

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	J01AA12	TIGECICLINA	Sólido parenteral, 50 mg	MSP-Hospital Universitario de Guayaquil	Emergencia	Única	MSP-SNGSP-2017-2574	01/11/2017	Acinetobacter baumannii complex multirresistente	La autorización será específica para cada paciente y no implica la adquisición regular de dicho medicamento por parte del establecimiento de salud.
2	L01BB04	CLADRIBINA	Líquido parenteral, 2 mg/mL	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
3	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
4	C02KX01	BOSENTANO	Sólido oral, 62.5 mg	IESS-Hospital General Portoviejo	Ampliación de autorización	24/11/2019	MSP-SNGSP-2017-2197	24/11/2017	Hipertensión Arterial Pulmonar Severa Secundaria a Cardiopatía Congénita Compleja	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento
5	G04BE03	SILDENAFILO	Sólido oral, 50 mg	IESS-Hospital de Especialidades Teodoro Maldonado Carbo	Ampliación de autorización	24/11/2019	MSP-SNGSP-2017-2199	24/11/2017	Hipertensión pulmonar primaria o secundaria de clase funcional III y IV	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento
6	C02KX01	BOSENTANO	Sólido oral, 62.5 mg Sólido oral 125 mg	IESS-Hospital de Especialidades Teodoro Maldonado Carbo	Ampliación de autorización	24/11/2019	MSP-SNGSP-2017-2199	24/11/2017	Hipertensión pulmonar primaria o secundaria de clase funcional III y IV que no responden a Sildenafil	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento
7	L04AA03	INMUNOGLOBULINA ANTITIMOCÍTICA (EQUINA)	Líquido parenteral, 50 mg/mL	IESS-Hospital de Especialidades José Carrasco Artega	Ampliación de autorización	30/11/2019	MSP-SNGSP-2017-222	30/11/2017	Anemia aplásica severa	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento
8	L04AA03	INMUNOGLOBULINA ANTITIMOCÍTICA (EQUINA)	Líquido parenteral, 50 mg/mL	IESS-Hospital de Especialidades José Carrasco Artega	Ampliación de autorización	01/12/2019	MSP-SNGSP-2017-223	1/12/2017	Pacientes trasplantados	Se autoriza la adquisición del medicamento Inmunoglobulina antitímocítica equina, en tanto el medicamento Inmunoglobulina antitímocítica de conejo se comercializa de manera regular en el país.
9	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 periodo de dos años o hasta que en el país se comercialice Estradiol 1 mg sólido oral.
10	L04AB04	ADALIMUMAB	Líquido parenteral, 40 mg	IESS-Hospital de Especialidades José Carrasco Artega	Ampliación de autorización	18/12/2019	MSP-SNGSP-2017-2314	18/12/2017	Colitis ulcerativa refractaria a tratamiento convencional y con pérdida de respuesta a un primer anti-TNF (Infliximab)	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento
11	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
12	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
13	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
14	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
15	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, Inmunosupresores como Azatioprina, Micofenolato y/o Ciclosporina, Esplenectomía, Rituximab y Eltrombopag, como última línea de tratamiento.	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento
16	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 reumatoidea que han presentado refractariedad a los fármacos modificadores de la enfermedad-DMARD, bloqueadores del factor de necrosis tumoral alfa-TNFa (Infliximab, Etanercept) y Rituximab.	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento
17	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
18	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 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
19	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
20	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 Sildenafil	Remitir semestralmente la ficha de seguimiento de uso del medicamento de los pacientes beneficiarios
21	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.
22	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 etílico 70% a fin de favorecer su acceso y facilitar los procesos de adquisición del mismo. (no en combinación con otros principios activos)

23	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 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)
24	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.
25	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 de pacientes beneficiarios
26	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 hipoproteïnemia que no responden a terapia con diuréticos, que son sometidos a paracentesis evacuadoras masivas, a fin de evitar la disfunción circulatoria post-paracentesis	Remitir lista de pacientes beneficiarios
27	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)
28	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)
29	L04AA03	INMUNOGLOBULINA ANTIPTIMOCÍTICA (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
30	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.
31	N03AX14	LEVETIRACETAM	Sólido oral, 1 g	MSP-Hospital de Especialidades Abel Gilbert Pontón	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 de pacientes beneficiarios
32	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 magnética de contraste mejorado	Elemento imprescindible en la realización de los estudios complementarios que apoyan el diagnóstico de ciertas patologías en los pacientes que lo requiera
33	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 de pacientes beneficiarios
34	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 secundaria a falla hepática	Remitir semestralmente la lista de pacientes 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	Hepatopatía crónica descompensada con complicaciones	Remitir semestralmente la lista de pacientes beneficiarios
36	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)
37	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)
38	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)
39	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)
40	L01XX32	BORTEZOMIB	Sólido parenteral, 3.5 mg	IESS-Hospital de Especialidades 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 Melfalan por el riesgo de deprimir 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 Melfalan por el riesgo de deprimir la médula ósea, con el siguiente esquema de tratamiento: Bortezomib + Ciclofosfamida + Dexametasona
41	L02BB04	ENZALUTAMIDA	Sólido oral, 40 mg	IESS-Hospital de Especialidades 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.

