

Equivalencia Terapéutica

**LISTADO ACUMULADO
DE MEDICAMENTOS DE
REFERENCIA**

Fecha de corte: 29/12/2023.

Número Fila	Principio activo Denominación Común Internacional (DCI) (1)	Código estudio (2)	NOMBRE MARCA COMERCIAL (3)	FORMA DOSIFICADA(4)	POTENCIA / CONCENTRACIÓN	LABORATORIO FABRICANTE	NOTAS (5)	ATC 1. Grupo Anatómico
1	ABACAVIR	BE + PDC	ZIAGENAVIR	Tableta	300 mg	GLAXO OPERATIONS UK LIMITED (TRADING AS GLAXO WELLCOME OPERATIONS, WARE, REINO UNIDO / UNITED KINGDOM.		Antiinfeccioso para uso sistémico
2	ABACAVIR + LAMIVUDINA	BE + PDC	KIVEXA	Comprimido concubierto pelicular	600 mg Abacavir + 300 mg Lamivudina	GLAXO OPERATIONS UK LIMITED, TRADING AS GLAXO WELLCOME OPERATIONS, REINO UNIDO.		Antiinfeccioso para uso sistémico
3	ABACAVIR + LAMIVUDINA + ZIDOVUDINA	BE + PDC	TRIZIVIR	Comprimido con cubierta pelicular	300 mg Abacavir + 150 mg Lamivudina + 300mg Zidovudina	GLAXO OPERATIONS UK LIMITED, TRADING AS GLAXO WELLCOME OPERATIONS, REINO UNIDO.		Antiinfeccioso para uso sistémico
4	ABACAVIR + DOLUTEGRAVIR + LAMIVUDINA	BE + PDC	TRIUMEQ	Tableta recubierta	600 mg Abacavir + 50 mg Dolutegravir +300 mg Lamivudina	GLAXO OPERATIONS UK LIMITED, TRADING AS GLAXO WELLCOME OPERATIONS, REINO UNIDO.		Antiinfeccioso para uso sistémico
5	ABIRATERONA	BE + PDC	ZYTIGA	Comprimido recubierto	500 mg	PATHEON FRANCE S.A., FRANCIA.		Antineoplásico y agente inmunomodulador
6	ABIRATERONA	BE + PDC	ZYTIGA	Comprimido	250 mg	PATHEON INC., CANADÁ.	Aplicación de artículo 14, inciso 4 decreto 32470-S..	Antineoplásico y agente inmunomodulador
7	ÁCIDO IBANDRÓNICO	BE + PDC	BONVIVA	Comprimido recubierto	150 mg	PENN PHARMACEUTICAL SERVICES LIMITED, REINO UNIDO.		Sistema músculo esquelético
8	ÁCIDO IBANDRÓNICO	EXC	BONVIVA	Solución Inyectable en jeringa precargada	3 mg / 3 ml	VETTER PHARMA-FERTIGUNG GMBH & CO. KG, ALEMANIA.		Sistema músculo esquelético
9	ÁCIDO MICOFENÓLICO (Micofenolato de mofetilo)	BE + PDC	CELLCEPT	Cápsula	250 mg	ROCHE, S.P.A, ITALIA		Antineoplásico y agente inmunomodulador

Número Fila	Principio activo Denominación Común Internacional (DCI) (1)	Código estudio (2)	NOMBRE MARCA COMERCIAL (3)	FORMA DOSIFICADA(4)	POTENCIA / CONCENTRACIÓN	LABORATORIO FABRICANTE	NOTAS (5)	ATC 1. Grupo Anatómico
10	ÁCIDO MICOFENÓLICO (Micofenolato de Mofetil)	BE + PDC	CELLCEPT	Comprimido recubierto	500 mg	ROCHE, S.P.A, ITALIA		Antineoplásico y agente inmunomodulador
11	ÁCIDO MICOFENÓLICO (Micofenolato sódico)	BE + PDC	MYFORTIC	Comprimido gastroresistente con cubierta pelicular	180 mg	NOVARTIS PHARMA PRODUKTIONS G.M.B.H. ALEMANIA.		Antineoplásico y agente inmunomodulador
12	ÁCIDO MICOFENÓLICO (Micofenolato sódico)	BE + PDC	MYFORTIC	Comprimido gastroresistente	360 mg	NOVARTIS PHARMA PRODUKTIONS G.M.B.H. ALEMANIA.		Antineoplásico y agente inmunomodulador
13	ÁCIDO VALPROICO (Valproato de sodio)	EXC	DEPAON	Solución Inyectable	500 mg / 5 ml	HOSPIRA INC., ESTADOS UNIDOS DE AMÉRICA.		Sistema nervioso
14	ÁCIDO VALPROICO	EXC	DEPAKENE	Solución Oral	250 mg / 5 ml	ABBOTT LABORATORIES DE MÉXICO S.A. DE C.V., MÉXICO.		Sistema nervioso
15	ÁCIDO VALPROICO (Valproato de sodio)	BE + PDC	VALPAKINE	Comprimido recubierto gastro resistente	500 mg	SANOFI AVENTIS S.A., ESPAÑA		Sistema nervioso
16	ÁCIDO VALPROICO (Valproato de sodio)	EXC	DEPAKINE	Solución Oral	200 mg / ml	SANOFI ILAC SANAYI VE TICARET ANONIM SIRKETI, TURQUÍA.	Aplicación de artículo 14, inciso 4 decreto 32470-S.	Sistema nervioso
17	ÁCIDO VALPROICO (Valproato Semisódico)	BE + PDC	EPIVAL	Tableta con cubierta entérica	250 mg	ABBOTT LABORATORIES DE MÉXICO S.A. DE C.V, MÉXICO.		Sistema nervioso
18	ÁCIDO VALPROICO (Valproato Semisódico)	BE + PDC	EPIVAL	Tableta con cubierta entérica	500 mg	ABBOTT LABORATORIES DE MÉXICO S.A. DE C.V, MÉXICO.		Sistema nervioso
19	ÁCIDO VALPROICO (Valproato Semisódico)	BE + PDC	EPIVAL ER	Tableta de liberación prolongada	250 mg	ABBOTT LABORATORIOS DO BRASIL Ltda, BRASIL.		Sistema nervioso
20	ÁCIDO VALPROICO (Valproato Semisódico)	BE + PDC	EPIVAL ER	Tableta de liberación prolongada	500 mg	ABBOTT LABORATORIOS DO BRASIL Ltda, BRASIL.		Sistema nervioso
21	ÁCIDO VALPROICO (Valproato Semisódico)	BE + PDC	EPIVAL ER	Tableta de liberación prolongada	1000 mg	ABBOTT LABORATORIOS DO BRASIL Ltda, BRASIL.		Sistema nervioso

Número Fila	Principio activo Denominación Común Internacional (DCI) (1)	Código estudio (2)	NOMBRE MARCA COMERCIAL (3)	FORMA DOSIFICADA(4)	POTENCIA / CONCENTRACIÓN	LABORATORIO FABRICANTE	NOTAS (5)	ATC 1. Grupo Anatómico
22	ÁCIDO VALPROICO (Valproato de sodio)	EXC	DEPACON	Solución inyectable	500 mg / 5 ml	HOSPITA INC., ESTADOS UNIDOS DE AMÉRICA.		Sistema nervioso
23	ÁCIDO ZOLEDRÓNICO	EXC	ACLASTA	Solución para perfusión	5 mg / 100 ml	FRESENIUS KABY AUSTRIA GMBH / GRAZ / AUSTRIA.		Sistema músculo esquelético
24	ÁCIDO ZOLEDRÓNICO	EXC	ZOMETA	Concentrado parasolución para perfusión	4 mg / 5 ml	NOVARTIS PHARMA STEIN AG, SUIZA.		Sistema músculo esquelético
25	AMIODARONA	BE + PDC	CORDARONE	Comprimido	200 mg	SANOFI-AVENTIS S.A. RIELS VIABREA. ESPAÑA		Sistema cardiovascular
26	AMIODARONA	EXC	CORDARONE	Solución Inyectable	150 mg/3ml	SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, AMBARES. FRANCIA.		Sistema cardiovascular
27	AMOXICILINA + ÁCIDOCLAVULÁNICO	BE + PDC	AUGMENTIN BID	Tableta recubierta	500 mg / 125 mg	SMITHKLINE BEECHAM LIMITED. REINO UNIDO.		Antiinfeccioso para uso sistémico
28	AMOXICILINA + ÁCIDOCLAVULÁNICO	BE + PDC	AUGMENTIN BID	Tableta recubierta	875 mg / 125 mg	SMITHKLINE BEECHAM LIMITED. REINO UNIDO.		Antiinfeccioso para uso sistémico
29	AMOXICILINA + ÁCIDOCLAVULÁNICO	BE + PDC	AUGMENTIN BID	Polvo para suspensión oral	200 mg / 28.5 mg / 5 ml	SMITHKLINE BEECHAM LIMITED. REINO UNIDO.		Antiinfeccioso para uso sistémico
30	AMOXICILINA + ÁCIDOCLAVULÁNICO	BE + PDC	AUGMENTIN BID	Polvo para suspensión oral	400 mg / 57 mg / 5 ml	GLAXO WELLCOME PRODUCTION, MAYENNE, FRANCIA.		Antiinfeccioso para uso sistémico
31	AMOXICILINA + ÁCIDOCLAVULÁNICO	BE + PDC	AUGMENTIN ES	Polvo para suspensión oral	600 mg / 42,9 mg / 5 ml	GLAXO WELLCOME PRODUCTION, MAYENNE, FRANCIA.		Antiinfeccioso para uso sistémico
32	AMOXICILINA	BE + PDC	AMOXICILLIN Oral suspension BP	Suspensión oral	250 mg / 5 ml	BRISTOL LABORATORIES LTD, BERKHAMSTED, HERTS, HP4 1EG, UNITED KINGDOM.	Aplicación de artículo 14, inciso 4 decreto 32470-S. <i>Exportación restringida por autoridad.</i>	Antiinfeccioso para uso sistémico
33	AMOXICILINA	BE + PDC	AMOXICILLIN	Cápsula	250 mg	BRISTOL LABORATORIES LTD, BERKHAMSTED, HERTS, HP4 1EG, UNITED KINGDOM	Aplicación de artículo 14, inciso 4 decreto 32470-S. <i>Exportación restringida por autoridad.</i>	Antiinfeccioso para uso sistémico
34	AMOXICILINA	BE + PDC	AMOXICILLIN	Cápsula	500 mg	BRISTOL LABORATORIES LTD, BERKHAMSTED, HERTS, HP4 1EG, UNITED KINGDOM	Aplicación de artículo 14, inciso 4 decreto 32470-S. <i>Exportación restringida por autoridad.</i>	Antiinfeccioso para uso sistémico

Número Fila	Principio activo Denominación Común Internacional (DCI) (1)	Código estudio (2)	NOMBRE MARCA COMERCIAL (3)	FORMA DOSIFICADA(4)	POTENCIA / CONCENTRACIÓN	LABORATORIO FABRICANTE	NOTAS (5)	ATC 1. Grupo Anatómico
35	AMOXICILINA	BE + PDC	AMOXAL	Suspensión oral	250 mg / 5 ml	GLAXOSMITHKLINE, MAYENNE, FRANCIA.	Aplicación de artículo 14, inciso 4 decreto 32470-S.	Antiinfeccioso para uso sistémico
36	AMOXICILINA	BE + PDC	AMOXAL	Cápsula	500 mg	GLAXOSMITHKLINE, MAYENNE, FRANCIA.	Aplicación de artículo 14, inciso 4 decreto 32470-S.	Antiinfeccioso para uso sistémico
37	AMOXICILINA	BE + PDC	AMOXAL	Cápsula	250 mg	GSK KARACHI F268, PAKISTAN.	Aplicación de artículo 14, inciso 4 decreto 32470-S.	Antiinfeccioso para uso sistémico
38	ANASTROZOL	BE + PDC	ARIMIDEX	Comprimido recubierto	1 mg	ASTRAZENECA PHARMACEUTICAL, USA.		Antineoplásico y agente inmunomodulador
39	APIXABAN	BE + PDC	ELIQUIS	Tableta recubierta	2.5 mg	PFIZER IRELAND PHARMACEUTICALS, NEWBRIDGE, IRLANDA, IRLANDA	Nuevo de origen de fabricación comercializado en Costa Rica.	Sangre y órganos formadores desangre
40	APIXABAN	BE + PDC	ELIQUIS	Tableta recubierta	5 mg	PFIZER IRELAND PHARMACEUTICALS, NEWBRIDGE, IRLANDA, IRLANDA	Nuevo de origen de fabricación comercializado en Costa Rica.	Sangre y órganos formadores desangre
41	APREPITANT	BE + PDC	EMEND	Cápsula	80 mg y 125 mg.	ALKERMES PHARMA IRELAND LIMITED, ATHLONE, IRLANDA	Aplicación de artículo 14, inciso 4 decreto 32470-S.	Tracto Gastrointestinal y metabolismo
42	APREPITANT (FOSAPREPITAN TDIMEGLUMINA)	EXC	EMEND IV intravenoso	Solución intravenosa (polvo liofilizado para)	245,3 mg (150 mg fosaprepitant libre de ácido)	PATHEON MANUFACTURING SERVICES LLC, Estados Unidos de América.		Tracto Gastrointestinal y metabolismo
43	ATAZANAVIR	BE+PDC	REYATAZ	Cápsula	150 mg	BRISTOL MYERS SQUIBB PHARMAC GROUP, USA	Aplicación de artículo 14, inciso 4 decreto 32470-S.	Antiinfeccioso para uso sistémico
44	ATAZANAVIR	BE+PDC	REYATAZ	Cápsula	200 mg	BRISTOL MYERS SQUIBB PHARMAC GROUP, USA	Aplicación de artículo 14, inciso 4 decreto 32470-S.	Antiinfeccioso para uso sistémico
45	ATENOLOL	BE+PDC	TENORMIN	Tableta	100 mg	ASTRAZENECA PHARMACEUTICAL COMPANY LIMITED, CHINA.	Aplicación de artículo 14, inciso 4 decreto 32470-S	Sistema cardiovascular
46	ATENOLOL	BE+PDC	TENORMIN	Tableta	50 mg	ASTRAZENECA PHARMACEUTICAL COMPANY LIMITED, CHINA.	Aplicación de artículo 14, inciso 4 decreto 32470-S	Sistema cardiovascular
47	ATENOLOL + CLORTALIDON A	BE+PDC	TENORETIC	Tableta	100 mg / 25 mg	ASTRAZENECA S.A. DE C.V. NAUCALPAN, EDO. DE MÉXICO.		Sistema cardiovascular

