Criterios de Autorización Previa (PA)

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida **ABILIFY MYCITE**

ABILIFY MYCITE MAINTENANC, ABILIFY MYCITE STARTER KI

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

_

Para el tratamiento de la esquizofrenia: 1) El paciente respondió inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a uno de los siguientes productos genéricos: aripiprazol, asenapina, lurasidona, olanzapina, quetiapina, risperidona, ziprasidona, Y 2) El paciente respondió inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a uno de los siguientes productos de marca: Caplyta, Rexulti, Secuado, Vraylar. Para el tratamiento agudo de episodios maníacos o mixtos asociados al trastorno bipolar I: 1) El paciente respondió inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a uno de los siguientes productos genéricos: aripiprazol, asenapina, olanzapina, quetiapina, risperidona, ziprasidona, Y 2) El paciente respondió inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a la marca Vraylar. Para el tratamiento de mantenimiento del trastorno bipolar I: El paciente respondió inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a dos de los siguientes productos genéricos: aripiprazol, asenapina, olanzapina, quetiapina, risperidona, ziprasidona. Para el tratamiento complementario del trastorno depresivo mayor (MDD): 1) El paciente respondió inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a uno de los siguientes productos genéricos: aripiprazol, olanzapina, quetiapina, Y 2) El paciente respondió inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene contraindicado uno de los siguientes productos de marca: Rexulti, Vraylar.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

_

Año del plan

_

ABIRATERONE

ABIRATERONE ACETATE, ZYTIGA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Cáncer de próstata con ganglios positivos (N1), no metastásico (M0), cáncer de próstata de muy alto riesgo, cáncer de próstata de muy alto riesgo no metastásico. cáncer de próstata no metastásico con antígeno prostático específico (PSA)

persistente/recurrente después de la prostatectomía radical

Criterios de exclusión Información médica requerida

El medicamento solicitado se utilizará en combinación con un análogo de la hormona

liberadora de gonadotropina (GnRH) o tras una orquiectomía bilateral.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

ACITRETIN ACITRETIN

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Prevención de cánceres de piel no melanoma en individuos de alto riesgo, liquen

plano, queratosis folicular (enfermedad de Darier)

Criterios de exclusión Información médica requerida

Para psoriasis: El paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento, presenta

intolerancia o tiene una contraindicación al metotrexato o la ciclosporina.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Otros criterios

ACTEMRA

ACTEMRA, ACTEMRA ACTPEN

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Enfermedad de Castleman

_

Para artritis reumatoide de moderada a gravemente activa (sólo para nuevos tratamientos): el paciente ha experimentado una respuesta inadecuada al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a uno de los siguientes productos: adalimumab-aacf, Humira (adalimumab), Idacio (adalimumab-aacf), Rinvoq (upadacitinib), Tyenne (tocilizumab-aazg), Xeljanz (tofacitinib)/Xeljanz XR (tofacitinib de liberación prolongada). En caso de artritis idiopática juvenil poliarticular entre moderada y gravemente activa (sólo para nuevos tratamientos): el paciente ha experimentado una respuesta inadecuada al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a dos de los siguientes productos: adalimumab-aacf, Humira (adalimumab), Idacio (adalimumab-aacf), Tyenne (tocilizumab-aazg), Xeljanz (tofacitinib)/Xeljanz XR (tofacitinib de liberación prolongada). En caso de arteritis de células gigantes (GCA) y artritis idiopática juvenil sistémica (sJIA) (solamente nuevos tratamientos): el paciente ha experimentado una reacción adversa intolerable al Tyenne (tocilizumab-aazg) y esta reacción adversa NO se atribuyó al principio activo tal como se describe en la información de la receta.

-

A~ II

Año del plan

-

ACTHAR HP

ACTHAR, ACTHAR GEL

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para los siguientes diagnósticos, el paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento

con un glucocorticoide parenteral u oral (sólo para enfermedades oftálmicas, también es aceptable una respuesta inadecuada a una prueba con un glucocorticoide oftálmico tópico): 1) Para trastornos reumáticos (por ejemplo, artritis psoriásica, artritis reumatoide, espondilitis anquilosante): El medicamento solicitado debe utilizarse como tratamiento complementario, 2) Para el síndrome nefrótico: el medicamento solicitado debe solicitarse para inducir la diuresis o para la remisión de la proteinuria, 3) En caso de esclerosis múltiple (MS): el paciente presenta una exacerbación aguda de la MS, 4) Enfermedades del colágeno (p. ej., lupus eritematoso sistémico, dermatomiositis o polimiositis), 5) Enfermedades dermatológicas (por ejemplo, eritema multiforme grave, síndrome de Stevens-Johnson), 6) Enfermedades oftálmicas, agudas o crónicas (por ejemplo, iritis, gueratitis, neuritis óptica), 7) Sarcoidosis sintomática, 8) Enfermedad del suero. Para los espasmos infantiles (IS); para la continuación del tratamiento,

el paciente debe mostrar un beneficio clínico sustancial del tratamiento.

Para espasmos infantiles (IS), solicitud inicial: el paciente tiene menos de 2 años de

edad

Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Restricciones de edad

IS: 6 meses, exacerbaciones de MS: 3 semanas, enfermedad del suero: 1 mes, todos

los demás diagnósticos: 3 meses

Micosis fungoide, síndrome de Sézary.

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

ACTIMMUNE ACTIMMUNE

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Criterios de exclusión

Información médica requerida

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

Fecha de actualización: 01/01/2025

Grupo de autorización previa ADAKVEO **Nombres del medicamento** ADAKVEO

Indicador de indicación PA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida -

Restricciones de edad El paciente tiene 16 años de edad o más

Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios Se denegará la cobertura bajo la Parte D si la cobertura está disponible por la Parte A

o la Parte B, va que el medicamento se receta y dispensa o administra para el

individuo.

Grupo de autorización previa NOMBRES DEL MEDICAMENTO

ADAPALENE

ADAPALENE, ADAPALENE/BENZOYL PEROXID, CABTREO, DIFFERIN, EPIDUO,

EPIDUO FORTE

Indicador de indicación PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa ADBRY Nombres del medicamento ADBRY

Indicador de indicación PA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión -

Información médica requerida Para dermatitis atópica, tratamiento inicial: 1) el paciente tiene una enfermedad de

moderada a grave, Y 2) el paciente ha tenido una respuesta inadecuada al tratamiento

con un corticosteroide tópico o con un inhibidor tópico de la calcineurina, O los corticosteroides tópicos y los inhibidores tópicos de la calcineurina no son aconsejables para el paciente. En caso de dermatitis atópica, continuación del

tratamiento: el paciente logró o mantuvo una respuesta clínica positiva.

Restricciones de edad El paciente tiene 12 años de edad o más Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Inicio: 4 meses; Continuación: Año del plan

Otros criterios -

ACTIMMUNE ADEMPAS

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para la hipertensión arterial pulmonar (PAH) (Grupo 1 de la Organización Mundial de la Salud

[OMS]): La PAH se confirmó mediante cateterismo cardíaco derecho. Sólo para nuevos tratamientos de PAH: 1) la presión arterial pulmonar media pretratamiento es superior a 20 mmHg, Y 2) la presión de enclavamiento capilar pulmonar pretratamiento es inferior o igual a 15 mmHg, Y 3) la resistencia vascular pulmonar pretratamiento es superior o igual a 3 unidades de Wood. En caso de hipertensión pulmonar tromboembólica crónica (CTEPH) (Grupo 4 de la OMS): 1) El paciente presenta CTEPH persistente o recurrente tras una endarterectomía pulmonar (PEA), O 2) El paciente presenta CTEPH inoperable con diagnóstico confirmado mediante cateterismo cardíaco derecho Y mediante tomografía computarizada (CT), resonancia magnética (MRI) o angiografía pulmonar.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

ADLARITY ADLARITY

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida

Demencia vascular

El paciente es incapaz de tomar formas de dosificación oral (por ejemplo, dificultad para tragar comprimidos o cápsulas). Para demencia de tipo Alzheimer: el paciente ha respondido inadecuadamente, presenta intolerancia o tiene una contraindicación para el parche

transdérmico de rivastigmina.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

ADZYNMA ADZYNMA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

En caso de púrpura trombocitopénica trombótica congénita (cTTP), tratamiento inicial: El diagnóstico se confirmó mediante pruebas genéticas o ensayo enzimático con mutaciones bialélicas en el gen ADAMTS13. Para cTTP, continuación: El paciente está respondiendo a la terapia.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios -

Inicio: 6 meses; Continuación: Año del plan

_

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida AIMOVIG AIMOVIG

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

_

Para el tratamiento preventivo de la migraña, inicial: 1) El paciente respondió inadecuadamente al tratamiento en una prueba de 4 semanas de cualquiera de los siguientes: medicamentos antiepilépticos (AED), agentes bloqueantes beta-adrenérgicos, antidepresivos O 2) El paciente experimentó una intolerancia o tiene una contraindicación que le impediría probar durante 4 semanas cualquiera de los siguientes: medicamentos antiepilépticos (AED), agentes bloqueantes beta-adrenérgicos, antidepresivos. Para el tratamiento preventivo de la migraña, continuación: El paciente recibió al menos 3 meses de tratamiento con el medicamento solicitado, y experimentó una reducción de los días de migraña al mes con

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

-Inicio: 3 mosos: Continuació

relación al inicio.

Inicio: 3 meses; Continuación: Año del plan

AJOVY AJOVY

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para el tratamiento preventivo de la migraña, inicial: 1) El paciente respondió inadecuadamente al tratamiento en una prueba de 4 semanas de cualquiera de los siguientes: medicamentos antiepilépticos (AED), agentes bloqueantes beta-adrenérgicos, antidepresivos O 2) El paciente experimentó una intolerancia o tiene una contraindicación que le impediría probar durante 4 semanas cualquiera de los siguientes: medicamentos antiepilépticos (AED), agentes bloqueantes beta-adrenérgicos, antidepresivos. Para el tratamiento preventivo de la migraña, continuación: El paciente recibió al menos 3 meses de tratamiento con el medicamento solicitado, y experimentó una reducción de los días de migraña al mes con relación al inicio.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Inicio: 3 meses: Continuación: Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

AKEEGA AKEEGA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Información médica requerida El medicamento solicitado se utilizará en combinación con un análogo de la hormona liberadora de gonadotropina (GnRH) o tras una orquiectomía bilateral.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida **AKLIEF AKLIEF**

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

En caso de acne vulgaris: El paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento. presenta intolerancia o tiene una contraindicación a un retinoide tópico genérico.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

El paciente tiene 9 años de edad o más

Año del plan

ALBENDAZOLE ALBENDAZOLE

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Ascariasis, tricuriasis, microsporidiosis

Información médica requerida

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Hidatidosis, Microsporidiosis: 6 meses, Todas las demás indicaciones: 1 mes

Duración de la cobertura

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado

ALDURAZYME ALDURAZYME

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Criterios de exclusión

Información médica requerida

Para mucopolisacaridosis I (MPS I): El diagnóstico se confirmó mediante análisis enzimático que demostró una deficiencia de la actividad enzimática alfa-L-iduronidasa y/o mediante pruebas genéticas. Los pacientes con la forma Scheie (es decir, MPS I atenuada) deben tener síntomas de moderados a graves.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

ALECENSA - REVISIÓN DE CMS PENDIENTE

ALECENSA

Información médica requerida

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Otros criterios

Grupo de autorización previa

Nombres del medicamento

Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Información médica requerida

ALKINDI

ALKINDI SPRINKLE

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para caso de insuficiencia corticosuprarrenal: 1) El paciente necesita una concentración que no está disponible en comprimidos de hidrocortisona (por ejemplo, 0.5 mg, 1 mg o 2 mg) O 2) El paciente tiene dificultad para tragar los comprimidos de hidrocortisona.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Otros criterios

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida **ALOSETRON**

ALOSETRON HYDROCHLORIDE, LOTRONEX Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para el síndrome de colon irritable (IBS) con diarrea severa predominante: 1) El medicamento solicitado se receta a una mujer biológica o a una persona que se autoidentifica como mujer, 2) síntomas crónicos de IBS que duran al menos 6 meses, 3) se han descartado anomalías del tubo digestivo, Y 4) respuesta inadecuada a un

tratamiento convencional (por ejemplo, antiespasmódicos, antidepresivos, antidiarreicos).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Otros criterios

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Información Médica Requerida

INHIBIDOR DE LA PROTEINASA ALFA1

ARALAST NP, GLASSIA, PROLASTIN-C, ZEMAIRA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

En caso de deficiencia de inhibidor de proteinasa alfa1: El paciente debe tener 1) enfisema clínicamente evidente, Y 2) nivel de inhibidor de la proteinasa alfa1 en suero antes del tratamiento inferior a 11 micromol/L (80 miligramos por decilitro [mg/dL] por inmunodifusión

radial o 50 mg/dL por nefelometría).

