

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	J01AA12	<b>TIGECICLINA</b>	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	<b>CLADRIBINA</b>	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	<b>LEVONORGESTREL</b>	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	<b>BOSENTANO</b>	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	<b>SILDENAFILO</b>	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	<b>BOSENTANO</b>	Sólido oral, 62.5 mg Sólido oral 125 mg	IESS-Hospital de Especialidades Teodoro Maldonado Carbo	Ampliación de autorización	13/12/2021	MSP-SNGSP-2019-1589	13/12/2019	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
7	L04AA03	<b>INMUNOGLOBULINA ANTITIMOCÍTICA (EQUINA)</b>	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
8	L04AA03	<b>INMUNOGLOBULINA ANTITIMOCÍTICA (EQUINA)</b>	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.
9	G03CA03	<b>ESTRADIOL</b>	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.
10	L04AB04	<b>ADALIMUMAB</b>	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
11	N05CM18	<b>DEXMEDETOMIDINA</b>	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	<b>SOMATOTROPINA (SOMATROPINA)</b>	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	<b>BORTEZOMIB</b>	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	<b>FINGOLIMOD</b>	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, recidive y refractario a tratamiento con interferones.	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento
15	B02BX04	<b>ROMIPLOSTIM</b>	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 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	<b>TOCILUZUMAB</b>	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-TNFs (Infliximab, Etanercept) y Rituximab.	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento
17	L01XE08	<b>NILOTINIB</b>	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 Mielóide 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	<b>ALTEPLASA</b>	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	<b>ADALIMUMAB</b>	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	<b>BOSENTANO</b>	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	<b>TIGECICLINA</b>	Sólido parenteral, 50 mg	MSP-Hospital Pediátrico Baca Ortiz	Emergencia	Única	MSP-SNGSP-2018-0081	10/01/2018	Sepsis por Klebsiella Pneumoniae multiresistente 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	<b>ALCOHOL ETÍLICO</b>	Líquido tóxico, 70%	IESS-Dirección del Seguro General de Salud Individual y Familiar	Autorización	-	MSP-SNGSP-2018-0221	05/02/2018	Por contar con registro sanitario de medicamento, 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	<b>ALCOHOL YODADO</b>	Líquido Tópico	IESS-Dirección del Seguro General de Salud Individual y Familiar	Autorización	-	MSP-SNGSP-2018-0222	05/02/2018	Por contar con registro sanitario de medicamento, 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	<b>AMIDOTRIZOATO SODIO/MEGLUMINA</b>	Líquido parenteral	IESS-Dirección del Seguro General de Salud Individual y Familiar	Autorización	-	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	<b>LEVETIRACETAM</b>	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	<b>ALBÚMINA HUMANA</b>	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 pos-paracentesis	Remitir lista de pacientes beneficiarios
27	D08AX08	<b>ALCOHOL ETÍLICO</b>	Líquido tópico, 70%	RPIS-Red Pública Integral de Salud	Extensión de autorización	-	MSP-SNGSP-2018-0283 MSP-SNGSP-2018-0492	19/02/2018	Por contar con registro sanitario de medicamento, 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	<b>ALCOHOL YODADO</b>	Líquido Tópico	RPIS-Red Pública Integral de Salud	Extensión de autorización	-	MSP-SNGSP-2018-0491 MSP-SNGSP-2018-0282	19/02/2018	Por contar con registro sanitario de medicamento, 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	<b>INMUNOGLOBULINA ANTITIMOCÍTICA (EQUINA)</b>	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	<b>SOMATOTROPINA (SOMATROPINA)</b>	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	<b>LEVETIRACETAM</b>	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	<b>GADOBUTROL</b>	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	<b>LEVETIRACETAM</b>	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	<b>ALBÚMINA HUMANA</b>	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	<b>ALBÚMINA HUMANA</b>	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	<b>YODO POVIDONA</b>	7.5 % 10 %	RPIS-Red Pública Integral de Salud	Extensión de autorización	-	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	<b>GLUCONATO DE CLORHEXIDINA + ALCOHOL ISOPROPÍLICO</b>	Líquido cutáneo, 2% + 70%	RPIS-Red Pública Integral de Salud	Extensión de autorización	-	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	<b>CLORHEXIDINA</b>	Líquido bucal, 0.12%	RPIS-Red Pública Integral de Salud	Extensión de autorización	-	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	<b>SOLUCIÓN PARA PEREUSION (CUSTODIOL)</b>	-	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	<b>BORTEZOMIB</b>	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 Melfalán 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 Melfalán por el riesgo de deprimir la médula ósea, con el siguiente esquema de tratamiento: Bortezomib + Ciclofosfamida + Dexametasona