Número Fila	Principio activo Denominación Común Internacional (DCI) (1)	Código estudio (2)	NOMBRE MARCA COMERCIAL (3)	FORMA DOSIFICADA(4)	POTENCIA / CONCENTRACIÓN	LABORATORIO FABRICANTE	NOTAS (5)	ATC 1. Grupo Anatómico
48	ATENOLOL + CLORTALIDONA	BE+PDC	TENORETIC	Tableta	50 mg / 12.5 mg	ASTRAZENECA S.A. DE C.V. NAUCALPAN, EDO. DE MÉXICO.		Sistema cardiovascular
49	ATORVASTATINA	BE+PDC	LIPITOR	Tableta recubierta	10 mg	PFIZER PHARMACEUTICALS LLC Vega Baja Puerto Rico, PUERTO RICO.		Sistema cardiovascular
50	ATORVASTATINA	BE+PDC	LIPITOR	Tableta recubierta	20 mg	PFIZER PHARMACEUTICALS LLC Vega Baja Puerto Rico, PUERTO RICO.		Sistema cardiovascular
51	ATORVASTATINA	BE+PDC	LIPITOR	Tableta recubierta	40 mg	PFIZER PHARMACEUTICALS LLC Vega Baja Puerto Rico, PUERTO RICO.		Sistema cardiovascular
52	ATORVASTATINA	BE+PDC	LIPITOR	Tableta recubierta	80 mg	PFIZER PHARMACEUTICALS LLC Vega Baja Puerto Rico, PUERTO RICO.		Sistema cardiovascular
53	ATORVASTATINA +AMLODIPINO	BE+PDC	CADUET	Tableta recubierta	5 mg / 10 mg	PFIZER MANUFACTURING DEUTSCHLAND GmbH, ALEMANIA.		Sistema cardiovascular
54	ATORVASTATINA +AMLODIPINO	BE+PDC	CADUET	Tableta recubierta	5 mg / 20 mg	PFIZER MANUFACTURING DEUTSCHLAND GmbH, ALEMANIA.		Sistema cardiovascular
55	ATORVASTATINA +AMLODIPINO	BE+PDC	CADUET	Tableta recubierta	5 mg / 40 mg	PFIZER MANUFACTURING DEUTSCHLAND GmbH, ALEMANIA.		Sistema cardiovascular
56	ATORVASTATINA +PERINDOPRIL + AMLODIPINO	BE+PDC	TRIVERAM	Comprimido Recubierto conPelícula	20 mg / 10 mg / 10 mg	LES LABORATORIES SERVIER INDUSTRIE, FRANCIA.		Sistema cardiovascular
57	ATORVASTATINA +PERINDOPRIL + AMLODIPINO	BE+PDC	TRIVERAM	Comprimido Recubierto conPelícula	20 mg / 10 mg / 5mg	LES LABORATORIES SERVIER INDUSTRIE, FRANCIA.		Sistema cardiovascular
58	ATORVASTATINA +PERINDOPRIL + AMLODIPINO	BE+PDC	TRIVERAM	Comprimido Recubierto conPelícula	20 mg / 5 mg / 5mg	LES LABORATORIES SERVIER INDUSTRIE, FRANCIA.		Sistema cardiovascular
59	ATORVASTATINA +EZETIMIBA	BE+PDC	ATOZET	Comprimido recubierto conpelícula	40 mg / 10 mg	MERCK SHARP & DOHME (150 392031 BN Haarlem, PAÍSES BAJOS.	Aplicación de artículo 14, inciso 4 decreto 32470-S.	Sistema cardiovascular

Número Fila	Principio activo Denominación Común Internacional (DCI) (1)	Código estudio (2)	NOMBRE MARCA COMERCIAL (3)	FORMA DOSIFICADA(4)	POTENCIA / CONCENTRACIÓN	LABORATORIO FABRICANTE	NOTAS (5)	ATC 1. Grupo Anatómico
60	ATORVASTATINA + EZETIMIBA	BE+PDC	ATOZET	Comprimido recubierto con película	20 mg / 10 mg	MERCK SHARP & DOHME (150392031 BN Haarlem, PAÍSES BAJOS.	Aplicación de artículo 14, inciso 4 decreto 32470-S.	Sistema cardiovascular
61	ATORVASTATINA + EZETIMIBA	BE+PDC	ATOZET	Comprimido recubierto con película	10 mg / 10 mg	MERCK SHARP & DOHME (150392031 BN Haarlem, PAÍSES BAJOS.	Aplicación de artículo 14, inciso 4 decreto 32470-S.	Sistema cardiovascular
62	AXITINIB	BE + PDC	INLYTA	Tableta recubierta	1 mg	PFIZER MANUFACTURING DEUTSCHLAND GmbH, ALEMANIA.		Antineoplásico y agente inmunomodulador
63	AXITINIB	BE + PDC	INLYTA	Tableta recubierta	5 mg	PFIZER MANUFACTURING DEUTSCHLAND GmbH, ALEMANIA.		Antineoplásico y agente inmunomodulador
64	AZACITIDINA	EXC con pruebas especiales in vitro	VIDAZA	Polvo para solución inyectable.	100 mg	BAXTER ONCOLOGY GmbH, ALEMANIA.		Antineoplásico y agente inmunomodulador
65	AZATIOPRINA	BE + PDC	IMURAN	Tableta	50 mg	EXCELLA GMBH, NUERNBERGER STRASSE 12, 90537 FEUCHT, ALEMANIA.		Antineoplásico y agente inmunomodulador
66	AZITROMICINA	BE + PDC	ZITHROMAX	Polvo para suspensión oral	200 mg / 5 ml	HAUPT PHARMA LATINA SRL., ITALIA.		Antiinfeccioso para uso sistémico
67	AZITROMICINA	BE + PDC	ZITHROMAX	Tableta recubierta	500 mg	PFIZER S.A. de C.V. MÉXICO.		Antiinfeccioso para uso sistémico
68	AZITROMICINA	EXC	ZITHROMAX IV	Polvo para solución inyectable	500 mg	PHARMACIA & UPJOHN COMPANY LLC, Estados Unidos de América		Antiinfeccioso para uso sistémico
69	AZITROMICINA	BE + PDC	ZITROMAX MD	Gránulos de liberación prolongada para suspensión.	2 gramos	PFIZER PHARMACEUTICALS LLC Vega Baja, PUERTO RICO.	Aplicación de artículo 14, inciso 4 decreto 32470-S.	Antiinfeccioso para uso sistémico
70	BICALUTAMIDA	BE+PDC	CASODEX	Comprimido recubierto	150 mg	CORDEN PHARMA G.M.B.H., ALEMANIA		Antineoplásico y agente inmunomodulador
71	BICALUTAMIDA	BE+PDC	CASODEX	Comprimido recubierto	50 mg	CORDEN PHARMA G.M.B.H. PLANKSTATDT, ALEMANIA.		Antineoplásico y agente inmunomodulador
72	BILASTINA	BE+PDC	BILAXTEN	Comprimido	20 mg	FAES FARMA, S.A., España.		Sistema respiratorio

Número Fila	Principio activo Denominación Común Internacional (DCI) (1)	Código estudio (2)	NOMBRE MARCA COMERCIAL (3)	FORMA DOSIFICADA(4)	POTENCIA / CONCENTRACIÓN	LABORATORIO FABRICANTE	NOTAS (5)	ATC 1. Grupo Anatómico
73	BILASTINA	BE+PDC	BILAXTEN	Comprimido bucodispersable	10 mg	FAES FARMA, S.A., España.		Sistema respiratorio
74	BILASTINA	EXC	BILAXTEN	Solución oral	2.5 mg / ml	FAES FARMA, S.A., España.		Sistema respiratorio
75	BISOPROLOL	BE + PDC	CONCOR	Tableta recubierta	10 mg	MERCK KGaA, ALEMANIA.		Sistema cardiovascular
76	BISOPROLOL	BE + PDC	CONCOR	Tableta recubierta	5 mg	MERCK KGaA, ALEMANIA.		Sistema cardiovascular
77	BISOPROLOL	BE + PDC	CONCOR	Tableta recubierta	2,5 mg	MERCK KGaA, ALEMANIA.		Sistema cardiovascular
78	BISOPROLOL + HIDROCLOROTIAZIDA	BE + PDC	ZIAC	Tableta recubierta	2.5 mg / 6.25 mg	.ALTHEA FARMACÉUTICA S.A., COLOMBIA.	Aplicación de artículo 14, inciso 3 decreto 32470-S.	
79	BISOPROLOL + HIDROCLOROTIAZIDA	BE + PDC	ZIAC	Tableta recubierta	5 mg / 6.25 mg	ALTHEA FARMACÉUTICA S.A., COLOMBIA.	Aplicación de artículo 14, inciso 3 decreto 32470-S.	
80	BISOPROLOL + HIDROCLOROTIAZIDA	BE + PDC	ZIAC	Tableta recubierta	10 mg / 6.25 mg	ALTHEA FARMACÉUTICA S.A., COLOMBIA.	Aplicación de artículo 14, inciso 4 decreto 32470-S.	
81	BROMOCRIPTINA	BE+PDC	PARLODEL	Comprimido	2.5 mg	NOVARTIS FARMA S.p.A., TORRE ANNUNZIATA. ITALIA.	Aplicación de artículo 14, inciso 4 decreto 32470-S.	Sistema Genitourinario y hormonas sexuales
82	BROMOCRIPTINA	BE+PDC	PARLODEL	Comprimido	2.5 mg	NOVARTIS BIOCENCIAS S/A, SAO PABLO, BRASIL.	Aplicación de artículo 14, inciso 4 decreto 32470-S. 2do.producto de referencia.	Sistema Genitourinario y hormonas sexuales
83	CANAGLIFLOZINA	BE + PDC	INVOKANA	Comprimido recubierto	100 mg	JANSSEN-ORTHO LLC, PUERTO RICO.	Descontinuación de producción.	Tracto digestivo y metabolismo
84	CANAGLIFLOZINA	BE + PDC	INVOKANA	Comprimido recubierto	300 mg	JANSSEN-ORTHO LLC, PUERTO RICO.	Descontinuación de producción.	Tracto digestivo y metabolismo
85	CANAGLIFLOZINA + METFORMINA	BE + PDC	VOKANAMET	Comprimido recubierto	50 mg / 850 mg	JANSSEN-ORTHO LLC, PUERTO RICO.	Descontinuación de producción.	Tracto digestivo y metabolismo
86	CANAGLIFLOZINA + METFORMINA	BE + PDC	VOKANAMET	Comprimido recubierto	50 mg / 1000 mg	JANSSEN-ORTHO LLC, PUERTO RICO.	Descontinuación de producción.	Tracto digestivo y metabolismo

Número Fila	Principio activo Denominación Común Internacional (DCI) (1)	Código estudio (2)	NOMBRE MARCA COMERCIAL (3)	FORMA DOSIFICADA(4)	POTENCIA / CONCENTRACIÓN	LABORATORIO FABRICANTE	NOTAS (5)	ATC 1. Grupo Anatómico
87	CANAGLIFLOZINA + METFORMINA	BE + PDC	VOKANAMET	Comprimido recubierto	150 mg / 850 mg	JANSSEN-ORTHO LLC, PUERTO RICO.	Descontinuación de producción.	Tracto digestivo y metabolismo
88	CANAGLIFLOZINA + METFORMINA	BE + PDC	VOKANAMET	Comprimido recubierto	150 mg / 1000 mg	JANSSEN-ORTHO LLC, PUERTO RICO.	Descontinuación de producción.	Tracto digestivo y metabolismo
89	CANAGLIFLOZINA	BE + PDC	INVOKANA	Comprimido recubierto	100 mg	JANSSEN-CILAG S.P.A., ITALIA	Nuevo origen de fabricación.	Tracto digestivo y metabolismo
90	CANAGLIFLOZINA	BE + PDC	INVOKANA	Comprimido recubierto	300 mg	JANSSEN-CILAG S.P.A., ITALIA	Nuevo origen de fabricación	Tracto digestivo y metabolismo
91	CANAGLIFLOZINA + METFORMINA	BE + PDC	VOKANAMET	Comprimido recubierto	50 mg / 850 mg	JANSSEN-CILAG S.P.A., ITALIA	Nuevo origen de fabricación	Tracto digestivo y metabolismo
92	CANDESARTAN	BE + PDC	ATACAND	Tableta	32 mg	AstraZeneca AB, SUECIA.		Sistema cardiovascular
93	CANDESARTAN	BE + PDC	ATACAND	Tableta	16 mg	AstraZeneca AB, SUECIA.		Sistema cardiovascular
94	CANDESARTAN	BE + PDC	ATACAND	Tableta	8 mg	AstraZeneca AB, SUECIA.		Sistema cardiovascular
95	CANDESARTAN + HIDROCLOROTIAZIDA	BE + PDC	ATACAND PLUS	Tableta	16 mg /12.5 mg	AstraZeneca AB, SUECIA.		Sistema cardiovascular
96	CANDESARTAN + HIDROCLOROTIAZIDA	BE + PDC	ATACAND PLUS	Tableta	32 mg /12.5 mg	AstraZeneca AB, SUECIA.		Sistema cardiovascular
97	CANDESARTAN + HIDROCLOROTIAZIDA	BE + PDC	ATACAND PLUS	Tableta	32 mg /25 mg	AstraZeneca AB, SUECIA.		Sistema cardiovascular

Número Fila	Principio activo Denominación Común Internacional (DCI) (1)	Código estudio (2)	NOMBRE MARCA COMERCIAL (3)	FORMA DOSIFICADA(4)	POTENCIA / CONCENTRACIÓN	LABORATORIO FABRICANTE	NOTAS (5)	ATC 1. Grupo Anatómico
98	CARBAMAZEPINA	BE + PDC	TEGRETOL	Comprimido	200 mg	NOVARTIS PHARMA A.G. BASILEA, SUIZA.		Sistema nervioso
99	CARBAMAZEPINA	BE + PDC	TEGRETOL CR 200	Comprimido deliberación prolongada	200 mg	NOVARTIS FARMA S.p.A, TORRE ANNUNZIATA, ITALIA.		Sistema nervioso
100	CARBAMAZEPINA	BE + PDC	TEGRETOL CR 400	Comprimido deliberación prolongada	400 mg	NOVARTIS FARMA S.p.A, TORRE ANNUNZIATA, ITALIA.		Sistema nervioso
101	CANAGLIFLOZINA + METFORMINA	BE + PDC	VOKANAMET	Comprimido recubierto	50 mg / 1000 mg	JANSSEN-CILAG S.P.A., ITALIA	Nuevo origen de fabricación	Tracto digestivo y metabolismo
102	CANAGLIFLOZINA + METFORMINA	BE + PDC	VOKANAMET	Comprimido recubierto	150 mg / 850 mg	JANSSEN-CILAG S.P.A., ITALIA	Nuevo origen de fabricación	Tracto digestivo y metabolismo
103	CANAGLIFLOZINA + METFORMINA	BE + PDC	VOKANAMET	Comprimido recubierto	150 mg / 1000 mg	JANSSEN-CILAG S.P.A., ITALIA	Nuevo origen de fabricación	Tracto digestivo y metabolismo
104	CARVEDILOL	BE + PDC	COREG	Comprimido	12.5 mg	DELPHARM MILANO S.r.l., Italia	Aplicación de artículo 14, inciso 4 decreto 32470-S.	Sistema cardiovascular
105	CARVEDILOL	BE + PDC	COREG	Comprimido	6.25 mg	DELPHARM MILANO S.r.l., Italia	Aplicación de artículo 14, inciso 4 decreto 32470-S.	Sistema cardiovascular
106	CARVEDILOL + IVABRADINA	BE + PDC	CARIVALAN	Comprimido recubierto	25 mg / 5 mg	LES LABORATOIRES SERVIER INDUSTRIE, FRANCIA.		Sistema cardiovascular
107	CARVEDILOL + IVABRADINA	BE + PDC	CARIVALAN	Comprimido recubierto	25 mg / 7.5 mg	LES LABORATOIRES SERVIER INDUSTRIE, FRANCIA.		Sistema cardiovascular
108	CARVEDILOL + IVABRADINA	BE + PDC	CARIVALAN	Comprimido recubierto	12.5 mg / 5 mg	LES LABORATOIRES SERVIER INDUSTRIE, FRANCIA.		Sistema cardiovascular
109	CARVEDILOL + IVABRADINA	BE + PDC	CARIVALAN	Comprimido recubierto	12.5 mg / 7.5 mg	LES LABORATOIRES SERVIER INDUSTRIE, FRANCIA.		Sistema cardiovascular
110	CARVEDILOL + IVABRADINA	BE + PDC	CARIVALAN	Comprimido recubierto	6.25 mg / 5 mg	LES LABORATOIRES SERVIER INDUSTRIE, FRANCIA.		Sistema cardiovascular

