ANEXO 4 DE LA RESOLUCION No. 93-2002 (COMIECO-XXIV)

LISTADO DE FARMACOPEAS Y LITERATURA CON BASE CIENTIFICA, PARA APLICAR EN LA EVALUACIÓN FARMACOLOGICA Y ANALITICA

ANALISIS FISICO-QUÍMICO Y MICROBIOLOGICO DE MEDICAMENTOS DE ACUERDO A CRITERIOS DE RIESGO

La evaluación físicoquímica y microbiológica del producto deberá cumplir con las especificaciones establecidas en:

- Farmacopea Alemana
- Farmacopea Argentina
- Farmacopea Británica
- Farmacopea de los Estados Unidos (USP) y el Formulario Nacional de los Estados Unidos (USP/NF)
- Farmacopea Española
- Farmacopea Europea
- Farmacopea Francesa
- Farmacopea Helvética
- Farmacopea Internacional
- Farmacopea Japonesa
- Farmacopea Mexicana
- Y otras que en consenso los cuatro países parte acuerden incluir.
- En el caso de productos nuevos no incluidos en las farmacopeas anteriores se aceptará la metodología desarrollada por el fabricante. En cualquiera de los casos deberá cumplir con los criterios de riesgo.

EVALUACION FARMACOLOGICA

Para la evaluación farmacológica de los productos se consideran como libros de referencia:

- Bases Farmacológicas de la Terapéutica Goodman y Gilman
- Farmacia Práctica de Remington
- Martindale
- Normas Farmacológicas de Centroamérica y República Dominicana.
- USP DI

Para los productos de venta libre se considerarán además:

- EI PDR-OTC
- y Rote Liste

Y como literatura complementaria o de apoyo:

- Ama Drug Evaluations
- Annal of Internal Medicine
- Bristish Medical Journal
- Drug and Therapeutics Bulletin,
- Japanese Pharmacology and Therapeutics
- Journal of Medicine
- Journal Pharmacology and Therapeutics
- Lancet Circulation Drug, CFR (Cap. 21)
- Medical Letter
- New England
- Y otras que en consenso los cuatro países parte acuerden incluir, y las investigaciones propias del fabricante que deberán estar fundamentadas científicamente y certificadas por la autoridad competente.