirreumáticos modificadores de la enfermedad-DMARD, bloqueadores del factor de necrosis tumoral alfa - antiTNFa (Infliximab, Etanercept), y Rituximab.	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento

106	L01XX32	BORTEZOMIB	Sólido parenteral, 3.5 mg	MDN-Hospital Naval de Guayaquil	Extensión de autorización	10/10/2020	MSP-SNGSP-2018-1395	10/10/2018	Tratamiento de segunda linea en pacientes con mieloma múltiple en los casos en que sehaya demostrado falla terapéutica a losmedicamentos de primera linea o cuando elpaciente no sea apto para trasplante demédula ósea, y con un estado clinicofuncional Karnofsky de 80 o más.	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento
107	L02BB04	ENZALUTAMIDA	Sólido oral, 40 mg	MDN-Hospital Naval de Guayaquil	Extensión de autorización	10/10/2020	MSP-SNGSP-2018-1395	10/10/2018	Tratamiento de Cáncer de próstata metastásico resistente a la castración enpacientes que han recibido tratamiento con Docetaxel.	Condicionada a remisión semestral de la Ficha de seguimiento de uso del medicamento.
108	A16AX06	MIGLUSTAT	Sólido oral, 100 mg	MSP-Hospital Pediátrico Baca Ortiz	Autorización	19/10/2020	MSP-SNGSP-2018-2762	19/10/2018	Enfermedad de Niemann Pick C	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento
109	V08CA09	GADOBUTROL	Líquido parenteral, 1mmol/mL	MSP-Hospital Universitario de Guayaquil	Extensión de autorización	19/10/2020	MSP-SNGSP-2018-2763	19/10/2018	Resonancia mágnetica de contraste mejorado	Elemento imprescidible en la realización de los estudios complementarios que apoyan el diagnóstico de ciertas patologías en los pacientes que lo requiera
110	G03AC08	ETONORGESTREL	Implante subdérmico, 68 mg	MSP-Subsecretaria Nacional de provisión de Servicios de Salud	Autorización	24/10/2020	MSP-SNGSP-2018-2794	24/10/2018	Anticoncepción prolongada	Se autorizó para favorecer el acceso a medicamentos de anticoncepción prolongada
111	H01BA04	TERLIPRESINA	Sólido parenteral, 1 mg	IESS-Hospital Carlos Andrade Marín	Emergencia	Única	MSP-SNGSP-2018-1485	30/10/2018	Hepatopatía crónica en estadio cirrótico de etiología metabólica CHILD C MELD 31 MELD NA 34, encefalopatía hepática grado 1, ascitis refractaria, sangrado digestivo de origen variceal, síndrome hepatorrenal tipo 1 y celulitis en miembros inferiores	La autorización será específica para cada paciente y no implica la adquisición regular de dicho medicamento por parte del establecimiento de salud.
112	L04AA03	INMUNOGLOBULINA ANTITIMOCÍTICA (EQUINA)	Líquido parenteral, 50 mg/mL	MSP-Hospital de Especialidades Eugenio Espejo	Ampliación de autorización	30/10/2019	MSP-SNGSP-2018-2848	30/10/2017	Anemia aplásica severa	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento
113	H01AC01	SOMATOTROPINA (SOMATROPINA)	Sólido parenteral/Líquido parenteral	MSP-Hospital Pediátrico Baca Ortiz	Autorización	30/10/2019	MSP-SNGSP-2018-2842	30/10/2017	Déficit demostrado de hormona de crecimiento.	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento.
114	J01AA12	TIGECICLINA	Sólido parenteral, 50 mg	MSP-Hospital Provincial General Docente Riobamba	Emergencia	Única	MSP-SNGSP-2018-2839	30/10/2018	Control de brote de Klebsiella productora de carbapenemasa (KPC +), cuando se considere que otros medicamentos no están indicados o no son adecuados.	La autorización será específica para cada paciente y no implica la adquisición regular de dicho medicamento por parte del establecimiento de salud.