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

Fecha de actualización: 01/01/2025

ALPRAZOLAM ER ALPRAZOLAM ER, XANAX XR

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

_

Para caso de trastornos de pánico: 1) El medicamento solicitado se está utilizando simultáneamente con un inhibidor selectivo de la recaptación de serotonina (SSRI) o un inhibidor de la recaptación de serotonina-norepinefrina (SNRI) hasta que el SSRI/SNRI sea eficaz para los síntomas del trastorno de pánico, O el paciente respondió inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación para AL MENOS DOS agentes de las siguientes clases: a) inhibidores selectivos de la recaptación de serotonina (SSRI), b) inhibidores de la recaptación de serotonina-norepinefrina (SNRI) Y 2) El médico recetante debe reconocer que el beneficio del tratamiento con este medicamento recetado supera los riesgos potenciales para el paciente (Nota: El uso de este medicamento es potencialmente inapropiado en adultos mayores, lo que significa que es mejor evitarlo, recetarlo a dosis reducidas o utilizarlo con precaución o cuidadosamente controlado).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

4 meses

Esta Autorización Previa sólo se aplica a pacientes de 65 años de edad o mayores.

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA ALUNBRIG ALUNBRIG

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Carcinoma pulmonar no microcítico (NSCLC) recurrente positivo para la quinasa del linfoma anaplásico (ALK), metástasis cerebrales de NSCLC positivo para ALK, tumores miofibroblásticos inflamatorios (IMT) con translocación ALK, enfermedad de Erdheim-Chester (ECD) con fusión del ALK.

Criterios de exclusión Información médica requerida _

Para carcinoma pulmonar no microcítico (NSCLC): 1) la enfermedad es recurrente, avanzada o metastásica Y 2) la enfermedad es positiva para la quinasa del linfoma anaplásico (ALK).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

-

Año del plan

-

ALVAIZ ALVAIZ

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

_

En caso de trombocitopenia inmune (ITP) crónica o persistente (nuevos tratamientos): 1) El paciente ha tenido una respuesta inadecuada o es intolerante a un tratamiento previo como corticosteroides o inmunoglobulinas, Y 2) El recuento de plaquetas no transfundidas en cualquier momento anterior al inicio del medicamento solicitado es inferior a 30.000/mcL O de 30.000 a 50.000/mcL con hemorragia sintomática o factor(es) de riesgo de hemorragia (por ejemplo, someterse a un procedimiento médico u odontológico en el que se prevea pérdida de sangre, comorbilidades como úlcera péptica e hipertensión, tratamiento anticoagulante, profesión o estilo de vida que predisponga al paciente a sufrir traumatismos). En caso de ITP (continuación): respuesta del recuento de plaquetas al medicamento solicitado: 1) El recuento plaguetario actual es inferior o igual a 200,000/mcL O 2) El recuento plaguetario actual es superior a 200,000/mcL e inferior o igual a 400,000/mcL y la dosificación se ajustará a un recuento plaquetario suficiente para evitar hemorragias clínicamente importantes. En caso de trombocitopenia asociada a la hepatitis C crónica (nuevos tratamientos): el medicamento solicitado se utiliza para comenzar y mantener el tratamiento basado en interferón. En caso de trombocitopenia asociada a la hepatitis C crónica (continuación): el paciente está recibiendo un tratamiento con interferón. En caso de anemia aplásica (AA) grave (nuevos tratamientos): El paciente no respondió adecuadamente al tratamiento inmunosupresor.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Otros criterios

HCV: 6 meses, ITP/AA inicial: 6 meses, ITP reautorización: Año del plan, AA reautorización: APR-Año del plan, IPR-16 semanas

Para AA grave (continuación): 1) El recuento plaquetario actual es de 50,000-200,000/mcL, O 2) El recuento plaquetario actual es inferior a 50,000/mcL y el paciente no ha recibido una terapia adecuadamente titulada durante al menos 16 semanas, O 3) El recuento plaquetario actual es inferior a 50,000/mcL y el paciente no depende de transfusiones, O 4) El recuento plaquetario actual es superior a 200,000/mcL e inferior o igual a 400,000/mcL y la dosis se ajustará para alcanzar y mantener un recuento plaquetario objetivo adecuado. APR: respuesta plaquetaria adecuada (superior a 50,000/mcL), IPR: respuesta plaquetaria inadecuada (inferior a 50,000/mcL).

ALYMSYS ALYMSYS

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Adenocarcinoma ampular, adenocarcinoma apendicular, cáncer de mama, cánceres del sistema nervioso central (CNS) (se incluye gliomas de alto grado difusos pediátricos), mesotelioma pleural, mesotelioma peritoneal, mesotelioma pericárdico, mesotelioma de túnica vaginal del testículo, sarcomas de partes blandas, neoplasias uterinas, carcinoma endometrial, cánceres vulvares, adenocarcinoma del intestino delgado y trastornos relacionados con la oftalmología: edema macular diabético, degeneración macular neovascular (húmeda) asociada a la edad, incluidos los subtipos de coroidopatía polipoidea y proliferación angiomatosa retiniana, edema macular tras oclusión de la vena retiniana, retinopatía diabética proliferativa, neovascularización coroidea, glaucoma neovascular y retinopatía del prematuro.

Criterios de exclusión Información médica requerida

Para todas las indicaciones excepto trastornos relacionados con la oftalmología: El paciente presentó una reacción adversa intolerable a Zirabev y dicha reacción adversa NO se atribuyó al principio activo tal y como se describe en la información de la receta.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

Se denegará la cobertura bajo la Parte D si la cobertura está disponible por la Parte A o la Parte B, ya que el medicamento se receta y dispensa o administra para el individuo.

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida AMBRISENTAN
AMBRISENTAN. LETAIRIS

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

_

Para la hipertensión arterial pulmonar (PAH) (Grupo 1 de la Organización Mundial de la Salud [OMS]): La PAH se confirmó mediante cateterismo cardíaco derecho. Sólo para nuevos tratamientos de PAH: 1) la presión arterial pulmonar media pretratamiento es superior a 20 mmHg, Y 2) la presión de enclavamiento capilar pulmonar pretratamiento es inferior o igual a 15 mmHg, Y 3) la resistencia vascular pulmonar pretratamiento es superior o igual a 3 unidades de Wood.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

_

Año del plan

-

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento

ANFETAMINAS

ADDERALL, ADDERALL XR, ADZENYS XR-ODT,

AMPHETAMINE/DEXTROAMPHETA, DEXEDRINE, DEXTROAMPHETAMINE

SULFATE, DYANAVEL XR, MYDAYIS, XELSTRYM, ZENZEDI

Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información Médica Requerida Todas las indicaciones médicamente aceptadas

1) El paciente tiene un diagnóstico de Trastorno por Déficit de Atención e Hiperactividad (ADHD) o Trastorno por Déficit de Atención (ADD) O 2) El paciente tiene un diagnóstico de

narcolepsia confirmado por un estudio del sueño.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida **AMVUTTRA AMVUTTRA**

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para la polineuropatía de amiloidosis hereditaria mediada por transtiretina (TTR), tratamiento inicial: El paciente es positivo para una mutación del gen TTR y presenta manifestaciones clínicas de la enfermedad (por ejemplo, depósito de amiloide en muestras de biopsia, variantes de la proteína TTR en suero, polineuropatía sensitivo-motora periférica progresiva). En caso de polineuropatía de amiloidosis hereditaria mediada por TTR. continuación del tratamiento: El paciente demuestra una respuesta que se beneficia del tratamiento (por ejemplo, mejora de la gravedad de la neuropatía y de la velocidad de evolución de la enfermedad).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

APOKYN

APOKYN, APOMORPHINE HYDROCHLORIDE Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Información médica requerida

Para el tratamiento de episodios "off" en la enfermedad de Parkinson, continuación: El paciente experimenta mejoría con el medicamento solicitado.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

ARANESP

ARANESP ALBUMIN FREE

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Anemia en pacientes con síndromes mielodisplásicos (MDS)

Pacientes que reciben quimioterapia con intención curativa. Pacientes con cáncer mieloide.

Información médica requerida

Los requisitos relativos a los valores de hemoglobina (Hgb) excluyen los valores debidos a una transfusión reciente. En caso de aprobación inicial: 1) En caso de anemia debida a enfermedad renal crónica (ERC): el paciente tiene reservas adecuadas de hierro (por ejemplo, una saturación de transferrina [TSAT] mayor o igual al 20%), Y 2) Para todos los usos: la hemoglobina (Hgb) pretratamiento (sin tratamiento con eritropoyetina en el mes anterior) es inferior a 10 g/dL, Y 3) En caso de anemia en pacientes con síndrome mielodisplásico (MDS): el nivel de eritropoyetina sérica (EPO) pretratamiento es igual o inferior a 500 unidades internacionales/L. Para reautorizaciones (el paciente recibió tratamiento con eritropoyetina en el mes anterior) en todos los usos: 1) El paciente ha recibido al menos 12 semanas de tratamiento con eritropoyetina, Y 2) El paciente ha respondido al tratamiento con eritropoyetina, Y 3) La Hgb actual es inferior a 12 g/dL, Y 4) En caso de CKD: el paciente tiene reservas de hierro adecuadas (por ejemplo, una saturación de transferrina [TSAT] superior o igual al 20%).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

16 semanas

ARAZLO

ARAZLO

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Se denegará la cobertura en virtud de la Parte D si la cobertura está disponible en virtud de la Parte A o la Parte B, ya que el medicamento es recetado y dispensado o administrado para el individuo (por ejemplo, utilizado para el tratamiento de anemia de un paciente con insuficiencia renal crónica que se somete a diálisis, o suministrado por un médico como parte de un servicio médico).

Grupo de autorización previa
Nombres del medicamento
Indicador de indicación PA
Usos fuera de lo indicado
Criterios de exclusión
Información médica requerida
Restricciones de edad
Restricciones del recetador

Restricciones de edad El paciente tiene 9 años de edad o más

Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

7 ti lo doi più

ARCALYST ARCALYST

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Prevención de los ataques de gota en pacientes que inician o continúan un tratamiento reductor del ácido úrico.