Número Fila	Principio activo Denominación Común Internacional (DCI) (1)	Código estudio (2)	NOMBRE MARCA COMERCIAL (3)	FORMA DOSIFICADA(4)	POTENCIA / CONCENTRACIÓN	LABORATORIO FABRICANTE	NOTAS (5)	ATC 1. Grupo Anatómico
111	CASPOFUNGINA	EXC	CANCIDAS	Solución inyectable para infusión intravenosa (polvo liofilizado)	50 mg	LABORATORIES MERCK SHARP & DOHME- CHIBRET, FRANCIA.		Antiinfeccioso para uso sistémico
112	CASPOFUNGINA	EXC	CANCIDAS	Solución inyectable para infusión intravenosa (polvo liofilizado)	70 mg	LABORATORIES MERCK SHARP & DOHME- CHIBRET, FRANCIA.		Antiinfeccioso para uso sistémico
113	CEFIXIMA	BE + PDC	DENVAR	Cápsula dura	200 mg	MERCK S.L., ESPAÑA.		Antiinfeccioso para uso sistémico
114	CEFIXIMA	BE + PDC	DENVAR	Cápsula dura	400 mg	MERCK S.L., ESPAÑA.		Antiinfeccioso para uso sistémico
115	CEFIXIMA	BE + PDC	DENVAR	Granulado para suspensión	100 mg / 5 ml	MERCK S.L., ESPAÑA.		Antiinfeccioso para uso sistémico
116	CEFTRIAXONA	EXC	ROCEPHIN 1g I.V.	Polvo para solución inyectable	1 gramo	F. HOFFMANN LA ROCHE Ltd., Kaiseraugst, SUIZA.		Antiinfeccioso para uso sistémico
117	CEFTRIAXONA	EXC	ROCEPHIN 500 mg I.M.	Polvo para solución inyectable	500 mg	F. HOFFMANN LA ROCHE Ltd., Kaiseraugst, SUIZA.		Antiinfeccioso para uso sistémico
118	CEFTRIAXONA	EXC	ROCEPHIN 1g I.M.	Polvo para solución inyectable	1 gramo	F. HOFFMANN LA ROCHE Ltd., Kaiseraugst, SUIZA.		Antiinfeccioso para uso sistémico
119	CEFTRIAXONA	EXC	ROCEPHIN 250 mg I.M.	Polvo para solución inyectable	250 mg	F. HOFFMANN LA ROCHE Ltd., Kaiseraugst, SUIZA.		Antiinfeccioso para uso sistémico
120	CELECOXIB	BE + PDC	CELEBRA	Cápsula	200 mg	PFIZER PHARMACEUTICALS LLC Vega Baja Puerto Rico, PUERTO RICO.		Sistema músculo esquelético
121	CICLOSPORINA	BE + PDC	SANDIMMUN NEORAL	Cápsula	10 mg	R.P. SCHERER, G.M.B.H. Co, K.G. ALEMANIA.		Antineoplásico y agente inmunomodulador
122	CICLOSPORINA	BE + PDC	SANDIMMUN NEORAL	Cápsula	25 mg	R.P. SCHERER, G.M.B.H. Co, K.G. ALEMANIA.		Antineoplásico y agente inmunomodulador
123	CICLOSPORINA	BE + PDC	SANDIMMUN NEORAL	Cápsula	50 mg	R.P. SCHERER, G.M.B.H. Co, K.G. ALEMANIA.		Antineoplásico y agente inmunomodulador

Número Fila	Principio activo Denominación Común Internacional (DCI) (1)	Código estudio (2)	NOMBRE MARCA COMERCIAL (3)	FORMA DOSIFICADA(4)	POTENCIA / CONCENTRACIÓN	LABORATORIO FABRICANTE	NOTAS (5)	ATC1. Grupo Anatómico
124	CICLOSPORINA	BE + PDC	SANDIMMUN NEORAL	Cápsula	100 mg	R.P. SCHERER, G.M.B.H. Co, K.G. ALEMANIA.		Antineoplásico y agente inmunomodulador
125	CICLOSPORINA	BE + PDC	SANDIMMUN NEORAL	Solución oral	100 mg / ml	DELPHARM HUNINGUE SAS, FRANCIA.		Antineoplásico y agente inmunomodulador
126	CICLOSPORINA	BE + PDC	SANDIMMUN NEORAL	Cápsula	100 mg	R.P. SCHERER, G.M.B.H. Co, K.G. ALEMANIA.		Antineoplásico y agente inmunomodulador
127	CICLOSPORINA	BE + PDC	MODUSIK-A-OFTENO	Solución oftálmica	1 mg / ml	LABORATORIOS SOPHIA S.A. DE C.V., GUADALAJARA, JALISCO.		Antineoplásico y agente inmunomodulador
128	CLARITROMICINA	BE + PDC	KLARICID	Tabletas recubiertas.	500 mg	ABBOTT LABORATORIES DE MÉXICO S.A. DE C.V., MÉXICO.		Antiinfeccioso para uso sistémico
129	CLARITROMICINA	BE + PDC	KLARICID	Suspensión oral (gránulos para)	125 mg / 5 ml	ABBOTT LABORATORIES DE MÉXICO S.A. DE C.V., MÉXICO.		Antiinfeccioso para uso sistémico
130	CLARITROMICINA	BE + PDC	KLARICID	Suspensión oral (gránulos para)	250 mg / 5 ml	ABBOTT LABORATORIES DE MÉXICO S.A. DE C.V., MÉXICO.		Antiinfeccioso para uso sistémico
131	CLARITROMICINA	BE + PDC	KLARICID UD	Tabletas de liberación prolongada	500 mg	ABBOTT LABORATORIES DE MÉXICO S.A. DE C.V., MÉXICO.		Antiinfeccioso para uso sistémico
132	CLONAZEPAM	BE + PDC	RIVOTRIL	Comprimido	0.5 mg	PRODUTOS ROCHE QUIMICOS E FARMECEUTICOS S.A., BRASIL.		Sistema nervioso
133	CLONAZEPAM	EXC	RIVOTRIL	Gotas Solución oral	2.5 mg / ml	PRODUTOS ROCHE QUIMICOS E FARMECEUTICOS S.A., BRASIL.		Sistema nervioso
134	CLONAZEPAM	BE + PDC	RIVOTRIL	Comprimido	2 mg	RECIPHARM LEGANES S.L.U. ESPAÑA.		Sistema nervioso
135	CLOPIDOGREL	BE + PDC	PLAVIX	Comprimido Recubierto	75 mg	SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, AMBARES. FRANCIA.		Sangre y Órganos formadores desangre
136	CLOPIDOGREL	BE + PDC	PLAVIX	Comprimido Recubierto	300 mg	SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, AMBARES. FRANCIA.		Sangre y Órganos formadores desangre
137	CLOPIDOGREL	BE + PDC	COPLAVIX	Comprimido Recubierto	Clopidogrel (como hidrogeno sulfato 97.88 mg) + Ácido acetilsalicílico 100 mg	SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, AMBARES, FRANCIA.		Sangre y Órganos formadores desangre

Número Fila	Principio activo Denominación Común Internacional (DCI) (1)	Código estudio (2)	NOMBRE MARCA COMERCIAL (3)	FORMA DOSIFICADA(4)	POTENCIA / CONCENTRACIÓN	LABORATORIO FABRICANTE	NOTAS (5)	ATC 1. Grupo Anatómico
138	CLOPIDOGREL	BE + PDC	COPLAVIX	Tableta recubierta gastroresistente	Clopidogrel (como hidrogeno sulfato 97.88 mg) + Ácido acetilsalicílico 100 mg	SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, AMBARES, FRANCIA.		Sangre y Órganos formadores desangre
139	CLOZAPINA	BE + PDC	LEPONEX	Comprimido	100 mg	NOVARTIS SAGLIK GIDA VE TARIM URUNLERI SANAYI CE TICARET A.S. YENISEHIR MAHALLESİ, DEDEP. CADESSI N.17.34912 TURTKOY, ESTAMBUL, TURKIA.		Sistema Nervioso
140	CLOZAPINA	BE + PDC	LEPONEX	Comprimido	25 mg	NOVARTIS SAGLIK GIDA VE TARIM URUNLERI SANAYI CE TICARET A.S. YENISEHIR MAHALLESİ, DEDEP. CADESSI N.17.34912 TURTKOY, ESTAMBUL, TURKIA.		Sistema Nervioso
141	CRIZOTINIB	BE + PDC	XALKORI	Cápsula	200 mg	PFIZER MANUFACTURING DEUTSCHLAND GMBH, ALEMANIA.		Antineoplásico y agente inmunomodulador
142	CRIZOTINIB	BE + PDC	XALKORI	Cápsula	250 mg	PFIZER MANUFACTURING DEUTSCHLAND GMBH, ALEMANIA.		Antineoplásico y agente inmunomodulador
143	DAPAGLIFLOZINA	BE + PDC	FORXIGA	Comprimido recubierto con película	5 mg	AZTRAZENECA PHARMACEUTICALS LP, Estados Unidos de América.		Tracto digestivo y metabolismo
144	DAPAGLIFLOZINA	BE + PDC	FORXIGA	Comprimido recubierto con Película	10 mg	AZTRAZENECA PHARMACEUTICALS LP, Estados Unidos de América.		Tracto digestivo y metabolismo
145	DAPAGLIFLOZINA + METFORMINA	BE + PDC	XIGDUO XR	Comprimido liberación prolongada recubierto con película	10 mg / 1000 mg	ASTRAZENECA PHARMACEUTICALS LP, ESTADOS UNIDOS DE AMÉRICA.		Tracto digestivo y metabolismo
146	DAPAGLIFLOZINA +METFORMINA	BE + PDC	XIGDUO XR	Comprimido liberación prolongada recubierto con película	5 mg / 500 mg	BRISTOL MYERS SQUIBB, MANUFACTURING COMPANY, PUERTO RICO.		Tracto digestivo y metabolismo

Número Fila	Principio activo Denominación Común Internacional (DCI) (1)	Código estudio (2)	NOMBRE MARCA COMERCIAL (3)	FORMA DOSIFICADA (4)	POTENCIA / CONCENTRACIÓN	LABORATORIO FABRICANTE	NOTAS (5)	ATC 1. Grupo Anatómico
147	DAPAGLIFLOZINA +METFORMINA	BE + PDC	XIGDUO XR	Comprimido de liberación prolongada recubierto con película	5 mg / 1000 mg	ASTRAZENECA PHARMACEUTICALS LP, ESTADOS UNIDOS DE AMÉRICA.		Tracto digestivo y metabolismo
148	DAPAGLIFLOZINA +METFORMINA	BE + PDC	XIGDUO XR	Comprimido de liberación prolongada recubierto con película	10 mg / 500 mg	BRISTOL MYERS SQUIBB, MANUFACTURING COMPANY, PUERTO RICO.		Tracto digestivo y metabolismo
149	DEFLAZACORT	BE + PDC	CALCORT	Comprimido	30 mg	SANOFI S.p.A. ITALIA.	Descontinuación de producción.	Hormonal sistémico, excl. hormonas sexuales e insulinas
150	DEFLAZACORT	BE + PDC	CALCORT	Comprimido	6 mg	SANOFI S.p.A. ITALIA.	Descontinuación de producción.	Hormonal sistémico, excl. hormonas sexuales e insulinas
151	DEFLAZACORT	BE + PDC	DEFAL FAES FARMA	Comprimido	30 mg	Faes Farma, S.A., España.		Hormonal sistémico, excl. hormonas sexuales e insulinas
152	DEFLAZACORT	BE + PDC	DEFAL FAES FARMA	Comprimido	6 mg	Faes Farma, S.A., España.		Hormonal sistémico, excl. hormonas sexuales e insulinas
153	DEFLAZACORT	BE + PDC	DEFAL FAES FARMA GOTAS	Suspensión	22.75 mg/ ml	Faes Farma, S.A., España.		
154	DESVENLAFAXINA	BE + PDC	PRISTIQ	Tableta de liberación prolongada	100 mg	Pfizer Ireland Pharmaceuticals, Newbridge, IRLANDA.		Sistema nervioso
155	DESVENLAFAXINA	BE + PDC	PRISTIQ	Tableta de liberación prolongada	50 mg	Pfizer Ireland Pharmaceuticals, Newbridge, IRLANDA.		Sistema nervioso
156	DEXKETOPROFENO	BE + PDC	ENANTYUM	Comprimido recubierto	12.5 mg	LABORATORIOS MENARINI S.A., ESPAÑA.		Sistema músculo esquelético
157	DEXKETOPROFENO	BE + PDC	ENANTYUM	Comprimido recubierto	25 mg	LABORATORIOS MENARINI S.A., ESPAÑA.		Sistema músculo esquelético
158	DEXKETOPROFENO	BE + PDC	ENANTYUM	Cápsula dura	25 mg	LABORATORIOS MENARINI S.A., ESPAÑA.		Sistema músculo esquelético
159	DEXKETOPROFENO	EXC	ENANTYUM	Solución oral	25 mg	KERN PHARMA SL, ESPAÑA.		Sistema músculo esquelético

Número Fila	Principio activo Denominación Común Internacional (DCI) (1)	Código estudio (2)	NOMBRE MARCA COMERCIAL (3)	FORMA DOSIFICADA(4)	POTENCIA / CONCENTRACIÓN	LABORATORIO FABRICANTE	NOTAS (5)	ATC 1. Grupo Anatómico
160	DEXKETOPROFENO	BE + PDC	ENANTYUM	Granulado para solución oral	25 mg	LABORATORIOS MENARINI S.A., ESPAÑA.		Sistema músculo esquelético
161	DEXKETOPROFENO	EXC	ENANTYUM	Solución inyectable o concentrado para solución para perfusión	50 mg / 2 ml	A. MENARINI MANUFACTURING LOGISTICS AND SERVICES, ITALIA.		Sistema músculo esquelético
162	DEXKETOPROFENO +TRAMADOL	BE + PDC	ENANTYUM PLUS	Comprimido recubierto con película	25 mg / 75 mg	MENARINI - VON HEYDEN GmbH, Alemania.		Sistema músculo esquelético
163	DEXKETOPROFENO	EXC	ENANTYUM 12.5 mg/g GEL	Gel tópico	12.5 mg / g	LABORATORIOS MENARINI S.A., ESPAÑA.		Sistema músculo esquelético
164	DICLOFENACO (potásico)	BE + PDC	CATAFLAM	Gragea	25 mg	Novartis Urunleri AS, Turquía		Sistema músculo esquelético
165	DICLOFENACO (potásico)	BE + PDC	CATAFLAM	Gragea	50 mg	Novartis Urunleri AS, Turquía		Sistema músculo esquelético
166	DICLOFENACO (ácido libre)	BE + PDC	CATAFLAM DISPERSABLE	Tableta dispersable	46.5 mg	Novartis Saglik, Gida Ve Tarim Urunleri A.S., Kurtkoy, Estambul, Turquía		Sistema músculo esquelético
167	DICLOFENACO (ácido libre)	BE + PDC	CATAFLAM	Suspensión oral	1.8 mg / ml	Delpharm Huningue SAS, Francia		Sistema músculo esquelético
168	DICLOFENACO (sódico)	BE + PDC	CATAFLAM	Suspensión oral gotas	1.5%	Delpharm Huningue SAS, Francia		Sistema músculo esquelético
169	DICLOFENACO (potásico)	BE + PDC	CATAFLAM	Cápsula blanda	50 mg	Catalent Germany Eberbach GmbH, Alemania		Sistema músculo esquelético
170	DICLOFENACO (sódico)	BE + PDC	VOLTAREN RETARD	Comprimido recubierto deliberación prolongada	100 mg	Novartis Farma S.P.A. Torre Anunziata, Italia		Sistema músculo esquelético
171	DICLOFENACO (sódico)	BE + PDC	VOLTAREN RETARD	Gragea	100 mg	Novartis Pharma Stein AG, Suiza		Sistema músculo esquelético