42	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 Inmunoglobulina, Inmunosupresores 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
43	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 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. Remisión semestral a la Dirección Nacional de Medicamentos y Dispositivos Médicos de la Ficha de Evaluación
44	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 antirreumáticos modificadores de la enfermedad no biológicos - DMARDs, y bloqueador del factor de necrosis tumoral alfa anti-TNF α (Etanercept), previa evaluación riesgo-beneficio por parte del prescriptor. Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento
45	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
46	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
47	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.
48	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 - antiTNFα (Infliximab, Etanercept), y Rituximab.	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento
49	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
50	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 antirreumáticos modificadores de la enfermedad no biológicos - DMARs, bloqueadores del factor de necrosis tumoral anti-TNFα (Infliximab, Etanercept), Rituximab y Tocilizumab. Remisión semestral a la Dirección Nacional de Medicamentos y Dispositivos Médicos de la Ficha de Evaluación
51	J01AA12	TIGECICLINA	Sólido parenteral, 50 mg	MSP- Hospital de Infectología "Dr. José Rodríguez 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.
52	L04AB04	ADALIMUMAB	Líquido parenteral, 40 mg	IESS-Hospital de Especialidades 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
53	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.
54	L01XE08	NILOTINIB	Sólido oral, 150 mg Sólido oral, 200 mg	IESS-Hospital de Especialidades 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 T3151 de BCR-ABL	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento
55	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 T3151 de BCR-ABL	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento
56	H01AC01	SOMATOTROPINA (SOMATROPINA)	Sólido parenteral/Líquido parenteral	IESS-Hospital de Especialidades 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.
57	C08CA06	NIMODIPINA	Sólido oral, 60 mg	IESS-Hospital de Especialidades Carlos Andrade Marín	Autorización	19/06/2020	MSP-SNGSP-2018-0834	19/06/2018	Vasoespasmismo en pacientes con hemorragia subaracnoidea aneurismática	Remisión semestral de la lista de pacientes beneficiarios del medicamento
58	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 Sildenafil	Remitir semestralmente la ficha de seguimiento de uso del medicamento de los pacientes beneficiarios
59	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
60	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.

61	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),	Condicional 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 buen 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
62	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
63	H01BA04	TERLIPRESINA	Sólido parenteral, 1 mg	IESS-Hospital de Especialidades 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.
64	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 antiartríticos 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
65	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 antiartríticos 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
66	C01EA01	ALPROSTADIL (PROSTAGLANDINA E1)	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 niños nacidos con defectos cardíacos congénitos que dependen de la permeabilidad de esta estructura para sobrevivir. Remitir semestralmente la lista de pacientes beneficiarios.
67	C01EA01	ALPROSTADIL (PROSTAGLANDINA E1)	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.
68	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 antiartríticos modificadores de la enfermedad no biológicos - DMARDs, 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 antiartríticos modificadores de la enfermedad no biológicos - DMARDs, bloqueadores del factor de necrosis tumoral anti-TNFα (Infliximab, Etanercept), Rituximab y Tocilizumab. Remisión semestral a la Dirección Nacional de Medicamentos y Dispositivos Médicos de la Ficha de Evaluación
69	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, recidivante y refractario a tratamiento con interferones.	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento
70	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
71	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
72	H01BA04	TERLIPRESINA	Sólido parenteral, 1 mg	IESS-Hospital de Especialidades 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.
73	-	SUERO ANTIOFÍDICO ANTICORAL	Sólido parenteral	MSP-Subsecretaría Nacional de Vigilancia de la Salud Pública	Autorización	27/07/2020	MSP-SNGSP-2018-1868	27/07/2018	Evenenamiento causado por la mordedura de una serpiente del género <i>Micrurus spp.</i>	-
74	C10AA05	ATORVASTATINA	Sólido oral, 80 mg	MSP-Hospital de Especialidades Portoviejo	Extensión de autorización	30/07/2020	MSP-SNGSP-2018-1884	30/07/2018	1. Síndrome Coronario Agudo de alto riesgo que requieren dosis altas de estatinas (80 mg) para manejo intensivo. 2. Síndrome Coronario Agudo de alto riesgo que requieren dosis altas de estatinas (80 mg) y serán sometidos a intervención coronaria percutánea.	Remisión semestral de lista de pacientes beneficiarios
75	B05XA02	BICARBONATO DE SODIO	Sólido oral (polvo)	MSP-Hospital de Especialidades Portoviejo	Extensión de autorización	30/07/2020	MSP-SNGSP-2018-1884	30/07/2018	Acidosis metabólica crónica, tales como acidosis tubular y enfermedad renal crónica, no diálisis	-
76	N05BA09	CLOBAZAM	Sólido oral, 10 mg	MSP-Hospital de Especialidades Portoviejo	Extensión de autorización	30/07/2020	MSP-SNGSP-2018-1884	30/07/2018	Terapia coadyuvante en pacientes con epilepsia refractaria de difícil control, bajo prescripción del neurólogo	Se autoriza condicional a que el hospital remita un protocolo integral para el manejo y tratamiento de la epilepsia, en el cual consten los criterios de elegibilidad para que los pacientes reciban Clobazam.
