

### Relación de Medicamentos Biotecnológicos de Referencia.

No.	Biofármaco	Forma Farmacéutica	Vía De Administración/ Consideración De Uso	Concentración	Denominación Distintiva	Indicación Terapéutica	Registro Sanitario	Titular
1	<b>Abciximab</b>	Solución	Intravenosa / Inyectable	10 mg / 5 mL	<b>REOPRO</b>	Prevención de complicaciones isquémicas del corazón.	048M99 SSA	Eli Lilly and Company
2	<b>Adalimumab</b>	Solución	Subcutánea / Inyectable	40 mg / 0.8mL	<b>HUMIRA</b>	Artritis reumatoide, Artritis psoriásica, Artritis idiopática juvenil, espondilitis anquilosante, enfermedad de Crohn, Psoriasis en placa. Colitis ulcerativa activa de moderada a severa en pacientes adultos que han tenido una respuesta inadecuada al tratamiento convencional.	195M2003 SSA	Abbvie Inc.

### Relación de Medicamentos Biotecnológicos de Referencia.

No.	Biofármaco	Forma Farmacéutica	Vía De Administración/ Consideración De Uso	Concentración	Denominación Distintiva	Indicación Terapéutica	Registro Sanitario	Titular
3	<b>Aflibercept</b>	Solución	Intraocular / Inyectable	40 mg / mL	<b>WETLIA</b>	Para el tratamiento de la degeneración macular neovascular (húmeda) relacionada con la edad (DMRE).	106M2013 SSA	Regeneron Pharmaceuticals Inc.
4	<b>Basiliximab</b>	Solución	Intravenosa / Inyectable	10 mg / 5 mL ó 20 mg / 5 mL	<b>SIMULECT</b>	Profilaxis del rechazo en trasplante renal. Auxiliar en el tratamiento combinado con ciclosporinas y corticoesteroides.	352M98 SSA	Novartis Farmacéutica, S. A. de C. V.
5	<b>Belatacept</b>	Solución	Intravenosa / Inyectable	250 mg	<b>NULOHJIX</b>	Coadyuvante para la profilaxis del rechazo del trasplante renal.	285M2012 SSA	Bristol Myers Squibb de México, S. de R. L. de C. V.
6	<b>Belimumab</b>	Solución	Intravenosa / Inyectable	120 mg ó 400 mg	<b>BENLYSTIA IV</b>	Tratamiento de Lupus Eritomatoso Sistémico (LES) activo con anticuerpos positivos.	292M2012 SSA	GlaxoSmithKline México, S.A. de C.V.

**Relación de Medicamentos Biotecnológicos de Referencia.**

No.	Biofármaco	Forma Farmacéutica	Vía De Administración/ Consideración De Uso	Concentración	Denominación Distintiva	Indicación Terapéutica	Registro Sanitario	Titular
7	<b>Certolizumab pegol</b>	Solución	Subcutánea / Inyectable	200 mg / mL	<b>CIMZIA</b>	Terapia de segunda línea en la Enfermedad de Crohn activa de moderada a severa. Artritis reumatoide activa de moderada a severa. Artritis psoriásica activa. Espondiloartritis axial incluyendo aquellos pacientes con espondilitis anquilosante.	133M2012 SSA	Productos Farmacéuticos, S.A. de C.V.

### Relación de Medicamentos Biotecnológicos de Referencia.

No.	Biofármaco	Forma Farmacéutica	Vía De Administración/ Consideración De Uso	Concentración	Denominación Distintiva	Indicación Terapéutica	Registro Sanitario	Titular
8	<b>Cetuximab</b>	Solución	Intravenosa / Inyectable	5 mg / mL	<b>ERBITUX</b>	Antineoplásico para el tratamiento del cáncer de células escamosas de cabeza y cuello recurrente o colorrectal metastásico con KRAS tipo nativo que expresa el receptor del factor de crecimiento epidémico (EGFR). Tratamiento del cáncer colorrectal metastásico refractario.	244M2004 SSA	Merck, S.A. de C.V.