Criterios de exclusión Información médica requerida _

Para la prevención de ataques de gota en pacientes que inician o continúan un tratamiento reductor del ácido úrico (por ejemplo, alopurinol) (nuevos comienzos): 1) dos o más ataques de gota en los 12 meses anteriores, Y 2) respuesta inadecuada, intolerancia o tiene una contraindicación a las dosis máximas toleradas de un antiinflamatorio no esteroideo (NSAID) y colchicina, Y 3) uso concomitante con tratamiento reductor del ácido úrico. En caso de prevención de ataques de gota en pacientes que inician o continúan un tratamiento reductor del ácido úrico (por ejemplo, alopurinol) (continuación): 1) el paciente debe haber logrado o mantenido un beneficio clínico (es decir, un menor número de crisis de gota o menos días de brote) en comparación con el valor inicial, Y 2) uso continuado de un tratamiento reductor del ácido úrico simultáneamente con el documento solicitado. En caso de pericarditis recurrente: el paciente debe haber tenido una respuesta inadecuada, intolerancia o tiene una contraindicación a las dosis máximas toleradas de un NSAID y colchicina.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

-Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA ARIKAYCE ARIKAYCE

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión -

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Información médica requerida

a -

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

-

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Información médica requerida

ARMODAFINIL ARMODAFINIL, NUVIGIL

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

En caso de somnolencia excesiva asociada a la narcolepsia: El diagnóstico se ha confirmado mediante una evaluación en el laboratorio del sueño. En caso de somnolencia excesiva asociada a la apnea obstructiva del sueño (AOS): El diagnóstico se ha confirmado

mediante polisomnografía.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Otros criterios

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

ASPARLAS ASPARLAS

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Información médica requerida

Restricciones de edad

El paciente tiene 21 años de edad o menos

Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

ASPRUZYO

ASPRUZYO SPRINKLE

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Información médica requerida

En caso de angina crónica: 1) El paciente ha probado ranolazina en comprimidos O 2) El paciente no puede tomar los comprimidos de ranolazina por algún motivo (por ejemplo, dificultad para tragar comprimidos, requiere administración nasogástrica).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

Grupo de autorización previa AUBAGIO

Nombres del medicamento AUBAGIO, TERIFLUNOMIDE

Indicador de indicación PA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado - Criterios de exclusión -

Información médica requerida -

Restricciones de edad - Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa AUGTYRO **Nombres del medicamento** AUGTYRO

Indicador de indicación PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado - Criterios de exclusión -

Información médica requerida -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa AUSTEDO

Nombres del medicamento AUSTEDO, AUSTEDO XR, AUSTEDO XR PATIENT TITRAT

Indicador de indicación PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Síndrome de Tourette

Criterios de exclusión - Información médica requerida -

Restricciones de edad -

Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

AUVELITY AUVELITY

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para el trastorno depresivo mayor (MDD): El paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a dos de los siguientes: inhibidores de la recaptación de serotonina y norepinefrina (SNRI), inhibidores selectivos de la recaptación de serotonina (SSRI), mirtazapina, bupropión.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

AVASTIN AVASTIN

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Adenocarcinoma ampular, adenocarcinoma apendicular, cáncer de mama, cánceres del sistema nervioso central (CNS) (se incluye gliomas de alto grado difusos pediátricos), mesotelioma pleural, mesotelioma peritoneal, mesotelioma pericárdico. mesotelioma de túnica vaginal del testículo, sarcomas de partes blandas, neoplasias uterinas, carcinoma endometrial, cánceres vulvares, adenocarcinoma del intestino delgado y trastornos relacionados con la oftalmología: edema macular diabético, degeneración macular neovascular (húmeda) asociada a la edad, incluidos los subtipos de coroidopatía polipoidea y proliferación angiomatosa retiniana, edema macular tras oclusión de la vena retiniana, retinopatía diabética proliferativa, neovascularización coroidea, glaucoma neovascular y retinopatía del prematuro.

Criterios de exclusión Información médica requerida

Para todas las indicaciones excepto trastornos relacionados con la oftalmología: El paciente presentó una reacción adversa intolerable a Zirabev y dicha reacción adversa NO se atribuyó al principio activo tal y como se describe en la información de la receta.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

Se denegará la cobertura bajo la Parte D si la cobertura está disponible por la Parte A o la Parte B, ya que el medicamento se receta y dispensa o administra para el individuo.

AVEED AVEED

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida Disforia de género

_

Para hipogonadismo primario o hipogonadismo hipogonadotrópico, tratamiento inicial: El paciente presentó al menos dos concentraciones séricas de testosterona total matinal baja confirmada según el intervalo de referencia del laboratorio o las directrices prácticas actuales [Nota: No se ha establecido la seguridad y eficacia de los productos de testosterona en pacientes con "hipogonadismo relacionado con la edad" (también denominado "hipogonadismo de inicio tardío")]. En caso de hipogonadismo primario o hipogonadismo hipogonadotrópico, continuación del tratamiento: El paciente presentó una concentración sérica de testosterona total matinal baja confirmada según el intervalo de referencia del laboratorio o las directrices prácticas actuales antes de iniciar el tratamiento con testosterona [Nota: No se ha establecido la seguridad y eficacia de los productos de testosterona en pacientes con "hipogonadismo relacionado con la edad" (también denominado "hipogonadismo de inicio tardío")]. En el caso de la disforia de género, el paciente puede tomar una decisión informada de someterse a tratamiento hormonal

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión AVONEY AVONEY D

AVONEX, AVONEX PEN

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Criterios de exclusión
Información médica requerida
Restricciones de edad
Restricciones del recetador

_

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

AVSOLA AVSOLA

aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Síndrome de Behcet, hidradenitis supurativa, artritis idiopática juvenil, pioderma gangrenoso, sarcoidosis, arteritis de Takayasu, uveítis.

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

Criterios de exclusión Información médica requerida

En caso de artritis reumatoide de moderada a gravemente activa (sólo para nuevos tratamientos): 1) El paciente cumple CUALQUIERA de los siguientes criterios: a) el medicamento solicitado se utilizará en combinación con metotrexato (MTX) o leflunomida O b) presenta intolerancia o tiene una contraindicación a MTX Y leflunomida, Y 2) El paciente cumple CUALQUIERA de los siguientes criterios: a) respuesta inadecuada, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a MTX O b) respuesta inadecuada o presenta intolerancia a un medicamento antirreumático modificador de la enfermedad (DMARD) biológico previo o a un DMARD sintético específico. En caso de espondilitis anguilosante activa (sólo en nuevos tratamientos): respuesta inadecuada al tratamiento o intolerancia a un antiinflamatorio no esteroideo (NSAID) O contraindicación que prohíba probar con NSAID. En caso de psoriasis en placas de moderada a grave (sólo para nuevos tratamientos): 1) Al menos el 3% de la superficie corporal (BSA) está afectada O zonas cruciales del cuerpo (por ejemplo. pies. manos, cara, cuello, ingle, zonas intertriginosas) están afectadas en el momento del diagnóstico, Y 2) El paciente cumple CUALQUIERA de los siguientes criterios: a) el paciente ha respondido inadecuadamente o presenta intolerancia a la fototerapia (por ejemplo, UVB, PUVA) o al tratamiento farmacológico con MTX, ciclosporina o acitretina, O b) el tratamiento farmacológico con MTX, ciclosporina o acitretina está contraindicado, O c) el paciente padece una psoriasis grave que justifica el uso de un biológico como tratamiento de primera línea (es decir, tiene afectado al menos el 10% del BSA o zonas corporales cruciales [p. ej., manos, pies, cara, cuello, cuero cabelludo, genitales/glándula, zonas intertriginosas]).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

-

-

Año del plan

En caso de hidradenitis supurativa (sólo para nuevos tratamientos): El paciente tiene una enfermedad grave y refractaria. En caso de uveitis (sólo para nuevos tratamientos): Respuesta inadecuada al tratamiento o presenta intolerancia o tiene una contraindicación a una prueba de tratamiento inmunosupresor para la uveítis. Para todas las indicaciones: El paciente presentó una reacción adversa intolerable a Renflexis y dicha reacción adversa NO se atribuyó al principio activo tal y como se describe en la información de la receta.

AYVAKIT AYVAKIT

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Neoplasias mieloides y linfoides con eosinofilia, tumor del estroma gastrointestinal (GIST) para enfermedad residual, irresecable, con ruptura de tumor, o recurrente/metastásica sin mutación del exón 18 del receptor alfa del factor de crecimiento derivado de plaquetas (PDGFRA).

Criterios de exclusión Información médica requerida

Para las neoplasias mieloides y linfoides con eosinofilia, el paciente cumple todos los criterios siguientes: 1) La enfermedad es positiva al reordenamiento FIP1L1- PDGFRA, Y 2) La enfermedad alberga una mutación PDGFRA D842V, Y 3) La enfermedad es resistente al imatinib. Para GIST, el paciente cumple uno de los siguientes criterios: 1) La enfermedad alberga la mutación del exón 18 del PDGFRA, incluida una mutación D842V del PDGFRA, O 2) El medicamento solicitado se utilizará tras el fracaso de por lo menos dos tratamientos aprobados por la Administración de Medicamentos y Alimentos (FDA) en la enfermedad residual, irresecable, ruptura de tumor o recurrente/metastásica sin mutación del exón 18 del PDGFRA. Para mastocitosis sistémica: 1) El paciente tiene un diagnóstico de mastocitosis sistémica avanzada poco activa (lo que incluye mastocitosis sistémica agresiva (ASM), mastocitosis sistémica con neoplasia hematológica asociada (SM-AHN) y leucemia mastocitaria (MCL) Y 2) El paciente tiene un recuento de plaquetas mayor o igual a 50,000/microlitro (mcL).

En caso de acne vulgaris: El paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia, o tiene una contraindicación a un producto tópico genérico para el acné (por

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida

AZELEX CREAM AZELEX

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Otros criterios

ejemplo, clindamicina tópica, eritromicina tópica, retinoide tópico).

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

AZSTARYS AZSTARYS

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Información médica requerida

- En caso de trastorno por déficit de atención e hiperactividad (ADHD) o trastorno por déficit de atención (ADD): el paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a un producto genérico de

anfetamina o a un producto genérico de metilfenidato.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