77	N03AX14	LEVETIRACETAM	Sólido oral, 500 mg 1000 mg Líquido oral 100 mg/mL	MSP-Hospital de Especialidades Portoviejo	Extensión de autorización	30/07/2020	MSP-SNGSP-2018-1884	30/07/2018	Epilepsia refractaria	No se autoriza como primera línea, solo para epilepsia refractaria. Remisión de Lista de pacientes beneficiarios
78	G04BE03	SILDENAFILO	Sólido oral, 50 mg	MSP-Hospital de Especialidades Portoviejo	Extensión de autorización	30/07/2020	MSP-SNGSP-2018-1884	30/07/2018	Hipertensión pulmonar primaria o secundaria de clase funcional III y IV	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento
79	H01AC01	SOMATOTROPINA (SOMATROPINA)	Sólido parenteral/Líquido parenteral	MSP-Hospital de Especialidades Portoviejo	Extensión de autorización	30/07/2020	MSP-SNGSP-2018-1884	30/07/2018	Déficit demostrado de hormona de crecimiento	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento.
80	R03BA05	FLUTICASONA	Líquido para inhalación, 125 mcg Líquido para inhalación, 250 mcg	MSP-Hospital de Especialidades Portoviejo	Extensión de autorización	30/07/2020	MSP-SNGSP-2018-1884	30/07/2018	Padecimientos obstructivos de las vías áreas respiratorias	-

81	L04AD02	TACROLIMO (TACROLIMUS)	Sólido oral, 0,5 mg	RPIS-Red Pública Integral de Salud	Autorización	31/07/2020	MSP-SNGSP-2018-1088	31/07/2018	Mantenimiento contra rechazo del trasplante de riñón e hígado	Se autoriza para todos aquellos establecimientos de salud que se encuentren acreditados por el INDOT Remitir semestralmente de lista de pacientes beneficiarios
82	L04AD02	TACROLIMO (TACROLIMUS)	Sólido oral, 1 mg	RPIS-Red Pública Integral de Salud	Autorización	31/07/2020	MSP-SNGSP-2018-1088	31/07/2018	Mantenimiento contra rechazo del trasplante de riñón e hígado	Se autoriza para todos aquellos establecimientos de salud que se encuentren acreditados por el INDOT Remitir semestralmente de lista de pacientes beneficiarios
83	L04AD02	TACROLIMO (TACROLIMUS)	Sólido oral, 5 mg	RPIS-Red Pública Integral de Salud	Autorización	31/07/2020	MSP-SNGSP-2018-1088	31/07/2018	Mantenimiento contra rechazo del trasplante de riñón e hígado	Se autoriza para todos aquellos establecimientos de salud que se encuentren acreditados por el INDOT Remitir semestralmente de lista de pacientes beneficiarios
84	L04AD02	TACROLIMO (TACROLIMUS)	Sólido oral (polvo), 1 mg/mL	RPIS-Red Pública Integral de Salud	Autorización	31/07/2020	MSP-SNGSP-2018-1088	31/07/2018	Mantenimiento contra rechazo del trasplante de riñón e hígado	Se autoriza para todos aquellos establecimientos de salud que se encuentren acreditados por el INDOT Remitir semestralmente de lista de pacientes beneficiarios
85	L04AD02	TACROLIMO (TACROLIMUS)	Líquido parenteral, 5 mg/mL	RPIS-Red Pública Integral de Salud	Autorización	31/07/2020	MSP-SNGSP-2018-1088	31/07/2018	Mantenimiento contra rechazo del trasplante de riñón e hígado	Se autoriza para todos aquellos establecimientos de salud que se encuentren acreditados por el INDOT Remitir semestralmente de lista de pacientes beneficiarios
86	J05AB06	GANCICLOVIR	Sólido parenteral, 500 mg	RPIS-Red Pública Integral de Salud	Autorización	31/07/2020	MSP-SNGSP-2018-1088	31/07/2018	Pacientes trasplantados con infección por Citomegalovirus en quienes no es posible la administración de valganciclovir por tener impedimento de administración por vía oral.	Se autoriza para todos aquellos establecimientos de salud que se encuentren acreditados por el INDOT Remitir semestralmente de lista de pacientes beneficiarios
87	L04AA04	INMUNOGLOBULINA ANTTIMOCÍTICA (CONEJO)	Sólido parenteral, 25 mg	RPIS-Red Pública Integral de Salud	Autorización	31/07/2020	MSP-SNGSP-2018-1088	31/07/2018	Agente inmunosupresor	Se autoriza para todos aquellos establecimientos de salud que se encuentren acreditados por el INDOT Remitir semestralmente de lista de pacientes beneficiarios
88	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
89	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
90	N05CM18	DEXMEDETOMIDINA	Líquido parenteral 200 mcg/2mL	IESS-Hospital de Especialidades 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
91	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
92	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
93	L01AA03	MELFALÁN	Sólido parenteral, 50 mg	IESS-Hospital de Especialidades 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.	-
94	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 - antiTNFα (Infliximab, Etanercept), y Rituximab.	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento
95	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 Púrpura Trombocitopénica Idiopática, refractarios a Corticosteroides e Inmunoglobulina, Inmunosupresores 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
96	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.
97	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.
98	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 T3151 de BCR-ABL	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento
99	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 de pacientes beneficiarios
100	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
101	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 T3151 de BCR-ABL	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento
102	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	-
103	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

104	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 Sildenafil	Remitir semestralmente la ficha de seguimiento de uso del medicamento de los pacientes beneficiarios
105	B05ZA	CONCENTRADO ÁCIDO PARA HEMODIALISIS	Líquido para circulación extracorporea	IESS-Hospital de Especialidades 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
106	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
107	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
108	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
109	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	-
110	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.
111	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.	-
112	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.
