



000877

Expte. N° 778- 506/16 **RESOLUCION N°**

S - 16

SAN SALVADOR DE JUJUY, 22 JUL. 2016

VISTO:

La Necesidad de ampliar la aplicación de Sistema Nacional de Trazabilidad, establecido mediante Resolución N° 435/11 del Ministerio de Salud de la Nación y adhesión provincial del Ministerio de Salud de la Provincia de Jujuy por medio de Resolución N° 7734-S 13/12/11, incorporando IFAs (Ingredientes Farmacéuticos Activos) de alto costo o comercialización alcanzadas por la Disposición N°1831/12 del Ministerio de Salud, Secretaría de Políticas, Regulación e Institutos A.N.M.A.T y a lo prescripto en Disposición N° 963/15 del Ministerio de Salud Secretaría de Políticas, Regulación e Institutos A.N.M.A.T.

Y CONSIDERANDO:

Que mediante Resolución del Ministerio de Salud de la Nación N° 435/11 y adhesión provincial Resolución N° 7734-S-11 se establece un sistema de trazabilidad de medicamentos a implementar por parte de las personas físicas o jurídicas que intervengan en la cadena de comercialización de especialidades medicinales.

Que el sistema de trazabilidad mencionado consiste en la identificación individual y unívoca de cada unidad de las especialidades medicinales, de manera que permite efectuar el seguimiento de cada unidad a través de toda la cadena de comercialización de medicamentos (laboratorios, droguerías, operadores logísticos, y farmacias).

Que dicha normativa, estableció un Sistema y Base de Datos Central cuya administración se encuentra a cargo de la A.N.M.A.T y en el cual se registra la información respecto a los movimientos logísticos de los establecimientos habilitados, tendiente a garantizar la seguridad de los pacientes, y la utilización de medicamentos y productos médicos eficaces y seguros, conforme a lo prescripto en el Art. N° 141, Inc. 2 de la Constitución Provincial, y de acuerdo a lo mencionado en párrafos anteriores;

Que habiéndose cumplido ya una primera etapa de implementación del Sistema Nacional de Trazabilidad, en la provincia con la adhesión a las Resoluciones N° 3863/11 y 247/13, resulta imprescindible continuar con el proceso gradual de implementación de la trazabilidad, alcanzando a más especialidades medicinales, incluidas en las Resoluciones N° 963/15 y N° 1831/12

Que se prioriza el criterio de incluir las IFAs por su evaluación de costo y condición de venta controlada adhiriendo en forma parcial, Disposición N° 1831/12 y de modo incremental, acompañando las posibilidades tecnológicas y de recursos humanos para el cumplimiento del objetivo dando continuidad de los Planes de Mejora Servicios Intermedios de Prestaciones Farmacéuticas (SIPF) habilitados en la Provincia,

Por ello,

**EL MINISTRO DE SALUD de la PROVINCIA de JUJUY
RESUELVE:**

ARTICULO 1°.- A partir de la fecha de la presente adherir a la Disposición N° 1831/12, de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (A.N.M.A.T.) **de modo parcial** para todas aquellas especialidades medicinales, ya registradas o que en el futuro se registren, que contengan en su composición los ingredientes farmacéuticos activos (IFA's), sea como monodroga o en asociación con cualquier otro u otros IFA's, en todas sus formas farmacéuticas, que se detallan a continuación:

- **Toxina Botulínica – Todas las presentaciones**
- **Albúmina Humana– Todas las presentaciones**
- **Ambrisentan– Todas las presentaciones**
- **Clozapina– Todas las presentaciones**
- **Estreptoquinasa– Todas las presentaciones**
- **Factor IX Recombinante– Todas las presentaciones**
- **Factor XIII– Todas las presentaciones**
- **Fentanilo (parches)**
- **Glatiramer– Todas las presentaciones**
- **Insulinas (Aspártica, Aspártica bifásica, Bovina, Glargina, Glulisina, Humana, Humana bifásica, Detemir, Lispro y Porcina) – Todas las presentaciones**
- **Ketamina– Todas las presentaciones**
- **Levetiracetam– Todas las presentaciones**
- **Metilfenidato– Todas las presentaciones**

CONFIRMO QUE LA PRESENTE COPIA
(FOTOCOPIA). ES AUTENTICA DEL ORIGINAL
QUE HE TENIDO A LA VISTA.



Gabriela María Navarro
Dra. GABRIELA MARIA NAVARRO
JEFE DE DESPACHO
MINISTERIO DE SALUD - JUJUY

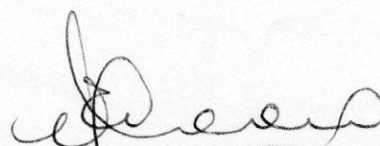
- **Micofenolato mofetilo– Todas las presentaciones**
- **Morfina– Todas las presentaciones**
- **Oxicodona– Todas las presentaciones**
- **Propofol– Todas las presentaciones**
- **Risperidona– Todas las presentaciones**
- **Quetiapina– Todas las presentaciones**
- **Remifentanilo– Todas las presentaciones**
- **Rivastagmina– Todas las presentaciones**
- **Sertralina– Todas las presentaciones**
- **Sevofluorano– Todas las presentaciones**
- **Surfactante Pulmonar– Todas las presentaciones**
- **Zolpidem– Todas las presentaciones**
- **Zopiclona– Todas las presentaciones**

