

CONSEJO DE SALUBRIDAD GENERAL

ACUERDO que determina el tipo de prueba para demostrar intercambiabilidad de medicamentos genéricos.

Al margen un sello con el Escudo Nacional, que dice: Estados Unidos Mexicanos.- Consejo de Salubridad General.

LEOBARDO C. RUÍZ PÉREZ, Secretario del Consejo de Salubridad General y MIKEL ANDONI ARRIOLA PEÑALOSA, Comisionado Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios, con fundamento en los artículos 3o. fracción XXII, 13 apartado A fracción II, 15, 17 fracciones IV y IX, 17 bis fracciones II, IV y XIII, 17 bis 2, 368 y 376 de la Ley General de Salud; 2o., fracción XIV, 72, 73, 167, fracción V y 190 bis 1, fracción III del Reglamento de Insumos para la Salud; 1, 9 fracciones II y IV del Reglamento Interior del Consejo de Salubridad General; 1o., y 3o. fracción I, inciso b, 5 y 10 fracciones IV, VIII, X, XV y XXV del Reglamento de la Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios, y cuarto y quinto del Acuerdo por el que se adiciona y modifica la relación de especialidades farmacéuticas susceptibles de incorporarse al Catálogo de Medicamentos Genéricos, publicado en el Diario Oficial de la Federación del 21 de febrero de 2008, y"

CONSIDERANDO

Que el 21 de febrero de 2008 se publicó en el Diario Oficial de la Federación el Acuerdo por el que se adiciona y modifica la relación de especialidades farmacéuticas susceptibles de incorporarse al Catálogo de Medicamentos Genéricos, el cual fue adicionado mediante acuerdos publicados en el mismo órgano informativo, el 29 de julio de 2008, el 23 de febrero, el 17 de abril, el 20 de agosto, y el 24 de diciembre de 2009, el 13 de abril, el 28 de julio, el 7 de septiembre y el 20 de octubre de 2010, el 17 de enero y el 19 de agosto de 2011, 21 de febrero de 2012, y el 20 de noviembre de 2013, el 28 de julio y el 16 de diciembre de 2014, y

Que el artículo séptimo transitorio del "Decreto que reforma, adiciona y deroga diversas disposiciones del Reglamento de Insumos para la Salud", publicado en el Diario Oficial de la Federación el 2 de enero de 2008, indica que hasta el día 24 de febrero de 2010, el Consejo de Salubridad General continuará elaborando y publicando periódicamente en el Diario Oficial de la Federación un catálogo que contenga la relación de los Medicamentos Genéricos, el cual mantendrá actualizado.

Que en relación con el artículo séptimo transitorio antes referido, se modifica el nombre del catálogo a "ACUERDO que determina el tipo de prueba para demostrar intercambiabilidad de Medicamentos Genéricos".

Que en cumplimiento al artículo 73 del Reglamento de Insumos para la Salud, el cual faculta al Consejo de Salubridad General y a la Secretaría de Salud a determinar, periódicamente, las pruebas que deberán aplicarse para considerar a los medicamentos como intercambiables, tienen a bien dar a conocer el siguiente:

ACUERDO QUE DETERMINA EL TIPO DE PRUEBA PARA DEMOSTRAR INTERCAMBIABILIDAD DE MEDICAMENTOS GENÉRICOS

ARTÍCULO PRIMERO. Se adiciona la relación contenida en el artículo segundo del "Acuerdo por el que se adiciona y modifica la relación de especialidades farmacéuticas susceptibles de incorporarse al Catálogo de Medicamentos Genéricos", publicado en el Diario Oficial de la Federación del 21 de febrero de 2008, con los siguientes medicamentos:

INCLUSIONES

Denominación Genérica	Forma farmacéutica, consideración de uso o vía de administración	Prueba de Intercambiabilidad
ACETATO DE ABIRATERONA	Tableta	C en voluntarios sanos
ÁCIDO URODESOXICÓLICO	Tableta	C
<i>BACILLUS CASEII</i>	Suspensión oral	A
BUTILBROMURO DE HIOSCINA/PARACETAMOL	Solución oral	A/A
CAFÉINA / FENILEFRINA / PARACETAMOL	Polvo	A/A/A
CEFTIBUTEN	Cápsula	C
CEFTIBUTEN	Tableta	C
DESVENLAFAXINA	Tableta de liberación sostenida	C
DICLOFENACO / PARACETAMOL	Comprimido	C/B o C/C
DIENOGEST/ETINILESTRADIOL	Tableta	C/C
DIFENHIDRAMINA / FENILEFRINA / PARACETAMOL	Granulado	A/A/A
DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA	Suspensión para nebulizar	A
ESOMEPRAZOL	Solución	A
ETORICOXIB	Comprimido	C
HIDROXIZINA, CLORHIDRATO O CITRATO DE	Cápsula de gelatina blanda	A