### Relación de Medicamentos Biotecnológicos de Referencia.

No.	Biofármaco	Forma Farmacéutica	Vía De Administración/ Consideración De Uso	Concentración	Denominación Distintiva	Indicación Terapéutica	Registro Sanitario	Titular
9	<b>Darbepoetina alfa</b>	Solución	Intravenosa ó Subcutánea / Inyectable	300 mcg / 0.6 mL ó 500 mcg / 1 mL, 10 mcg / 0.4 mL ó 20 mcg / 0.5 mL ó 30 mcg / 0.3 mL ó 40 mcg / 0.4 mL ó 50 mcg / 0.5 mL ó 60 mcg / 0.3 mL u 80 mcg / 0.4 mL ó 100 mcg / 0.5 mL ó 150 mcg / 0.3 mL.	<b>ARANESP</b>	Tratamiento de anemia sintomática asociada con insuficiencia renal crónica (IRC) en adultos y pacientes pediátricos. Tratamiento de anemia sintomática en pacientes adultos con cáncer con neoplasias no mieloides que reciben quimioterapia.	066M2011 SSA	Amgen Inc.
10	<b>Denosumab</b>	Solución	Subcutánea / Inyectable	60 mg / mL	<b>PROLIA</b>	Tratamiento de la osteoporosis postmenopáusica establecida y para la pérdida ósea en pacientes con cáncer de mama y próstata.	067M2011 SSA	Amgen Inc.

### Relación de Medicamentos Biotecnológicos de Referencia.

No.	Biofármaco	Forma Farmacéutica	Vía De Administración/ Consideración De Uso	Concentración	Denominación Distintiva	Indicación Terapéutica	Registro Sanitario	Titular
11	<b>Denosumab</b>	Solución	Subcutánea / Inyectable	120 mg / 1.7 mL	<b>XGEVA</b>	Para la prevención de eventos relacionados con el esqueleto (fracturas patológicas, radioterapia de hueso, compresión medular o cirugía ósea) en pacientes con neoplasias malignas avanzadas con afectación ósea. Tratamiento del tumor óseo de células gigantes, en adultos o en adolescentes con esqueleto maduro.	014M2012 SSA	Amgen Manufacturing Limited.
12	<b>Folitropina alfa</b>	Solución	Subcutánea / Inyectable	37.5 UI / mL, 75 UI / mL, 150 UI / mL, 600 UI / mL, 1200 UI / 2mL, 300 UI / 0.5 mL, 450 UI / 0.75 mL ó 900 UI / 1.5 mL	<b>GONAL F</b>	Estimulante de la función ovárica.	368M96 SSA	Merck, S.A. de C.V.

### Relación de Medicamentos Biotecnológicos de Referencia.

No.	Biofármaco	Forma Farmacéutica	Vía De Administración/ Consideración De Uso	Concentración	Denominación Distintiva	Indicación Terapéutica	Registro Sanitario	Titular
13	<b>Folitropina alfa / Lutropina alfa</b>	Solución	Subcutánea / Inyectable	(150 UI / 75 UI) / mL	<b>PERGOVERIS</b>	Tratamiento de la estimulación del desarrollo folicular en mujeres con deficiencia severa de FSH y LH, estimulación ovárica controlada en pacientes con insuficiencia ovárica (reserva ovárica disminuida) y pacientes que se someten a técnicas de reproducción asistida.	137M2012 SSA	Merck, S.A. de C.V.
14	<b>Folitropina beta</b>	Solución	Intramuscular ó subcutánea / Inyectable	50 UI ó 100 UI, 150 UI, 300 UI, 600 UI ó 900 UI	<b>PUREGON</b>	Estimulante de la función ovárica.	401M96 SSA	Schering Plough, S.A. de C.V.