ARTÍCULO 2°.- A partir de la fecha de la presente adherir a la Disposición N° 963/15, de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (A.N.M.A.T.) para todas aquellas especialidades medicinales, ya registradas o que en el futuro se registren, que contengan en su composición los ingredientes farmacéuticos activos (IFA's), sea como monodroga o en asociación con cualquier otro u otros IFA's, en todas sus formas farmacéuticas, que se detallan a continuación:

- **Abiraterona**
- **Afatinib**
- **Aflibercept**
- **Agalsidasa Alfa**
- **Agomelatina**
- **Apixabán**
- **Asenapina**
- **Axitinib**
- **Belatacept**
- **Belimumab**
- **Beznidazol**
- **Boceprevir**
- **Canakinumab**
- **Carfilzomib**
- **Carisoprodol**
- **Ceftarolina Fosamil**
- **Certolizumab Pegol**
- **Cortifolitropina Alfa**
- **Crizotinib**
- **Dalteparina**
- **Dapaqlifozina**
- **Dextropropoxifeno**
- **Dextrometorfano + quinidina**
- **Doripenem**
- **Eculizumab**
- **Enzalutamida**
- **Fampridina**
- **Formoterol**
- **Galsulfasa**
- **Golimumab**
- **Indacaterol**
- **Idursulfasa**
- **Inmunoqglobulina G**
- **Inmunoqglobulina antirrábica**
- **Inmunoqglobulina anti-rho**
- **Insulina Degludec**
- **Ipilimumab**
- **Isotretinoína**
- **Ivermectina**
- **Linaqliptina**
- **Metadona**
- **Micafungina Sódica**
- **Mipomersen**
- **Misoprostol**
- **Nadroparina**
- **Natalizumab**
- **Ofatumumab**
- **Panitumumab**
- **Pasireotida**
- **Pazopanib**

CERTIFICO QUE LA PRESENTE COPIA
(FOTOCOPIA). ES AUTENTICA DEL ORIGINAL
QUE HE TENIDO A LA VISTA.




Dra. GABRIELA MARIA NAVARRO
JEFE DE DESPACHO
MINISTERIO DE SALUD - JUJUY

car



000877

- **Pertuzumab**
- **Pirfenidona**
- **Racotumomab**
- **Regorafenib**
- **Reviparina**
- **Roflumilast**
- **Rosiglitazona**
- **Rufinamida**
- **Ruxolitinib**
- **Tafamidis Meqlumina**
- **Telaprevir**
- **Teriflunomida**
- **Ticagrelor**
- **Tinzaparina**
- **Tofacitinib**
- **Trastuzumab Emtansine**
- **Vandetanib**
- **Velaqlucerasa Alfa**
- **Vemurafenib**
- **Vildaqliptina**

ARTICULO 3°.-Otorgar un plazo de sesenta (60) días, a partir de la fecha de la presente Resolución, para su efectiva aplicación por todos los agentes de la Provincia de Jujuy que intervengan en la cadena de comercialización de medicamentos y especialidades medicinales comprendidas en el listado parcial del Art. 1°, que integra la Disposición N° 1831/12, y en el listado del Art. 2°, que integra la Disposición N° 963/15, de acuerdo a lo expresado en el exordio.

ARTÍCULO 4°.-Establecer que las personas físicas o jurídicas que intervengan en la cadena de comercialización y dispensa de especialidades medicinales comprendidas deberán implementar un registro de trazabilidad que permita asegurar el control y seguimiento de las mismas, desde la producción o importación del producto hasta su adquisición por parte del paciente, para cumplir en un todo con los requerimientos y exigencias técnicas previstos en las Disposiciones del Sistema Nacional de Trazabilidad (SNT-ANMAT).

ARTICULO 5°.-El Departamento Provincial de Farmacia, de este Ministerio de salud, tendrá a su cargo la fiscalización del cumplimiento de las actividades alcanzadas por la presente Resolución.

ARTICULO 6°.- Comuníquese, Regístrese en el Libro de Resoluciones, remítase copia adjunta de las presentes actuaciones al Departamento Provincial de Farmacia, copia a la Secretaria de Planificación en Políticas y Regulación Sanitarias, copia a Secretaría de Soporte de Sistemas de Salud, copia a la Secretaria de Coordinación de Atención de la Salud, copia a la Unidad de Fiscalización de Establecimientos Sanitarios, copia al Colegio de Farmacéuticos, copia al Centro de Proprietarios de Farmacias, y copia a la Obra Social Provincial, Instituto de Seguros de Jujuy, para su conocimiento y demás efectos, cumplido, archívese.-



[Signature]
DR. MARIO R. FIAD
MINISTRO DE SALUD
- JUJUY -

CERTIFICO QUE LA PRESENTE COPIA
(FOTOCOPIA). ES AUTENTICA DEL ORIGINAL
QUE HE TENERO A LA VISTA.



[Signature]
Dra. GABRIELA MARIA NAVARRO
JEFE DE DESPACHO
MINISTERIO DE SALUD - JUJUY

[Handwritten mark]