115	L04AC07	TOCILIZUMAB	Líquido parenteral 20 mg/mL	IESS-Hospital General Manta	Extensión de autorización	31/10/2020	MSP-SNGSP-2018-1508	31/10/2018	Artritis reumatoidea, como última línea de tratamiento cuando se presente refractariedad o tolerancia inadecuada a los medicamentos antirreumáticos modificadores de la enfermedad-DMARD, bloqueadores del factor de necrosis tumoral alfa - antiTNFα (Infliximab, Etanercept), y Rituximab.	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento
116	B01AD02	ALTEPLASA	Sólido parenteral, 50 mg	MSP-Hospital de Especialidades Eugenio Espejo	Extensión de autorización	31/10/2020	MSP-SNGSP-2018-2867	31/10/2018	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
117	J01GB04	KANAMICINA	Líquido parenteral, 1 g	MSP-Subsecretaria Nacional de Vigilancia de la Salud Pública	Autorización	07/11/2020	MSP-SNGSP-2018-2889	07/11/2018	Tratamiento de pacientes con Tuberculosis multi drogo resistente.	Remisión semestral de la lista de pacientes beneficiarios del medicamento
118	J01MA14	MOXIFLOXACINO	Sólido oral, 400 mg	MSP-Subsecretaria Nacional de Vigilancia de la Salud Pública	Autorización	07/11/2020	MSP-SNGSP-2018-2889	07/11/2018	Tratamiento de pacientes con Tuberculosis multi drogo resistente.	Remisión semestral de la lista de pacientes beneficiarios del medicamento
119	P01CC01	NIFURTIMOX	Sólido oral, 120 mg	MSP-Subsecretaria Nacional de Vigilancia de la Salud Pública	Autorización	08/11/2020	MSP-SNGSP-2018-2903	08/11/2018	Tratamiento de pacientes con diagnóstico de enfermedad de Chagas	Remisión semestral de la lista de pacientes beneficiarios del medicamento
120	L02BB04	ENZALUTAMIDA	Sólido oral, 40 mg	IESS-Hospital de Especialidades Teodoro Maldonado Carbo	Extensión de autorización	08/11/2020	MSP-SNGSP-2018-1518	08/11/2018	Tratamiento de Cáncer de próstata metastásico resistente a la castración enpacientes que han recibido tratamiento con Docetaxel.	Condicionada a remisión semestral de la Ficha de seguimiento de uso del medicamento.
121	G03CA03	ESTRADIOL	Parche transdérmico, 50 mcg	MSP-Hospital Pediátrico Baca Ortiz	Extensión de autorización	08/11/2020	MSP-SNGSP-2018-2908	08/11/2018	Pacientes con hipogonadismo femenino	Se autorizó por el período de dos años o hasta que en el país se comercialice Estradiol 1 mg sólido oral.