HIDROXIZINA, PAMOATO DE	Cápsula de gelatina blanda	C
HIOSCINA / PARACETAMOL	Solución oral	A/A
KETOPROFENO	Tableta	C
MELATONINA	Tableta	B
MELATONINA	Tableta de liberación modificada	C
MELATONINA	Tableta sublingual	B
METISOPRINOL	Tableta	C
NADROPARINA	Solución inyectable	C****
PANCREATINA / EXTRACTO SECO DE BILIS DE BUEY / DIMETILPOLISILOXANO	Tabletas	A/A/A
PARACETAMOL	Solución inyectable	A
PARACETAMOL	Gragea	B
SULFATO DE MAGNESIO	Polvo	A

MODIFICACIONES

Denominación Genérica	Forma farmacéutica, consideración de uso o vía de administración	Prueba de Intercambiabilidad
ACARBOSA	Tableta	<u>C****</u>
ACETATO DE GLATIRAMER	Solución inyectable	<u>C***</u>
ÁCIDO ASCÓRBICO / CLORFENAMINA / FENILEFRINA / PARACETAMOL	Tableta efervescente	<u>A/A/A/A</u>
AMANTADINA / CLORFENAMINA / FENILEFRINA / PARACETAMOL	Solución oral	<u>A/A/A/A</u>
AMANTADINA / CLORFENAMINA / PARACETAMOL	Jarabe	<u>A/A/A</u>
AMANTADINA / CLORFENAMINA / PARACETAMOL	Solución oral	<u>A/A/A</u>
BROMFENIRAMINA / CAFÉÍNA / PARACETAMOL	Tableta	<u>A/A/B</u>
BROMFENIRAMINA / DEXTROMETORFANO / FENILEFRINA / PARACETAMOL	Cápsula de gelatina blanda	<u>A/B/A/B</u>
BUTALBITAL / CAFÉÍNA / PARACETAMOL	Tableta	<u>A/A/B</u>
CAFÉÍNA / CLORFENAMINA / FENILEFRINA / PARACETAMOL	Tableta	<u>A/A/A/B</u>
CAFÉÍNA / CLORFENAMINA / FENILEFRINA / PARACETAMOL	Cápsula	<u>A/A/A/B</u>
CAFÉÍNA / CLORFENAMINA / PARACETAMOL	Tableta	<u>A/A/B</u>
CAFÉÍNA / FENILEFRINA / PARACETAMOL	Tableta	<u>A/A/B</u>
CAFÉÍNA / FENILEFRINA / PARACETAMOL / TERPINA	Tableta	<u>A/A/B/A</u>
CAFÉÍNA / PARACETAMOL	Tableta	<u>A/B</u>
CAFÉÍNA / PARACETAMOL	Comprimido	<u>A/B</u>
CLORFENAMINA / DEXTROMETORFANO / FENILEFRINA / PARACETAMOL	Tableta	<u>A/B/A/B</u>
CLORFENAMINA / DEXTROMETORFANO / FENILEFRINA / PARACETAMOL	Cápsula	<u>A/B/A/B</u>
CLORFENAMINA / DEXTROMETORFANO / FENILEFRINA / PARACETAMOL	Polvo	<u>A/A/A/A</u>
CLORFENAMINA / DEXTROMETORFANO / FENILEFRINA / PARACETAMOL	Suspensión	<u>A/A/A/B</u>
CLORFENAMINA / DEXTROMETORFANO / GUAIFENESINA / PARACETAMOL	Supositorio	<u>A/C/A/B</u> o <u>A/C/A/C</u>
CLORFENAMINA / FENILEFRINA / GUAIFENESINA / PARACETAMOL	Tableta	<u>A/A/A/B</u>
CLORFENAMINA / FENILEFRINA / GUAIFENESINA / PARACETAMOL	Solución oral	<u>A/A/A/A</u>
CLORFENAMINA / FENILEFRINA / PARACETAMOL	Tableta	<u>A/A/B</u>
CLORFENAMINA / FENILEFRINA / PARACETAMOL	Comprimido	<u>A/A/B</u>
CLORFENAMINA / FENILEFRINA / PARACETAMOL	Solución oral	<u>A/A/A</u>