41	L02BB04	<b>ENZALUTAMIDA</b>	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	<b>ELTROMBOPAG</b>	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, 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	<b>TOFACITINIB</b>	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 - 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 antirreumáticos 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
44	L04AC07	<b>TOCILIZUMAB</b>	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	<b>DEXMEDETOMIDINA</b>	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	<b>DEXMEDETOMIDINA</b>	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	<b>ISONIACIDA + RIFAMPICINA</b>	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	<b>TOCILIZUMAB</b>	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 - anti-TNFα (Infliximab, Etanercept), y Rituximab.	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento
49	B05ZA	<b>CONCENTRADO ÁCIDO PARA HEMODIALISIS</b>	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	<b>TOFACITINIB</b>	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 - 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 antirreumáticos 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
51	J01AA12	<b>TIGECICLINA</b>	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	<b>ADALIMUMAB</b>	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	<b>SULFATO DE ZINC</b>	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	<b>NILOTINIB</b>	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	<b>NILOTINIB</b>	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	<b>SOMATOTROPINA (SOMATROPINA)</b>	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	<b>NIMODIPINA</b>	Sólido oral, 60 mg	IESS-Hospital de Especialidades Carlos Andrade Marín	Autorización	19/06/2020	MSP-SNGSP-2018-0834	19/06/2018	Vasoespasmos en pacientes con hemorragia subaracnoidea aneurismática	Remisión semestral de la lista de pacientes beneficiarios del medicamento
58	C02KX01	<b>BOSENTANO</b>	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	<b>ALBÚMINA HUMANA</b>	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	<b>TIGECICLINA</b>	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	<b>FOSFOMICINA</b>	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 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	<b>DEXMEDETOMIDINA</b>	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	<b>TERLIPRESINA</b>	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	<b>TOCILIZUMAB</b>	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 - antiTNF $\alpha$ (Infliximab, Etanercept), y Rituximab.	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento
65	L04AC07	<b>TOCILIZUMAB</b>	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 - antiTNF $\alpha$ (Infliximab, Etanercept), y Rituximab.	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento
66	C01EA01	<b>ALPROSTADIL (PROSTAGLANDINA E1)</b>	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	L01XE08	<b>NILOTINIB</b>	Sólido oral, 200 mg	MSP-Hospital de Especialidades Eugenio Espejo	Extensión de autorización	11/07/2020	MSP-SNGSP-2018-1732	11/07/2018	Leucemia Mieloide Crónica con cromosoma (PHI+), que no responden a Imatinib y no presentan la mutaciónT315I de BCR-ABL.	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento
68	C01EA01	<b>ALPROSTADIL (PROSTAGLANDINA E1)</b>	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	<b>TOFACITINIB</b>	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 - DMARDs, bloqueadores del factor de necrosis tumoral anti-TNF $\alpha$ (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 - DMARDs, bloqueadores del factor de necrosis tumoral anti-TNF $\alpha$ (Infliximab, Etanercept), Rituximab y Tocilizumab. Remisión semestral a la Dirección Nacional de Medicamentos y Dispositivos Médicos de la Ficha de Evaluación
70	L04AA27	<b>FINGOLIMOD</b>	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	<b>ADALIMUMAB</b>	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	<b>TRASTUZUMAB</b>	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	<b>TERLIPRESINA</b>	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.
74	-	<b>SUERO ANTIOFÍDICO ANTICORAL</b>	Sólido parenteral	MSP-Subsecretaría Nacional de Vigilancia de la Salud Pública	Autorización	27/07/2020	MSP-SNGSP-2018-1868	27/07/2018	Envenenamiento causado por la mordedura de una serpiente del género <i>Micrurus spp.</i>	-
75	C10AA05	<b>ATORVASTATINA</b>	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
76	B05XA02	<b>BICARBONATO DE SODIO</b>	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	-
77	N05BA09	<b>CLOBAZAM</b>	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 condicionada 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.