122	J04AK05	BEDAQUILINA	Sólido oral, 100 mg	MSP-Subsecretaria Nacional de Vigilancia de la Salud Pública	Autorización	12/11/2020	MSP-SNGSP-2018-2953	12/11/2018	Tuberculosis pulmonar resistente a múltiples fármacos (extremadamenteresistente), en combinación con otras drogas antituberculosis.	Remisión semestral de la lista de pacientes beneficiarios del medicamento
123	A16AB02	IMIGLUCERASA	Sólido parenteral, 400 U	MSP-Hospital General Isidro Ayora Loja	Extensión de autorización	19/11/2020	MSP-SNGSP-2018-3018	19/11//2018	Enfermedad de Gaucher tipo I	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento
124	G04BE03	SILDENAFILO	Sólido oral, 50 mg	MSP-Hospital General Vicente Corral Moscoso	Extensión de autorización	30/11/2020	MSP-SNGSP-2018-3149	30/11/2018	Hipertensión pulmonar primaria o secundaria de clase funcional III y IV	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento
125	N05CM18	DEXMEDETOMIDINA	Líquido parenteral 200 mcg/2mL	MSP-Hospital General Vicente Corral Moscoso	Extensión de autorización	30/11/2020	MSP-SNGSP-2018-3149	30/11/2018	Sedación en pacientes adultos de UCI, que requieren un nivel de sedación no más profundo que la excitación en respuesta a la estimulación verbal (correspondiente a la escala de sedación aguda de Richmond [RASS] (0 a -3).	Remisión semestral de la lista de pacientes beneficiarios del medicamento
126	N03AX14	LEVETIRACETAM	Sólido oral, 1 g	MSP-Hospital General Vicente Corral Moscoso	Extensión de autorización	30/11/2020	MSP-SNGSP-2018-3149	30/11/2018	Epilepsia refractaria	No se autoriza como primera línea, solo para epilepsia refractaria. Remisión de Lista depacientes beneficiarios
127	J01XX01	FOSFOMICINA	Sólido parenteral, 1 g	MSP-Hospital General Vicente Corral Moscoso	Extensión de autorización	30/11/2020	MSP-SNGSP-2018-3149	30/11/2018	Infecciones graves producidas por microorganismos resistentes a otros antibioticos presentes en el CNMB vigente (enterobacterias productoras de KPC, multiresistentes),	Condicionada a la aplicación de un Protocolo integral validado, para lo cual el hospital deberá remitir los criterios de legibilidad de los pacientes, mecanismo de control y monitoreo del bueno uso del medicamento, mediante un informe trimestral del Comité de Infecciones donde se reporte el consumo de Fosfomicina, tasa de mortalidad de los pacientes y perfiles de resistencia de las enterobacteria
128	J01AA12	TIGECICLINA	Sólido parenteral, 50 mg	MSP-Hospital General Vicente Corral Moscoso	Extensión de autorización	30/11/2020	MSP-SNGSP-2018-3149	30/11/2018	Control de brote de Klebsiella productora de carbapenemasa (KPC +), cuando se considere que otros medicamentos no están indicados o no son adecuados.	Restringida a la aplicación de un protocolo integral validado, para lo cual la Institución deberá remitir los criterios de elegibilidad de los pacientes, mecanismos de control y monitoreo del buen uso del medicamento.
129	B05XA02	BICARBONATO DE SODIO	Sólido para circulación extracorpórea	MSP-Hospital Pediátrico Baca Ortiz	Autorización	12/12/2020	MSP-SNGSP-2018-3261	12/12/2018	Uso exclusivo en procesos de hemodiálisis de población pediátrica	Autorización exclusiva para dicho establecimiento de salud por su condiciones de equipamiento
130	L01XE08	NILOTINIB	Sólido oral, 200 mg	MSP-Hospital Pediátrico Baca Ortiz	Extensión de autorización	16/12/2020	MSP-SNGSP-2018-3294	16/12/2018	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
131	B02BD03	COMPLEJO PROTROMBÍNICO ACTIVADO (aPCC o FEIBA)	Sólido parenteral, 500 UI	MSP-Programa Nacional de Sangre	Autorización	18/12/2020	MSP-SNGSP-2018-3321	18/12/2018	Hemofilia A y hemofilia B que desarrollen anticuerpos contra los factores de la coagulación VIII o IX deficitario	-

132	L04AC07	TOCILIZUMAB	Líquido parenteral 20 mg/mL	IESS-Hospital de Especialidades Teodoro Maldonado Carbo	Autorización	08/01/2021	MSP-SNGSP-2019-0034	08/01/2019	Artritis reumatoidea, como última línea de tratamiento cuando se presente refractariedad o tolerancia inadecuada a los medicamentos antirreumáticos modificadores de la enfermedad-DMARD, bloqueadores del factor de necrosis tumoral alfa-antiTNFa (Infliximab, Etanercept), y Rituximab.	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento
133	B05CX03	GLICINA	Solución para irrigación, 1.5%	IESS-Hospital General Ibarra	Extensión de autorización	08/01/2021	MSP-SNGSP-2019-0023	08/01/2019	Irrigación de pacientes sometidos a diferentes procedimientos urológicos	Se autoriza a fin de favorecer el acceso del medicamento; y, considerando que Glicina cuenta con registro sanitario como medicamento, debiendo el médico prescriptor evaluar el riesgo-beneficio de su uso.