Fecha de actualización: 01/01/2025

Nombres del medicamento

ABELCET, ABRAXANE, ACETYLCYSTEINE, ACYCLOVIR SODIUM, AKYNZEO, ALBUTEROL SULFATE, ALIMTA, AMBISOME, AMPHOTERICIN B, AMPHOTERICIN B LIPOSOME, APREPITANT, ARFORMOTEROL TARTRATE, ARZERRA, ASTAGRAF XL, ATGAM, AZACITIDINE, AZASAN, AZATHIOPRINE, BENDAMUSTINE HYDROCHLORID, BENDEKA, BLEOMYCIN SULFATE, BROVANA, BUDESONIDE, CALCITONIN SALMON, CALCITONIN-SALMON, CALCITRIOL, CAMPTOSAR, CARBOPLATIN, CARNITOR, CELLCEPT, CINACALCET HYDROCHLORIDE. CISPLATIN. CLINIMIX 4.25%/DEXTROSE 1. CLINIMIX 4.25%/DEXTROSE 5. CLINIMIX 5%/DEXTROSE 15%, CLINIMIX 5%/DEXTROSE 20%, CLINIMIX 6/5, CLINIMIX 8/10, CLINIMIX 8/14, CLINIMIX E 2.75%/DEXTROSE, CLINIMIX E 4.25%/DEXTROSE. CLINIMIX E 5%/DEXTROSE 15. CLINIMIX E 5%/DEXTROSE 20. CLINIMIX E 8/10, CLINIMIX E 8/14, CLINISOL SF 15%, CLINOLIPID, CLONIDINE HYDROCHLORIDE, CROMOLYN SODIUM, CYCLOPHOSPHAMIDE, CYCLOPHOSPHAMIDE MONOHYDR, CYCLOSPORINE, CYCLOSPORINE MODIFIED, CYTARABINE, CYTARABINE AQUEOUS, CYTOGAM, DACARBAZINE, DECITABINE, DEPO-MEDROL, DEXRAZOXANE, DEXTROSE 50%, DEXTROSE 70%. DILAUDID. DIPHTHERIA/TETANUS TOXOID. DOCETAXEL. DOXERCALCIFEROL, DOXIL, DOXORUBICIN HCL, DOXORUBICIN HYDROCHLORIDE, DRONABINOL, DUOPA, DURACLON, ELITEK, ELLENCE, EMEND, EMEND TRIPACK, ENGERIX-B, ENVARSUS XR, EPOPROSTENOL SODIUM, ERBITUX, ERIBULIN MESYLATE, ETOPOPHOS, ETOPOSIDE. EVEROLIMUS, FASLODEX, FIASP PUMPCART, FLOLAN, FLUDARABINE PHOSPHATE, FLUOROURACIL, FORMOTEROL FUMARATE, FOSCARNET SODIUM, FULVESTRANT, GAMASTAN, GANCICLOVIR, GEMCITABINE HCL, GEMCITABINE HYDROCHLORIDE. GENGRAF. GRANISETRON HYDROCHLORIDE. HALAVEN, HEPAGAM B, HEPARIN SODIUM, HEPLISAV-B, HUMULIN R U-500 (CONCENTR, HYDROMORPHONE HCL, HYDROMORPHONE HYDROCHLORI, IBANDRONATE SODIUM, IFEX, IFOSFAMIDE, IMOVAX RABIES (H.D.C.V.), IMURAN, INTRALIPID, IPRATROPIUM BROMIDE, IPRATROPIUM BROMIDE/ALBUT, IRINOTECAN. IRINOTECAN HYDROCHLORIDE. IXEMPRA KIT. JYLAMVO. JYNNEOS. KABIVEN. KADCYLA. KENALOG-10. KENALOG-40. KENALOG-80. KHAPZORY, LEUCOVORIN CALCIUM, LEVALBUTEROL, LEVALBUTEROL HCL. LEVALBUTEROL HYDROCHLORID. LEVOCARNITINE. LEVOLEUCOVORIN. LEVOLEUCOVORIN CALCIUM, LIDOCAINE HCL, LIDOCAINE HYDROCHLORIDE, LIDOCAINE/PRILOCAINE. MARINOL. MEDROL. METHOTREXATE. METHOTREXATE SODIUM, METHYLPREDNISOLONE, METHYLPREDNISOLONE ACETAT, METHYLPREDNISOLONE SODIUM, MIACALCIN, MITOMYCIN, MITOXANTRONE HCL, MORPHINE SULFATE, MORPHINE SULFATE/SODIUM C, MYCOPHENOLATE MOFETIL. MYCOPHENOLIC ACID DR. MYFORTIC. MYHIBBIN. NEBUPENT, NEORAL, NIPENT, NULOJIX, NUTRILIPID, ONDANSETRON HCL, ONDANSETRON HYDROCHLORIDE, ONDANSETRON ODT, ONIVYDE, ORAPRED ODT, OXALIPLATIN, PACLITAXEL, PACLITAXEL PROTEIN-BOUND, PAMIDRONATE DISODIUM, PARICALCITOL, PEDIAPRED, PEMETREXED. PEMRYDI RTU. PENTAMIDINE ISETHIONATE. PERFOROMIST. PLENAMINE. PREDNISOLONE, PREDNISOLONE SODIUM PHOSP, PREDNISONE, PREDNISONE INTENSOL, PREHEVBRIO, PREMASOL, PROGRAF, PROSOL, PULMICORT, RABAVERT, RAPAMUNE, RAYOS, RECLAST, RECOMBIVAX HB, ROCALTROL, SANDIMMUNE, SENSIPAR, SIROLIMUS, SMOFLIPID, SOLU-MEDROL, TACROLIMUS, TDVAX, TEMSIROLIMUS, TENIVAC, TOPOTECAN HCL,

TOPOTECAN HYDROCHLORIDE, TORISEL, TPN ELECTROLYTES, TRAVASOL, TREANDA, TREXALL, TRIAMCINOLONE ACETONIDE, TROPHAMINE, VALRUBICIN, VALSTAR, VARUBI, VECTIBIX, VELETRI, VIDAZA, VINBLASTINE SULFATE, VINCRISTINE SULFATE, VINORELBINE TARTRATE, XATMEP, XYLOCAINE, XYLOCAINE-MPF, ZEMPLAR, ZILRETTA, ZOLEDRONIC ACID, ZORTRESS

Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Todas las indicaciones médicamente aceptadas

Información médica requerida

-

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura -

Otros criterios

N/A

Este medicamento podría estar cubierto bajo la Parte B o D de Medicare, dependiendo de las circunstancias. Podría ser necesario enviar información describiendo el uso y entorno del medicamento para tomar la decisión.

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida BACLOFEN
BACLOFEN. OZOBAX DS

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

El paciente es incapaz de tomar formas sólidas de dosificación oral (por ejemplo, dificultad para tragar comprimidos o cápsulas, necesita su administración mediante una sonda de alimentación).

Restricciones de edad
Restricciones del recetador
Duración de la cobertura

-

Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamentoBAFIERTAM

Indicador de indicación PA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previaBALVERSANombres del medicamentoBALVERSA

Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para carcinoma urotelial: 1) la enfermedad presenta alteraciones genéticas susceptibles del receptor 3 del factor de crecimiento de fibroblastos (FGFR3), Y 2) el medicamento solicitado será usado como tratamiento subsecuente de cualquiera de los siguientes: a) carcinoma urotelial localmente avanzado, recurrente o metastásico, O b) carcinoma urotelial de vejiga en estadios II-IV, recurrentes o persistentes.

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa BANZEL Nombres del medicamento BANZEL.

Nombres del medicamento BANZEL, RUFINAMIDE
Indicador de indicación PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida -

Restricciones de edad -El paciente tiene 1 año de edad o más
Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

BAVENCIO BAVENCIO

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida Neoplasia trofoblástica gestacional, carcinoma endometrial

_

Para el carcinoma urotelial, el medicamento solicitado se utilizará como cualquiera de los siguientes: 1) tratamiento de mantenimiento si no hay evolución con la quimioterapia de primera línea que contiene platino O 2) tratamiento subsecuente. En caso de carcinoma de células renales: 1) la enfermedad está avanzada, en recaída o en estadio IV, Y 2) el medicamento solicitado se utilizará en combinación con axitinib como tratamiento de primera línea. En caso de neoplasia trofoblástica gestacional, el medicamento solicitado se utilizará para la enfermedad resistente a la quimioterapia multiagente. En caso de carcinoma endometrial: 1) el medicamento solicitado se utilizará como tratamiento subsecuente, Y 2) la enfermedad es recurrente y presenta inestabilidad de microsatélites alta (MSI-H) o deficiencia de reparación de emparejamientos erróneos (dMMR).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

-

Año del plan

-

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida BELBUCA BELBUCA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

_

El medicamento solicitado se receta para el dolor asociado al cáncer, la anemia falciforme, una enfermedad terminal o el dolor que se trata mediante cuidados paliativos O el paciente cumple todos los requisitos siguientes: 1) El medicamento solicitado se receta para un dolor fuerte y lo suficientemente intenso como para requerir un tratamiento prolongado con un analgésico opioide diario en un paciente que ha estado tomando un opiáceo Y 2) El paciente puede tomar con seguridad la dosis solicitada basándose en su historial de consumo de opioides [Nota: Este medicamento sólo debe ser recetado por profesionales sanitarios con conocimientos en el uso de opioides potentes para el tratamiento del dolor crónico] Y 3) El paciente ha sido evaluado y será monitoreado por el desarrollo de trastorno por uso de opioides Y 4) Esta solicitud es para la continuación del tratamiento para un paciente que ha estado recibiendo un agente opioide de liberación prolongada durante al menos 30 días O el paciente ha tomado un opioide de liberación inmediata durante al menos una semana.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

_

Año del plan

-

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Leucemia/linfoma de células T en adultos, linfoma extraganglionar de células NK/T.

linfoma hepatoesplénico de células T, linfoma anaplásico de células grandes (ALCL)

asociado a implantes mamarios.

Criterios de exclusión Información médica requerida Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

BENLYSTA **BENLYSTA**

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para pacientes nuevos en el tratamiento: lupus activo grave del sistema nervioso central.

Información médica requerida

Para lupus eritematoso sistémico (SLE): 1) el paciente está recibiendo actualmente un régimen terapéutico estándar estable (por ejemplo, corticosteroides, antipalúdicos o medicamentos antiinflamatorios no esteroides orales (NSAID)) para el SLE, O 2) el paciente ha experimentado una intolerancia o tiene una contraindicación al régimen terapéutico estándar para el SLE. En caso de nefritis lúpica: 1) el paciente está recibiendo actualmente un régimen terapéutico estándar estable (por ejemplo, corticosteroides, ciclofosfamida, micofenolato mofetilo o azatioprina) para la nefritis lúpica O 2) el paciente ha experimentado una intolerancia o tiene una contraindicación al régimen terapéutico estándar para la nefritis lúpica.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

BEOVU Grupo de autorización previa Nombres del medicamento

Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado

Criterios de exclusión

Información médica requerida

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Otros criterios

BEOVU Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Recetado por un oftalmólogo u optometrista o en consulta con ellos.

Año del plan

individuo.

Se denegará la cobertura bajo la Parte D si la cobertura está disponible por la Parte A o la Parte B, ya que el medicamento se receta y dispensa o administra para el

Fecha de actualización: 01/01/2025

BERINERT BERINERT

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para el tratamiento de crisis agudas de angioedema debidas a angioedema hereditario (HAE): 1) el paciente padece HAE con deficiencia o disfunción del inhibidor de C1 confirmada mediante pruebas de laboratorio O 2) el paciente padece HAE con inhibidor de C1 normal confirmado mediante pruebas de laboratorio y una de las siguientes circunstancias: a) el paciente ha dado positivo para una mutación de los genes F12, angiopoyetina-1, plasminógeno, kininógeno-1 (KNG1), heparán sulfatoglucosamina 3-O-sulfotransferasa 6 (HS3ST6) o mioferlina (MYOF), b) el paciente tiene antecedentes familiares de angioedema y el angioedema ha sido refractario a un tratamiento con dosis altas de antihistamínicos durante al menos un mes.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Recetado por un inmunólogo, alergólogo o reumatólogo, o en consulta con ellos Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida BESPONSA **BESPONSA**

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

En caso de leucemia linfoblástica aguda (ALL) de células B precursoras: El tumor es CD22-positivo, confirmado por pruebas o análisis para identificar la proteína CD22 en la superficie de la célula B.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado

BESPONSA BESREMI

Criterios de exclusión Información médica requerida

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previaBETASERONNombres del medicamentoBETASERON

Indicador de indicación PA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa BEXAROTENE

Nombres del medicamento BEXAROTENE. TARGRETIN

Indicador de indicación PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Micosis fungoide (MF)/Síndrome de Sezary (SS), linfoma anaplásico de células

grandes (ALCL) cutáneo primario CD30 positivo, papulosis linfomatoide (LyP) CD30

positivo

Criterios de exclusión -

Información médica requerida -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa BIMZELX
Nombres del medicamento BIMZELX

Indicador de indicación PA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado

-

Criterios de exclusión -

Información médica requerida En caso de psoriasis en placas de moderada a grave (sólo para nuevos tratamientos):

1) Al menos el 3% de la superficie corporal (BSA) está afectada O zonas cruciales del cuerpo

(por ejemplo, pies, manos, cara, cuello, ingle, zonas intertriginosas) están afectadas en el momento del diagnóstico, Y 2) el paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a dos de los siguientes productos: adalimumab-aacf, Cosentyx (secukinumab), Humira (adalimumab), Idacio (adalimumab-aacf),

Skyrizi (risankizumab-rzaa), Sotyktu (deucravacitinib), Stelara (ustekinumab), Tremfya

(guselkumab).