113	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
114	G03AC03	LEVONORGESTREL	Sistema intrauterino de liberación, 52 mg	PN-Hospital de la Policía Quito Nro. 1	Extensión de autorización	25/09/2020	MSP-SNGSP-2018-1345	25/09/2018	Sangrado menstrual abundante (menoragia) de difícil control	Remisión semestral de la lista de pacientes beneficiarias del medicamento
115	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.
116	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 de pacientes beneficiarios
117	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
118	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 se usa Rocuronio.	Remisión semestral de lista de pacientes beneficiarios
119	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 - antiTNF α (Infliximab, Etanercept), y Rituximab.	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento
120	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 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
121	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 en pacientes que han recibido tratamiento con Docetaxel.	Condicionada a remisión semestral de la Ficha de seguimiento de uso del medicamento.
122	J04AK02	ETAMBUTOL	Sólido oral, 100 mg	MSP-Dirección Nacional de Estrategias de Prevención y Control	Autorización	16/10/2020	MSP-SNGSP-2018-2715	16/10/2018	Tratamiento de tuberculosis pediátrica	Se autoriza la adquisición a fin de favorecer su acceso y facilitar los procesos de adquisición del mismo.
123	J04AM05	RIFAMPICINA + ISONIAZIDA + PIRAZINAMIDA	Sólido oral, 75 mg + 50 mg + 150 mg	MSP-Dirección Nacional de Estrategias de Prevención y Control	Autorización	16/10/2020	MSP-SNGSP-2018-2716	16/10/2018	Tratamiento de tuberculosis pediátrica	Se autoriza la adquisición a fin de favorecer su acceso y facilitar los procesos de adquisición del mismo.
124	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

125	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 magnética de contraste mejorado	Elemento imprescindible en la realización de los estudios complementarios que apoyan el diagnóstico de ciertas patologías en los pacientes que lo requiera
126	G03AC08	ETONORGESTREL	Implante subdérmico, 68 mg	MSP-Subsecretaría 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
127	H01BA04	TERLIPRESINA	Sólido parenteral, 1 mg	IESS-Hospital de Especialidades 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 hepatorenal 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.
128	L04AA03	INMUNOGLOBULINA ANTITIMOCÍTICA (EQUINA)	Líquido parenteral, 50 mg/mL	MSP-Hospital de Especialidades Eugenio Espejo	Ampliación de autorización	30/10/2020	MSP-SNGSP-2018-2848	30/10/2018	Anemia aplásica severa	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento
129	H01AC01	SOMATOTROPINA (SOMATROPINA)	Sólido parenteral/Líquido parenteral	MSP-Hospital Pediátrico Baca Ortiz	Autorización	30/10/2020	MSP-SNGSP-2018-2842	30/10/2018	Déficit demostrado de hormona de crecimiento.	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento.
130	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.
131	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 antiinflamatorios 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
132	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
133	J01GB04	KANAMICINA	Líquido parenteral, 1 g	MSP-Subsecretaría Nacional de Vigilancia de la Salud Pública	Autorización	07/11/2020	MSP-SNGSP-2018-2889	07/11/2018	Tratamiento de pacientes con Tuberculosis multi droga resistente.	Remisión semestral de la lista de pacientes beneficiarios del medicamento
134	J01MA14	MOXIFLOXACINO	Sólido oral, 400 mg	MSP-Subsecretaría Nacional de Vigilancia de la Salud Pública	Autorización	07/11/2020	MSP-SNGSP-2018-2889	07/11/2018	Tratamiento de pacientes con Tuberculosis multi droga resistente.	Remisión semestral de la lista de pacientes beneficiarios del medicamento
135	P01CC01	NIFURTIMOX	Sólido oral, 120 mg	MSP-Subsecretaría 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
136	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.
137	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 periodo de dos años o hasta que en el país se comercialice Estradiol 1 mg sólido oral.
138	J04AK05	BEDAQUILINA	Sólido oral, 100 mg	MSP-Subsecretaría Nacional de Vigilancia de la Salud Pública	Autorización	12/11/2020	MSP-SNGSP-2018-2953	12/11/2018	Tuberculosis pulmonar resistente a múltiples fármacos (extremadamente resistente), en combinación con otras drogas antituberculosas.	Remisión semestral de la lista de pacientes beneficiarios del medicamento
139	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
140	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
141	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
142	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 de pacientes beneficiarios
143	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 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 buen 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
144	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.
145	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
146	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 T3151 de BCR-ABL	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento
147	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	-

148	L04AC07	TOCILIZUMAB	Líquido parenteral 20 mg/mL	IESS-Hospital de Especialidades José Carrasco Arteaga	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 - antiTNFα (Infliximab, Etanercept), y Rituximab.	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento
149	B05CX03	GLICINA	Líquido 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.
150	C01EA01	ALPROSTADIL (PROSTAGLANDINA E1)	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	-
151	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
152	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
153	L04AA03	INMUNOGLOBULINA ANTTIMOCÍTICA (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
154	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 magnética de contraste mejorado	Elemento imprescindible en la realización de los estudios complementarios que apoyan el diagnóstico de ciertas patologías en los pacientes que lo requiera
155	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
156	L04AA29	TOFACITINIB	Sólido oral, 5 mg	IESS-Hospital de Especialidades 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-TNFα (Infliximab, Etanercept), Rituximab y Tocilizumab. Remisión semestral a la Dirección Nacional de Medicamentos y Dispositivos Médicos de la Ficha de Evaluación
157	B01AD02	ALTEPLASA	Sólido parenteral, 50 mg	IESS-Hospital General del Norte de Guayaquil "Los Ceibos"	Extensión de autorización	18/01/2021	MSP-SNGSP-2019-0061	18/01/2019	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
158	N05AH02	CLOZAPINA	Sólido oral, 100 mg	MSP-Hospital de Especialidades Portoviejo	Extensión de autorización	25/01/2021	MSP-SNGSP-2019-0215	25/01/2019	Esquizofrenia resistente a tratamiento convencional, y con recuento normal de leucocitos, en los cuales se deberá realizar de manera obligatoria un conteo de leucocitos semanalmente los 6 primeros meses y posteriormente cada 15 días.	El establecimiento tiene la obligación de elaborar e implementar un protocolo para el manejo integral de los pacientes beneficiarios del medicamento. Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento
159	C08CA06	NIMODIPINA	Sólido oral, 60 mg	MSP-Hospital de Especialidades Abel Gilbert Pontón	Autorización	31/01/2021	MSP-SNGSP-2019-0308	31/01/2019	Vasoespasmio en pacientes con hemorragia subaracnoidea aneurismática	Remisión semestral de la lista de pacientes beneficiarios del medicamento
160	N05AH02	CLOZAPINA	Sólido oral, 100 mg	MSP-Centro de Atención Ambulatoria Especializada "San Lazaro"	Autorización	04/02/2021	MSP-SNGSP-2019-0347	04/02/2019	Esquizofrenia resistente a tratamiento convencional, y con recuento normal de leucocitos, en los cuales se deberá realizar de manera obligatoria un conteo de leucocitos semanalmente los 6 primeros meses y posteriormente cada 15 días.	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento
161	L01XC03	TRASTUZUMAB	Líquido parenteral, 600mg/5mL	IESS-Hospital de Especialidades José Carrasco Arteaga	Extensión de autorización	04/02/2021	MSP-SNGSP-2019-0117	04/02/2019	Cáncer de mama que presenta el receptor HER 2 positivo	Remisión semestral de lista de pacientes beneficiarios
162	L02BB04	ENZALUTAMIDA	Sólido oral, 40 mg	MDN-Hospital Naval de Guayaquil	Extensión de autorización	06/02/2021	MSP-SNGSP-2019-0129	06/02/2019	Cáncer de próstata metastásico resistente a la castración, asintomáticos o moderadamente sintomáticos, luego de falla de terapia de privación de andrógenos en quienes la quimioterapia no ha sido clínicamente indicada.	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento
163	B01AD02	ALTEPLASA	Sólido parenteral, 50 mg	IESS-Hospital General Quevedo	Extensión de autorización	08/02/2021	MSP-SNGSP-2019-0134	08/02/2019	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
164	C01EA01	ALPROSTADIL (PROSTAGLANDINA E1)	Líquido parenteral, 500 mcg	MSP-Hospital de Especialidades Portoviejo	Extensión de autorización	19/02/2021	MSP-SNGSP-2019-0555	19/02/2019	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.
165	C02KX01	BOSENTANO	Sólido oral, 62.5 mg Sólido oral, 125 mg	MSP-Hospital de Especialidades Portoviejo	Extensión de autorización	19/02/2021	MSP-SNGSP-2019-0555	19/02/2019	Hipertensión pulmonar primaria o secundaria de clase funcional III y IV que no responden a Sildenafil	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento
166	H01AC01	SOMATOTROPINA (SOMATROPINA)	Sólido parenteral/Líquido parenteral	IESS-Hospital General del Norte de Guayaquil "Los Ceibos"	Extensión de autorización	19/02/2021	MSP-SNGSP-2019-0195	19/02/2019	Déficit demostrado de hormona de crecimiento.	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento.
167	B05ZA	CONCENTRADO ÁCIDO PARA HEMODIALISIS	Líquido para circulación extracorporea	MSP-Hospital de Especialidades Abel Gilbert Pontón	Extensión de autorización	27/02/2021	MSP-SNGSP-2019-0649	27/02/2019	Parte de la solución dializante en los procesos de hemodiálisis.	Se autoriza como parte de la solución dializante en los procesos de hemodiálisis
168	L01XC06	CETUXIMAB	Líquido parenteral, 5 mg/mL	MSP-Hospital de Especialidades Abel Gilbert Pontón	Autorización	12/03/2021	MSP-SNGSP-2019-0765	12/03/2019	Cáncer de células escamosas de cabeza y cuello localmente avanzado, con un estado clínico funcional Karnofsky igual o mayor a 90 y cuando la terapia en base a platinos esté contraindicada.	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento.