78	N03AX14	<b>LEVETIRACETAM</b>	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
79	G04BE03	<b>SILDENAFILO</b>	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
80	H01AC01	<b>SOMATOTROPINA (SOMATROPINA)</b>	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.

81	R03BA05	<b>FLUTICASONA</b>	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	-
82	L04AD02	<b>TACROLIMO (TACROLIMUS)</b>	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
83	L04AD02	<b>TACROLIMO (TACROLIMUS)</b>	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
84	L04AD02	<b>TACROLIMO (TACROLIMUS)</b>	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
85	L04AD02	<b>TACROLIMO (TACROLIMUS)</b>	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
86	L04AD02	<b>TACROLIMO (TACROLIMUS)</b>	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
87	J05AB06	<b>GANCICLOVIR</b>	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
88	L04AA04	<b>INMUNOGLOBULINA ANTITIMOCÍTICA (CONEJO)</b>	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
89	B01AD02	<b>ALTEPLASA</b>	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
90	B01AC24	<b>TICAGRELOR</b>	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
91	N05CM18	<b>DEXMEDETOMIDINA</b>	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
92	L04AB04	<b>ADALIMUMAB</b>	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
93	N05CM18	<b>DEXMEDETOMIDINA</b>	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
94	L01AA03	<b>MELFALÁN</b>	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.	-
95	L04AC07	<b>TOCILIZUMAB</b>	Líquido parenteral 20 mg/mL	IESS-Hospital General Portoviejo	Extensión de autorización	08/08/2020	MSP-SNGSP-2018-1132	08/08/2018	Artritis reumatoide, 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
96	B02BX04	<b>ROMIPLOSTIM</b>	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
97	H01AC01	<b>SOMATOTROPINA (SOMATROPINA)</b>	Sólido parenteral/Líquido parenteral	MSP-Hospital de Especialidades Abel Gilbert Pontón	Extensión de autorización	22/08/2020	MSP-SNGSP-2018-2182	22/08/2018	Deficit demostrado de hormona de crecimiento.	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento.
98	H01AC01	<b>SOMATOTROPINA (SOMATROPINA)</b>	Sólido parenteral/Líquido parenteral	IESS-Hospital General Portoviejo	Extensión de autorización	22/08/2020	MSP-SNGSP-2018-1196	22/08/2018	Deficit demostrado de hormona de crecimiento.	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento.
99	L01XE08	<b>NILOTINIB</b>	Sólido oral, 200 mg	IESS-Hospital General Portoviejo	Extensión de autorización	22/08/2020	MSP-SNGSP-2018-1193	22/08/2018	Leucemia Mielóide 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
100	N03AX14	<b>LEVETIRACETAM</b>	Sólido oral, 1 g	MSP-Hospital de Infectología Dr. José Rodríguez Mariáñez	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
101	L04AB04	<b>ADALIMUMAB</b>	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
102	L01XE08	<b>NILOTINIB</b>	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 Mielóide 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

103	L01XC02	<b>RITUXIMAB</b>	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	-
104	G04BE03	<b>SILDENAFILO</b>	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
105	C02KX01	<b>BOSENTANO</b>	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
106	B05ZA	<b>CONCENTRADO ÁCIDO PARA HEMODIALISIS</b>	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
107	A16AX06	<b>MIGLUSTAT</b>	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
108	L01XE08	<b>NILOTINIB</b>	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
109	N05CM18	<b>DEXMEDETOMIDINA</b>	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
110	L01XC02	<b>RITUXIMAB</b>	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	-
111	J01AA12	<b>TIGECICLINA</b>	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.
112	L01AA03	<b>MELFALÁN</b>	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.	-
113	G04BE03	<b>SILDENAFILO</b>	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.
114	L01XX32	<b>BORTEZOMIB</b>	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
115	G03AC03	<b>LEVONORGESTREL</b>	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 beneficiarios del medicamento
116	L02BB04	<b>ENZALUTAMIDA</b>	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.
117	N03AX14	<b>LEVETIRACETAM</b>	Sólido oral, 500 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
118	B05AA01	<b>ALBÚMINA HUMANA</b>	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
119	V03AB35	<b>SUGAMMADEX</b>	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
120	L04AC07	<b>TOCILIZUMAB</b>	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 reumatoide, 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