Número Fila	Principio activo Denominación Común Internacional (DCI) (1)	Código estudio (2)	NOMBRE MARCA COMERCIAL (3)	FORMA DOSIFICADA (4)	POTENCIA / CONCENTRACIÓN	LABORATORIO FABRICANTE	NOTAS (5)	ATC 1. Grupo Anatómico
172	DICLOFENACO (sódico)	BE + PDC	VOLTAREN	Comprimido con recubrimiento entérico	50 mg	Novartis Saglik, Gida Ve Tarim Urunleri A.S., Kurtkoy, Estabul, Turquía		Sistema músculo esquelético
173	DICLOFENACO (sódico)	BE + PDC	VOLTAREN SR	Comprimido liberación prolongada	75 mg	ANOVIS INDUSTRIAL FARMACEUTICA LTDA., BRASIL.		Sistema músculo esquelético
174	DICLOFENACO (sódico)	BE + PDC	VOLTAREN SR	Comprimido recubierto de liberación lenta	75 mg	Novartis Farma S.P.A. Torre Anunziata, Italia		Sistema músculo esquelético
175	DICLOFENACO (sódico)	BE + PDC	VOLTAREN	Supositorio	50 mg	Delpharm Huningue SAS, Francia		Sistema músculo esquelético
176	DICLOFENACO	BE + PDC	ZORVOLEX	Cápsula	35 mg	Catalent CTS, LLC, Estados Unidos de Norteamérica.		Sistema músculo esquelético
177	DICLOFENACO (dietilamina)	EXC	VOLTAREN EMULGEL	Gel tópico	1.16%	Novartis Pharma Produktions GMBH, Wehr, Alemania		Sistema músculo esquelético
178	DICLOFENACO (dietilamina)	EXC	VOLTAREN	Aerosol	11.6 mg / g	ANOVIS INDUSTRIAL FARMACEUTICA LTDA., BRASIL.		Sistema músculo esquelético
179	DICLOFENACO (sódico)	EXC	VOLTAREN	Solución inyectable	75 mg / 3 ml	Lek Pharmaceuticals d.d., Eslovenia		Sistema músculo esquelético
180	DICLOFENACO (dietilamina)	EXC	VOLTAREN EMULGEL	Gel tópico	2.32%	Novartis Pharma Produktions GMBH, Wehr, Alemania	Aplicación de artículo 14, inciso 4 decreto 32470-S.	Sistema músculo esquelético
181	DICLOFENACO (sódico) + Fosfato de codeína hemihidratado	BE + PDC	VOLTAREN FORTE	Comprimido con cubierta pelicular	50mg / 50mg	Novartis Biociencias S.A., Brasil	Aplicación de artículo 14, inciso 4 decreto 32470-S.	Sistema músculo esquelético
182	DICLOFENACO (sódico) + Tiamina + Piridoxina +Cianocobalamina	BE + PDC	DOLO - NEUROBION XR	Tabletas Recubiertas de Liberación Prolongada	100 mg / 100 mg / 100 mg/ 20 mg (al 5%)	MERCK S.A. DE C.V., México		Sistema músculo esquelético
183	DICLOFENACO (sódico) + Tiamina + Piridoxina +Lidocaína + Cianocobalamina	EXC	DOLO - NEUROBION DC	Solución inyectable	75 mg / 100 mg / 100 mg/ 20 mg/ 5mg	MERCK S.A. DE C.V., México		Sistema músculo esquelético
184	DICLOFENACO (sódico) + Tiamina + Piridoxina +Cianocobalamina	BE + PDC	DOLO - NEUROBION N	Tableta recubierta	50 mg / 50 mg / 50 mg/ 1 mg	MERCK S.A. DE C.V., México		Sistema músculo esquelético
185	DICLOFENACO (sódico) + Tramadol clorhidrato	BE + PDC	ADORLAN	Comprimido	25 mg /25 mg	TECNANDIN S.A., ECUADOR.		

Número Fila	Principio activo Denominación Común Internacional (DCI) (1)	Código estudio (2)	NOMBRE MARCA COMERCIAL (3)	FORMA DOSIFICADA(4)	POTENCIA / CONCENTRACIÓN	LABORATORIO FABRICANTE	NOTAS (5)	ATC 1. Grupo Anatómico
186	DICLOFENACO (sódico) + Tramadol clorhidrato	BE + PDC	ADORLAN FORTE	Tableta	50 mg /50 mg	TECNANDINA S.A., ECUADOR		
187	DIDANOSINA	BE+PDC	VIDEX EC	Cápsula con microgránulos con cubierta entérica para liberación retardada	250 mg	BRISTOL MYERS SQUIBB LABORATORIES CO. ESTADOS UNIDOS DE NORTEAMÉRICA.	Aplicación de artículo 14, inciso 4 decreto 32470-S.	Antiinfeccioso para uso sistémico
188	DIDANOSINA	BE+PDC	VIDEX EC	Cápsula con microgránulos con cubierta entérica para liberación retardada	400 mg	BRISTOL MYERS SQUIBB LABORATORIES CO. ESTADOS UNIDOS DE NORTEAMÉRICA.	Aplicación de artículo 14, inciso 4 decreto 32470-S.	Antiinfeccioso para uso sistémico
189	DIGOXINA	BE+PDC	LANOXIN	Tableta	0.25 mg	GLAXOSMITHKLINE, MÉXICO S.A. DE C.V., MÉXICO DF, MÉXICO.	-	Sistema cardiovascular
190	DIGOXINA	EXC	LANOXIN ELIXIR PEDIATRICO	Solución Oral	0.05 mg / ml	ASPEN BAD OLDESLOE GMBH (ALEMANIA).	Aplicación de artículo 14, inciso 4 decreto 32470-S.	Sistema cardiovascular
191	DIGOXINA	EXC	LANOXIN	Solución inyectable	0.25 mg / ml	GLAXOSMITHKLINE MANUFACTURING S.P.A., SAN PAOLO DI TORRILE, PARMA, ITALIA.	Aplicación de artículo 14, inciso 4 decreto 32470-S.	Sistema cardiovascular
192	DULOXETINA	BE+PDC	CYMBALTA	Cápsula con gránulos con recubrimiento entérico	30 mg	LABORATORIOS LILLY DEL CARIBE INC., PUERTO RICO.		Sistema nervioso
193	DULOXETINA	BE+PDC	CYMBALTA	Cápsula con gránulos con recubrimiento entérico	60 mg	LABORATORIOS LILLY DEL CARIBE INC., PUERTO RICO.		Sistema nervioso
194	DUTASTERIDA	BE + PDC	AVODART	Cápsula blanda	0.5 mg	GLAXOSMITHKLINE PHARMACUTICALS S.A., POLONIA.		Sistema genito-urinario y hormonas sexuales
195	DUTASTERIDA + TAMSULOSINA	BE + PDC	DUODART	Cápsula dura	0.5 mg / 0.4 mg	CATALENT GERMANY SCHORNDORF GmbH, Alemania.		Sistema genito-urinario y hormonas sexuales
196	EFAVIRENZ	BE + PDC	SUSTIVA	Tableta	600 mg	BRISTOL MYERS SQUIBB MANUFACTURING COMPANY, STATE ROAD #3, km 77.5, HUMACAO, PUERTO RICO.	Aplicación de artículo 14, inciso 4 decreto 32470-S.	Antiinfeccioso para uso sistémico
197	EFAVIRENZ + EMTRICITABINA + TENOFOVIR DISOPROXIL FUMARATO	BE+PDC	ATRIPLA	Tableta recubierta	600 mg Efavirenz + 200 mg Emtricitabina + 300 mg Tenofovir disoproxil fumarato	LABORATORIO PATHEON INC., CANADA	Aplicación de artículo 14, inciso 4 decreto 32470-S..	Antiinfecciosos para uso sistémico

Número Fila	Principio activo Denominación Común Internacional (DCI) (1)	Código estudio (2)	NOMBRE MARCA COMERCIAL (3)	FORMA DOSIFICADA (4)	POTENCIA / CONCENTRACIÓN	LABORATORIO FABRICANTE	NOTAS (5)	ATC 1. Grupo Anatómico
198	ELTROMBOPAG	BE + PDC	REVOLADE	Tableta recubierta	25 mg	GLAXO WELLCOME OPERATIONS, WARE, REINO UNIDO.		Sangre y órganos formadores desangre
199	ELTROMBOPAG	BE + PDC	REVOLADE	Tableta recubierta	50 mg	GLAXO WELLCOME OPERATIONS, WARE, REINO UNIDO.		Sangre y órganos formadores desangre
200	EMTRICITAVINA +TENOFVIR	BE+PDC	TRUVADA	Tableta recubierta	200 mg Emtricitabina + 300 mg Tenofovir disoproxilfumarato	LABORATORIO PATHEON INC., CANADA		Antiinfecciosos para uso sistémico
201	EMTRICITABINA +RILPIVIRINA + TENOFVIR DISOPROXIL FUMARATO	BE+PDC	COMPLERA	Tableta recubierta	200 mg Emtricitabina + 25mg Rilpivirina + 300 mg Tenofovir disoproxil fumarato	PATHEON INC., MISSISSAGUA, CANADA		Antiinfecciosos para uso sistémico
202	ELVITEGRAVIR + COBICISTAT + EMTRICITABINA +TENOFVIR DISOPROXIL FUMARATO	BE+PDC	STRIBILD	Tableta recubierta	100 mg Elvitegravir + 288.5 mg Cobicistat + 200mg Emtricitabina + 300 mg Tenofovir disoproxil fumarato	PATHEON INC., CANADA	Aplicación de artículo 14, inciso 4 decreto 32470-S.	Antiinfecciosos para uso sistémico
203	ERTAPENEM	EXC	INVANZ	Solución Inyectable (polvo liofilizado)	1 gramo	MERCK SHARP & DOHME - CHIBRET, FRANCIA.		Antiinfeccioso para uso sistémico
204	ESOMEPRAZOL	BE + PDC	NEXIUM	Tableta recubierta	20mg	ASTRAZENECA AB, SUECIA.		Tracto digestivo y metabolismo
205	ESOMEPRAZOL	BE + PDC	NEXIUM	Tableta recubierta	40 mg	ASTRAZENECA AB, SUECIA.		Tracto digestivo y metabolismo
206	ESOMEPRAZOL	BE + PDC	NEXIUM	Gránulos gastro resistentes para suspensión	10 mg	ASTRAZENECA AB, SUECIA.		Tracto digestivo y metabolismo
207	ESOMEPRAZOL	EXC	NEXIUM IV	Polvo para solución inyectable	40 mg	ASTRAZENECA AB, SUECIA.		Tracto digestivo y metabolismo
208	ESOMEPRAZOL +NAPROXENO	BE + PDC	VIMOVO	Comprimidos de liberación modificada	Naproxeno 500 mg / Esomeprazol magnésico trihidratado 20 mg	PATHEON PHARMACEUTICALS INC., Estados Unidos de América.	Aplicación de artículo 14, inciso 4 decreto 32470-	Tracto digestivo y metabolismo
209	ESTAVUDINA	BE + PDC	ZERIT	Cápsula	40 mg	SQUIBB MANUFACTURING INC. PUERTO RICO.	Aplicación de artículo 14, inciso 4 decreto 32470-S.	Antiinfeccioso para uso sistémico
210	ESTAVUDINA	BE + PDC	ZERIT	Cápsula	30 mg	SQUIBB MANUFACTURING INC. PUERTO RICO.	Aplicación de artículo 14, inciso 4 decreto 32470-S.	Antiinfeccioso para uso sistémico

Número Fila	Principio activo Denominación Común Internacional (DCI) (1)	Código estudio (2)	NOMBRE MARCA COMERCIAL (3)	FORMA DOSIFICADA(4)	POTENCIA / CONCENTRACIÓN	LABORATORIO FABRICANTE	NOTAS (5)	ATC 1. Grupo Anatómico
211	ESTAVUDINA	BE + PDC	ZERIT	Polvo para solución oral	1 mg/ml	SQUIBB MANUFACTURING INC. PUERTO RICO.	Aplicación de artículo 14, inciso 4 decreto 32470-S.	Antiinfeccioso para uso sistémico
212	ETORICOXIB	BE + PDC	ARCOXIA	Comprimido recubierto con película	30 mg	ROVI PHARMA INDUSTRIAL SERVICES, S.A., ESPAÑA.	Aplicación de artículo 14, inciso 4 decreto 32470-S.	Sistema músculo esquelético
213	ETORICOXIB	BE + PDC	ARCOXIA	Comprimido recubierto con película	60 mg	ROVI PHARMA INDUSTRIAL SERVICES, S.A., ESPAÑA.		Sistema músculo esquelético
214	ETORICOXIB	BE + PDC	ARCOXIA	Comprimido recubierto con película	90 mg	ROVI PHARMA INDUSTRIAL SERVICES, S.A., ESPAÑA.		Sistema músculo esquelético
215	ETORICOXIB	BE + PDC	ARCOXIA	Comprimido recubierto con película	120 mg	ROVI PHARMA INDUSTRIAL SERVICES, S.A., ESPAÑA.		Sistema músculo esquelético
216	EXEMESTANO	BE + PDC	AROMASIN	Tabletas recubiertas	25 mg	PFIZER ITALIA S.r.L LATINA, ITALIA.		Antineoplásico y agente inmunomodulador
217	FEBUXOSTAT	BE + PDC	ADENURIC	Comprimido recubierto con película	80 mg	MENARINI - VON HEYDEN GmbH, Alemania.		Sistema músculo esquelético
218	FEBUXOSTAT	BE + PDC	ADENURIC	Comprimido recubierto con película	120 mg	MENARINI - VON HEYDEN GmbH, Alemania.		Sistema músculo esquelético
219	FENITOÍNA	BE-PDC	DILANTIN	Cápsula de liberación modificada	100 mg	PFIZER PHARMACEUTICALS LLC, VEGA BAJA, PUERTO RICO, USA.	-	Sistema nervioso
220	FENITOÍNA	EXC	EPAMIN PARENTERICO	Solución Inyectable	50 mg / ml	LABORATORIOS ACTAVIS ITALY S.P.A, NERVIANO, ITALIA	Aplicación de artículo 14, inciso 4 decreto 32470-S.	Sistema nervioso
221	FENITOÍNA	BE + PDC	EPAMIN	Suspensión Oral	125 mg / 5 ml	PHARMACIA & UPJOHN, KALAMAZOO, USA.		Sistema nervioso
222	FINGOLIMOD	BE + PDC	GILENYA	Cápsula dura	0.5 mg	NOVARTIS PHARMA STEIN AG., STEIN, SUIZA.	Léase correcto los estudios solicitados BE + PDC	Antineoplásico y agente inmunomodulador
223	FLUMAZENIL	EXC	LANEXAT	Solución inyectable	0.5 mg/5 ml	CENEXI SAS FONTENAY – SOUS - BOIS, Francia.		Varios
224	FLUOXETINA	BE-PDC	PROZAC 20	Cápsula	20 mg	PATHEON, FRANCIA.		Sistema nervioso