CLORFENAMINA / FENILEFRINA / PARACETAMOL	Cápsula	<u>A/A/B</u>
CLORFENAMINA, FENILEFRINA, PARACETAMOL	Gragea	<u>A/A/B</u>
CLORFENAMINA / GUAIFENESINA / PARACETAMOL	Solución	<u>A/A/A</u>
CLORFENAMINA / PARACETAMOL	Tableta	<u>A/B</u>
CLORFENAMINA / PARACETAMOL	Solución oral	<u>A/A</u>
CLORFENAMINA / PARACETAMOL	Cápsula	<u>A/B</u>
CLORFENAMINA / PARACETAMOL	Comprimido	<u>A/B</u>
CLORHIDRATO DE DOXORUBICINA	Solución inyectable	<u>A</u>
CLORZOAZONA / PARACETAMOL	Tableta	<u>C/C o C/B</u>
CODEÍNA / PARACETAMOL	Cápsula	<u>C/C o C/B</u>
DEXTROMETORFANO / DOXILAMINA / FENILEFRINA / PARACETAMOL	Cápsula	<u>A/A/A/B</u>
DEXTROMETORFANO / FENILEFRINA / PARACETAMOL	Granulado oral	<u>A/A/B</u>
DEXTROMETORFANO / FENILEFRINA / PARACETAMOL	Solución oral	<u>A/A/A</u>
DEXTROMETORFANO / FENILEFRINA / PARACETAMOL	Tableta	<u>A/A/B</u>
DEXTROMETORFANO / FENILEFRINA / PARACETAMOL	Cápsula	<u>A/A/B</u>
DEXTROMETORFANO / FENIRAMINA / CLORFENAMINA / PARACETAMOL	Granulado	<u>A/A/A/B</u>
DEXTROMETORFANO / GUAIFENESINA / PARACETAMOL	Supositorio	<u>C/A/B o C/A/C</u>
DEXTROMETORFANO / LORATADINA / PARACETAMOL	Cápsula	<u>A/C/B o A/C/C</u>
DEXTROMETORFANO / PARACETAMOL	Cápsula	<u>A/B</u>
DEXTROMETORFANO / PARACETAMOL	Tableta	<u>A/B</u>
DEXTROPROPOXIFENO / PARACETAMOL	Tableta	<u>C/B o C/C</u>
DICLOFENACO / PARACETAMOL	Tableta	<u>C/B o C/C</u>
DIFENHIDRAMINA / FENILEFRINA / PARACETAMOL	Tableta	<u>A/A/B</u>
DIFENHIDRAMINA / PARACETAMOL	Comprimido	<u>A/B</u>
DIYODOHIDROXIQUINOLEÍNA, METRONIDAZOL	Tabletas	<u>Diyodohidroxiquinoleín a prueba de desintegración C metronidazol</u>
FENILEFRINA / FENIRAMINA / PARACETAMOL	Granulado para solución oral	<u>A/A/A</u>
FENILEFRINA / LORATADINA / PARACETAMOL	Tableta	<u>A/C/B o A/C/C</u>
FENILEFRINA / LORATADINA / PARACETAMOL	Granulado	<u>A/A/A</u>
FENILEFRINA / PARACETAMOL	Polvo	<u>A/A</u>
FENILEFRINA / PARACETAMOL	Cápsula	<u>A/B</u>
FENILEFRINA / PARACETAMOL	Granulado	<u>A/A</u>
FENILEFRINA / PARACETAMOL	Tableta	<u>A/B</u>
HIOSCINA / PARACETAMOL	Tableta	<u>A/B</u>
HIOSCINA / PARACETAMOL	Tableta recubierta	<u>A/B</u>
IBUPROFENO / PARACETAMOL	Tableta	<u>C/B o C/C</u>
KETOPROFENO / PARACETAMOL	Suspensión oral	<u>C/C</u>
KETOPROFENO / PARACETAMOL	Comprimido	<u>C/B o C/C</u>
METOCARBAMOL / PARACETAMOL	Tableta	<u>C/B o C/C</u>
MIGLITOL	Tableta	<u>C****</u>
NAPROXENO SÓDICO / PARACETAMOL	Supositorio	<u>C/C</u>
NAPROXENO SÓDICO / PARACETAMOL	Tableta	<u>C/B o C/C</u>
NAPROXENO SÓDICO / PARACETAMOL	Suspensión oral	<u>C/C</u>
ORFEDRINA, CITRATO DE / PARACETAMOL	Tableta	<u>C/B o C/C</u>
OXICODONA, Clorhidrato de / PARACETAMOL	Tableta	<u>C/B o C/C</u>
PAMABROM / PARACETAMOL / PIRILAMINA	Comprimido	<u>C/B/C o C/C/C</u>