Restricciones de edad - Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

BOSENTAN

BOSENTAN, TRACLEER

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para la hipertensión arterial pulmonar (PAH) (Grupo 1 de la Organización Mundial de la Salud [OMS]): La PAH se confirmó mediante cateterismo cardíaco derecho. Sólo para nuevos tratamientos de PAH: 1) La presión arterial pulmonar media pretratamiento es superior a 20 mmHq, Y 2) La presión de enclavamiento capilar pulmonar pretratamiento es inferior o igual a 15 mmHg, Y 3) Si la solicitud es para un adulto, la resistencia vascular pulmonar pretratamiento cumple los dos criterios siguientes: a) la resistencia vascular pulmonar pretratamiento es superior o igual a 3 unidades de Wood, y b) el paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación al ambrisentan (Letairis).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

BOSULIF BOSULIF

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Leucemia linfoblástica aguda de células B con cromosoma Filadelfia positivo (Ph+ B-ALL), neoplasias mieloides y/o linfoides con eosinofilia y reordenamiento ABL1 en fase crónica o blástica

Criterios de exclusión Información médica requerida

En caso de leucemia mieloide crónica (CML), incluidos los pacientes con diagnóstico reciente de CML y los pacientes que han recibido un trasplante de células madre hematopoyéticas: 1) El diagnóstico se confirmó mediante la detección del cromosoma Filadelfia o del gen BCR-ABL, Y 2) Si el paciente experimentó resistencia a un inhibidor alternativo de la tirosina cinasa, el paciente es negativo para todas las mutaciones siguientes: T315I, G250E, V299L y F317L, Y 3) el paciente ha experimentado resistencia o intolerancia a imatinib, dasatinib o nilotinib. En caso de B-ALL, incluidos los pacientes que han recibido un trasplante de células madre hematopoyéticas: 1) El diagnóstico se confirmó mediante la detección del cromosoma Filadelfia o del gen BCR-ABL, Y 2) Si el paciente experimentó resistencia a un inhibidor alternativo de la tirosina cinasa, el paciente es negativo para todas las mutaciones siguientes: T315I, G250E, V299L y F317L.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

BOTOX BOTOX

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Salivación excesiva secundaria a enfermedad de Parkinson avanzada, espasmo hemifacial, fisura anal crónica, acalasia, disfonía espasmódica (distonía laríngea), distonía oromandibular, hiperhidrosis palmar, temblor esencial, dolor miofascial, Uso cosmético

Criterios de exclusión Información médica requerida

- Para la profilaxis de migraña crónica, tratamiento inicial: 1) el paciente experimenta al menos 15 días de dolor de cabeza al mes, Y 2) el paciente respondió inadecuadamente, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a un inhibidor del péptido relacionado con el gen de la calcitonina (CGRP). En caso de profilaxis de la migraña crónica, continuación del tratamiento (después de 2 ciclos de inyección): Más días sin dolor de cabeza al mes desde el inicio del tratamiento.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Migraña crónica, tratamiento inicial: 6 meses; renovación: año del plan. Todas las demás indicaciones: Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento

BRAFTOVI BRAFTOVI

Indicador de indicación PA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Tratamiento sistémico complementario para melanoma cutáneo, adenocarcinoma apendicular, NSCLC recurrente

Criterios de exclusión Información médica requerida

Para el cáncer colorrectal (incluido el adenocarcinoma apendicular): 1) El tumor es positivo para la mutación BRAF V600E, Y 2) El medicamento solicitado se utilizará para uno de los siguientes: a) tratamiento posterior de enfermedad avanzada o metastásica, b) tratamiento primario de metástasis metacrónicas no resecables. Para el melanoma: 1) El tumor es positivo para la mutación activadora BRAF V600 (por ejemplo, V600E o V600K), Y 2) El medicamento solicitado se utilizará como agente único o en combinación con binimetinib, Y 3) El medicamento solicitado se utilizará para cualquiera de los siguientes casos: a) enfermedad irresecable, resecable limitada o metastásica, b) tratamiento sistémico complementario. Para carcinoma pulmonar no microcítico (NSCLC): 1) El tumor es positivo para la mutación BRAF V600E, Y 2) La enfermedad es avanzada, recurrente o metastásica, Y 3) El medicamento solicitado se utilizará en combinación con binimetinib.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

Grupo de autorización previa BRIUMVI
Nombres del medicamento BRIUMVI

Indicador de indicación PA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previaBRIVIACTNombres del medicamentoBRIVIACTIndicador de indicación PATodas las in activity

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Información médica requerida

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para el tratamiento de convulsiones de inicio parcial (es decir, convulsiones de inicio focal): 1) El paciente respondió inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a uno de los anticonvulsivos genéricos Y 2) El paciente respondió inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una de las siguientes contraindicaciones: Aptiom (a partir de 4 años), Xcopri (a partir de 18 años), Spritam (a partir

de 4 años).

Restricciones de edad -El paciente tiene 1 mes de edad o más

Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previaBRIVIACT INJNombres del medicamentoBRIVIACT

Indicador de indicación PA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado

-

Criterios de exclusión

Información médica requerida

Para el tratamiento de convulsiones de inicio parcial (es decir, convulsiones de inicio focal): 1) El paciente respondió inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a uno de los anticonvulsivos genéricos Y 2) El paciente respondió inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una de las siguientes

contraindicaciones: Aptiom (a partir de 4 años), Xcopri (a partir de 18 años), Spritam (a partir

de 4 años)

Restricciones de edad -El paciente tiene 1 mes de edad o más **Restricciones del recetador** -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa **BRONCHITOL** Nombres del medicamento **BRONCHITOL**

Indicador de indicación PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA Usos fuera de lo indicado

Criterios de exclusión

Información médica requerida

Restricciones de edad El paciente tiene 18 años de edad o más

Restricciones del recetador Duración de la cobertura Año del plan Otros criterios

Grupo de autorización previa **BRUKINSA** Nombres del medicamento BRUKINSA Indicador de indicación PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA Usos fuera de lo indicado

Criterios de exclusión

Información médica requerida En caso de linfoma de células del manto: y leucemia linfocítica crónica/linfoma linfocítico de células pequeñas (CLL/SLL): el paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento,

presenta intolerancia o tiene una contraindicación al Calquence (acalabrutinib).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Año del plan Otros criterios

Grupo de autorización previa **BUDESONIDA CAP** Nombres del medicamento BUDESONIDE

Indicador de indicación PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado Inducción y mantenimiento de la remisión clínica de la colitis microscópica en adultos, hepatitis autoinmune

Criterios de exclusión Información médica requerida Para el mantenimiento de la remisión clínica de la colitis microscópica: el paciente ha

presentado una recurrencia de los síntomas tras la interrupción del tratamiento de inducción.

Restricciones de edad Crohn, tratamiento: 8 años de edad o más Restricciones del recetador

Duración de la cobertura Hepatitis autoinmune, colitis microscópica, mantenimiento: 12 meses, todas las demás

indicaciones: 3 meses

Otros criterios

BUDESONIDA-FORMOTEROL SYMBICORT

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

Para el tratamiento del asma y el tratamiento de mantenimiento de enfermedad pulmonar obstructiva crónica (COPD): el paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a fluticasona-salmeterol.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

-

Año del plan

-

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida BUPRENORFINA PARCHE BUPRENORPHINE, BUTRANS

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

-

El medicamento solicitado se receta para el dolor asociado al cáncer, la anemia falciforme, una enfermedad terminal o el dolor que se trata mediante cuidados paliativos O el paciente cumple todos los requisitos siguientes: 1) El medicamento solicitado se receta para un dolor fuerte y lo suficientemente intenso como para requerir un tratamiento prolongado con un analgésico opioide diario en un paciente que ha estado tomando un opiáceo Y 2) El paciente puede tomar con seguridad la dosis solicitada basándose en su historial de consumo de opioides [Nota: Este medicamento sólo debe ser recetado por profesionales sanitarios con conocimientos en el uso de opioides potentes para el tratamiento del dolor crónico] Y 3) El paciente ha sido evaluado y será monitoreado por el desarrollo de trastorno por uso de opioides Y 4) Esta solicitud es para la continuación del tratamiento para un paciente que ha estado recibiendo un agente opioide de liberación prolongada durante al menos 30 días O el paciente ha tomado un opioide de liberación inmediata durante al menos una semana.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

_

Año del plan

_

Grupo de autorización previa

Nombres del medicamento

Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado

Criterios de exclusión

Información médica requerida

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Otros criterios

BYDUREON

BYDUREON BCISE

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

El paciente tiene 10 años de edad o más

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento

Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado

Criterios de exclusión

Información médica requerida Restricciones de edad

Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Otros criterios

BYETTA BYETTA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Año del plan

Grupo de autorización previa

Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

Usos fuera de lo indicado

Criterios de exclusión Información médica requerida **BYLVAY**

BYLVAY, BYLVAY (PELLETS)

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para el tratamiento del prurito en la colestasis intrahepática familiar progresiva (PFIC) (solicitudes iniciales): 1) el diagnóstico de PFIC se ha confirmado mediante pruebas genéticas, 2) el paciente no padece PFIC tipo 2 con variantes ABCB11 que dan lugar a la ausencia total o no funcional de la proteína bomba de exportación de sales biliares (BSEP-3), 3) el paciente no padece ninguna otra enfermedad hepática concomitante, Y 4) el paciente no ha recibido un trasplante de hígado. Para el tratamiento del prurito en la PFIC (solicitudes de continuación): el paciente ha experimentado un beneficio del tratamiento (por ejemplo, mejoría del prurito). Para el tratamiento del prurito colestásico en un paciente con síndrome de Alagille (ALGS)

(continuación): el paciente se ha beneficiado del tratamiento (por ejemplo, mejoría del prurito). Para PFIC: 3 meses o más. Para ALGS: 12 meses o más

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Otros criterios

Recetado por un hepatólogo o gastroenterólogo o en consulta con ellos

Inicio: 6 meses; Continuación: Año del plan

Grupo de autorización previa **BYOOVIZ** Nombres del medicamento **BYOOVIZ** Indicador de indicación PA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura Otros criterios

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Recetado por un oftalmólogo u optometrista o en consulta con ellos.

Año del plan

Se denegará la cobertura bajo la Parte D si la cobertura está disponible por la Parte A o la Parte B, ya que el medicamento se receta y dispensa o administra para el individuo.