121	L01XX32	<b>BORTEZOMIB</b>	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
122	L02BB04	<b>ENZALUTAMIDA</b>	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.
123	J04AK02	<b>ETAMBUTOL</b>	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.
124	J04AM05	<b>RIFAMPICINA + ISONIAZIDA + PIRAZINAMIDA</b>	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.
125	A16AX06	<b>MIGLUSTAT</b>	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
126	V08CA09	<b>GADOBUTROL</b>	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
127	G03AC08	<b>ETONOGESTREL</b>	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

128	H01BA04	<b>TERLIPRESINA</b>	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.
129	L04AA03	<b>INMUNOGLOBULINA ANTITUMORAL (EQUINA)</b>	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
130	H01AC01	<b>SOMATOTROPINA (SOMATROPINA)</b>	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.
131	J01AA12	<b>TIGECICLINA</b>	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.
132	L04AC07	<b>TOCILIZUMAB</b>	Líquido parenteral 20 mg/mL	IESS-Hospital General Manta	Extensión de autorización	31/10/2020	MSP-SNGSP-2018-1508	31/10/2018	Artritis reumatoide, 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 $\alpha$ (Infliximab, Etanercept), y Rituximab.	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento
133	B01AD02	<b>ALTEPLASA</b>	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
134	J01GB04	<b>KANAMICINA</b>	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
135	J01MA14	<b>MOXIFLOXACINO</b>	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
136	P01CC01	<b>NIFURTIMOX</b>	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
137	L02BB04	<b>ENZALUTAMIDA</b>	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 en pacientes que han recibido tratamiento con Docetaxel.	Condicionada a remisión semestral de la Ficha de seguimiento de uso del medicamento.
138	G03CA03	<b>ESTRADIOL</b>	Parche transdérmico, 3.9 mg	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.
139	J04AK05	<b>BEDAQUILINA</b>	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
140	A16AB02	<b>IMIGLUCERASA</b>	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
141	G04BE03	<b>SILDENAFILO</b>	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
142	N05CM18	<b>DEXMEDETOMIDINA</b>	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
143	N03AX14	<b>LEVETIRACETAM</b>	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
144	J01XX01	<b>FOSFOMICINA</b>	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 enterobacterias
145	J01AA12	<b>TIGECICLINA</b>	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.
146	B05XA02	<b>BICARBONATO DE SODIO</b>	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
147	L01XE08	<b>NILOTINIB</b>	Sólido oral, 200 mg	MSP-Hospital Pediátrico Baca Ortiz	Extensión de autorización	16/12/2020	MSP-SNGSP-2018-3294	16/12/2018	Leucemia Mielóide 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
148	B02BD03	<b>COMPLEJO PROTROMBINICO ACTIVADO (aPCC o FEIBA)</b>	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	-
149	L04AC07	<b>TOCILIZUMAB</b>	Líquido parenteral 20 mg/mL	IESS-Hospital de Especialidades José Carrasco Arteaga	Autorización	08/01/2021	MSP-SNGSP-2019-0034	08/01/2019	Artritis reumatoide, 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 $\alpha$ (Infliximab, Etanercept), y Rituximab.	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento
150	B05CX03	<b>GLICINA</b>	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.
151	C01EA01	<b>ALPROSTADIL (PROSTAGLANDINA E1)</b>	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	-
152	L01BB04	<b>CLADRIBINA</b>	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

153	G04CA52	<b>TAMSULOSINA + DUTASTERIDA</b>	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
154	L04AA03	<b>INMUNOGLOBULINA ANTITUMORAL (EQUINA)</b>	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
155	V08CA09	<b>GADOBUTROL</b>	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
156	B01AD02	<b>ALTEPLASA</b>	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
157	L04AA29	<b>TOFACITINIB</b>	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
158	B01AD02	<b>ALTEPLASA</b>	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
159	N05AH02	<b>CLOZAPINA</b>	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
160	C08CA06	<b>NIMODIPINA</b>	Sólido oral, 60 mg	MSP-Hospital de Especialidades Abel Gilbert Pontón	Autorización	31/01/2021	MSP-SNGSP-2019-0308	31/01/2019	Vasoespasmos en pacientes con hemorragia subaracnoidea aneurismática	Remisión semestral de la lista de pacientes beneficiarios del medicamento
161	N05AH02	<b>CLOZAPINA</b>	Sólido oral, 100 mg	MSP-Centro de Atención Ambulatoria Especializada "San Lázaro"	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