Número Fila	Principio activo Denominación Común Internacional (DCI) (1)	Código estudio (2)	NOMBRE MARCA COMERCIAL (3)	FORMA DOSIFICADA(4)	POTENCIA / CONCENTRACIÓN	LABORATORIO FABRICANTE	NOTAS (5)	ATC 1. Grupo Anatómico
225	FLUOXETINA	EXC	APO-FLUOXETINE	Solución oral	20 mg / 5 ml	APOTEX INC, CANADA	Aplicación de artículo 15, decreto 32470-S.	Sistema nervioso
226	FULVESTRANT	EXC	FASLODEX	Solución Inyectable	50 mg / ml	VETTER PHARMA-FERTIGUNG GMBH & CO. KG, Alemania.		Agentes antineoplásicos e inmunomoduladores
227	GABAPENTINA	BE + PDC	NEURONTIN	Cápsula	300 mg	Pfizer Pharmaceuticals LLC Vega Baja Puerto Rico, PUERTO RICO.		Sistema nervioso
228	GABAPENTINA	BE + PDC	NEURONTIN	Cápsula	400 mg	Pfizer Pharmaceuticals LLC Vega Baja Puerto Rico, PUERTO RICO.		Sistema nervioso
229	GABAPENTINA	BE + PDC	NEURONTIN	Tableta recubierta	600 mg	Pfizer Pharmaceuticals LLC Vega Baja Puerto Rico, PUERTO RICO.		Sistema nervioso
230	GABAPENTINA	BE + PDC	NEURONTIN	Tableta recubierta	800 mg	Pfizer Pharmaceuticals LLC Vega Baja Puerto Rico, PUERTO RICO.	Aplicación de artículo 14, inciso 4 decreto 32470-S.	Sistema nervioso
231	GRANISETRÓN	BE + PDC	KYTRIL	Comprimido recubierto	1 mg	DELPHARM MILANO S.R.L., Italia.		Tracto Gastrointestinal y metabolismo
232	GRANISETRÓN	EXC	KYTRIL	Solución para perfusión	1 mg / ml, 3 mg/3ml	GENEXI SAS FONTENAY – SOUS - BOIS, FRANCIA.		Tracto Gastrointestinal y metabolismo
233	HALOPERIDOL	EXC	HALDOL	Solución en gotas	2 mg / ml	JANSSEN CILAG S.A. DE CV. HUEJOTZINGO, PUEBLA. MÉXICO.	Aplicación de artículo 14, inciso 4 decreto 32470-S.	Sistema nervioso
234	HALOPERIDOL	EXC	HALDOL DECANOAS	Solución inyectable	50 mg / ml	JANSSEN PHARMACEUTICA N.V./ BELGICA	Aplicación de artículo 14, inciso 4 decreto 32470-S.	Sistema nervioso
235	HALOPERIDOL	EXC	HALDOL	Solución inyectable	5 mg / ml	JANSSEN CILAG S.A. DE CV. HUEJOTZINGO, PUEBLA. MÉXICO.		Sistema nervioso
236	HALOPERIDOL	BE + PDC	HALDOL	Tableta	5 mg	LUSOMEDICAMENTA SOCIEDADE TÉCNICA FARMACÉUTICA SA, PORTUGAL.		Sistema nervioso
237	IMATINIB	BE + PDC	GLIVEC	Comprimido con cubierta pelicular	400 mg	NOVARTIS PHARMA STEIN, AG, SUIZA		Antineoplásico y agente inmunomodulador
238	IMATINIB	BE + PDC	GLIVEC	Comprimido con cubierta pelicular	100 mg	NOVARTIS PHARMA PRODUKTIONS, GmbH, ALEMANIA.		Antineoplásico y agente inmunomodulador
239	INDINAVIR	BE + PDC	CRIVAN	Cápsula	400 mg	MERCK & CO, INC. ELKTON, VIRGINIA. ESTADOS UNIDOS DE AMERICA.	Aplicación de artículo 14, inciso 4 decreto 32470-S.	Antiinfeccioso para uso sistémico

Número Fila	Principio activo Denominación Común Internacional (DCI) (1)	Código estudio (2)	NOMBRE MARCA COMERCIAL (3)	FORMA DOSIFICADA(4)	POTENCIA / CONCENTRACIÓN	LABORATORIO FABRICANTE	NOTAS (5)	ATC 1. Grupo Anatómico
240	IRBESARTÁN	BE+PDC	APROVEL	Comprimido recubierto	300 mg	SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, AMBARES, FRANCIA.		Sistema cardiovascular
241	IRBESARTÁN	BE+PDC	APROVEL	Comprimido con cubierta pelicular	150 mg	SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, AMBARES, FRANCIA.		Sistema cardiovascular
242	IRBESARTÁN + HIDROCLOROTIAZIDA	BE+PDC	CO APROVEL	Comprimido recubierto	300 mg Irbesartan + 25 mg Hidroclorotiazida	SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, AMBARES, FRANCIA.		Sistema cardiovascular
243	IRBESARTÁN + HIDROCLOROTIAZIDA	BE+PDC	CO APROVEL	Comprimido recubierto	300 mg Irbesartan + 12.5 mg Hidroclorotiazida	SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, AMBARES, FRANCIA.		Sistema cardiovascular
244	IRBESARTÁN + HIDROCLOROTIAZIDA	BE+PDC	CO APROVEL	Comprimidos Recubiertos	150 mg Irbesartan + 12.5 mg Hidroclorotiazida	SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, AMBARES, FRANCIA.		Sistema cardiovascular
245	IRBESARTÁN + AMLODIPINO	BE+PDC	APROVASC	Comprimidos Recubiertos	300 mg Irbesartan + 5 mg Besilato de Amlodipino	SANOFI AVENTIS DE MÉXICO S.A., DE C.V., MÉXICO.		Sistema cardiovascular
246	IRBESARTÁN + AMLODIPINO	BE+PDC	APROVASC	Comprimidos Recubiertos	300 mg Irbesartan + 10 mg Besilato de Amlodipino	SANOFI AVENTIS DE MÉXICO S.A., DE C.V., MÉXICO.		Sistema cardiovascular
247	IRBESARTÁN + AMLODIPINO	BE+PDC	APROVASC	Comprimidos Recubiertos	150 mg Irbesartan + 5 mg Besilato de Amlodipino	SANOFI AVENTIS DE MÉXICO S.A., DE C.V., MÉXICO.		Sistema cardiovascular
248	IRBESARTÁN + AMLODIPINO	BE+PDC	APROVASC	Comprimidos Recubiertos	150 mg Irbesartan + 10 mg Besilato de Amlodipino	SANOFI AVENTIS DE MÉXICO S.A., DE C.V., MÉXICO.		Sistema cardiovascular
249	ISOTRETINOÍNA	BE + PDC	ROACCUTANE	Cápsula	20 mg	CATALENT GERMANY, EBERBACH GMBH, ALEMANIA		Dermatológicos
250	ISOTRETINOÍNA	BE + PDC	ROACCUTANE	Cápsula	10 mg	CATALENT GERMANY, EBERBACH GMBH, ALEMANIA		Dermatológicos
251	LAMIVUDINA	BE + PDC	3TC	Tableta	150 mg Lamivudina	GLAXO WELLCOME OPERATIONS UK LIMITED. REINO UNIDO.	Aplicación de artículo 14, inciso 4 decreto 32470-S.	Antiinfeccioso para uso sistémico
252	LAMIVUDINA	EXC	3TC	Solución oral	10 mg /ml	GLAXOSMITHKLINE INC, CANADA.	Aplicación de artículo 14, inciso 4 decreto 32470-S.	Antiinfeccioso para uso sistémico
253	LAMIVUDINA + ZIDOVUDINA	BE + PDC	COMBIVIR	Comprimido con cubierta pelicular	150 mg Lamivudina + 300mg Zidovudina	GLAXO OPERATIONS UK LIMITED, WARE, REINO UNIDO.		Antiinfecciosos para uso sistémico
254	LAMOTRIGINA	BE+PDC	LAMICTAL	Tableta dispersable / masticable	2 mg	GLAXOSMITHKLINE LLC, ESTADOS UNIDOS DE AMÉRICA,		Sistema nervioso

Número Fila	Principio activo Denominación Común Internacional (DCI) (1)	Código estudio (2)	NOMBRE MARCA COMERCIAL (3)	FORMA DOSIFICADA(4)	POTENCIA / CONCENTRACIÓN	LABORATORIO FABRICANTE	NOTAS (5)	ATC 1. Grupo Anatómico
255	LAMOTRIGINA	BE+PDC	LAMICTAL	Tableta dispersable / masticable	25 mg	GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS, POZNAN, POLONIA	Aprobado cambio nombre: tableta	Sistema nervioso
256	LAMOTRIGINA	BE+PDC	LAMICTAL	Tableta dispersable / masticable	50 mg	GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS, POZNAN, POLONIA	Aprobado cambio nombre: tableta	Sistema nervioso
257	LAMOTRIGINA	BE+PDC	LAMICTAL	Tableta dispersable / masticable	100 mg	GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS, POZNAN, POLONIA	Aprobado cambio nombre: tableta	Sistema nervioso
258	LEFLUNOMIDA	BE+PDC	ARAVA	Comprimido recubierto	100 mg	SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, FRANCIA.		Antineoplásico y agente inmunomodulador
259	LEFLUNOMIDA	BE+PDC	ARAVA	Tableta recubierta	20 mg	SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, FRANCIA.		Antineoplásico y agente inmunomodulador
260	LETROZOL	BE+PDC	FEMARA	Comprimidos	2.5 mg	NOVARTIS PHARMA STEIN, AG, SUIZA		Antineoplásico y agente inmunomodulador
261	LEVODOPA + BENSERAZIDA	BE+PCD	PROLOPA	Comprimido	Levodopa 200 mg +Benserazida 50mg	PRODUCTOS ROCHE QUIMICOS Y FARMACEUTICOS S.A., BRASIL		Sistema nervioso
262	LEVODOPA + CARBIDOPA	BE + PDC	SINEMET CR	Comprimido de liberación prolongada	50 mg Carbidopa + 200 mg Levodopa	MERCK SHARP & DOHME B.V. Waarderweg 392031 BN - Haarlem, Países Bajos.	Aplicación de artículo 14, inciso 4 decreto 32470-S.	Sistema nervioso
263	LEVODOPA + CARBIDOPA	BE + PDC	SINEMET	Comprimido	25 mg Carbidopa + 250 mg Levodopa	MERCK SHARP & DOHME B.V. Waarderweg 392031 BN - Haarlem, Países Bajos.	Aplicación de artículo 14, inciso 4 decreto 32470-S.	Sistema nervioso
264	LEVODOPA + CARBIDOPA	BE + PDC	SINEMET PLUS	Comprimido	25 mg Carbidopa + 100 mg Levodopa	MERCK SHARP & DOHME B.V. Waarderweg 392031 BN - Haarlem, Países Bajos.	Aplicación de artículo 14, inciso 4 decreto 32470-S.	Sistema nervioso
265	LEVOSULPIRIDA	BE + PDC	DISLEP	Comprimido	25 mg	LABORATORIOS BIOSERUM MÉXICO S.A. DE C.V., MÉXICO.		Sistema nervioso
266	LEVOSULPIRIDA	EXC	DISLEP 25	Solución inyectable	25 mg / 2 ml	LABORATORIO CIFARMA S.A.C, PERU.		Sistema nervioso
267	LEVOSULPIRIDA	EXC	DISLEP GOTAS	Solución oral	25 mg / ml	LABORATORIOS BIOSERUM MÉXICO S.A. DE C.V., MÉXICO.		Sistema nervioso
268	LEVOTIROXINA SÓDICA	BE + PDC	EUTIROX	Tableta	200 mcg	LABORATORIOS MERCK S.A. de C.V., MÉXICO.		Preparaciones hormonales sistémicas, Excl. Hormonas sexuales e insulinas

Número Fila	Principio activo Denominación Común Internacional (DCI) (1)	Código estudio (2)	NOMBRE MARCA COMERCIAL (3)	FORMA DOSIFICADA(4)	POTENCIA / CONCENTRACIÓN	LABORATORIO FABRICANTE	NOTAS (5)	ATC 1. Grupo Anatómico
269	LEVOTIROXINA SÓDICA	BE + PDC	EUTIROX	Tableta	175 mcg	LABORATORIOS MERCK S.A. de C.V., MÉXICO.		Preparaciones hormonales sistémicas, Excl. Hormonas sexuales e insulinas
270	LEVOTIROXINA SÓDICA	BE + PDC	EUTIROX	Tableta	150 mcg	LABORATORIOS MERCK S.A. DE C.V., MÉXICO.		Preparaciones hormonales sistémicas, Excl. Hormonas sexuales e insulinas
271	LEVOTIROXINA SÓDICA	BE+PDC	EUTIROX	Tableta	125 mcg	LABORATORIOS MERCK S.A. de C.V., MÉXICO.		Preparaciones hormonales sistémicas, Excl. Hormonas sexuales e insulinas
272	LEVOTIROXINA SÓDICA	BE+PDC	EUTIROX	Tableta	100 mcg	LABORATORIOS MERCK S.A. de C.V., MÉXICO.		Preparaciones hormonales sistémicas, Excl. Hormonas sexuales e insulinas
273	LEVOTIROXINA SÓDICA	BE+PDC	EUTIROX	Tableta	75 mcg	LABORATORIOS MERCK S.A. de C.V., MÉXICO.		Preparaciones hormonales sistémicas, Excl. Hormonas sexuales e insulinas
274	LEVOTIROXINA SÓDICA	BE+PDC	EUTIROX	Tableta	50 mcg	LABORATORIOS MERCK S.A. de C.V., MÉXICO.		Preparaciones hormonales sistémicas, Excl. Hormonas sexuales e insulinas
275	LEVOTIROXINA SÓDICA	BE+PDC	EUTIROX	Tableta	25 mcg	LABORATORIOS MERCK S.A. de C.V., MÉXICO.		Preparaciones hormonales sistémicas, Excl. Hormonas sexuales e insulinas
276	LINEZOLID	BE + PDC	ZYVOX	Tableta recubierta	600 mg	PFIZER PHARMACEUTICAS LLC VEGA BAJA PUERTO RICO, PUERTO RICO.		Antiinfeccioso para uso sistémico
277	LINEZOLID	EXC	ZYVOX	Solución inyectable para infusión	2 mg / ml	FRESENIUS KABI NORGE AS DE NORUEGA, NORUEGA.		Antiinfeccioso para uso sistémico
278	LOPINAVIR + RITONAVIR	BE+PDC	KALETRA	Tableta recubierta	Lopinavir 200 mg + ritonavir 50 mg	ABBOTT GMBH & Co KG, LUNDWIGSHAFEN. ALEMANIA.		Antiinfecciosos para uso sistémico
279	LOPINAVIR + RITONAVIR	BE + PDC	KALETRA	Tableta recubierta	Lopinavir 100 mg + ritonavir 25 mg	ABBOTT GMBH & Co KG, LUNDWIGSHAFEN. ALEMANIA		Antiinfecciosos para uso sistémico
280	LOPINAVIR + RITONAVIR	BE+PDC	KALETRA	Cápsula blanda de gelatina	Lopinavir 133.33mg + ritonavir 33,33 mg	CATALENT PHARMA SOLUTIONS, NORTH CHICAGO, USA.		Antiinfecciosos para uso sistémico
281	LOPINAVIR + RITONAVIR	EXC	KALETRA	Solución oral	Lopinavir 80 mg + ritonavir 20 mg / ml	LABORATORIOS ABBVIE INC., USA	-	Antiinfecciosos para uso sistémico

