

Ministerio de Salud Pública

Montevideo, 13 de noviembre de 2013

VISTO: la actualización del “Formulario Terapéutico de Medicamentos” prevista por los Decretos del Poder Ejecutivo N° 265/006 de 7 de agosto de 2006 y N° 4/010 de 7 de enero de 2010, que tiene en cuenta el principio de Medicina Basada en Evidencia y la sustentabilidad de su aplicación en el conjunto del Sistema Nacional Integrado de Salud;

RESULTANDO: que de acuerdo a lo establecido en el Artículo 7° del Decreto N° 265/006, compete a la “Comisión Asesora del Formulario Terapéutico Nacional” revisar y actualizar anualmente el mismo, proponiendo y asesorando al Ministerio de Salud Pública a los efectos de la incorporación o exclusión de medicamentos, sin perjuicio de incorporaciones en el transcurso de ese período de nuevos fármacos si así lo determina la autoridad sanitaria;

CONSIDERANDO:

- I) que la actualización del Formulario Terapéutico de Medicamentos tiene como finalidad asegurar el conjunto de prestaciones de cobertura farmacológica, reuniendo los medicamentos necesarios para atender las indicaciones terapéuticas de los pacientes de las Instituciones y Servicios de Salud;
- II) las evaluaciones que constan en expedientes administrativos que se referencian en informe de la Comisión Asesora del Formulario Terapéutico Nacional;
- III) que la Comisión Asesora en acuerdo con las evaluaciones realizadas y la guía *“Recomendaciones para el uso racional de los uteroinhibidores en la práctica clínica - Clínica Ginecotocológica A, Clínica Ginecotocológica B, Clínica Ginecotocológica C, Departamento de Farmacología y Terapéutica, de la Universidad de la República”*, publicada en Archivos de Ginecología y Obstetricia de la Sociedad de

Ginecotocología del Uruguay, sugiere incorporar al **ANEXO I, Capítulo XVII, Fármacos Ginecológicos, Tocolíticos**, de la Ordenanza Ministerial N° 775 de 31 de agosto de 2007, los Fármacos **NIFEDIPINA** (para administración vía oral, nivel de prescripción B), **Capítulo XIX, Fármacos Antiinflamatorios y Antirreumáticos**, el Fármaco **INDOMETACINA** (para agregar vía administración “otros”), **Capítulo XVII**, el fármaco **ATOSIBAN** (para administración intravenosa, nivel de prescripción B), incorporar al **ANEXO III**: (protocolizados y financiados por el Fondo Nacional de Recursos), **a) ADALIMUMAB** para tratamiento de espondiloartropatías, **b) ETANERCEPT** para tratamiento de espondiloartropatías, **c) INFLIXIMAB** para tratamiento de espondiloartropatías, **d) PAZOPANIB** para tratamiento del cáncer de riñón metastásico y **e) RITUXIMAB** para tratamiento de la leucemia linfoide crónica;

IV) que la Dirección General de la Salud, comparte dichos protocolos de inclusión;

ATENCIÓN: a lo precedentemente expuesto y a lo establecido por el Artículo 7°, literal a), del Decreto del Poder Ejecutivo N° 265/006 de 7 de agosto de 2006 y demás normas concordantes;

LA MINISTRA DE SALUD PÚBLICA

RESUELVE:

1°. Apruébase la siguiente modificación al “Formulario Terapéutico de Medicamentos” , de la Ordenanza Ministerial N° 775 de 31 de agosto de 2007, en los términos sugeridos por la Comisión Asesora del Formulario Terapéutico Nacional, en acuerdo con las evaluaciones realizadas y la guía “*Recomendaciones para el uso racional de los uteroinhibidores en la práctica clínica — Clínica Ginecotocológica A, Clínica Ginecotocológica B, Clínica Ginecotocológica C, Departamento de Farmacología y Terapéutica, de la Universidad de la República*”, publicada en Archivos de Ginecología y Obstetricia de la Sociedad de Ginecotocología del Uruguay, incorporar al **ANEXO I, Capítulo XVII, Fármacos Ginecológicos, Tocolíticos**, los Fármacos **NIFEDIPINA** (para administración vía oral, nivel de prescripción B), **Capítulo XIX, Fármacos**

Antiinflamatorios y Antirreumáticos, el Fármaco **INDOMETACINA** (para agregar vía administración “otros”), **Capítulo XVII**, el fármaco **ATOSIBAN** (para administración intravenosa, nivel de prescripción B); incorporar al **ANEXO III**: (protocolizados y financiados por el Fondo Nacional de Recursos), **a) ADALIMUMAB** para tratamiento de espondiloartropatías, **b) ETANERCEPT** para tratamiento de espondiloartropatías, **c) INFLIXIMAB** para tratamiento de espondiloartropatías, **d) PAZOPANIB** para tratamiento del cáncer de riñón metastásico y **e) RITUXIMAB** para tratamiento de la leucemia linfocítica crónica.

- 2°. Comuníquese. Publíquese en la página Web del Ministerio de Salud Pública. Tomen nota la División Evaluación Sanitaria, el Departamento de Control, Uso y Registro de Medicamentos y la Dirección General de la Salud. Cumplido archívese.

Ordenanza Ministerial N°908
Referencia N°001-3/7392/2013
CR.

Firmado por: Dra. SUSANA MUÑIZ
Ministra de Salud Pública

Firmado por: Ma. Cristina Roca
Directora de Dpto.
Secretaría General y Acuerdos