169	V03AN01	OXÍGENO	Líquido criogénico Gas líquido	RPIS-Red Pública Integral de Salud	Autorización	19/03/2021	MSP-SNGSP-2019-0320 MSP-SNGSP-2019-0885	19/03/2019	1. Coadyuvantes en la respiración para mantener funciones vitales en pacientes que presentan problemas respiratorios. 2. Vectores para el transporte de medicamentos en procesos anestésicos administrados mediante nebulización.	Es importante mencionar que dicha autorización no incluye a las formas farmacéuticas de líquidos criogénicos para administración tópica
170	V03AN05	AIRE MEDICINAL	Gas	RPIS-Red Pública Integral de Salud	Autorización	19/03/2021	MSP-SNGSP-2019-0320 MSP-SNGSP-2019-0885	19/03/2019	1. Coadyuvantes en la respiración para mantener funciones vitales en pacientes que presentan problemas respiratorios. 2. Vectores para el transporte de medicamentos en procesos anestésicos administrados mediante nebulización.	Es importante mencionar que dicha autorización no incluye a las formas farmacéuticas de líquidos criogénicos para administración tópica
171	V03AN02	DIÓXIDO DE CARBONO	Gas	RPIS-Red Pública Integral de Salud	Autorización	19/03/2021	MSP-SNGSP-2019-0320 MSP-SNGSP-2019-0885	19/03/2019	1. Coadyuvantes en la respiración para mantener funciones vitales en pacientes que presentan problemas respiratorios. 2. Vectores para el transporte de medicamentos en procesos anestésicos administrados mediante nebulización.	Es importante mencionar que dicha autorización no incluye a las formas farmacéuticas de líquidos criogénicos para administración tópica
172	V03AN	HELIO + OXÍGENO	Gas	RPIS-Red Pública Integral de Salud	Autorización	19/03/2021	MSP-SNGSP-2019-0320 MSP-SNGSP-2019-0885	19/03/2019	1. Coadyuvantes en la respiración para mantener funciones vitales en pacientes que presentan problemas respiratorios. 2. Vectores para el transporte de medicamentos en procesos anestésicos administrados mediante nebulización.	Es importante mencionar que dicha autorización no incluye a las formas farmacéuticas de líquidos criogénicos para administración tópica
173	V03AN04	NITRÓGENO	Gas	RPIS-Red Pública Integral de Salud	Autorización	05/06/2021	MSP-SNGSP-2019-1969 MSP-SNGSP-2019-0680	05/06/2019	Uso en procesos hospitalarios tópicos	-
174	A16AB02	IMIGLUCERASA	Sólido parenteral, 400 U	MSP-Hospital Pediátrico Baca Ortiz	Autorización	19/03/2021 01/07/2021	MSP-SNGSP-2019-0894 MSP-SNGSP-2019-2369	19/03/2019 01/07/2019	Enfermedad de Gaucher tipo I	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento
175	J01EE01	COTRIMOXAZOL (SULFAMETOXAZOL + TRIMETOPRIM)	Líquido parenteral, (400 mg + 80 mg)/5mL	MSP-Hospital de Infectología "Dr. José Daniel Rodríguez Maridueña"	Extensión de autorización	24/03/2019	MSP-SNGSP-2019-1011	24/03/2019	Tratamiento de enfermedades oportunistas infectocontagiosas en pacientes adultos con VIH/SIDA	Remisión semestral de la lista de pacientes beneficiarios del medicamento
176	B05ZA	CONCENTRADO ÁCIDO PARA HEMODIALISIS	Líquido para circulación extracorporea	MSP-Hospital Provincial General Docente Pablo Arturo Suárez	Extensión de autorización	03/04/2021	MSP-SNGSP-2019-1154	03/04/2019	Parte de la solución dializante en los procesos de hemodiálisis.	Se autoriza como parte de la solución dializante en los procesos de hemodiálisis
177	L01XX32	BORTEZOMIB	Sólido parenteral, 3.5 mg	IESS-Hospital de Especialidades José Carrasco Arteaga	Autorización	08/04/2021	MSP-SNGSP-2019-0412	08/04/2019	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
178	B02BX04	ROMIPLOSTIM	Sólido parenteral, 250 mcg	IESS-Hospital de Especialidades José Carrasco Arteaga	Autorización	08/04/2021	MSP-SNGSP-2019-0412	08/04/2019	Pacientes con Púrpura Trombocitopénica Idiopática, refractarios a Corticosteroides e Inmunoglobulina, Inmunosupresores como Azatioprina, Micofenolato y/o Ciclosporina, Esplenectomía, Rituximab y Eltrombopag, como última línea de tratamiento.	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento
179	V03AB35	SUGAMMADEX	Líquido parenteral, 100 mg/ml	RPIS-Red Pública Integral de Salud	Autorización	16/04/2021	MSP-SNGSP-2019-0438	16/04/2019	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 se usa Rocuronio.	Remisión semestral de lista de pacientes beneficiarios
180	C08CA06	NIMODIPINA	Sólido oral, 60 mg	MSP-Hospital General Guasmo Sur	Extensión de autorización	16/04/2021	MSP-SNGSP-2019-1340	16/04/2019	Vasoespasmio en pacientes con hemorragia subaracnoidea aneurismática	Remisión semestral de la lista de pacientes beneficiarios del medicamento
181	N03AX14	LEVETIRACETAM	Sólido oral, 1 g	MSP-Hospital General Guasmo Sur	Extensión de autorización	16/04/2021	MSP-SNGSP-2019-1349	16/04/2019	Epilepsia refractaria	No se autoriza como primera línea, solo para epilepsia refractaria. Remisión de Lista de pacientes beneficiarios
182	L01XX32	BORTEZOMIB	Sólido parenteral, 3.5 mg	IESS-Hospital de Especialidades José Carrasco Arteaga	Autorización	22/04/2021	MSP-SNGSP-2019-0453	22/04/2019	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
183	J01XX01	FOSFOMICINA	Sólido oral, 500 mg	MSP-Hospital General Vicente Corral Moscoso	Autorización	30/04/2021	MSP-SNGSP-2019-1532	30/04/2019	Infecciones graves producidas por microorganismos resistentes a otros antibióticos presentes en el CNMB vigente (enterobacterias productoras de KPC, multiresistentes).	-
184	J01XX01	FOSFOMICINA	Sólido parenteral, 500 mg	MSP-Hospital General Vicente Corral Moscoso	Autorización	30/04/2021	MSP-SNGSP-2019-1532	30/04/2019	Infecciones graves producidas por microorganismos resistentes a otros antibióticos presentes en el CNMB vigente (enterobacterias productoras de KPC, multiresistentes).	-

185	J01AA12	TIGECICLINA	Sólido parenteral, 50 mg	MSP-Hopital General Guasmo Sur	Extensión de autorización	02/05/2021	MSP-SNGSP-2019-1550	02/05/2019	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 el establecimiento de salud deberá remitir los criterios de elegibilidad de los pacientes, mecanismos de control y monitoreo del buen uso del medicamento.