Número Fila	Principio activo Denominación Común Internacional (DCI) (1)	Código estudio (2)	NOMBRE MARCA COMERCIAL (3)	FORMA DOSIFICADA(4)	POTENCIA / CONCENTRACIÓN	LABORATORIO FABRICANTE	NOTAS (5)	ATC 1. Grupo Anatómico
282	LOSARTAN	BE+PDC	COZAAR	Tableta recubierta	50 mg	MERCK SHARP & DOHME FARMACEUTICA Ltda, BRASIL.		Sistema cardiovascular
283	LOSARTAN	BE+PDC	COZAAR	Tableta recubierta	100 mg	MERCK SHARP & DOHME LIMITED, REINO UNIDO.		Sistema cardiovascular
284	LOSARTAN + HIDROCLOROTIAZIDA	BE+PDC	COZAAR H	Tableta recubierta	50 mg / 12.5 mg	MERCK SHARP & DOHME FARMACEUTICA Ltda, BRASIL.		Sistema cardiovascular
285	LOSARTAN + HIDROCLOROTIAZIDA	BE+PDC	COZAAR H FORTE	Tableta recubierta	100 mg / 25 mg	MERCK SHARP & DOHME LIMITED, REINO UNIDO.		Sistema cardiovascular
286	LOSARTAN + HIDROCLOROTIAZIDA	BE+PDC	COZAAR H FORTE	Tableta recubierta	100 mg / 12.5 mg	MERCK SHARP & DOHME LIMITED, REINO UNIDO.		Sistema cardiovascular
287	LOSARTAN + AMLODIPINO	BE+PDC	COZAAR XQ	Comprimido recubierto	100 mg / 5 mg	HANMI PHARMACEUTICAL CO., LTD., COREA DEL SUR.		Sistema cardiovascular
288	LOSARTAN + AMLODIPINO	BE+PDC	COZAAR XQ	Comprimido recubierto	50 mg / 5 mg	HANMI PHARMACEUTICAL CO., LTD., COREA DEL SUR.		Sistema cardiovascular
289	MEROPENEM	EXC	MERONEM	Polvo para solución inyectable o infusión intravenosa	500 mg	ACS DOBFAR S.p.A., ITALIA.	Registrado, no comercializado en Costa Rica	Antiinfeccioso para uso sistémico
290	MEROPENEM	EXC	MERONEM	Polvo para solución inyectable o infusión intravenosa	1 gramo	ACS DOBFAR S.p.A., ITALIA.	Registrado, no comercializado en Costa Rica	Antiinfeccioso para uso sistémico
291	MEROPENEM	EXC	MERONEM	Polvo para solución inyectable o infusión intravenosa	500 mg	SUMITOMO DAINIPPON PHARMA CO. LTD., JAPÓN	Nuevo de origen de fabricación comercializado en Costa Rica.	Antiinfeccioso para uso sistémico
292	MEROPENEM	EXC	MERONEM	Polvo para solución inyectable o infusión intravenosa	1 gramo	SUMITOMO DAINIPPON PHARMA CO. LTD., JAPÓN	Nuevo de origen de fabricación comercializado en Costa Rica.	Antiinfeccioso para uso sistémico
293	METILFENIDATO	BE + PDC	CONCERTA	Comprimido liberación prolongada	18 mg	Janssen-Cilag Manufacturing LLC, Gurabo, PUERTO RICO.		Sistema nervioso
294	METILFENIDATO	BE + PDC	CONCERTA	Comprimido liberación prolongada	27 mg	Janssen-Cilag Manufacturing LLC, Gurabo, PUERTO RICO.		Sistema nervioso

Número Fila	Principio activo Denominación Común Internacional (DCI) (1)	Código estudio (2)	NOMBRE MARCA COMERCIAL (3)	FORMA DOSIFICADA(4)	POTENCIA / CONCENTRACIÓN	LABORATORIO FABRICANTE	NOTAS (5)	ATC 1. Grupo Anatómico
295	METILFENIDATO	BE + PDC	CONCERTA	Comprimido de liberación prolongada	36 mg	Janssen-Cilag Manufacturing LLC, Gurabo, PUERTO RICO.		Sistema nervioso
296	METILFENIDATO	BE + PDC	CONCERTA	Comprimido de liberación prolongada	54 mg	Janssen-Cilag Manufacturing LLC, Gurabo, PUERTO RICO.		Sistema nervioso
297	METILFENIDATO	BE + PDC	RITALINA	Comprimido	10 mg	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A., BARCELONA, ESPAÑA.		Sistema nervioso
298	METILFENIDATO	BE + PDC	MEDIKINET RETARD	Cápsula de liberación prolongada	40 mg	MEDICE ARZNEIMITTEL PÜTTER GMBH & CO. KG, ALEMANIA.		Sistema nervioso
299	METILFENIDATO	BE + PDC	MEDIKINET RETARD	Cápsula de liberación prolongada	30 mg	MEDICE ARZNEIMITTEL PÜTTER GMBH & CO. KG, ALEMANIA		Sistema nervioso
300	METILFENIDATO	BE + PDC	MEDIKINET RETARD	Cápsula de liberación prolongada	20 mg	MEDICE ARZNEIMITTEL PÜTTER GMBH & CO. KG, ALEMANIA		Sistema nervioso
301	METILFENIDATO	BE + PDC	MEDIKINET RETARD	Cápsula de liberación prolongada	10 mg	MEDICE ARZNEIMITTEL PÜTTER GMBH & CO. KG, ALEMANIA.		Sistema nervioso
302	MIDAZOLAM	BE + PDC	DORMICUM	Comprimidos recubiertos	15 mg	PRODUTOS ROCHE QUÍMICOS E FARMACÉUTICOS S.A., BRASIL.		Sistema nervioso
303	MIDAZOLAM	EXC	DORMICUM	Solución inyectable	15 mg / 3 mL	CENEXI SAS FONTENAY – SOUS - BOIS, Francia.		Sistema nervioso
304	MIDAZOLAM	EXC	DORMICUM	Solución inyectable	5 mg / 5 mL	CENEXI SAS FONTENAY – SOUS - BOIS, Francia.		Sistema nervioso
305	NELFINAVIR	BE + PDC	VIRACEPT	Comprimido recubierto	250 mg	ROCHE FARMA S.A. LEGANES, ESPAÑA.	Producto discontinuado del mercado internacional.	Antiinfeccioso para uso sistémico
306	NELFINAVIR	BE + PDC	VIRACEPT	Polvo oral	50 mg/ gramo de polvo	F. HOFFMANN LA ROCHE S.A., BASILEA, SUIZA.	Producto discontinuado del mercado internacional.	Antiinfeccioso para uso sistémico
307	NEBIVOLOL	BE + PDC	NEBILET	Comprimido	5 mg	BERLIN CHEMIE AG, ALEMANIA.		Sistema cardiovascular
308	NEBIVOLOL + HIDROCLOROTIAZIDA	BE + PDC	NEBILET PLUS	Comprimido recubierto con película	5 mg / 12.5 mg	BERLIN CHEMIE AG, ALEMANIA.		Sistema cardiovascular

Número Fila	Principio activo Denominación Común Internacional (DCI) (1)	Código estudio (2)	NOMBRE MARCA COMERCIAL (3)	FORMA DOSIFICADA(4)	POTENCIA / CONCENTRACIÓN	LABORATORIO FABRICANTE	NOTAS (5)	ATC 1. Grupo Anatómico
309	NEBIVOLOL + HIDROCLOROTIAZIDA	BE + PDC	NEBILET PLUS	Comprimido recubierto con película	5 mg / 25 mg	BERLIN CHEMIE AG, ALEMANIA.		Sistema cardiovascular
310	NEVIRAPINA	BE + PDC	VIRAMUNE	Tableta	200 mg	BOHRINGER INGELHEIM PHARMACEUTICALS, INC.RIDGEFIELD, USA.	Aplicación de artículo 14, inciso 4 decreto 32470-S.	Antiinfeccioso para uso sistémico
311	NILOTINIB	BE + PDC	TASIGNA	Cápsula	150 mg	NOVARTIS PHARMA STEIN AG., STEIN, SUIZA,		Agentes antineoplásicos e inmunomoduladores
312	NILOTINIB	BE + PDC	TASIGNA	Cápsula	200 mg	NOVARTIS PHARMA STEIN AG., STEIN, SUIZA,		Agentes antineoplásicos e inmunomoduladores
313	OLANZAPINA	BE + PDC	ZYPREXA	Comprimidos recubiertos	5 mg	LILLY S.A. ALCOBENDAS, ESPAÑA.		Sistema nervioso
314	OLANZAPINA	BE + PDC	ZYPREXA	Comprimidos recubiertos	10 mg	LILLY S.A. ALCOBENDAS, ESPAÑA.		Sistema nervioso
315	OLANZAPINA	BE + PDC	ZYPREXA ZYDIS	Tabletas dispersables	5 mg	CATALENT UK SWINDON ZYDIS LIMITED, REINO UNIDO.		Sistema nervioso
316	OLANZAPINA	BE + PDC	ZYPREXA ZYDIS	Tabletas dispersables	10 mg	CATALENT UK SWINDON ZYDIS LIMITED, REINO UNIDO.		Sistema nervioso
317	OLANZAPINA	EXC	ZYPREXA	Polvo liofilizado para solución inyectable	10 mg	PATHEON ITALIA S.P.A., ITALIA.		Sistema nervioso
318	OLMESARTAN	BE + PDC	BENICAR	Tableta recubierta	20 mg	DAIICHI SANKYO BRASIL FARMACÉUTICA LTDA., BRASIL.		Sistema cardiovascular
319	OLMESARTAN	BE + PDC	BENICAR	Tableta recubierta	40 mg	DAIICHI SANKYO BRASIL FARMACÉUTICA LTDA., BRASIL.		Sistema cardiovascular
320	OLMESARTAN +AMLODIPINO	BE + PDC	BENICAR AMLO	Tableta recubierta	20 mg / 5 mg	DAIICHI SANKYO BRASIL FARMACÉUTICA LTDA., BRASIL.		Sistema cardiovascular
321	OLMESARTAN +AMLODIPINO	BE + PDC	BENICAR AMLO	Tableta recubierta	20 mg / 10 mg	DAIICHI SANKYO BRASIL FARMACÉUTICA LTDA., BRASIL.	Aplicación de artículo 14, inciso 4 decreto 32470-S.	Sistema cardiovascular
322	OLMESARTAN +AMLODIPINO	BE + PDC	BENICAR AMLO	Tableta recubierta	40 mg / 10 mg	DAIICHI SANKYO BRASIL FARMACÉUTICA LTDA., BRASIL.		Sistema cardiovascular
323	OLMESARTAN +AMLODIPINO	BE + PDC	BENICAR AMLO	Tableta recubierta	40 mg / 5 mg	DAIICHI SANKYO BRASIL FARMACÉUTICA LTDA., BRASIL.		Sistema cardiovascular

Número Fila	Principio activo Denominación Común Internacional (DCI) (1)	Código estudio (2)	NOMBRE MARCA COMERCIAL (3)	FORMA DOSIFICADA(4)	POTENCIA / CONCENTRACIÓN	LABORATORIO FABRICANTE	NOTAS (5)	ATC 1. Grupo Anatómico
324	OLMESARTAN + HIDROCLOROTIAZIDA	BE + PDC	BENICAR HCT	Tableta recubierta	20 mg / 12.5 mg	DAIICHI SANKYO BRASIL FARMACÉUTICA LTDA., BRASIL.		Sistema cardiovascular
325	OLMESARTAN + HIDROCLOROTIAZIDA	BE + PDC	BENICAR HCT	Tableta recubierta	20 mg / 25 mg	DAIICHI SANKYO BRASIL FARMACÉUTICA LTDA., BRASIL.	Aplicación de artículo 14, inciso 4 decreto 32470-S.	Sistema cardiovascular
326	OLMESARTAN + HIDROCLOROTIAZIDA	BE + PDC	BENICAR HCT	Tableta recubierta	40 mg / 12.5 mg	DAIICHI SANKYO BRASIL FARMACÉUTICA LTDA., BRASIL.		Sistema cardiovascular
327	OLMESARTAN + HIDROCLOROTIAZIDA	BE + PDC	BENICAR HCT	Tableta recubierta	40 mg / 25 mg	DAIICHI SANKYO BRASIL FARMACÉUTICA LTDA., BRASIL.		Sistema cardiovascular
328	OXICODONA	BE + PDC	OXYCONTIN	Comprimido recubierto de liberación prolongada	10 mg	PURDUE PHARMACEUTICALS L.P., USA, ESTADOS UNIDOS DE AMÉRICA.		Sistema nervioso
329	OXICODONA	BE + PDC	OXYCONTIN	Comprimido recubierto de liberación prolongada	20 mg	PURDUE PHARMACEUTICALS L.P., USA, ESTADOS UNIDOS DE AMÉRICA.		Sistema nervioso
330	OXICODONA	BE + PDC	OXYCONTIN	Comprimido recubierto de liberación prolongada	40 mg	PURDUE PHARMACEUTICALS L.P., USA, Estados Unidos de América.		Sistema nervioso
331	PANTOPRAZOL	BE + PDC	PANTECTA	Gragea gastro resistente	40 mg	TAKEDA GmbH, ALEMANIA.		Tracto digestivo y metabolismo
332	PANTOPRAZOL	BE + PDC	PANTECTA P 20	Gragea gastro resistente	20 mg	TAKEDA GmbH, ALEMANIA.		Tracto digestivo y metabolismo
333	PANTOPRAZOL	EXC	PANTECTA IV	Polvo liofilizado para solución inyectable	40 mg	TAKEDA GmbH, ALEMANIA.		Tracto digestivo y metabolismo
334	PAZOPANIB	BE + PDC	VOTRIENT	Tableta recubierta	200 mg	GLAXO OPERATIONS UK LIMITED, WARE, REINO UNIDO, REINO UNIDO.		Antineoplásico y agente inmunomodulador
335	PAZOPANIB	BE + PDC	VOTRIENT	Tableta recubierta	400 mg	GLAXO OPERATIONS UK LIMITED, WARE, REINO UNIDO, REINO UNIDO.		Antineoplásico y agente inmunomodulador
336	PRIMIDONA	BE + PDC	MYSOLINE	Comprimido	250 mg	Laboratorio Farmaceutico SIT Specialita Igienico Terapeutiche S.r.l, Italia	Registro en Costa Rica.	Sistema nervioso
337	PROPOFOL	BE, o bien, estudios especiales in vitro	DIPRIVAN	Emulsión para inyección o infusión intravenosa	10 mg / ml (1%)	CORDEN PHARMA S.P.A., ITALIA.		Sistema nervioso

Número Fila	Principio activo Denominación Común Internacional (DCI) (1)	Código estudio (2)	NOMBRE MARCA COMERCIAL (3)	FORMA DOSIFICADA (4)	POTENCIA / CONCENTRACIÓN	LABORATORIO FABRICANTE	NOTAS (5)	ATC 1. Grupo Anatómico
338	QUETIAPINA	BE + PDC	SEROQUEL	Comprimidos recubiertos	25 mg	ASTRAZENECA PHARMACEUTICALS LP, ESTADOS UNIDOS DE AMÉRICA.		Sistema nervioso
339	QUETIAPINA	BE + PDC	SEROQUEL	Comprimidos recubiertos	100 mg	ASTRAZENECA PHARMACEUTICALS LP, ESTADOS UNIDOS DE AMÉRICA.		Sistema nervioso
340	QUETIAPINA	BE + PDC	SEROQUEL	Comprimidos recubiertos	200 mg	ASTRAZENECA PHARMACEUTICALS LP, ESTADOS UNIDOS DE AMÉRICA.		Sistema nervioso
341	QUETIAPINA	BE + PDC	SEROQUEL	Comprimidos recubiertos	300 mg	ASTRAZENECA PHARMACEUTICALS LP, ESTADOS UNIDOS DE AMÉRICA.		Sistema nervioso
342	QUETIAPINA	BE + PDC	SEROQUEL XR	Comprimidos recubiertos de liberación prolongada	50 mg	ASTRAZENECA PHARMACEUTICALS LP, ESTADOS UNIDOS DE AMÉRICA.		Sistema nervioso
343	QUETIAPINA	BE + PDC	SEROQUEL XR	Comprimidos recubiertos de liberación prolongada	300 mg	ASTRAZENECA PHARMACEUTICALS LP, Estados Unidos de América.		Sistema nervioso
344	RIVAROXABAN	BE + PDC	XARELTO	Comprimido recubierto	2.5 mg	BAYER AG, ALEMANIA., ALEMANIA.		Sangre y órganos formadores desangre
345	RIVAROXABAN	BE + PDC	XARELTO	Comprimido recubierto	10 mg	BAYER AG, ALEMANIA., ALEMANIA.		Sangre y órganos formadores desangre
346	RIVAROXABAN	BE + PDC	XARELTO	Comprimido recubierto	15 mg	BAYER AG, ALEMANIA., ALEMANIA.		Sangre y órganos formadores desangre
347	RIVAROXABAN	BE + PDC	XARELTO	Comprimido recubierto	20 mg	BAYER AG, ALEMANIA., ALEMANIA.		Sangre y órganos formadores desangre
348	RILPIVIRINA	BE + PDC	EDURANT	Comprimidos recubiertos	25 mg	JANSSEN-CILAG S.p.A., ITALIA.		
349	RISPERIDONA	BE + PDC	RISPERDAL	Tableta recubierta	1 mg	JANSSEN-CILAG S.A. de C.V., MÉXICO.		Sistema nervioso
350	RISPERIDONA	BE + PDC	RISPERDAL	Tableta recubierta	2 mg	JANSSEN-CILAG S.A. de C.V., MÉXICO.		Sistema nervioso
351	RISPERIDONA	BE + PDC	RISPERDAL	Tableta recubierta	3 mg	JANSSEN-CILAG S.A. de C.V., MÉXICO.		Sistema nervioso