NOTA: La Vía de administración se actualiza de acuerdo a lo establecido en la FEUM 11ª Ed.

### Relación de Medicamentos Biotecnológicos de Referencia.

No.	Biofármaco	Forma Farmacéutica	Vía De Administración/ Consideración De Uso	Concentración	Denominación Distintiva	Indicación Terapéutica	Registro Sanitario	Titular
15	<b>Glucagon</b>	Solución	Intramuscular, intravenosa ó subcutánea / Inyectable	1 mg (1UI)	<b>R-GLUCAGON LILLY</b>	Para el tratamiento de hipoglucemia.	054M2000 SSA	Eli Lilly and Company
16	<b>Golimumab</b>	Solución	Subcutánea / Inyectable	50 mg / 0.5 mL	<b>SIMPONI</b>	Artritis reumatoide, artritis psoriásica y espondilitis anquilosante.	010M2014 SSA	Janssen-Cilag, S. A. de C. V.
17	<b>Infliximab</b>	Solución	Intravenosa / Inyectable	100 mg	<b>REMICADE</b>	Antirreumático, tratamiento de la psoriasis, colitis ulcerativa.	070M2000 SSA	Janssen-Cilag, S. A. de C. V.
18	<b>Insulina aspártica</b>	Solución	Subcutánea / Inyectable	100 UI	<b>NOVORAPID</b>	Diabetes mellitus.	102M2004 SSA	Novo Nordisk A/S
19	<b>Insulina degludec</b>	Solución	Subcutánea / Inyectable	100 U / mL 200 U / mL	<b>TRESIBA</b>	Para el tratamiento de la diabetes mellitus tipo 1 y tipo 2.	284M2012 SSA	Novo Nordisk A/S

### Relación de Medicamentos Biotecnológicos de Referencia.

No.	Biofármaco	Forma Farmacéutica	Vía De Administración/ Consideración De Uso	Concentración	Denominación Distintiva	Indicación Terapéutica	Registro Sanitario	Titular
20	<b>Insulina degludec / Insulina aspártica</b>	Solución	Subcutánea / Inyectable	(70 U / 30 U) / mL	<b>RYZODEG</b>	Para el tratamiento de la diabetes mellitus tipo 1 y tipo 2.	289M2012 SSA	Novo Nordisk A/S
21	<b>Insulina detemir</b>	Solución	Subcutánea / Inyectable	100 UI / mL	<b>LEVEMIR</b>	Para el tratamiento de la diabetes mellitus.	372M2005 SSA	Novo Nordisk A/S
22	<b>Insulina glargina</b>	Solución	Subcutánea / Inyectable	100 UI / mL	<b>LANTUS</b>	Para el tratamiento de la diabetes mellitus tipo 1.	189M2001 SSA	Sanofi-Aventis de México, S. A. de C. V.
23	<b>Insulina glulisina</b>	Solución	Intravenosa ó Subcutánea / Inyectable	100 UI / mL	<b>SHORANT</b>	Para el tratamiento de la diabetes mellitus.	137M2005 SSA	Sanofi-Aventis de México, S. A. de C. V.
24	<b>Insulina humana recombinante</b>	Solución	Intravenosa ó Subcutánea / Inyectable	100 UI / mL	<b>HUMULIN R</b>	Para el tratamiento de la diabetes mellitus tipo 1.	074M90 SSA	Eli Lilly y Compañía de México, S. A. de C. V.