186	L01XX32	BORTEZOMIB	Sólido parenteral, 3,5 mg	SOLCA-Sociedad de Lucha Contra el Cáncer del Ecuador	Autorización	07/05/2021	MSP-SNGSP-2019-0519	07/05/2019	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
187	L01XC06	CETUXIMAB	Líquido parenteral, 5 mg/mL	SOLCA-Sociedad de Lucha Contra el Cáncer del Ecuador	Autorización	07/05/2021	MSP-SNGSP-2019-0519	07/05/2019	Tratamiento de cáncer de células escamosas de cabeza y cuello localmente avanzado, con un estado clínico funcional Karnofsky igual o mayor a 90 y cuando la terapia en base a platinos esté contraindicada.	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento
188	L01BB04	CLADRIBINA	Líquido parenteral, 2 mg/mL	SOLCA-Sociedad de Lucha Contra el Cáncer del Ecuador	Autorización	07/05/2021	MSP-SNGSP-2019-0519	07/05/2019	Uso exclusivo en pacientes con Leucemia de Células Pilosas	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento
189	L02BB04	ENZALUTAMIDA	Sólido oral, 40 mg	SOLCA-Sociedad de Lucha Contra el Cáncer del Ecuador	Autorización	07/05/2021	MSP-SNGSP-2019-0519	07/05/2019	Cáncer de próstata metastásico resistente a la castración, asintomáticos o moderadamente sintomáticos, luego de la falla de terapia de privación de andrógenos en quienes la quimioterapia no ha sido clínicamente indicada.	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento; así como el Informe Médico, en el que conste el avance terapéutico de los pacientes que cumplan criterios de inclusión.
190	L04AA03	INMUNOGLOBULINA ANTITIMOCÍTICA (EQUINA)	Líquido parenteral, 50 mg/mL	SOLCA-Sociedad de Lucha Contra el Cáncer del Ecuador	Autorización	07/05/2021	MSP-SNGSP-2019-0519	07/05/2019	Anemia aplásica severa	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento
191	L01XE08	NILOTINIB	Sólido oral, 200 mg	SOLCA-Sociedad de Lucha Contra el Cáncer del Ecuador	Autorización	07/05/2021	MSP-SNGSP-2019-0519	07/05/2019	Leucemia Mieloide Crónica con cromosoma (PHI+), que no responden a Imatinib y no presentan la mutación T315I de BCR-ABL, debiendo el prescriptor evaluar el riesgo - beneficio del uso del medicamento, considerando los eventos adversos serios que pueden presentarse con su uso.	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento
192	L01XE08	NILOTINIB	Sólido oral, 150 mg	SOLCA-Sociedad de Lucha Contra el Cáncer del Ecuador	Autorización	07/05/2021	MSP-SNGSP-2019-0519	07/05/2019	Leucemia Mieloide Crónica con cromosoma (PHI+), que no responden a Imatinib y no presentan la mutación T315I de BCR-ABL, debiendo el prescriptor evaluar el riesgo - beneficio del uso del medicamento, considerando los eventos adversos serios que pueden presentarse con su uso.	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento
193	L01XC03	TRASTUZUMAB	Líquido parenteral, 600 mg/5mL	SOLCA-Sociedad de Lucha Contra el Cáncer del Ecuador	Autorización	07/05/2021	MSP-SNGSP-2019-0519	07/05/2019	Cáncer de mama que presenta el receptor HER 2 positivo,	Remisión semestral de la lista de pacientes beneficiarios del medicamento
194	L04AA04	INMUNOGLOBULINA ANTITIMOCÍTICA (CONEJO)	Sólido oral, 25 mg	SOLCA-Sociedad de Lucha Contra el Cáncer del Ecuador	Autorización	07/05/2021	MSP-SNGSP-2019-0519	07/05/2019	Agente inmunosupresor	Forma farmacéutica y concentración incluida a fin de facilitar los procesos de adquisición de medicamentos y favorecer el acceso al mismo.