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida **CABLIVI CABLIVI**

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

En caso de púrpura trombocitopénica trombótica adquirida (aTTP): El paciente no ha experimentado más de 2 recurrencias de aTTP mientras tomaba el medicamento solicitado. En caso de aTTP (tratamiento inicial): 1) la solicitud es para tratamiento durante el periodo de recambio plasmático y/o directamente tras la finalización del recambio plasmático (PE), 2) el paciente recibirá o ha recibido el medicamento solicitado con PE, 3) el medicamento solicitado se administrará en combinación con tratamiento inmunosupresor, Y 4) el paciente no recibirá el medicamento solicitado más allá de 30 días desde el cese del PE a menos que el paciente tenga aTTP persistente documentada. En caso de aTTP (continuación): 1) la solicitud se refiere a la prolongación del tratamiento tras el ciclo inicial del medicamento solicitado (ciclo inicial: tratamiento con el medicamento solicitado durante y 30 días después del recambio plasmático), 2) el paciente presenta signos documentados de aTTP subvacente persistente (ejemplo: niveles de actividad de ADAMTS13 gravemente reducidos [menos del 10%]), 3) el medicamento solicitado se administrará en combinación con un tratamiento inmunosupresor, Y 4) el paciente no ha recibido una prolongación previa del tratamiento de 28 días tras el ciclo inicial del medicamento solicitado para este ciclo de tratamiento.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Inicio: 60 días, Continuación: 28 días

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA CABOMETYX CABOMETYX

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Carcinoma pulmonar no microcítico, sarcoma de Ewing, osteosarcoma, tumor del estroma gastrointestinal, carcinoma endometrial

Criterios de exclusión Información médica requerida _

Para carcinoma de células renales: La enfermedad está avanzada, en recaída o en estadio IV (incluye metástasis en el cerebro). Para carcinoma pulmonar no microcítico: 1) la enfermedad es reordenada durante la transfección (RET) positiva Y 2) la enfermedad es recurrente, avanzada o metastásica. En caso de carcinoma hepatocelular: el medicamento solicitado se utilizará como tratamiento posterior. Para tumor del estroma gastrointestinal (GIST): 1) la enfermedad es residual, irresecable, recurrente o metastática/existe ruptura del tumor, Y 2) la enfermedad ha avanzado después de por lo menos dos tratamientos aprobados por la FDA (por ejemplo, imatinib, sunitinib, regorafenib, ripretinib). Para el sarcoma de Ewing y osteosarcoma: el medicamento solicitado se utilizará como tratamiento posterior. Para el cáncer de tiroides diferenciado (DTC) (folicular, papilar, oncocítico): 1) La enfermedad es localmente avanzada o metastásica, Y 2) la enfermedad ha evolucionado después de un tratamiento dirigido al receptor del factor de crecimiento endotelial vascular (VEGFR), Y 3) el paciente es refractario al tratamiento con yodo radiactivo (RAI) o no elegible para RAI. En caso de carcinoma endometrial: 1) la enfermedad es recurrente Y 2) el medicamento solicitado se utilizará como tratamiento posterior.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

-

Año del plan

-

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento CALCIPOTRIENE

CALCIPOTRIENE, CALCIPOTRIENE/BETAMETHASO, CALCITRENE, ENSTILAR, SORILUX. TACLONEX

Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para psoriasis: El paciente ha presentado una respuesta inadecuada al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a un esteroide tópico.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

_

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado

Criterios de exclusión Información médica requerida CALCITRIOL, VECTICAL Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

En caso de psoriasis: El paciente ha presentado una respuesta inadecuada al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a un esteroide tópico.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

CALCITRIOL

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

CALQUENCE CALQUENCE

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Macroglobulinemia de Waldenstrom (linfoma linfoplasmocítico), linfoma de la zona marginal (incluyendo linfoma de la zona marginal extraganglionar del estómago, linfoma de la zona marginal extraganglionar de localizaciones no gástricas, linfoma de la zona marginal ganglionar, linfoma de la zona marginal esplénico)

Criterios de exclusión Información médica requerida

Para linfoma de la zona marginal (lo que incluye linfoma de la zona marginal extraganglionar del estómago, linfoma de la zona marginal extraganglionar de los sitios no gástricos, linfoma de la zona marginal ganglionar y linfoma de la zona marginal esplénica): el medicamento solicitado será usado como tratamiento de la enfermedad en recaída, refractaria o progresiva.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

CAMBIA

CAMBIA, DICLOFENAC POTASSIUM

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Hipersensibilidad conocida (por ejemplo, reacciones anafilácticas y reacciones cutáneas graves) al diclofenaco o a cualquiera de los componentes del medicamento solicitado. Antecedentes de asma, urticaria u otras reacciones de tipo alérgico tras tomar aspirina u otros antiinflamatorios no esteroideos (NSAID). El medicamento solicitado se utilizará en el contexto de la cirugía de revascularización coronaria (CABG).

Información médica requerida

Para el tratamiento agudo de crisis de migraña con o sin aura: 1) El paciente respondió inadecuadamente o presenta intolerancia a por lo menos UNO de los siguientes antiinflamatorios no esteroideos (NSAID): a) ibuprofeno, b) flurbiprofeno, c) ketoprofeno, d) naproxeno Y 2) El paciente respondió inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene contraindicación a por lo menos UN triptan agonista 5-HT1.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida **CAMZYOS CAMZYOS**

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

En caso de miocardiopatía hipertrófica obstructiva: 1) antes de iniciar el tratamiento, el paciente tiene una fracción de eyección del ventrículo izquierdo (LVEF) del 55% o superior y 2) el paciente presenta síntomas de clase II-III de la New York Heart Association (NYHA).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

CAPRELSA CAPRELSA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Carcinomas tiroideos (folicular, oncocítico, papilar).

Información médica requerida

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Año del plan

Grupo de autorización previa

Nombres del medicamento

Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Información médica requerida

CARBAGLU

CARBAGLU, CARGLUMIC ACID

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

En caso de deficiencia de N-acetilglutamato sintasa (NAGS): El diagnóstico de la

deficiencia de NAGS se confirmó mediante pruebas enzimáticas, bioquímicas o

genéticas.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Otros criterios

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento

Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Información médica requerida

CAYSTON CAYSTON

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para el tratamiento de los síntomas respiratorios en pacientes con fibrosis guística: 1) Pseudomonas aeruginosa está presente en los cultivos de las vías respiratorias del paciente,

O 2) El paciente tiene antecedentes de infección o colonización por pseudomonas aeruginosa

en las vías respiratorias.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Otros criterios

Año del plan

Grupo de autorización previa **CEQUA** Nombres del medicamento

Indicador de indicación PA

Información médica requerida

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

CEQUA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

1) El paciente respondió inadecuadamente al tratamiento o es intolerante a Restasis (ciclosporina 0.05 por ciento, emulsión) Y 2) El paciente respondió inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene contraindicado uno de los siguientes productos:

Xiidra (lifitegrast), Miebo (perfluorohexiloctano).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Otros criterios

Año del plan

CERDELGA CERDELGA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

_

formación médica requerida En caso de enfermedad de Gaucher tipo 1 (GD1): 1) El diagnóstico se ha confirmado mediante análisis enzimático que demostró deficiencia de la actividad enzimática de la betaglucocerebrosidasa o mediante pruebas genéticas, y 2) Se ha establecido el estado de

metabolizador CYP2D6 del paciente mediante una prueba autorizada por la FDA, y 3) El paciente es un metabolizador extensivo CYP2D6, un metabolizador intermedio o un

metabolizador deficiente.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Otros criterios

-

Año del plan

_

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA CEREZYME CEREZYME

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida Enfermedad de Gaucher de tipo 2, enfermedad de Gaucher de tipo 3.

-

Para enfermedad de Gaucher: El diagnóstico se confirmó mediante análisis enzimático que demostró deficiencia de la actividad enzimática beta-glucocerebrosidasa o

mediante pruebas genéticas.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura -

Año del plan

Otros criterios

_

CLORDIAZEPÓXIDO

CHLORDIAZEPOXIDE HCL, CHLORDIAZEPOXIDE HYDROCHL

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

_

Para todas las indicaciones: el médico recetante debe reconocer que el beneficio del tratamiento con el medicamento recetado supera los riesgos potenciales para el paciente. (Nota: El uso de este medicamento es potencialmente inapropiado en adultos mayores, lo que significa que es mejor evitarlo, recetarlo a dosis reducidas o utilizarlo con precaución o cuidadosamente controlado). Para el tratamiento de trastornos de ansiedad: 1) El medicamento solicitado se está utilizando simultáneamente con un inhibidor selectivo de la recaptación de serotonina (SSRI) o un inhibidor de la recaptación de serotonina-norepinefrina (SNRI) hasta que el SSRI/SNRI sea eficaz para los síntomas de ansiedad, O 2) el paciente respondió inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación para AL MENOS DOS agentes de las siguientes clases: a) inhibidores selectivos de la recaptación de serotonina (SSRI), o b) inhibidores de la recaptación de serotonina-norepinefrina (SNRI):

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

-

Alivio a corto plazo ansiedad-preop y ansiedad-1 mes, Trastorno de ansiedad-4 meses,

Abs. alcoholica-AÑOPlan

Otros criterios

Esta Autorización Previa sólo se aplica a pacientes de 65 años de edad o mayores.

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida CHOLBAM CHOLBAM

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para trastornos de la síntesis de ácidos biliares debidos a defectos de una sola enzima (SED) y tratamiento complementario de trastornos peroxisomales (PD): El diagnóstico se confirmó mediante espectrometría de masas u otras pruebas bioquímicas o genéticas. En caso de trastornos de la síntesis de ácidos biliares debidos a SED y tratamiento complementario de PD, continuación del tratamiento: El paciente ha logrado y mantenido una mejoría de la función hepática.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

-

Inicio: 6 meses; Continuación: Año del plan

-

Grupo de autorización previa **CHOLBAM** Nombres del medicamento **CIBINQO** Indicador de indicación PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Información médica requerida

Para dermatitis atópica (AD) (continuación de tratamiento): El paciente logró o mantuvo

una respuesta clínica positiva.

Restricciones de edad El paciente tiene 12 años de edad o más Restricciones del recetador Duración de la cobertura Inicio: 4 meses; Continuación: Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento

Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Información médica requerida

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Otros criterios

CIMERLI CIMERLI

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Recetado por un oftalmólogo u optometrista o en consulta con ellos.

Año del plan

Se denegará la cobertura bajo la Parte D si la cobertura está disponible por la Parte A o la Parte B, ya que el medicamento se receta y dispensa o administra para el individuo.

CIMZIA

CIMZIA, CIMZIA STARTER KIT

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

_

En caso de enfermedad de Crohn de moderada a gravemente activa (sólo para nuevos tratamientos): 1) el paciente ha experimentado una respuesta inadecuada al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a dos de los siguientes productos: adalimumab-aacf, Humira (adalimumab), Idacio (adalimumab-aacf), Rinvoq (upadacitinib), Skyrizi (risankizumab-rzaa), Stelara (ustekinumab) O 2) la paciente actualmente está embarazada o amamantando. En caso de artritis reumatoide de moderada a gravemente activa (sólo para nuevos tratamientos): 1) el paciente ha experimentado una respuesta inadecuada al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a dos de los siguientes productos: adalimumab-aacf, Humira (adalimumab), Idacio (adalimumab-aacf), Rinvog (upadacitinib), Tyenne (tocilizumabaazg), Xeljanz (tofacitinib)/Xeljanz XR (tofacitinib de liberación prolongada) O 2) la paciente actualmente está embarazada o amamantando. En caso de espondilitis anquilosante activa (sólo para nuevos tratamientos): 1) el paciente ha experimentado una respuesta inadecuada al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a dos de los siguientes productos: adalimumab-aacf, Cosentyx (secukinumab), Humira (adalimumab), Idacio (adalimumab-aacf), Rinvog (upadacitinib), Xeljanz (tofacitinib)/Xeljanz XR (tofacitinib de liberación prolongada) O 2) la paciente actualmente está embarazada o amamantando. En caso de espondiloartritis axial activa no radiográfica (sólo para nuevos tratamientos): 1) el paciente ha experimentado una respuesta inadecuada al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a uno de los siguientes productos: adalimumab-aacf, Cosentyx (secukinumab), Humira (adalimumab), Idacio (adalimumab-aacf), Rinvoq (upadacitinib) O 2) la paciente actualmente está embarazada o amamantando.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

En caso de psoriasis en placas de moderada a grave (sólo para nuevos tratamientos):

1) Al menos el 3% de la superficie corporal (BSA) está afectada O zonas cruciales del cuerpo (por ejemplo, pies, manos, cara, cuello, ingle, zonas intertriginosas) están afectadas en el momento del diagnóstico, Y 2) el paciente cumple uno de los siguientes criterios: a) el paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a dos de los siguientes productos: adalimumab-aacf, Cosentyx (secukinumab), Humira (adalimumab), Idacio (adalimumab-aacf), Skyrizi (risankizumab-rzaa), Sotyktu (deucravacitinib), Stelara (ustekinumab), Tremfya (guselkumab) O b) la paciente actualmente está embarazada o amamantando. En caso de artritis psoriásica activa (sólo para nuevos tratamientos):

1) el paciente ha experimentado una respuesta inadecuada al tratamiento, presenta intolerancia o tiene contraindicación a dos de los siguientes productos: adalimumab-aacf, Cosentyx (secukinumab), Humira (adalimumab), Idacio (adalimumab-aacf), Rinvoq (upadacitinib), Skyrizi (risankizumab-rzaa), Stelara (ustekinumab), Tremfya

(guselkumab), Xeljanz (tofacitinib)/Xeljanz XR (tofacitinib de liberación prolongada) O 2) la paciente actualmente está embarazada o amamantando.