### Relación de Medicamentos Biotecnológicos de Referencia.

No.	Biofármaco	Forma Farmacéutica	Vía De Administración/ Consideración De Uso	Concentración	Denominación Distintiva	Indicación Terapéutica	Registro Sanitario	Titular
25	<b>Insulina humana recombinante isófana</b>	Suspensión	Subcutánea / Inyectable	100 UI / mL	<b>HUMULIN N</b>	Para el tratamiento de la diabetes mellitus tipo 1.	075M90 SSA	Eli Lilly y Compañía de México, S. A. de C. V.
26	<b>Insulina humana recombinante isófana / Insulina humana recombinante</b>	Suspensión	Subcutánea / Inyectable	(70 UI / 30 UI) / mL	<b>HUMULIN 70/30</b>	Para el tratamiento de la diabetes mellitus tipo 1.	069M93 SSA	Eli Lilly y Compañía de México, S. A. de C. V.
27	<b>Insulina lispro</b>	Solución	Subcutánea / Inyectable	100 UI / mL	<b>HUMALOG</b>	Para el tratamiento de la diabetes mellitus tipo I.	144M97 SSA	Eli Lilly y Compañía de México, S.A. de C.V.
28	<b>Interferón alfa 2b</b>	Solución	Intramuscular, intravenosa ó subcutánea / Inyectable	10 MUI / mL ó 18 MUI / 3 mL	<b>INTRON A</b>	Antiviral.	251M94 SSA	Schering Plough, S.A. de C.V.
29	<b>Interferón beta 1a</b>	Solución	Subcutánea / Inyectable	6 MUI ó 12 MUI	<b>REBIF</b>	Para el tratamiento de la esclerosis múltiple.	109M97 SSA	Merck, S.A. de C.V.

### Relación de Medicamentos Biotecnológicos de Referencia.

No.	Biofármaco	Forma Farmacéutica	Vía De Administración/ Consideración De Uso	Concentración	Denominación Distintiva	Indicación Terapéutica	Registro Sanitario	Titular
30	<b>Interferón beta 1b</b>	Solución	Subcutánea / Inyectable	8 MUI (0.25 mg)	<b>BETAFERON</b>	Evento clínico sugestivo de esclerosis múltiple, esclerosis múltiple remitente recidivante y esclerosis múltiple secundaria progresiva.	190M96 SSA	Bayer de México, S. A. de C. V.
31	<b>Lutropina alfa</b>	Solución	Subcutánea / Inyectable	75 UI / mL	<b>LUVER-I-S</b>	Estimulante de la función ovárica.	501M2001 SSA	Merck, S.A. de C.V.
32	<b>Moroctocog alfa</b>	Solución	Intravenosa / Inyectable	250 UI, 500 UI, 1000 UI ó 2000 UI	<b>XYNTHA</b>	Tratamiento de la hemofilia A (Modificador de la coagulación sanguínea).	127M2012 SSA	Pfizer, S. A. de C. V.
33	<b>Ofatumumab</b>	Solución	Intravenosa / Inyectable	20 mg / mL	<b>ARZERRA IV</b>	Tratamiento de pacientes con Leucemia Linfocítica Crónica (LLC) refractarios a tratamiento.	041M2013 SSA	GlaxoSmithKline México, S.A. de C.V.

### Relación de Medicamentos Biotecnológicos de Referencia.

No.	Biofármaco	Forma Farmacéutica	Vía De Administración/ Consideración De Uso	Concentración	Denominación Distintiva	Indicación Terapéutica	Registro Sanitario	Titular
34	<b>Omalizumab</b>	Solución	Subcutánea / Inyectable	150 mg / 2 mL	<b>XOLAIR</b>	Tratamiento del asma alérgica persistente moderada a grave en menores a partir de los 6 años de edad.	251M2006 SSA	Novartis Farmacéutica, S. A. de C. V.
35	<b>Panitumumab</b>	Solución	Intravenosa / Inyectable	100 mg / 5 mL ó 400 mg / 20 mL	<b>VECTIBIX</b>	Tratamiento para pacientes con cáncer colorrectal metastásicos, con K-RAS no mutado (silvestre), en combinación con quimioterapia, como monoterapia posterior al fracaso a la Quimioterapia estándar.	065M2011 SSA	Amgen Inc.