Número Fila	Principio activo Denominación Común Internacional (DCI) (1)	Código estudio (2)	NOMBRE MARCA COMERCIAL (3)	FORMA DOSIFICADA(4)	POTENCIA / CONCENTRACIÓN	LABORATORIO FABRICANTE	NOTAS (5)	ATC 1. Grupo Anatómico
352	RISPERIDONA	EXC	RISPERDAL	Solución	1 mg / ml	JANSSEN-CILAG S.A. de C.V., MÉXICO.	Corrección	Sistema nervioso
353	RITONAVIR	BE + PDC	NORVIR®	Cápsula blanda degelatina	100 mg	CATALENT PHARMA SOLUTIONS, NORTH CHICAGO, Estados Unidos de América.	Aplicación de artículo 14, inciso 4 decreto 32470-S.	Antiinfeccioso para uso sistémico
354	RITONAVIR	BE + PDC	NORVIR®	Tableta recubierta	100 mg	ABBVIE DEUTSCHTLAND GMBH / Co. KG, ALEMANIA.		Antiinfeccioso para uso sistémico
355	RITONAVIR + OMBITASVIR + PARITAPREVIR +DASABUVIR	BE + PDC	VIEKIRA PACK	Tabletas Recubiertas	Tableta: Ombitasvir 12.5mg/ Paritaprevir 75mg/ Ritonavir50mg. Tableta: Dasabuvir 250mg.	FORMA COMBINADA: FOURNIER LABORATORIES IRELAND LIMITED. CORK, IRLANDA. TABLETA RECUBIERTA DASABUVIR: ABBVIE IRELAND NL B.V. SLIGO, IRLANDA.		Antiinfecciosos para uso sistémico
356	ROSUVASTATINA	BE + PDC	CRESTOR	Tableta recubierta	5 mg	IPR PHARMACEUTICALS INC., PUERTO RICO.		Sistema cardiovascular
357	ROSUVASTATINA	BE + PDC	CRESTOR	Tableta recubierta	10 mg	IPR PHARMACEUTICALS INC., PUERTO RICO.		Sistema cardiovascular
358	ROSUVASTATINA	BE + PDC	CRESTOR	Tableta recubierta	20 mg	IPR PHARMACEUTICALS INC., PUERTO RICO.		Sistema cardiovascular
359	ROSUVASTATINA	BE + PDC	CRESTOR	Tableta recubierta	40 mg	IPR PHARMACEUTICALS INC., PUERTO RICO.		Sistema cardiovascular
360	RUPATADINA	BE + PDC	RUPAX	Comprimido	10 mg	J. URIACH Y COMPANIA, S.A, ESPAÑA.		Sistema respiratorio
361	RUPATADINA	EXC	RUPAX	Solución oral	1 mg / ml	ITALFARMACO S.A., ESPAÑA.		Sistema respiratorio
362	SAQUINAVIR	BE + PDC	INVIRASE	Comprimido recubierto	500 mg	ROCHE FARMA S.A. LEGANES, ESPAÑA.	Producto discontinuado del mercado internacional.	Antiinfeccioso para uso sistémico
363	SAQUINAVIR	BE + PDC	INVIRASE	Cápsula	200 mg	F. HOFFMAN-LA ROCHE AG, SUIZA.	Producto discontinuado del mercado internacional.	Antiinfeccioso para uso sistémico
364	SIMVASTATINA +EZETIMIBA	BE + PDC	ADACAI	Tableta	10 mg / 20 mg	MSD INTERNATIONAL GMBH, SINGAPUR. ACONDICIONADOR: MERCK SHARP & DOHME FARMACÉUTICA LTDA, BRASIL.		Sistema cardiovascular
365	SIMVASTATINA +EZETIMIBA	BE + PDC	VYTORIN	Comprimido	10 mg / 20 mg	MSD INTERNATIONAL GMBH, SINGAPUR. ACONDICIONADOR: MERCK SHARP & DOHME FARMACÉUTICA LTDA, BRASIL.		Sistema cardiovascular
366	SIMVASTATINA +EZETIMIBA	BE + PDC	VYTORIN	Comprimido	10 mg / 40 mg	MSD INTERNATIONAL GMBH, SINGAPUR. ACONDICIONADOR: MERCK SHARP & DOHME FARMACÉUTICA LTDA, BRASIL.		Sistema cardiovascular

Número Fila	Principio activo Denominación Común Internacional (DCI) (1)	Código estudio (2)	NOMBRE MARCA COMERCIAL (3)	FORMA DOSIFICADA(4)	POTENCIA / CONCENTRACIÓN	LABORATORIO FABRICANTE	NOTAS (5)	ATC 1. Grupo Anatómico
367	SIMVASTATINA	BE + PDC	ZOCOR	Comprimido recubierto	20 mg	MSD INTERNATIONAL GMBH, SINGAPUR. ACONDICIONADOR: MERCK SHARP & DOHME FARMACÉUTICA LTDA, BRASIL.		Sistema cardiovascular
368	SIMVASTATINA	BE + PDC	ZOCOR	Comprimido recubierto	40 mg	MSD INTERNATIONAL GMBH, SINGAPUR. ACONDICIONADOR: MERCK SHARP & DOHME FARMACÉUTICA LTDA, BRASIL.		Sistema cardiovascular
369	SIROLIMUS	BE + PDC	RAPAMUNE	Gragea	1 mg	PFIZER IRELAND PHARMACEUTICALS, NEWBRIDGE, IRLANDA.		Antineoplásico y agente inmunomodulador
370	SIROLIMUS	BE + PDC	RAPAMUNE	Tableta recubierta	1 mg	PFIZER IRELAND PHARMACEUTICALS, NEWBRIDGE, IRLANDA.		Antineoplásico y agente inmunomodulador
371	SORAFENIB	BE + PDC	NEXAVAR	Comprimido con cubierta pelicular	200 mg	BAYER AG, ALEMANIA.		Antineoplásico y agente Inmunomodulador
372	TACROLIMUS	BE+PDC	PROGRAF	Cápsula	5 mg	ASTELLAS IRELAND CO, LTD. IRLANDA.		Antineoplásico y agente inmunomodulador
373	TACROLIMUS	BE+PDC	PROGRAF	Cápsula	1 mg	ASTELLAS IRELAND CO, LTD. IRLANDA.		Antineoplásico y agente inmunomodulador
374	TACROLIMUS	BE, o bien, estudios especiales in vitro	PROTOPIC 0,1% POMADA	Ungüento	0.1%	LEO LABORATORIES LTD. CASHEL ROAD CRUMLIN, DUBLIN 12 IRLANDA.	Aplicación de artículo 14, inciso 4 decreto 32470-S.	Antineoplásico y agente inmunomodulador
375	TACROLIMUS	BE, o bien, estudios especiales in vitro	PROTOPIC 0,03% POMADA	Ungüento	0.03%	LEO LABORATORIES LTD. CASHEL ROAD CRUMLIN, DUBLIN 12 IRLANDA.	Aplicación de artículo 14, inciso 4 decreto 32470-S.	Antineoplásico y agente inmunomodulador
376	TACROLIMUS	BE+PDC	PROGRAF	Cápsula	0.5 mg	ASTELLAS IRELAND CO, LTD. IRLANDA.		Antineoplásico y agente inmunomodulador
377	TACROLIMUS	BE+PDC	PROGRAF XL	Cápsula de liberación prolongada	0.5 mg	ASTELLAS IRELAND CO, LTD. IRLANDA.		Antineoplásico y agente inmunomodulador
378	TADALAFILO	BE+PDC	CIALIS	Comprimido Recubierto	5 mg	LABORATORIOS LILLY DEL CARIBE INC., PUERTO RICO.		Sistema genito-urinario y hormonas sexuales
379	TADALAFILO	BE+PDC	CIALIS	Comprimido recubierto	20 mg	LABORATORIOS LILLY DEL CARIBE INC., PUERTO RICO.		Sistema genito-urinario y hormonas sexuales
380	TAMOXIFENO	BE+PDC	NOLVADEX-D	Comprimido recubierto	20 mg	ASTRAZENECA U.K. LIMITED, INGLATERRA.		Antineoplásico y agente inmunomodulador
381	TAMSULOSINA	BE+PDC	SECOTEX OCAS	Tabletas de liberación prolongada	0.4 mg	ASTELLAS PHARMA EUROPE B.V., PAÍSES BAJOS.		Sistema genito-urinario y hormonas sexuales

Número Fila	Principio activo Denominación Común Internacional (DCI) (1)	Código estudio (2)	NOMBRE MARCA COMERCIAL (3)	FORMA DOSIFICADA(4)	POTENCIA / CONCENTRACIÓN	LABORATORIO FABRICANTE	NOTAS (5)	ATC 1. Grupo Anatómico
382	TAMSULOSINA + DUTASTERIDA	BE+PDC	DUODART	Cápsula dura	0.4 mg tamsulosina + 0.5mg dutasterida	CATALENT GERMANY SCHORNDORF GMBH, ALEMANIA.		Sistema genito-urinario y hormonas sexuales
383	TAPENTADOL	BE + PDC	PALEXIS	Comprimido recubierto	50 mg	FARMACEUTICI FORMENTI S.P.A., ITALIA.	Aplicación de artículo 14, inciso 4 decreto 32470-S.	Sistema nervioso
384	TAPENTADOL	BE + PDC	PALEXIS	Comprimido recubierto	75 mg	FARMACEUTICI FORMENTI S.P.A., ITALIA.	Aplicación de artículo 14, inciso 4 decreto 32470-S.	Sistema nervioso
385	TAPENTADOL	BE + PDC	PALEXIS	Comprimido recubierto	100 mg	FARMACEUTICI FORMENTI S.P.A., ITALIA.	Aplicación de artículo 14, inciso 4 decreto 32470-S.	Sistema nervioso
386	TAPENTADOL	BE + PDC	PALEXIS RETARD	Comprimido recubierto de liberación prolongada	25 mg	FARMACEUTICI FORMENTI S.P.A., ITALIA.	Aplicación de artículo 14, inciso 4 decreto 32470-S.	Sistema nervioso
387	TAPENTADOL	BE + PDC	PALEXIS RETARD	Comprimido recubierto de liberación prolongada	50 mg	FARMACEUTICI FORMENTI S.P.A., ITALIA.	Aplicación de artículo 14, inciso 4 decreto 32470-S.	Sistema nervioso
388	TAPENTADOL	BE + PDC	PALEXIS RETARD	Comprimido recubierto de liberación prolongada	100 mg	FARMACEUTICI FORMENTI S.P.A., ITALIA.	Aplicación de artículo 14, inciso 4 decreto 32470-S.	Sistema nervioso
389	TAPENTADOL	BE + PDC	PALEXIS RETARD	Comprimido recubierto de liberación prolongada	150 mg	FARMACEUTICI FORMENTI S.P.A., ITALIA.	Aplicación de artículo 14, inciso 4 decreto 32470-S.	Sistema nervioso
390	TAPENTADOL	BE + PDC	PALEXIS RETARD	Comprimido recubierto de liberación prolongada	200 mg	FARMACEUTICI FORMENTI S.P.A., ITALIA.	Aplicación de artículo 14, inciso 4 decreto 32470-S.	Sistema nervioso
391	TAPENTADOL	BE + PDC	PALEXIS RETARD	Comprimido recubierto de liberación Prolongada	250 mg	FARMACEUTICI FORMENTI S.P.A., ITALIA.	Aplicación de artículo 14, inciso 4 decreto 32470-S.	Sistema nervioso
392	TELMISARTAN	BE + PDC	MICARDIS	Tableta	20 mg	BOEHRINGER INGELHEIM PROMECO S.A. DE C.V., MÉXICO.	Aplicación de artículo 14, inciso 4 decreto 32470-S.	Sistema cardiovascular
393	TELMISARTAN	BE + PDC	MICARDIS	Tableta	40 mg	BOEHRINGER INGELHEIM PROMECO S.A. DE C.V., MÉXICO.	Aplicación de artículo 14, inciso 4 decreto 32470-S.	Sistema cardiovascular
394	TELMISARTAN	BE + PDC	MICARDIS	Tableta	80 mg	BOEHRINGER INGELHEIM PROMECO S.A. DE C.V., MÉXICO.	Aplicación de artículo 14, inciso 4 decreto 32470-S.	Sistema cardiovascular

Número Fila	Principio activo Denominación Común Internacional (DCI) (1)	Código estudio (2)	NOMBRE MARCA COMERCIAL (3)	FORMA DOSIFICADA(4)	POTENCIA / CONCENTRACIÓN	LABORATORIO FABRICANTE	NOTAS (5)	ATC 1. Grupo Anatómico
395	TELMISARTAN + HIDROCLOROTIAZIDA	BE + PDC	MICARDIS DUO	Tableta	80 mg / 5 mg	BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO. KG, ALEMANIA.		Sistema cardiovascular
396	TELMISARTAN + HIDROCLOROTIAZIDA	BE + PDC	MICARDIS DUO	Tableta	80 mg / 10 mg	BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO. KG, ALEMANIA.		Sistema cardiovascular
397	TELMISARTAN + HIDROCLOROTIAZIDA	BE + PDC	MICARDIS PLUS	Tableta	80 mg / .5 mg	BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO. KG, ALEMANIA.	Corrección.	Sistema cardiovascular
398	TENOFOVIR (disoproxil fumarato)	BE+PDC	VIREAD	Tableta recubierta	300 mg	PATHEON INC., CANADA		Antiinfeccioso para uso sistémico
399	TENOFOVIR (disoproxil fumarato)	BE+PDC	VIREAD	Tableta recubierta	25 mg	PATHEON INC., CANADA		Antiinfeccioso para uso sistémico
400	TENOFOVIR (disoproxil fumarato) + EMTRICITABINA	BE+PDC	TRUVADA	Tableta recubierta	Emtricitabina 200mg / 300 mg Tenofovir disoproxil fumarato	PATHEON INC., CANADA.		Antiinfeccioso para uso sistémico
401	TENOFOVIR (alafenamida)	BE+PDC	VEMLIDY	Tableta recubierta	25 mg	PATHEON INC., CANADA		Antiinfeccioso para uso sistémico
402	TENOFOVIR + EMTRICITABINA	BE+PDC	DESCOVY	Tableta recubierta	Emtricitabina 200mg / 10 mg Tenofovir alafenamida fumarato	PATHEON INC., CANADA.		Antiinfeccioso para uso sistémico
403	TENOFOVIR + EMTRICITABINA	BE+PDC	DESCOVY	Tableta recubierta	Emtricitabina 200 mg / 25 mg Tenofovir alafenamida fumarato	PATHEON INC., CANADA, EMPACADOR LABORATORIOS STEIN,COSTA RICA.		Antiinfeccioso para uso sistémico
404	TENOFOVIR (alafenamida) + COBICISTAT en dióxido de silicio + ELVITEGRAVIR + EMTRICITABINA	BE+PDC	GENVOYA	Tableta recubierta	Cobicistat en dióxido de silicio 288 mg/ Elvitegravir 150mg/ Emtricitabina 200mg/ Tenofovir alafenamida fumarato 11.2 mg	PATHEON INC., CANADA.		Antiinfeccioso para uso sistémico
405	TERIFLUNOMIDA	BE+PDC	AUBAGIO	Comprimido recubierto con película	14 mg	Opella Healthcare International SAS, Francia		Agentes antineoplásicos e inmunomoduladores
406	TICAGRELOR	BE+PDC	BRILINTA	Comprimido recubierto	60 mg	ASTRAZENECA AB, SUECIA.		Sangre y órganos formadores desangre