195	L01XX14	ÁCIDO - TRANS - RETINOICO (TRETINOINA)	Sólido oral, 10 mg	SOLCA-Sociedad de Lucha Contra el Cáncer del Ecuador	Autorización	07/05/2021	MSP-SNGSP-2019-0519	07/05/2019	Primera línea de tratamiento en el manejo de la Leucemia Promielocítica Aguda	-
196	L01XX27	TRÍOXIDO DE ARSÉNICO	Líquido parenteral, 1mg/mL	SOLCA-Sociedad de Lucha Contra el Cáncer del Ecuador	Autorización	07/05/2021	MSP-SNGSP-2019-0519	07/05/2019	Primera línea de tratamiento en el manejo de la Leucemia Promielocítica Aguda	-
197	L04AA03	INMUNOGLOBULINA ANTITIMOCÍTICA (EQUINA)	Líquido parenteral, 50 mg/mL	IESS-Hospital de Especialidades Teodoro Maldonado Carbo	Extensión de autorización	13/05/2021	MSP-SNGSP-2019-0536	13/05/2019	Pacientes trasplantados	Se autoriza la adquisición del medicamento Inmunoglobulina antitumoral equina, en tanto el medicamento Inmunoglobulina antitumoral de conejo se comercializa de manera regular en el país.
198	-	SUERO ANTIESCORPIÓN/ANTIALACRÁN	Sólido parenteral	MSP-Dirección Nacional de Estrategias de Prevención y Control	Autorización	14/05/2021	MSP-SNGSP-2019-1668	14/05/2019	Manejo de pacientes que presenten cuadro clínico de envenenamiento por picadura de escorpiones.	-
199	B05CX03	GLICINA	Solución para irrigación, 1.5%	IESS-Hospital de Especialidades Teodoro Maldonado Carbo	Extensión de autorización	22/05/2021	MSP-SNGSP-2019-0602	22/05/2019	Irrigación de pacientes sometidos a diferentes procedimientos urológicos	Se autoriza a fin de favorecer el acceso del medicamento; y, considerando que cuenta con registro sanitario como medicamento, debiendo el médico prescriptor evaluar el riesgo-beneficio de su uso.
200	L02BB04	ENZALUTAMIDA	Sólido oral, 40 mg	IESS-Hospital de Especialidades José Carrasco Arteaga	Extensión de autorización	05/06/2021	MSP-SNGSP-2019-0677	05/06/2019	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.
201	B01AD02	ALTEPLASA	Sólido parenteral, 50 mg	MSP-Hospital General San Vicente de Paúl	Autorización	07/06/2021	MSP-SNGSP-2019-2026	07/06/2019	Infarto agudo del miocardio con elevación del segmento ST	Remisión semestral de la lista de pacientes beneficiarios del medicamento
202	B01AD02	ALTEPLASA	Sólido parenteral, 50 mg	IESS-Hospital de Especialidades Carlos Andrade Marín	Autorización	07/06/2021	MSP-SNGSP-2019-0723	07/06/2019	Infarto agudo del miocardio con elevación del segmento ST	Remisión semestral de la lista de pacientes beneficiarios del medicamento
203	V08CA09	GADOBUTROL	Líquido parenteral, 1mmol/mL	IESS-Hospital de Especialidades José Carrasco Arteaga	Extensión de autorización	11/06/2021	MSP-SNGSP-2019-0734	11/06/2019	Resonancia magnética de contraste mejorado	Elemento imprescindible en la realización de los estudios complementarios que apoyan el diagnóstico de ciertas patologías en los pacientes que lo requiera
204	N05CM18	DEXMEDETOMIDINA	Líquido parenteral, 200 mcg/2mL	MSP-Hopital General Guasmo Sur	Extensión de autorización	11/06/2021	MSP-SNGSP-2019-2061	11/06/2019	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

205	L04AC07	TOCILIZUMAB	Líquido parenteral 20 mg/mL	MSP-Hospital Pediátrico Baca Ortiz	Extensión de autorización	13/06/2021	MSP-SNGSP-2019-2097	13/06/2019	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 antirreumáticos modificadores de la enfermedad no biológicos - DMARDs, y bloqueador del factor de necrosis tumoral alfa anti-TNF α (Etanercept), previa evaluación riesgo-beneficio por parte del prescriptor. Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento
206	C02KX01	BOSENTANO	Sólido oral, 125 mg	MSP-Hospital Pediátrico Baca Ortiz	Extensión de autorización	15/06/2021	MSP-SNGSP-2019-2123	15/06/2019	Hipertensión pulmonar primaria o secundaria de clase funcional III y IV que no responden a Sildenafil	Remitir semestralmente la ficha de seguimiento de uso del medicamento de los pacientes beneficiarios
207	B05ZA	CONCENTRADO ÁCIDO PARA HEMODIALISIS	Líquido para circulación extracorporea	IESS-Hospital de Especialidades José Carrasco Arteaga	Extensión de autorización	19/06/2021	MSP-SNGSP-2019-0800	19/06/2019	Parte de la solución dializante en los procesos de hemodialisis.	Se autoriza como parte de la solución dializante en los procesos de hemodialisis
208	C02DB02	HIDRALAZINA	Sólido oral, 10 mg	IESS-Dirección del Seguro General de Salud Individual y Familiar	Extensión de autorización	28/06/2021	MSP-SNGSP-2019-0865	28/06/2019	Hipertensión moderada a severa, emergencias hipertensivas, e insuficiencia cardíaca	Se autoriza a los establecimientos de salud bajo su jurisdicción, que apliquen; siendo responsabilidad de la Dirección establecer los mecanismos de control para promover su uso racional.

Elaborado por:	Gestión Interna de Políticas de Medicamentos y Dispositivos Médicos	Fecha de actualización
		03/07/2019

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