162	L01XC03	<b>TRASTUZUMAB</b>	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
163	L02BB04	<b>ENZALUTAMIDA</b>	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
164	B01AD02	<b>ALTEPLASA</b>	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
165	C01EA01	<b>ALPROSTADIL (PROSTAGLANDINA E1)</b>	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.
166	C02KX01	<b>BOSENTANO</b>	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
167	H01AC01	<b>SOMATOTROPINA (SOMATROPINA)</b>	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.
168	B05ZA	<b>CONCENTRADO ÁCIDO PARA HEMODIALISIS</b>	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
169	L01XC06	<b>CETUXIMAB</b>	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.
170	V03AN01	<b>OXÍGENO</b>	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
171	V03AN05	<b>AIRE MEDICINAL</b>	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	V03AN02	<b>DIÓXIDO DE CARBONO</b>	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	V03AN	<b>HELIO + OXÍGENO</b>	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



174	VO3AN04	<b>NITRÓGENO</b>	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	-
175	A16AB02	<b>IMIGLUCERASA</b>	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
176	J01EE01	<b>COTRIMOXAZOL (SULFAMETOXAZOL + TRIMETOPRIM)</b>	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 infecciosas en pacientes adultos con VIH/SIDA	Remisión semestral de la lista de pacientes beneficiarios del medicamento
177	B05ZA	<b>CONCENTRADO ÁCIDO PARA HEMODIALISIS</b>	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
178	L01XX32	<b>BORTEZOMIB</b>	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 90 o más.	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento
179	B02BX04	<b>ROMIPLOSTIM</b>	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
180	V03AB35	<b>SUGAMMADEX</b>	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
181	C08CA06	<b>NIMODIPINA</b>	Sólido oral, 60 mg	MSP-Hospital General Guasmo Sur	Extensión de autorización	16/04/2021	MSP-SNGSP-2019-1340	16/04/2019	Vasoespasmos en pacientes con hemorragia subaracnoidea aneurismática	Remisión semestral de la lista de pacientes beneficiarios del medicamento
182	N03AX14	<b>LEVETIRACETAM</b>	Sólido oral, 1 g	MSP-Hopital 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
183	L01XX32	<b>BORTEZOMIB</b>	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
184	J01XX01	<b>FOSFOMICINA</b>	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).	-
185	J01XX01	<b>FOSFOMICINA</b>	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).	-
186	J01AA12	<b>TIGECICLINA</b>	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 establecimiento de salud deberá remitir los criterios de elegibilidad de los pacientes, mecanismos de control y monitoreo del buen uso del medicamento.
187	L01XX32	<b>BORTEZOMIB</b>	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
188	L01XC06	<b>CETUXIMAB</b>	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
189	L01BB04	<b>CLADRIBINA</b>	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 Pílicas	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento
190	L02BB04	<b>ENZALUTAMIDA</b>	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.
191	L04AA03	<b>INMUNOGLOBULINA ANTITIMOCÍTICA (EQUINA)</b>	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
192	L01XE08	<b>NILOTINIB</b>	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

193	L01XE08	<b>NILOTINIB</b>	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
194	L01XC03	<b>TRASTUZUMAB</b>	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
195	L04AA04	<b>INMUNOGLOBULINA ANTITUMORAL (CONEJO)</b>	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.
196	L01XX14	<b>ÁCIDO - TRANS - RETINOICO (TRETINOINA)</b>	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	-
197	L01XX27	<b>TRIOXIDO DE ARSENICIO</b>	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	-
198	L04AA03	<b>INMUNOGLOBULINA ANTITUMORAL (EQUINA)</b>	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.
199	-	<b>SUERO ANTIESCORPIÓN/ANTI ALACRÁN</b>	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.	-
