

Ministerio de Salud Pública

Montevideo, 23 AGO 2016

VISTO: lo establecido en el Decreto N° 87/016 de 17 de marzo de 2016, que actualiza la Normativa referida a la Intercambiabilidad de Medicamentos;

RESULTANDO: que en su carácter Rector, corresponde al Ministerio de Salud Pública continuar con la adopción de medidas de exigencias de estudios de equivalencia biofarmacéutica respecto de aquellos principios activos que por sus condiciones de seguridad en su utilización deben ser consideradas como sustancias de riesgo sanitario ponderable;

CONSIDERANDO: que en el Artículo 1, literal e) del mencionado Decreto, se establece que las sucesivas actualizaciones del listado de medicamentos con prioridad a ser evaluados y los correspondientes medicamentos de referencia serán definidas mediante Ordenanza Ministerial;

ATENTO: a lo precedentemente expuesto;

EL MINISTRO DE SALUD PÚBLICA

R E S U E L V E:

- 1º) Apruébese la ampliación del Anexo III del Decreto No. 12/007 de 12 de enero de 2007, que se adjunta y forma parte integral de la presente Ordenanza, con los correspondientes medicamentos, referencias y método para demostrar la equivalencia biofarmacéutica.
- 2º) El plazo de transición para la demostración de la equivalencia biofarmacéutica de los medicamentos definidos en el Anexo de la presente Ordenanza será el siguiente:

- a - En el caso de solicitudes de registro ingresadas a partir del 1º de enero de 2017, la demostración de equivalencia biofarmacéutica será requisito para ingresar el trámite;
- b - En el caso de solicitudes de registro ingresadas antes del 1º de enero de 2017 o productos registrados antes de esa fecha, la demostración de equivalencia biofarmacéutica se exigirá a partir del 1º de enero de 2018, al presentarse la solicitud de renovación del registro.
- 3º) Publíquese en la página web del Ministerio de Salud Pública. Pase a sus efectos a la Asesoría Técnica en Comunicación y Difusión. Remítase Oficio a las empresas farmacéuticas, fabricantes e importadores. Tome nota la Dirección General de la Salud, el Departamento de Medicamentos de la División Evaluación Sanitaria. Cumplido, archívese.

Ord. N° 672

Ref. N° 001-3-3702/2016

MPT

Dr. JORGE BASSO
MINISTRO
MINISTERIO DE SALUD PÚBLICA

ANEXO III

| Principio activo | Método | Medicamento referencia | Forma farmacéutica | Origen |
|---|------------------|-------------------------------------|-----------------------------------|-------------------|
| Ácido Micofenólico | In vivo/in vitro | MYFORTIC 360 mg Novartis | Comprimidos gastrorresistentes | Suiza |
| Azatioprina | In vivo/in vitro | IMURAN 50 mg Aspen Pharma | Comprimidos recubiertos | Alemania |
| Everolimus | In vivo/in vitro | CERTICAN 0.75 mg Novartis | Comprimidos | Suiza |
| Micofenolato de inofetilo | In vivo/in vitro | CELLCEPT 250 mg Roche | Cápsulas | Italia |
| Micofenolato de inofetilo | In vivo/in vitro | CELLCEPT 500 mg Roche | Comprimidos recubiertos | Italia |
| Sirolimus | In vivo/in vitro | RAPAMUNE 2 mg Pfizer | Comprimidos recubiertos | Irlanda |
| Tacrolimus | In vivo/in vitro | PROGRAF 5 mg Astellas | Cápsulas | Irlanda |
| Tacrolimus | In vivo/in vitro | PROGRAF XL 5 mg Astellas | Cápsulas de liberación prolongada | Irlanda |
| <hr/> | | | | |
| Atazanavir | In vivo/in vitro | REYATAZ 150 mg Bristol Myers Squibb | Cápsulas | EE.UU. |
| Darunavir | In vivo/in vitro | PREZISTA 400 – 600 – 800 mg Janssen | Comprimidos recubiertos | EE.UU. |
| Dolutegravir | In vivo/in vitro | TIVICAY 50 mg ViiV Healthcare | Comprimidos | Reino Unido |
| Emtricitabina | In vitro | EMTRIVA 200 mg Gilead | Cápsulas | EE.UU. |
| Etravirina | In vivo/in vitro | INTELENCE 100 - 200 mg Janssen | Comprimidos | Italia |
| Fosamprenavir | In vivo/in vitro | TELZIR 700 mg ViiV Healthcare | Comprimidos recubiertos | Inglaterra |
| Maraviroc | In vivo/in vitro | CELSENTRI 300 mg ViiV Healthcare | Comprimidos recubiertos | Alemania |
| Raltegravir | In vivo/in vitro | ISENTRESS 400 mg Merck | Comprimidos recubiertos | EE.UU. (Singapur) |
| Rilpivirina | In vivo/in vitro | EDURANT 25 mg Janssen | Comprimidos recubiertos | Italia |
| Tenofovir | In vivo/in vitro | VIREAD 300 mg Gilead | Comprimidos recubiertos | EE.UU. Irlanda |
| Tenofovir + Emtricitabina | In vivo/in vitro | TRUVADA Gilead | Comprimidos recubiertos | EE.UU. |
| Tenofovir + Emtricitabina + Efavirenz | In vivo/in vitro | ATRIPLA Gilead | Comprimidos recubiertos | Irlanda |
| Tenofovir + Emtricitabina + Rilpivirina | In vivo/in vitro | COMPLERA Gilead | Comprimidos recubiertos | EE.UU. |
| Dolutegravir + Abacavir + Lamivudina | In vivo/in vitro | TRIUMEQ ViiV Healthcare | Comprimidos recubiertos | Reino Unido |
| Tenofovir + Emtricitabina + Elvitegravir + Cobicistat | In vivo/in vitro | STRIBILD Gilead | Comprimidos recubiertos | EE.UU. |