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida CINQAIR CINQAIR

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

Para asma grave, tratamiento inicial: 1) O bien a) El paciente tiene un recuento inicial de eosinófilos en sangre de al menos 400 células por microlitro, O b) El paciente depende de corticosteroides sistémicos, Y 2) El paciente tiene antecedentes de asma grave a pesar del tratamiento actual con los dos siguientes medicamentos: a) corticosteroide inhalado de dosis media a alta Y b) controlador adicional (es decir, agonista beta2 de acción prolongada, antagonista muscarínico de acción prolongada, modificador de leucotrienos o teofilina de liberación sostenida), a menos que el paciente presente intolerancia o tenga una contraindicación a dichos tratamientos. Para asma grave, continuación del tratamiento: El control del asma ha mejorado con el tratamiento con el medicamento solicitado, como lo

demuestra la reducción de la frecuencia y/o gravedad de los síntomas y exacerbaciones o la

reducción de la dosis diaria de corticosteroides orales de mantenimiento.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios El paciente tiene 18 años de edad o más

Año del plan

_

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida CINRYZE CINRYZE

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para la profilaxis de crisis de angioedema debidas a angioedema hereditario (HAE): 1) el paciente padece HAE con deficiencia o disfunción del inhibidor de C1 confirmada mediante pruebas de laboratorio O 2) el paciente padece HAE con inhibidor de C1 normal confirmado mediante pruebas de laboratorio y una de las siguientes circunstancias: a) el paciente ha dado positivo para una mutación de los genes F12, angiopoyetina-1, plasminógeno, kininógeno-1 (KNG1), heparán sulfato-glucosamina 3-O-sulfotransferasa 6 (HS3ST6) o mioferlina (MYOF), b) el paciente tiene antecedentes familiares de angioedema y el angioedema ha sido refractario a un tratamiento con dosis altas de antihistamínicos durante al menos un mes.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios El paciente tiene 6 años de edad o más

Recetado por un inmunólogo, alergólogo o reumatólogo, o en consulta con ellos

Año del plan

_

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento

Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

CLEMASTINE

CLEMASTINE FUMARATE

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Información médica requerida El paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o

> tiene una contraindicación a otro producto del formulario, como levocetirizine solución o cetirizine solución. Si el paciente tiene 70 años de edad o más, el médico recetante debe reconocer que el beneficio del tratamiento con este medicamento recetado

supera los riesgos potenciales para el paciente.

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Otros criterios

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

CLOBAZAM

CLOBAZAM, ONFI

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Información médica requerida

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Otros criterios

Convulsiones asociadas al síndrome de Dravet

Convulsiones asociadas al síndrome de Lennox-Gastaut (LGS): 2 años de edad o más

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

CLOMIPRAMINE

ANAFRANIL, CLOMIPRAMINE HYDROCHLORID

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida Depresión, trastorno de pánico

Para el trastorno obsesivo-compulsivo (OCD) y el trastorno de pánico: El paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a cualquiera de los siguientes: un inhibidor de la recaptación de serotonina y norepinefrina (SNRI), un inhibidor selectivo de la recaptación de serotonina (SSRI). En caso de depresión: El paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a dos de los siguientes: inhibidores de la recaptación de serotonina y norepinefrina (SNRI), inhibidores selectivos de la recaptación de serotonina (SSRI). mirtazapina, bupropión.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

Fecha de actualización: 01/01/2025

CLORAZEPATE

CLORAZEPATE DIPOTASSIUM

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para todas las indicaciones: Para todas las indicaciones: el médico recetante debe reconocer que el beneficio del tratamiento con el medicamento recetado supera los riesgos potenciales para el paciente. (Nota: El uso de este medicamento es potencialmente inapropiado en adultos mayores, lo que significa que es mejor evitarlo, recetarlo a dosis reducidas o utilizarlo con precaución o cuidadosamente controlado). Para el tratamiento de trastornos de ansiedad: 1) El medicamento solicitado se está utilizando simultáneamente con un inhibidor selectivo de la recaptación de serotonina (SSRI) o un inhibidor de la recaptación de serotonina-norepinefrina (SNRI) hasta que el SSRI/SNRI sea eficaz para los síntomas de ansiedad, O 2) el paciente respondió inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación para AL MENOS DOS agentes de las siguientes clases: a) inhibidores selectivos de la recaptación de serotonina (SSRI), o b) inhibidores de la recaptación de serotonina-norepinefrina (SNRI).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Otros criterios

Alivio de ansiedad a corto plazo-1 mes, Trastornos de ansiedad-4 meses, Todos los

demás diagnósticos - Año del plan

Esta Autorización Previa sólo se aplica a pacientes de 65 años de edad o mayores.

Grupo de autorización previa **CLOZAPINE ODT** Nombres del medicamento **CLOZAPINE ODT**

Indicador de indicación PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA Usos fuera de lo indicado

Criterios de exclusión Información médica requerida

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa COLUMVI Nombres del medicamento **COLUMVI**

Indicador de indicación PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura Año del plan

Grupo de autorización previa **COMETRIQ** Nombres del medicamento **COMETRIQ** Indicador de indicación PA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Carcinoma pulmonar no microcítico (NSCLC), carcinomas de tiroides: (folicular,

oncocítico y papilar).

Criterios de exclusión Información médica requerida

Para carcinoma pulmonar no microcítico (NSCLC): La enfermedad es reordenada durante la transfección (RET) positiva en reordenamientos.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

COPIKTRA **COPIKTRA**

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Linfoma hepatoesplénico de células T, linfoma anaplásico de células grandes (ALCL)

asociado a implantes mamarios, linfoma periférico de células T

Criterios de exclusión Información médica requerida

Para leucemia linfocítica crónica (CLL)/linfoma linfocítico pequeño (SLL), linfoma anaplásico de células grandes (LACG) asociado a implantes mamarios y linfoma periférico de células T: el paciente tiene enfermedad en recaída o refractaria. Para el linfoma hepatoesplénico de células T: el paciente presenta una enfermedad refractaria.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

CORTROPHIN CORTROPHIN

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

_

Para los siguientes diagnósticos, el paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento con un glucocorticoide parenteral u oral (sólo para enfermedades oftálmicas, también es aceptable una respuesta inadecuada a una prueba con un glucocorticoide oftálmico tópico): 1) Para trastornos reumáticos (por ejemplo, artritis psoriásica, artritis reumatoide, espondilitis anquilosante, artritis gotosa aguda): El medicamento solicitado debe utilizarse como tratamiento complementario, 2) Para el síndrome nefrótico: el medicamento solicitado debe solicitarse para inducir la diuresis o para la remisión de la proteinuria, 3) En caso de esclerosis múltiple (MS): el paciente presenta una exacerbación aguda de la MS, 4) Enfermedades del colágeno (p. ej., lupus eritematoso sistémico, dermatomiositis o polimiositis), 5) Enfermedades dermatológicas (por ejemplo, eritema multiforme grave, síndrome de Stevens-Johnson, psoriasis severa), 6) Enfermedades oftálmicas, agudas o crónicas (por ejemplo, iritis, queratitis, neuritis óptica), 7) Sarcoidosis sintomática, 8) Estados alérgicos (por ejemplo, enfermedad del suero, dermatitis atópica).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura:

Otros criterios

-

_

MS, exacerbación: 3 semanas, estados alérgicos: 1 mes, todos los demás diagnósticos: 3 meses

diagnostic

COSENTYX
COSENTYX, COSENTYX SENSOREADY PEN, COSENTYX UNOREADY
Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

_

En caso de psoriasis en placas de moderada a grave (sólo para nuevos tratamientos): 1) Al menos el 3% de la superficie corporal (BSA) está afectada O zonas cruciales del cuerpo (por ejemplo, pies, manos, cara, cuello, ingle, zonas intertriginosas) están afectadas en el momento del diagnóstico, Y 2) el paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento. presenta intolerancia o tiene una contraindicación a uno de los siguientes productos: adalimumab-aacf, Humira (adalimumab), Idacio (adalimumab-aacf), Skyrizi (risankizumabrzaa), Sotyktu (deucravacitinib), Stelara (ustekinumab), Tremfya (guselkumab). En caso de espondilitis anguilosante activa (sólo para nuevos tratamientos); el paciente ha experimentado una respuesta inadecuada al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a uno de los siguientes productos: adalimumab-aacf, Humira (adalimumab), Idacio (adalimumabaacf), Rinvog (upadacitinib), Xeljanz (tofacitinib)/Xeljanz XR (tofacitinib de liberación prolongada). En caso de espondiloartritis axial activa no radiográfica (sólo para nuevos tratamientos): el paciente cumple cualquiera de los siguientes criterios: 1) el paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento con al menos un medicamento antiinflamatorio no esteroideo (NSAID), O 2) el paciente ha experimentado intolerancia o tiene una contraindicación al NSAID. En caso de un adulto con artritis psoriásica (PsA) activa (sólo para nuevos tratamientos): el paciente ha experimentado una respuesta inadecuada al tratamiento. presenta intolerancia o tiene una contraindicación a uno de los siguientes productos: adalimumab-aacf, Humira (adalimumab), Idacio (adalimumab-aacf), Rinvog (upadacitinib), Skyrizi (risankizumab-rzaa), Stelara (ustekinumab), Tremfya (guselkumab), Xeljanz (tofacitinib)/Xelianz XR (tofacitinib de liberación prolongada). En caso de hidradenitis supurativa de moderada a grave (sólo para nuevos tratamientos): el paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a uno de los siguientes productos: adalimumab-aacf, Humira (adalimumab), Idacio (adalimumab-aacf).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

-

Año del plan

_

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA COTELLIC COTELLIC

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Cáncer del sistema nervioso central (CNS) (es decir, glioma, glioblastoma), tratamiento sistémico complementario para melanoma cutáneo.

