
USP–NF

Los compendios de la Farmacopea de los Estados Unidos–Formulario Nacional (*USP–NF*) contiene normas farmacopeicas públicas para fármacos y biológicos, formas farmacéuticas preparaciones magistrales excipientes, dispositivos médicos y suplementos dietéticos. ***USP–NF* está disponible en sus ediciones oficiales en [inglés](#) y en [español](#).**

Actualizaciones USP–NF

- [Siete Boletines de Revisión Nuevos o Actualizados](#) (publicado el 26–oct–2018)
- [Cinco Avisos de Intención de Revisión en Espera de Aprobación Nuevos](#) (publicado el 26–oct–2018)
- [Un Proyecto Preliminar de Capítulo General Nuevo](#) (publicado el 26–oct–2018)
- [Un Cambio en Referencias Cruzadas Nuevo](#) (publicado el 26–oct–2018)
- [Un Aviso de Intención de Revisión Nuevo](#) (publicado el 26–oct–2018)
- [Un Boletín de Revisión Nuevo](#) (publicado el 05–oct–2018)
- [Un Anuncio General Nuevo](#) (publicado el 05–oct–2018)
- [Cinco Cambios en Referencias Cruzadas Nuevos](#) (publicado el 05–oct–2018)

Componentes de USP–NF

USP–NF es una combinación de dos compendios oficiales: la Farmacopea de Estados Unidos (USP) y el Formulario Nacional (*NF*). Las monografías para sustancias y preparaciones farmacéuticas se publican en la USP. Las monografías para ingredientes y suplementos dietéticos se publican en una sección separada de la USP. Las monografías para excipientes se publican en el *NF*.

Monografías

Una monografía incluye el nombre del ingrediente o preparación, la definición, los requisitos de envasado, almacenamiento y etiquetado, y la especificación, la cual consiste en una serie de pruebas, procedimientos y criterios de aceptación. Estas pruebas y procedimientos requieren el uso de los [Estándares de Referencia de USP](#) oficiales. Los productos e ingredientes medicinales tendrán el contenido, calidad y pureza estipulados cuando cumplan con los requisitos de la monografía y los capítulos generales correspondientes.

- [Ejemplo de monografía de USP–NF de la edición en inglés.](#)
- [Ejemplo de monografía de USP–NF de la edición en español.](#)

Capítulos Generales

Las pruebas y procedimientos referidos en varias monografías se describen detalladamente en los capítulos generales de *USP–NF*.

Advertencias Generales

Las Advertencias y Requisitos Generales brindan definiciones de los términos utilizados en las monografías, e información necesaria para interpretar los requisitos de las monografías. En la actualidad, las Advertencias Generales del compendio *USP–NF* se encuentran en proceso de revisión por parte la USP.

Reconocimiento oficial

La Ley Federal de Alimentos, Medicamentos y Cosméticos de Estados Unidos designa a *USP–NF* como compendios oficiales de medicamentos comercializados en dicho país. Un producto farmacéutico del mercado estadounidense debe ajustarse a las normas *USP–NF* o se le considerará adulterado o rotulado incorrectamente. [Más información](#)

Normas establecidas mediante proceso público

La USP crea y revisa en forma permanente las normas *USP–NF* a través de un proceso único de colaboración pública y privada, que involucra a la industria farmacéutica, entes gubernamentales y otras partes interesadas alrededor del mundo.

[Advertencia sobre *USP–NF* en sitios web no autorizados](#)