### Relación de Medicamentos Biotecnológicos de Referencia.

No.	Biofármaco	Forma Farmacéutica	Vía De Administración/ Consideración De Uso	Concentración	Denominación Distintiva	Indicación Terapéutica	Registro Sanitario	Titular
36	<b>Pegfilgrastim</b>	Solución	Subcutánea / Inyectable	6 mg / 0.60 mL	<b>NEULASTIM</b>	Reducción de la duración de neutropenia, de la incidencia de neutropenia febril y reducción en la incidencia de infección manifestada por neutropenia febril en pacientes con tumores malignos tratados con quimioterapia citotóxica.	061M2006 SSA	Productos Roche, S.A. de C.V.
37	<b>Pertuzumab</b>	Solución	Intravenosa / Inyectable	30 mg / mL	<b>PERJETA</b>	Para el tratamiento de cáncer de mama HER2 positivo, metastásico o localmente recurrente.	220M2012 SSA	Productos Roche, S.A. de C.V.

### Relación de Medicamentos Biotecnológicos de Referencia.

No.	Biofármaco	Forma Farmacéutica	Vía De Administración/ Consideración De Uso	Concentración	Denominación Distintiva	Indicación Terapéutica	Registro Sanitario	Titular
38	Ranibizumab	Solución	Intraocular / Inyectable	10 mg / mL	<b>LUCENTIS</b>	Tratamiento de la degeneración macular relacionada con la edad (DMRE) de tipo neovascular (húmeda); tratamiento de la pérdida de visión por edema diabético (EMD), edema macular secundario a oclusión venosa retiniana (OVR), oclusión de la rama venosa retiniana (ORVR) u oclusión venosa central retiniana (OVC) y debida a neovascularización coroidea (NCV) secundaria a miopía patológica (MP).	052M2007 SSA	Novartis Farmacéutica, S. A. de C. V.
39	Somatropina	Solución	Intramuscular ó subcutánea / Inyectable	16 UI / mL ó 36 UI / mL	<b>GENOTROPIN C</b>	Para las deficiencias de la hormona del crecimiento.	002M94 SSA	Pfizer, S. A. de C. V.

### Relación de Medicamentos Biotecnológicos de Referencia.

No.	Biofármaco	Forma Farmacéutica	Vía De Administración/ Consideración De Uso	Concentración	Denominación Distintiva	Indicación Terapéutica	Registro Sanitario	Titular
40	<b>Trastuzumab emtansina</b>	Solución	Intravenosa / Inyectable	100 mg (20mg / mL) ó 160 mg (20mg / mL).	<b>KADCYLA</b>	Como agente individual, está indicado para el tratamiento de pacientes con cáncer de mama HER2 positivo, no reseccable, localmente avanzado o cáncer de mama metastásico, que han recibido tratamiento previo con trastuzumab y un taxano.	166M2013 SSA	Productos Roche, S.A. de C.V.
41	<b>Tocilizumab</b>	Solución	Intravenosa / Inyectable	80 mg / 4 mL, 200 mg/ 10 mL ó 400 mg / 20 mL (20 mg / mL)	<b>ROACTEMRA</b>	Tratamiento de la artritis reumatoide (AR) y artritis idiopática juvenil sistémica (AIJs).	044M2009 SSA	Productos Roche, S.A. de C.V.

### Relación de Medicamentos Biotecnológicos de Referencia.

No.	Biofármaco	Forma Farmacéutica	Vía De Administración/ Consideración De Uso	Concentración	Denominación Distintiva	Indicación Terapéutica	Registro Sanitario	Titular
42	<b>Eptacog alfa (activado)</b>	Solución	Intravenosa / Inyectable	1 mg (50 KUI), 2 mg (100 KUI) ó 5 mg (250 KUI)	<b>NOVOSEVEN RT</b>	Tratamiento de episodios hemorrágicos y prevención de hemorragia en intervenciones quirúrgicas en pacientes con hemofilia congénita o adquirida, en pacientes con deficiencia del factor VII congénita y en pacientes con trombastenia de Glanzmann con anticuerpos contra GP IIb-IIIa ó HLA.	167M2000 SSA	Novo Nordisk A/S
43	<b>Factor IX de la coagulación recombinante</b>	Solución	Intravenosa / Inyectable	250 UI, 500 UI, 1000 UI ó 2000 UI	<b>BENEFIX</b>	Modificador de la coagulación sanguínea. Factor IX antihemofílico humano.	101M2000 SSA	Pfizer, S. A. de C. V.