200	B05CX03	<b>GLICINA</b>	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.
201	L02BB04	<b>ENZALUTAMIDA</b>	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.
202	B01AD02	<b>ALTEPLASA</b>	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
203	B01AD02	<b>ALTEPLASA</b>	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
204	V08CA09	<b>GADOBUTROL</b>	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
205	N05CM18	<b>DEXMEDETOMIDINA</b>	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
206	L04AC07	<b>TOCILIZUMAB</b>	Líquido parenteral 20 mg/mL	MSP-Hospital Pediátrico Baca Ortíz	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 $\alpha$ (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 $\alpha$ (Etanercept), previa evaluación riesgo-beneficio por parte del prescriptor. Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento
207	C02KX01	<b>BOSENTANO</b>	Sólido oral, 125 mg	MSP-Hospital Pediátrico Baca Ortíz	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
208	B05ZA	<b>CONCENTRADO ÁCIDO PARA HEMODIALISIS</b>	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 hemodiálisis.	Se autoriza como parte de la solución dializante en los procesos de hemodiálisis
209	H01AC01	<b>SOMATOTROPINA (SOMATROPINA)</b>	Sólido parenteral/Líquido parenteral	MDN-Hospital de Especialidades Fuerzas Armadas Nro. 1	Extensión de autorización	27/06/2021	MSP-SNGSP-2019-0859	27/06/2019	Déficit demostrado de hormona de crecimiento.	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento.
210	C02DB02	<b>HIDRALAZINA</b>	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.
211	A16AB02	<b>IMIGLUCERASA</b>	Sólido parenteral, 400 U	MSP-Hospital de Especialidades Eugenio Espejo	Autorización	08/07/2021	MSP-SNGSP-2019-2451	08/07/2019	Enfermedad de Gaucher tipo I	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento
212	B03AB05	<b>HIERRO POLIMALTOSADO</b>	Líquido oral, 50 mg/mL (Gotas)	MSP-Coordinaciones Zonales - Salud	Extensión de autorización	11/07/2021	MSP-SNGSP-2019-2512	11/07/2019	Manejo de la anemia ferropénica en pacientes pediátricos	-
213	B03AB05	<b>HIERRO POLIMALTOSADO</b>	líquido oral, 50 mg/5 mL	MSP-Coordinaciones Zonales - Salud	Extensión de autorización	11/07/2021	MSP-SNGSP-2019-2512	11/07/2019	Manejo de la anemia ferropénica en pacientes pediátricos	-
214	V03AN02	<b>DIÓXIDO DE CARBONO</b>	Gas	MSP-Hospital Provincial General Pablo Arturo Suárez	Autorización	15/07/2021	MSP-SNGSP-2019-2572	15/07/2019	Insuflación en cirugías	Se autoriza con el fin de favorecer el acceso del medicamento dióxido de carbono gas para insuflación a los pacientes que lo requieran.
215	B05ZA	<b>CONCENTRADO ÁCIDO PARA HEMODIALISIS</b>	Líquido para circulación extracorporea	Coordinación Zonal 8 - Salud	Extensión de autorización	30/08/2021	MSP-SNGSP-2019-3158	30/08/2019	Parte de la solución dializante en los procesos de hemodiálisis.	Se autoriza como parte de la solución dializante en los procesos de hemodiálisis
216	B05XA02	<b>BICARBONATO DE SODIO</b>	Sólido oral (polvo)	Coordinación Zonal 8 - Salud	Extensión de autorización	30/08/2021	MSP-SNGSP-2019-3158	30/08/2019	Parte de la solución dializante en los procesos de hemodiálisis.	Se autoriza como parte de la solución dializante en los procesos de hemodiálisis
217	V08CA09	<b>GADOBUTROL</b>	Líquido parenteral, 1mmol/mL	Coordinación Zonal 8 - Salud	Extensión de autorización	30/08/2021	MSP-SNGSP-2019-3158	30/08/2019	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
218	C02KX01	<b>BOSENTANO</b>	Sólido oral, 125 mg	Hospital General Los Ceibos	Extensión de autorización	30/08/2021	MSP-SNGSP-2019-2123	30/08/2019	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

219	V08CA09	<b>GADOBUTROL</b>	Líquido parenteral, 1mmol/mL	Hospital General Los Ceibos	Extensión de autorización	29/08/2021	MSP-SNGSP-2019-1162	29/08/2019	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
220	B05ZA	<b>CONCENTRADO ACIDO PARA HEMODIALISIS</b>	Líquido para circulación extracorporea	Hospital de Especialidades Teodoro Maldonado Carbo	Extensión de autorización	05/09/2021	MSP-SNGSP-2019-1190	05/09/2019	Parte de la solución dializante en los procesos de hemodiálisis.	Se autoriza como parte de la solución dializante en los procesos de hemodiálisis
221	C01CE02	<b>MILRINONA</b>	Líquido parenteral 1 mg/mL	Hospital de Especialidades Carlos Andrade Marín	Autorización	23/10/2021	MSP-SNGSP-2019-1407	23/10/2019	Pacientes pediátricos con insuficiencia cardíaca aguda como síndrome de bajo gasto cardíaco en la cirugía cardíaca compleja correctiva que no responden a otros medicamentos inotrópicos	Remitir semestralmente la ficha de seguimiento de uso del medicamento de los pacientes beneficiarios
222	B05CB10	<b>SOLUCIÓN SALINA BALANCEADA</b>	Líquido parenteral	Hospital Provincial Pablo Arturo Suárez	Autorización	25/11/2021	MSP-SNGSP-2019-4191	25/11/2019	Para funcionamiento de equipo focoemulsificador en procedimientos quirúrgicos del servicio de oftalmología.	