Número Fila	Principio activo Denominación Común Internacional (DCI) (1)	Código estudio (2)	NOMBRE MARCA COMERCIAL (3)	FORMA DOSIFICADA(4)	POTENCIA / CONCENTRACIÓN	LABORATORIO FABRICANTE	NOTAS (5)	ATC 1. Grupo Anatómico
407	TICAGRELOR	BE+PDC	BRILINTA	Comprimido recubierto	90 mg	ASTRAZENECA AB, SUECIA.		Sangre y órganos formadores desangre
408	TIGECICLINA	EXC	TYGACIL	Polvo liofilizado para solución inyectable	50 mg	WYETH LEDERLE S.r.l., ITALIA.		Antiinfeccioso para uso sistémico
409	TOPIRAMATO	BE+PDC	TOPAMAC	Tableta	100 mg	LABORATORIOS JANSSEN ORTHO LLC, PUERTO RICO		Sistema nervioso
410	TOPIRAMATO	BE+PDC	TOPAMAC	Tableta	50 mg	LABORATORIOS JANSSEN ORTHO LLC, PUERTO RICO		Sistema nervioso
411	TOPIRAMATO	BE+PDC	TOPAMAC	Tableta	25 mg	LABORATORIOS JANSSEN ORTHO LLC, PUERTO RICO		Sistema nervioso
412	VALSARTÁN	BE+PDC	DIOVAN	Comprimido con cubierta pelicular	80 mg	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A., BARCELONA, ESPAÑA.		Sistema cardiovascular
413	VALSARTÁN	BE+PDC	DIOVAN	Comprimido con cubierta pelicular	160 mg	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A., BARCELONA, ESPAÑA.		Sistema cardiovascular
414	VALSARTÁN	BE+PDC	DIOVAN	Comprimido con cubierta pelicular	320 mg	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A., BARCELONA, ESPAÑA.	Aplicación de artículo 14, inciso 4 decreto 32470-S.	Sistema cardiovascular
415	VALSARTÁN + HIDROCLOROTIAZIDA	BE+PDC	CO-DIOVAN	Comprimido con cubierta pelicular	80 mg / 12.5 mg	NOVARTIS FARMA S.p.A, ITALIA.		Sistema cardiovascular
416	VALSARTÁN + HIDROCLOROTIAZIDA	BE+PDC	CO-DIOVAN	Comprimido con cubierta pelicular	160 mg / 12.5 mg	NOVARTIS FARMA S.p.A, ITALIA.		Sistema cardiovascular
417	VALSARTÁN + HIDROCLOROTIAZIDA	BE+PDC	CO-DIOVAN	Comprimido con cubierta pelicular	160mg / 25 mg	NOVARTIS FARMA S.p.A, ITALIA.		Sistema cardiovascular
418	VALSARTÁN + HIDROCLOROTIAZIDA	BE+PDC	CO-DIOVAN	Comprimido con cubierta pelicular	320 mg / 12.5 mg	NOVARTIS FARMA S.p.A, ITALIA.		Sistema cardiovascular
419	VALSARTÁN + HIDROCLOROTIAZIDA	BE+PDC	CO-DIOVAN	Comprimido con cubierta pelicular	320 mg / 25 mg	NOVARTIS FARMA S.p.A, ITALIA.		Sistema cardiovascular
420	VALSARTÁN + SACUBITRILO	BE+PDC	VYMADA	Comprimido recubierto	50 mg	NOVARTIS SINGAPORE PHARMACEUTICAL MANUFACTURING PTE. LTD., SINGAPUR.		Sistema cardiovascular

Número Fila	Principio activo Denominación Común Internacional (DCI) (1)	Código estudio (2)	NOMBRE MARCA COMERCIAL (3)	FORMA DOSIFICADA(4)	POTENCIA / CONCENTRACIÓN	LABORATORIO FABRICANTE	NOTAS (5)	ATC 1. Grupo Anatómico
421	VALSARTÁN + SACUBITRILO	BE+PDC	VYMADA	Comprimido recubierto	100 mg	NOVARTIS SINGAPORE PHARMACEUTICAL MANUFACTURING PTE. LTD., SINGAPUR.		Sistema cardiovascular
422	VALSARTÁN + SACUBITRILO	BE+PDC	VYMADA	Comprimido recubierto	200 mg	NOVARTIS SINGAPORE PHARMACEUTICAL MANUFACTURING PTE. LTD., SINGAPUR.		Sistema cardiovascular
423	VALSARTAN + AMLODIPINO	BE+PDC	EXFORGE	Comprimido con cubierta pelicular	Amlodipino 5 mg / Valsartan 80 mg	NOVARTIS FARMACEUTICA S.A., ESPAÑA		Sistema cardiovascular
424	VALSARTAN + AMLODIPINO	BE+PDC	EXFORGE	Comprimido con cubierta pelicular	Amlodipino 5 mg / Valsartan 160 mg	NOVARTIS FARMACEUTICA S.A., ESPAÑA		Sistema cardiovascular
425	VALSARTAN + AMLODIPINO	BE+PDC	EXFORGE	Comprimido con cubierta pelicular	Amlodipino 5 mg / Valsartan 320 mg	LEK PHARMACEUTICALS D.D., ESLOVENIA.		Sistema cardiovascular
426	VALSARTAN + AMLODIPINO	BE+PDC	EXFORGE	Comprimido con cubierta pelicular	Amlodipino 10 mg / Valsartan 160mg	NOVARTIS FARMACEUTICA S.A., ESPAÑA		Sistema cardiovascular
427	VALSARTAN + AMLODIPINO	BE+PDC	EXFORGE	Comprimido con cubierta pelicular	Amlodipino 10 mg / Valsartan 320mg	LEK PHARMACEUTICALS D.D., ESLOVENIA,		Sistema cardiovascular
428	VALSARTAN + AMLODIPINO + HIDROCLOROTIAZIDA	BE+PDC	EXFORGE HCT	Comprimido con cubierta pelicular	Amlodipino 5 mg / Valsartan 160 mg/Hidroclorotiazida 12.5 mg	NOVARTIS FARMACEUTICA S.A., ESPAÑA		Sistema cardiovascular
429	VALSARTAN + AMLODIPINO + HIDROCLOROTIAZIDA	BE+PDC	EXFORGE HCT	Comprimido con cubierta pelicular	Amlodipino 5 mg / Valsartan 160 mg/Hidroclorotiazida 25 mg	NOVARTIS FARMACEUTICA S.A., ESPAÑA		Sistema cardiovascular
430	VALSARTAN + AMLODIPINO + HIDROCLOROTIAZIDA	BE+PDC	EXFORGE HCT	Comprimido con cubierta pelicular	Amlodipino 10 mg / Valsartan 160 mg/Hidroclorotiazida 12.5 mg	NOVARTIS FARMACEUTICA S.A., ESPAÑA		Sistema cardiovascular
431	VALSARTAN + AMLODIPINO + HIDROCLOROTIAZIDA	BE+PDC	EXFORGE HCT	Comprimido con cubierta pelicular	Amlodipino 10 mg / Valsartan 160 mg/Hidroclorotiazida 25 mg	NOVARTIS FARMACEUTICA S.A., ESPAÑA		Sistema cardiovascular
432	VALSARTAN + AMLODIPINO + HIDROCLOROTIAZIDA	BE+PDC	EXFORGE HCT	Comprimido con cubierta pelicular	Amlodipino 10 mg / Valsartan 320 mg/Hidroclorotiazida 25 mg	NOVARTIS FARMACEUTICA S.A., ESPAÑA		Sistema cardiovascular
433	VARENICICLINA	BE+PDC	CHAMPIX	Tableta recubierta	0.5 mg	R-PHARM GERMANY GmbH, ALEMANIA.	Descontinuado del mercado por razones comerciales.	Sistema nervioso

Número Fila	Principio activo Denominación Común Internacional (DCI) (1)	Código estudio (2)	NOMBRE MARCA COMERCIAL (3)	FORMA DOSIFICADA(4)	POTENCIA / CONCENTRACIÓN	LABORATORIO FABRICANTE	NOTAS (5)	ATC 1. Grupo Anatómico
434	VARENICLINA	BE+PDC	CHAMPIX	Tableta recubierta	1 mg	R-PHARM GERMANY GmbH, ALEMANIA.	Descontinuado del mercado por razones comerciales.	Sistema nervioso
435	VARENICLINA	BE+PDC	APO-VARENICLINE	Tableta recubierta	0.5 mg	APOTEX INC, ONTARIO, CANADA.	Aplicación de artículo 14, inciso 4 decreto 32470-S.	Sistema nervioso
436	VARENICLINA	BE+PDC	APO-VARENICLINE	Tableta recubierta	1 mg	APOTEX INC, ONTARIO, CANADA.	Aplicación de artículo 14, inciso 4 decreto 32470-S.	Sistema nervioso
437	VEMURAFENIB	BE + PDC	ZELBORAF	Comprimido recubierto	240 mg	DELPHARM MILANO S.R.L., ITALIA.		Antineoplásico y agente inmunomodulador
438	VERAPAMILO	BE + PDC	ISOPTIN	Comprimido	80 mg	ABBOTT LABORATORIES DE MÉXICO S.A. DE C.V., MÉXICO.		Sistema cardiovascular
439	VERAPAMILO	BE + PDC	ISOPTIN RETARD	Comprimido de liberación prolongada	120 mg	ABBOTT LABORATORIES DE MÉXICO S.A. DE C.V., MÉXICO.		Sistema cardiovascular
440	VERAPAMILO	BE + PDC	ISOPTIN SR	Comprimido de liberación prolongada	240 mg	ABBOTT LABORATORIES DE MÉXICO S.A. DE C.V., MÉXICO.		Sistema cardiovascular
441	VERAPAMILO	EXC	ISOPTIN	Solución Inyectable	5 mg / 2 ml	EBEWE ARZNEIMITTEL G.M.B.H., AUSTRIA.	Aplicación de artículo 14, inciso 4 decreto 32470-S.	Sistema cardiovascular
442	VERAPAMILO + TANDOLAPRIL	BE + PDC	TARKA	Tableta recubierta de liberación prolongada	Verapamilo clorhidrato 180 mg + Tandolapril 2 mg	ABBVIE DEUTSCHLAND GMBH & CO., ALEMANIA		Sistema cardiovascular
443	VILDAGLIPTINA	BE + PDC	GALVUS	Comprimido	50 mg	NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A., BARCELONA, ESPAÑA.		Tracto digestivo y metabolismo
444	VILDAGLIPTINA + METFORMINA	BE + PDC	GALVUS MET	Comprimido con cubierta pelicular	50 mg / 500 mg	NOVARTIS PHARMA PRODUKTIONS GMBH., WEHR, ALEMANIA.		Tracto digestivo y metabolismo
445	VILDAGLIPTINA +METFORMINA	BE + PDC	GALVUS MET	Comprimido con cubierta pelicular	50 mg / 850 mg	NOVARTIS PHARMA PRODUKTIONS GMBH., WEHR, ALEMANIA.		Tracto digestivo y metabolismo
446	VILDAGLIPTINA +METFORMINA	BE + PDC	GALVUS MET	Comprimido con cubierta pelicular	50 mg / 1000 mg	NOVARTIS PHARMA PRODUKTIONS GMBH., WEHR, ALEMANIA.		Tracto digestivo y metabolismo
447	VORICONAZOL	BE+PDC	VFEND	Tableta recubierta	200 mg	PFIZER ITALIA S.r.l, ITALIA.		Antiinfeccioso para uso sistémico
448	VORICONAZOL	EXC	VFEND	Polvo liofilizado para solución inyectable	200 mg	PHARMACIA & UPJOHN CO. LLC., ESTADOS UNIDOS DE AMÉRICA.		Antiinfeccioso para uso sistémico

Número Fila	Principio activo Denominación Común Internacional (DCI) (1)	Código estudio (2)	NOMBRE MARCA COMERCIAL (3)	FORMA DOSIFICADA(4)	POTENCIA / CONCENTRACIÓN	LABORATORIO FABRICANTE	NOTAS (5)	ATC 1. Grupo Anatómico
449	WARFARINA	BE+PDC	COUMADIN	Tableta	1 mg	BRISTOL MYERS SQUIBB HOLLINGS PHARMA, PUERTO RICO.	Descontinuado del mercado	Sangre y Órganos formadores desangre
450	WARFARINA	BE+PDC	COUMADIN	Tableta	5 mg	BRISTOL MYERS SQUIBB HOLLINGS PHARMA, PUERTO RICO.	Descontinuado del mercado	Sangre y Órganos formadores desangre
451	WARFARINA	BE+PDC	APO WARFARINA	Tableta	1 mg	APOTEX INC (GARYRAY), CANADÁ.	Aplicación de artículo 14, inciso 5 decreto 32470-S.	Sangre y Órganos formadores desangre
452	WARFARINA	BE+PDC	APO WARFARINA (WARFARINA SÓDICA)	Tableta	5 mg	APOTEX INC (GARYRAY), CANADÁ.	Aplicación de artículo 14, inciso 5 decreto 32470-S.	Sangre y Órganos formadores desangre
453	ZIDOVUDINA	BE+PDC	RETROVIR	Cápsula	100 mg	GLAXO OPERATIONS U.K. LTD, INGLATERRA.	Aplicación de artículo 14, inciso 5 decreto 32470-S.	Antiinfeccioso para uso sistémico
454	ZIDOVUDINA	BE+PDC	RETROVIR	Comprimido recubierto	300 mg	SMITH KLINE BEECHAM PHARMACEUTICALS, ESTADOS UNIDOS DE NORTEAMÉRICA.	Producto descontinuado del mercado internacional	Antiinfeccioso para uso sistémico
455	ZIDOVUDINA	BE+PDC	ZIDOVUDINA	Tableta recubierta	300 mg	HETERO LABS LIMITED, HYDERABAD, TELANGANA, INDIA.	Aplicación de artículo 15, decreto 32470-S.	Antiinfeccioso para uso sistémico
456	ZIDOVUDINA	EXC	RETROVIR	Solución Oral	50 mg / ml	GLAXOSMITHKLINE INC, MISSISSAGUA, CANADA.		Antiinfeccioso para uso sistémico
457	ZIDOVUDINA	EXC	RETROVIR I.V.	Solución Inyectable	10 mg / ml	GLAXO OPERATIONS, U.K., INGLATERRA.		Antiinfeccioso para uso sistémico

La calificación de los productos de referencia es un proceso dinámico que se realiza de acuerdo a criterios establecidos en el Capítulo IV del Decreto 32470-S y a las iniciativas de convergencia internacional sobre regulación farmacéutica en materia de Equivalencia Terapéutica.

La información aquí presentada es de carácter oficial y será actualizada regularmente (Fecha de Corte en primera página) según la nueva información generada.

(1) De acuerdo a lo dispuesto en todas las resoluciones de actualización del Listado Priorizado: "Para algunos de los principios activos existen formas químicas específicas tales como sales o ésteres. En la presente resolución se respeta la denominación común internacional (DCI) de cada principio activo, y debe entenderse que será a cada forma química del principio activo base, a quien se le aplica el requerimiento señalado en la sección correspondiente de la presente resolución".

(2) Codificación básica de los estudios requeridos y de acuerdo a la forma farmacéutica del medicamento y requisitos del Decreto 32470-S:

BE: estudio(s) correspondiente de Bioequivalencia in vivo (BE).

PDC: Perfiles de Disolución Comparativos (PDC).

EXC: Producto farmacéutico con forma farmacéutica candidata a solicitar al Ministerio de Salud de Costa Rica la exención de pruebas in vivo bajo las condiciones establecidas en el Capítulo V, art. 16 del Decreto N°: 32470-S, 2005. La exoneración de potencias menores de un producto de potencia mayor con bioequivalencia demostrada, es regulada por el artículo 17 del Decreto 32470-S se aplica caso por caso a solicitud del Titular.

(3) (4) Información ajustada al texto en las artes aprobadas del medicamento.

(5) La anotación que aparezca en esta Columna incluye información de interés sobre cambios postregistro aprobados posteriores a la calificación del Producto de Referencia y/o cualquier otra información necesaria para su correcta identificación.