### Relación de Medicamentos Biotecnológicos de Referencia.

No.	Biofármaco	Forma Farmacéutica	Vía De Administración/ Consideración De Uso	Concentración	Denominación Distintiva	Indicación Terapéutica	Registro Sanitario	Titular
44	<b>Liraglutida</b>	Solución	Subcutánea / Inyectable	6 mg / mL	<b>VICTOZA</b>	Para el tratamiento de la diabetes mellitus tipo 2.	225M2009 SSA	Novo Nordisk A/S
45	<b>Palivizumab</b>	Solución	Intramuscular / Inyectable	50 mg / mL ó 100 mg / mL	<b>SYNAGIS</b>	Anticuerpo monoclonal humanizado para la prevención de infección severa por Virus Sincicial Respiratorio.	182M99 SSA	Abbvie Inc.
46	<b>Trastuzumab</b>	Solución	Intravenosa / Inyectable	440 mg / 20 mL	<b>HERCEPTIN</b>	Para el tratamiento del cáncer de mama. Cáncer Gástrico avanzado.	202M2000 SSA	Productos Roche, S.A. de C.V.
47	<b>Teriparatida</b>	Solución	Subcutánea / Inyectable	250 µg / mL	<b>FORTEO COLTER</b>	Tratamiento de mujeres postmenopáusicas, y hombres con osteoporosis con alto riesgo de fractura.	051M2004 SSA	Eli Lilly y Compañía de México, S. A. de C. V.

### Relación de Medicamentos Biotecnológicos de Referencia.

No.	Biofármaco	Forma Farmacéutica	Vía De Administración/ Consideración De Uso	Concentración	Denominación Distintiva	Indicación Terapéutica	Registro Sanitario	Titular
48	<b>Etanercept</b>	Solución	Subcutánea / Inyectable	25 mg / mL, 50 mg / mL ó 25 mg / 0.5 mL	<b>ENBREL</b>	Para el tratamiento de la espondilitis anquilosante, antirreumático. Para el tratamiento de la psoriasis.	557M99 SSA	Pfizer, S. A. de C. V.
49	<b>Filgrastim</b>	Solución	Subcutánea / Inyectable	30 MU / 0.5 mL	<b>NEUPOGEN</b>	Neutropenia, Leucemia mieloide.	120M92 SSA	Productos Roche, S.A. de C.V.
50	<b>Metoxi polietilenglicol eritropoyetina beta</b>	Solución	Subcutánea ó Intravenosa / Inyectable	50 mcg / 0.3 mL, 75 mcg / 0.3 mL, 100 mcg / 0.3 mL, 150 mcg / 0.3 mL, 200 mcg / 0.3 mL, 250 mcg / 0.3 mL, 360 mcg / 0.6 mL u 800 mcg / 0.6mL	<b>MIRCERA</b>	Tratamiento de la anemia asociada con enfermedad renal crónica.	284M2008 SSA	Productos Roche, S.A. de C.V.