134	C01EA01	ALPROSTADIL	Líquido parenteral, 500 mcg	MSP-Coordinación Zonal 8 - Salud	Emergencia	Única	MSP-SNGSP-2019-0045	08/01/2019	Manejo de recién nacidos con cardiopatías ductus dependiente	-
135	L01BB04	CLADRIBINA	Líquido parenteral, 2 mg/mL	MSP-Hospital de Especialidades Eugenio Espejo	Extensión de autorización	08/01/2021	MSP-SNGSP-2019-0043	08/01/2019	Leucemia de células pilosas	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento
136	G04CA52	TAMSULOSINA + DUTASTERIDA	Sólido oral, 0,4 mg + 0,5 mg	MSP-Hospital de Especialidades Eugenio Espejo	Extensión de autorización	08/01/2021	MSP-SNGSP-2019-0044	08/01/2019	Hiperplasia prostática Benigna con sintomatología moderada o severa y en aquellos pacientes con un alto riesgo quirúrgico que no pueden ser intervenidos quirúrgicamente.	Remisión semestral de la lista de pacientes beneficiarios del medicamento
137	L04AA03	INMUNOGLOBULINA ANTITIMOCÍTICA (EQUINA)	Líquido parenteral, 50 mg/mL	IESS-Dirección del Seguro General de Salud Individual y Familiar	Extensión de autorización	08/01/2021	MSP-SNGSP-2019-0029	08/01/2019	Anemia aplásica severa	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento
138	V08CA09	GADOBUTROL	Líquido parenteral, 1mmol/mL	IESS-Hospital General del Sur de Quito	Extensión de autorización	08/01/2021	MSP-SNGSP-2019-0038	08/01/2019	Resonancia mágnetica de contraste mejorado	Elemento imprescidible en la realización de los estudios complementarios que apoyan el diagnóstico de ciertas patologías en los pacientes que lo requiera
139	B01AD02	ALTEPLASA	Sólido parenteral, 50 mg	MSP-Hospital General Docente Ambato	Extensión de autorización	08/01/2021	MSP-SNGSP-2019-0053	08/01/2019	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
140	L04AA29	TOFACITINIB	Sólido oral, 5 mg	IESS-Hospital Carlos Andrade Marín	Extensión de autorización	10/01/2021	MSP-SNGSP-2019-004	10/01/2019	Artritis reumatoidea refractaria a los medicamentos antirreumáticos modificadores de la enfermedad no biológicos - DMARs, bloqueadores del factor de necrosis tumoral anti-TNFα (Infliximab, Etanercept), Rituximab y Tocilizumab.	Se autoriza para el tratamiento de pacientes con diagnóstico de artritis reumatoidea refractaria a los medicamentos antirreumáticos modificadores de la enfermedad no biológicos - DMARs, bloqueadores del factor de necrosis tumoral anti-TNFa (Infliximab, Etanercept), Rituximab y Tocilizumab. Remisión semestral a la Dirección Nacional de Medicamentos y Dispositivos Médicos de la Ficha de Evaluación

	and the state of t	Fecha de actualización
Elaborado por:	Gestión Interna de Políticas de Medicamentos y Dispositivos Médicos	17/01/2019

Plataforma Gubernamental de Desarrollo Social Teléfonos: 593 (2) 3814400 ext.: 8106 "www.salud.gob.ec"