PARACETAMOL	Cápsula	<u>B</u>
PARACETAMOL	Tableta	<u>B</u>
PARACETAMOL	Granulado oral	<u>A</u>
PARACETAMOL / DIFENHIDRAMINA / CLORHIDRATO DE FENILEFRINA	Granulado	<u>A/A/A</u>
PARACETAMOL / TOLPERISONA	Cápsula	<u>B/C o C/C</u>
PARACETAMOL / TRAMADOL	Tableta	<u>B/C o C/C</u>
PARACETAMOL / TRAMADOL	Solución oral	<u>A/A</u>
VALPROATO DE MAGNESIO	Suspensión oral	<u>C</u>

A No requieren someterse a pruebas de disolución o bioequivalencia.

A* Prueba de medición del tamaño de partícula por el método de cascada, con un diámetro de partícula de 0.5 µm a 5 µm.

B Prueba de Perfil de Disolución.

B*** Prueba de perfil de disolución. La prueba de perfil de disolución se debe realizar a 3 diferentes pH: a) Solución 0.1 N de ácido clorhídrico o fluido gástrico simulado sin enzima, b) Solución reguladora pH 4.5 y c) Solución reguladora pH 6.8 o fluido intestinal simulado sin enzima.

Cumple criterio de F2 en tres pH, independientemente de la cantidad disuelta.

C Prueba de Bioequivalencia

C* Prueba especial (metodología en la página electrónica de Cofepris).

C** Ensayo de equivalencia terapéutica, acompañado de un programa de farmacovigilancia intensiva, o. Ensayo de No Inferioridad.

C*** Debe cumplir con las siguientes pruebas:

- Estudio farmacodinámico fase uno, *en pacientes*.
- Estudio clínico de eficacia para cada indicación terapéutica.
- Farmacovigilancia activa, de acuerdo a normatividad vigente.

C**** Ensayo Farmacodinámico.

ARTÍCULO SEGUNDO. Las pruebas que se determinan en el presente Acuerdo deberán sujetarse a los criterios y requisitos que se establecen en las normas oficiales mexicanas correspondientes.

TRANSITORIOS

PRIMERO. El presente Acuerdo entrará en vigor al día siguiente de su publicación en el Diario Oficial de la Federación.

SEGUNDO. Para los medicamentos incluidos en esta relación, cuya sustancia o ingrediente activo esté protegido por una patente, se estará a lo dispuesto en el tercer párrafo del artículo 167-bis del Reglamento de Insumos para la Salud.

TERCERO. Las modificaciones a las denominaciones genéricas señaladas en el presente Acuerdo se entienden realizadas para los efectos del Acuerdo publicado el 21 de febrero de 2008 y sus respectivos Acuerdos modificatorios.

CUARTO. El orden de los tipos de prueba obedece estrictamente al orden listado de cada uno de los principios activos del medicamento.

México, D.F., a 22 de mayo de 2015.- El Consejo de Salubridad General acordó publicar en el Diario Oficial de la Federación el Acuerdo que determina el tipo de prueba para demostrar intercambiabilidad de medicamentos genéricos.- El Secretario del Consejo, **Leobardo C. Ruíz Pérez**.- Rúbrica.- El Comisionado Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios, **Mikel Andoni Arriola Peñalosa**.- Rúbrica.