### Relación de Medicamentos Biotecnológicos de Referencia.

No.	Biofármaco	Forma Farmacéutica	Vía De Administración/ Consideración De Uso	Concentración	Denominación Distintiva	Indicación Terapéutica	Registro Sanitario	Titular
51	<b>Peginterferón alfa 2a</b>	Solución	Subcutánea / Inyectable	180 mcg / 0.5 mL ó 135 mcg / 0.5 mL	<b>PEGASYS</b>	Tratamiento de la Hepatitis B crónica con antígeno de superficie de hepatitis B (HBeAg) positivo o negativo, en pacientes con y sin cirrosis hepática; tratamiento de la Hepatitis C crónica sólo o en combinación con ribavirina, en pacientes con y sin cirrosis hepática.	340M2001 SSA	Productos Roche, S.A. de C.V.
52	<b>Alteplasa</b>	Solución	Intravenosa / Inyectable	50 mg/ 50 mL	<b>ACTILYSE</b>	Tratamiento trombolítico del evento vascular cerebral isquémico agudo; tratamiento trombolítico del infarto agudo al miocardio; tratamiento trombolítico de la tromboembolia pulmonar aguda masiva.	166M88 SSA	Boehringer Ingelheim Promeco, S. A. de C. V.

### Relación de Medicamentos Biotecnológicos de Referencia.

No.	Biofármaco	Forma Farmacéutica	Vía De Administración/ Consideración De Uso	Concentración	Denominación Distintiva	Indicación Terapéutica	Registro Sanitario	Titular
53	<b>Interferón gamma 1b</b>	Solución	Subcutánea / Inyectable	100 mcg / 0.5 mL	<b>IMUKIN</b>	Indicado para reducción de la frecuencia de infecciones serias en pacientes con enfermedad granulomatosa crónica (EGC) y en pacientes con osteopetrosis maligna severa.	255M2004 SSA	Boehringer Ingelheim Promeco, S. A. de C. V.
54	<b>Interferón beta 1a</b>	Solución	Intramuscular / Inyectable	6MUJ / 0.5 mL	<b>AVONEX</b>	Indicado en pacientes diagnosticados con esclerosis múltiple remitente recurrente y en pacientes con un único evento desmielinizante asociado a un proceso inflamatorio activo en quienes se ha determinado riesgo elevado de desarrollar esclerosis múltiple clínicamente definida	563M98 SSA	Específicos Stendhal, S.A. de C.V.

### Relación de Medicamentos Biotecnológicos de Referencia.

No.	Biofármaco	Forma Farmacéutica	Vía De Administración/ Consideración De Uso	Concentración	Denominación Distintiva	Indicación Terapéutica	Registro Sanitario	Titular
55	Tenecteplasa	Solución	Intravenosa / Inyectable	30 mg (6000 U) / 6 mL, 40 mg (8000 U) / 8 mL ó 50 mg ( 10000 U) / 10 mL	<b>METALYSE</b>	Tratamiento trombolítico del infarto agudo al miocardio	449M2001 SSA	Boehringer Ingelheim Promeco, S. A. de C. V.
56	Ustekinumab	Solución	Subcutánea / Inyectable	45 mg / 0.5 mL ó 90 mg / mL	<b>STELARA</b>	Tratamiento de la psoriasis	246M2009 SSA	Janssen-Cilag, S. A. de C. V.
57	Eritropoyetina beta	Solución	Intravenosa ó Subcutánea / Inyectable	5 000 UI / 0.3 mL ó 50 000 UI / 10 mL	<b>RECORMON</b>	Estimulante de la eritropoyesis indicado en el tratamiento de la anemia sintomática asociada con enfermedad renal crónica en pacientes con o sin diálisis; tratamiento de la anemia sintomática en pacientes adultos con tumores no mieloides sometidos a quimioterapia; tratamiento para aumentar la producción de sangre	529M95 SSA	Productos Roche, S.A. de C.V.