223	A16AB02	<b>IMIGLUCERASA</b>	Sólido parenteral, 400 U	Hospital General "Isidro Ayora	Autorización	22/11/2021	MSP-SNGSP-2019-4148	22/11/2019	Enfermedad de Gaucher tipo I	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento
224	A16AB02	<b>IMIGLUCERASA</b>	Sólido parenteral, 400 U	Hospital de Especialidades Abel Gilbert Pontón	Autorización	25/11/2021	MSP-SNGSP-2019-4148	25/11/2019	Enfermedad de Gaucher tipo I	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento
225	D08AC02	<b>CLORHEXIDINA</b>	Solución tópica	Hospital de Especialidades José Carrasco Arteaga	Extensión de autorización	-	MSP-SNGSP-2019-1588	13/12/2019	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)
226	A16AB02	<b>IMIGLUCERASA</b>	Sólido parenteral, 400 U	Hospital de Especialidades Abel Gilbert Pontón	Extensión de autorización	13/12/2021	MSP-SNGSP-2019-4394	13/12/2019	Enfermedad de Gaucher tipo I	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento
227	L04AA27	<b>FINGOLIMOD</b>	Sólido oral, 0.5 mg	Hospital de Especialidades José Carrasco Arteaga	Extensión de autorización	18/12/2021	MSP-SNGSP-2020-1605	18/12/2019	Esclerosis múltiple de difícil manejo, recidivante y refractario a tratamiento con interferones.	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento
228	D08AC02	<b>CLORHEXIDINA</b>	Solución tópica	Hospital Pediátrico Baca Ortiz	Extensión de autorización	-	MSP-SNGSP-2020-0135	15/01/2020	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)
229	B05ZA	<b>CONCENTRADO ACIDO PARA HEMODIALISIS</b>	Líquido para circulación extracorporea	Hospital General Puyo	Extensión de autorización	29/01/2022	MSP-SNGSP-2020-0252	29/01/2020	Parte de la solución dializante en los procesos de hemodiálisis.	Se autoriza como parte de la solución dializante en los procesos de hemodiálisis
230	L04AA27	<b>FINGOLIMOD</b>	Sólido oral, 0.5 mg	Hospital de Especialidades Eugenio Espejo	Extensión de autorización	05/02/2022	MSP-SNGSP-2020-0342	05/02/2020	Esclerosis múltiple de difícil manejo, recidivante y refractario a tratamiento con interferones.	Remisión semestral de la ficha de seguimiento de uso del medicamento
231	L04AA29	<b>TOFACITINIB</b>	Sólido oral, 5 mg	Hospital de Especialidades Eugenio Espejo	Extensión de autorización	11/02/2022	MSP-SNGSP-2020-0395	11/02/2020	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
232	-	<b>SUERO ANTIOFÍDICO ANTICORAL</b>	Sólido parenteral	MSP-Coordinaciones Zonales - Salud	Extensión de autorización	18/02/2022	MSP-SNGSP-2020-0460	18/02/2020	Envenenamiento causado por la mordedura de una serpiente del género <i>Micrurus spp.</i>	-
		<b>Elaborado por:</b>	Gestión Interna de Políticas de Medicamentos y Dispositivos Médicos		<b>Fecha de actualización</b>	28/02/2020				
									Plataforma Gubernamental de Desarrollo Social	
									Teléfonos: 593 (2) 3814400 ext.: 8106	
									<a href="http://www.salud.gob.ec">"www.salud.gob.ec"</a>	