### Relación de Medicamentos Biotecnológicos de Referencia.

No.	Biofármaco	Forma Farmacéutica	Vía De Administración/ Consideración De Uso	Concentración	Denominación Distintiva	Indicación Terapéutica	Registro Sanitario	Titular
						autóloga en los programa de autotransfusión y prevención de la anemia en prematuros con un peso de 750-1500 g al nacer y edad gestacional menor a 34 semanas		
58	<b>Rituximab</b>	Solución	Intravenosa / Inyectable	10 mg / 1 mL	<b>MABTHERA</b>	Linfoma no Hodgkin de bajo grado, leucemia linfocítica crónica, artritis reumatoide, vasculitis asociada a ANCA.	248M98 SSA	Productos Roche, S.A. de C.V.
59	<b>Insulina lispro/ Insulina lispro protamina</b>	Suspensión	Subcutánea / Inyectable	100 UI / mL	<b>HUMALOG MIX</b>	Para el tratamiento de la diabetes mellitus tipo I	278M99 SSA	Eli Lilly y Compañía de México, S.A. de C.V.

### Relación de Medicamentos Biotecnológicos de Referencia.

No.	Biofármaco	Forma Farmacéutica	Vía De Administración/ Consideración De Uso	Concentración	Denominación Distintiva	Indicación Terapéutica	Registro Sanitario	Titular
60	<b>Abatacept</b>	Solución	Intravenosa ó Subcutánea / Inyectable	250 mg ó 125 mg / mL	<b>OHRENCIA</b>	Antirreumático y artritis idiopática juvenil	197M2009 SSA	Bristol Myers Squibb de México, S. de R. L. de C. V.
61	<b>Alfa-dornasa</b>	Solución	Inhalación / Para nebulización	2.50 mg / 2.50 mL	<b>PULMOZYME</b>	Tratamiento de la fibrosis quística pulmonar.	462M96 SSA	Productos Roche, S. A. de C. V.
62	<b>Bevacizumab</b>	Solución	Intravenosa / Inyectable	100 mg / 4 mL ó 400 mg / 16 mL	<b>AVASTIN</b>	Antineoplásico para cáncer colorrectal metastásico, cáncer de mama localmente recurrente o metastásico, cáncer pulmonar de células no pequeñas localmente avanzado, metastásico o recurrente, cáncer de células renales avanzado y/o metastásico, cáncer epitelial de ovario, trompas de Falopio y peritoneal primario. Glioblastoma multiforme.	097M2005 SSA	Productos Roche, S.A. de C.V.

### Relación de Medicamentos Biotecnológicos de Referencia.

No.	Biofármaco	Forma Farmacéutica	Vía De Administración/ Consideración De Uso	Concentración	Denominación Distintiva	Indicación Terapéutica	Registro Sanitario	Titular
63	<b>Aflibercept</b>	Solución	Intravenosa / Inyectable	100 mg / 4 mL ó 200 mg / 8 mL	<b>ZALTRAPZIV</b>	Para el tratamiento de pacientes con cáncer colorrectal metastásico (CCRM) tratados previamente con un régimen de oxaliplatino.	099M2014 SSA	Sanofi-Aventis de México, S.A. de C.V.
64	<b>Corifolitropina alfa</b>	Solución	Subcutánea / inyectable	100 mcg / 0.5 mL ó 150 mcg / 0.5 mL	<b>LYRIXTIM</b>	Estimulación ovárica controlada.	254M2012 SSA	Schering Plough, S.A. de C.V.
65	<b>Interferón beta 1a</b>	Solución	Subcutánea / inyectable	66 mcg / 1.5 mL (18 MUI) ó 132 mcg / 1.5 mL (36 MUI)	<b>REBIF NF</b>	Para el tratamiento de la esclerosis múltiple en brotes.	089M2010 SSA	Merck, S.A. de C.V.
66	<b>Dulaglutida</b>	Solución	Subcutánea / inyectable	0.75 mg / 0.5 mL ó 1.5 mg / 0.5 mL	<b>TRULICITY</b>	Para el tratamiento de la Diabetes tipo 2.	173M2015 SSA	Eli Lilly y Compañía de México, S.A. de C.V.

El contenido de esta sección es de carácter informativo y no legal, debido a que se encuentra permanentemente en revisión y actualización.

Comentarios: Se actualiza la indicación terapéutica del registro 133M2012 SSA y se agrega el registro 173M2015 SSA