Criterios de exclusión Información médica requerida _

Para cáncer del sistema nervioso central (CNS) (es decir, glioma, glioblastoma): 1) El tumor es positivo para la mutación activadora BRAF V600E, Y 2) El medicamento solicitado se utilizará en combinación con vemurafenib. Para el melanoma: 1) El tumor es positivo para mutación activadora de BRAF V600 (por ejemplo, V600E o V600K), Y 2) El medicamento solicitado se utilizará en combinación con vemurafenib, Y 3) El medicamento solicitado se utilizará para cualquiera de los siguientes casos: a) enfermedad irresecable, resecable limitada o metastásica, b) tratamiento sistémico complementario.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

_

Año del plan

_

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA CRESEMBA CRESEMBA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

acepi Cand

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida Candidiasis esofágica refractaria a fluconazol en un paciente con HIV

El medicamento solicitado se utiliza por vía oral. Para aspergilosis invasiva y candidiasis esofágica refractaria al fluconazol en un paciente con HIV: el paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación al voriconazol.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

-

Aspergilosis invasiva: 3 meses. Mucormicosis invasiva: 6 meses. Candidiasis esofágica: 1 mes

Otros criterios

-

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión CRESEMBA INJ CRESEMBA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

Información médica requerida El medicamento solicitado se utiliza por vía oral administrado mediante sonda nasogástrica

(NG) o intravenoso. Para aspergilosis invasiva: El paciente ha respondido inadecuadamente al

tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación al voriconazol.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

-

Aspergilosis invasiva: 3 meses. Mucormicosis invasiva: 6 meses

_

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA CRINONE CRINONE

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida Profilaxis del parto prematuro en mujeres con cuello uterino corto

Recetado para promover la fertilidad

Restricciones de edad
Restricciones del recetador
Duración de la cobertura

-

_

Año del plan

Otros criterios

_

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida CROTAN CROTAN

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para la erradicación de la sarna (Sarcoptes scabiei): El paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación al permethrin 5% en crema.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

-

1 mes

Grupo de autorización previa **CRYSVITA** Nombres del medicamento **CRYSVITA**

Indicador de indicación PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa **CUTAQUIG** Nombres del medicamento **CUTAQUIG**

Indicador de indicación PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA Usos fuera de lo indicado

Criterios de exclusión

Información médica requerida Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios Se denegará la cobertura bajo la Parte D si la cobertura está disponible por la Parte A

o la Parte B, ya que el medicamento se receta y dispensa o administra para el

individuo.

Grupo de autorización previa **CUVITRU** Nombres del medicamento **CUVITRU**

Indicador de indicación PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Información médica requerida Restricciones de edad

Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios Se denegará la cobertura bajo la Parte D si la cobertura está disponible por la Parte A o la Parte B, ya que el medicamento se receta y dispensa o administra para el

individuo.

Grupo de autorización previa CUVRIOR Nombres del medicamento CUVRIOR

Indicador de indicación PA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión -

Información médica requerida - Restricciones de edad -

Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa CYRAMZA
Nombres del medicamento CYRAMZA

Indicador de indicación PA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Adenocarcinoma esofágico, carcinoma pulmonar no microcítico (NSCLC) recurrente, adenocarcinoma apendicular, mesotelioma pleural, mesotelioma pericárdico,

mesotelioma de túnica vaginal del testículo.

Criterios de exclusión

Información médica requerida Para cáncer colorrectal y adenocarcinoma apendicular: el paciente tiene enfermedad avanzada

o metastásica. Para NSCLC: el paciente tiene enfermedad recurrente, avanzada o

metastásica.

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa CYSTADROPS
Nombres del medicamento CYSTADROPS

Indicador de indicación PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA Usos fuera de lo indicado -

Criterios de exclusión

Información médica requerida Para cistinosis: 1) El diagnóstico fue confirmado por CUALQUIERA de los siguientes:

a) la presencia de un aumento de la concentración de cistina en leucocitos, O b)
 pruebas genéticas, O c) demostración de cristales de cistina en la córnea mediante
 examen con lámpara de hendidura, Y 2) el paciente presenta acumulación de cristales

de cistina en la córnea.

Restricciones de edad -Restricciones del recetador --

Duración de la cobertura Año del plan

Grupo de autorización previa **CYSTAGON** Nombres del medicamento **CYSTAGON** Indicador de indicación PA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Información médica requerida

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para cistinosis nefropática: El diagnóstico se confirmó mediante CUALQUIERA de los siguientes: 1) presencia de un aumento de la concentración de cistina en leucocitos, O 2) pruebas genéticas, O 3) demostración de cristales de cistina en la córnea mediante examen

con lámpara de hendidura.

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Otros criterios

Año del plan

Grupo de autorización previa

Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado

Criterios de exclusión Información médica requerida **CYSTARAN CYSTARAN**

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para cistinosis: 1) El diagnóstico fue confirmado por CUALQUIERA de los siguientes: a) la presencia de un aumento de la concentración de cistina en leucocitos, O b) pruebas genéticas, O c) demostración de cristales de cistina en la córnea mediante examen con lámpara de hendidura, Y 2) el paciente presenta acumulación de cristales

de cistina en la córnea.

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Otros criterios

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida **DALFAMPRIDINE**

AMPYRA, DALFAMPRIDINE ER

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

En caso de esclerosis múltiple, el paciente debe cumplir lo siguiente (para nuevos tratamientos): antes de iniciar el tratamiento, el paciente debe demostrar una incapacidad permanente para caminar., el paciente debe demostrar una incapacidad permanente para caminar. En caso de esclerosis múltiple (continuación del tratamiento): el paciente debe haber experimentado una mejoría en la velocidad de la marcha O en otra medida objetiva de la capacidad de caminar desde el inicio con el medicamento solicitado.

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios Fecha de actualización: 01/01/2025

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA DARAPRIM

DARAPRIM, PYRIMETHAMINE

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Profilaxis de la toxoplasmosis, profilaxis de la neumonía por Pneumocystis jirovecii, tratamiento y profilaxis secundaria de la cistoisosporiasis.

Criterios de exclusión Información médica requerida -

Para profilaxis primaria de toxoplasmosis y profilaxis de neumonía por Pneumocystis jirovecii (PCP): 1) El paciente ha experimentado una intolerancia o tiene una contraindicación al trimetoprim-sulfametoxazol (TMP-SMX) Y 2) El paciente ha tenido un recuento de células CD4 inferior a 200 células por milímetro cúbico en los últimos 3 meses. En caso de profilaxis de la toxoplasmosis secundaria: El paciente ha tenido un recuento de células CD4 inferior a 200 células por milímetro cúbico en los últimos 6 meses. Para el tratamiento de la cistoisosporiasis: El paciente ha experimentado intolerancia o tiene una contraindicación al TMP-SMX. En caso de profilaxis de la cistoisosporiasis secundaria: 1) El paciente ha experimentado una intolerancia o tiene una contraindicación al TMP-SMX Y 2) El paciente ha tenido un recuento de células CD4 inferior a 200 células por milímetro cúbico en los últimos 6 meses.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

-

Tratamiento de toxoplasmosis congénita: Año del plan. Tratamiento de toxoplasmosis adquirida, profilaxis de toxoplasmosis primaria, profilaxis de neumonía por pneumocystis (PCP): 3 meses: Sec toxo ppx, cysto tx/ppx: 6 meses.

Otros criterios

-

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA DARZALEX DARZALEX

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Amiloidosis sistémica de cadenas ligeras recidivante/refractaria, leucemia linfoblástica aguda de células T

Criterios de exclusión

terros de exerasión

Información médica requerida
Restricciones de edad

Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

-

_

Año del plan

Otros criterios

Fecha de actualización: 01/01/2025

Grupo de autorización previaDARZALEX FASPRONombres del medicamentoDARZALEX FASPRO

Indicador de indicación PA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previaDAURISMONombres del medicamentoDAURISMOIndicador de indicación PATodas las includes

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Uso fuera de lo indicado Tratamiento postinducción/consolidación luego de una respuesta al tratamiento

anterior con el mismo régimen para leucemia mieloide aguda) (AML), AML recidivante/refractaria como componente de la repetición del régimen inicial de

inducción exitoso

Criterios de exclusión

Información médica requerida Para leucemia mieloide aguda (AML): 1) el medicamento solicitado debe utilizarse en

combinación con citarabina, 2) el paciente tiene 75 años o más O presenta

comorbilidades que impiden la quimioterapia intensiva, Y 3) el medicamento solicitado se utilizará como tratamiento para la terapia de inducción, la terapia de postinducción o

la enfermedad recidivante o refractaria.

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa Nombres del medicamentoDAYBUE
DAYBUE

Indicador de indicación PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión -

Información médica requerida -

Restricciones de edad El paciente tiene 2 años de edad o más

Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Grupo de autorización previa

Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Información médica requerida

DEFERASIROX

DEFERASIROX, EXJADE, JADENU, JADENU SPRINKLE

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para sobrecarga crónica de hierro debida a transfusiones de sangre: el nivel de

ferritina sérica pretratamiento es superior a 1000 mcg/L.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Otros criterios

Año del plan

Grupo de autorización previa

Nombres del medicamento Indicador de indicación PA DEFEROXAMINE

DEFEROXAMINE MESYLATE, DESFERAL

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Información médica requerida

Toxicidad del aluminio en pacientes sometidos a diálisis

Para sobrecarga crónica de hierro: el nivel de ferritina sérica pretratamiento es superior

a 1000 mcg/L.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Otros criterios

Año del plan

Se denegará la cobertura bajo la Parte D si la cobertura está disponible por la Parte A

o la Parte B, ya que el medicamento se receta y dispensa o administra para el

individuo.

Grupo de autorización previa

Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado

Criterios de exclusión Información médica requerida **DEMSER**

DEMSER, METYROSINE

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

El paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o

tiene una contraindicación al antagonista adrenérgico alfa.

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento

DEXMETHYLPHENIDATE

DEXMETHYLPHENIDATE HCL, DEXMETHYLPHENIDATE HCL ER, DEXMETHYLPHENIDATE HYDROC, FOCALIN, FOCALIN XR

Indicador de indicación PA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida Fatiga por cáncer

1) El paciente tiene un diagnóstico de trastorno por déficit de atención e hiperactividad (ADHD) o trastorno por déficit de atención (ADD) O 2) El medicamento solicitado está siendo recetado para el tratamiento de la fatiga por cáncer después de haberse descartado otras causas de

fatiga.

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

DHE NASAL

DIHYDROERGOTAMINE MESYLAT, MIGRANAL Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Se denegará la cobertura cuando se utilice junto con inhibidores potentes de CYP3A4 (por ejemplo, ritonavir, nelfinavir, indinavir, eritromicina, claritromicina).

Información médica requerida

El paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a por lo menos un triptano agonista de los receptores 5-HT1.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Otros criterios

Año del plan

DIACOMIT Grupo de autorización previa **DIACOMIT**

Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado

Criterios de exclusión

Información médica requerida Restricciones de edad

-El paciente tiene 6 meses de edad o más

Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Año del plan

DIAZEPAM

DIAZEPAM, DIAZEPAM INTENSOL

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para todas las indicaciones: Para todas las indicaciones: el médico recetante debe reconocer que el beneficio del tratamiento con el medicamento recetado supera los riesgos potenciales para el paciente. (Nota: El uso de este medicamento es potencialmente inapropiado en adultos mayores, lo que significa que es mejor evitarlo, recetarlo a dosis reducidas o utilizarlo con precaución o cuidadosamente controlado). Para el tratamiento de trastornos de ansiedad: 1) El medicamento solicitado se está utilizando simultáneamente con un inhibidor selectivo de la recaptación de serotonina (SSRI) o un inhibidor de la recaptación de serotonina-norepinefrina (SNRI) hasta que el SSRI/SNRI sea eficaz para los síntomas de ansiedad, O 2) el paciente respondió inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación para AL MENOS DOS agentes de las siguientes clases: a) inhibidores selectivos de la recaptación de serotonina (SSRI), o b) inhibidores de la recaptación de serotonina-norepinefrina (SNRI).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Alivio a corto plazo de la ansiedad-1 mes, espasmo muscular esquelético-3 meses,

Trastornos de ansiedad-4 meses, Otros diagnósticos-Año del plan

Otros criterios

Esta Autorización Previa sólo se aplica a pacientes de 65 años de edad o mayores. Se aplica al mayor de 5 días acumulativos de tratamiento al año.

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida DIBENZYLINE

DIBENZYLINE, PHENOXYBENZAMINE HYDROCHL

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

El paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación al bloqueante selectivo de los receptores adrenérgicos alfa 1 (por ejemplo, doxazosina)

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

6 meses

DICLOFENAC 2% SOL DICLOFENAC SODIUM, PENNSAID

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para osteoartritis de rodilla: El paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento o presenta intolerancia a los DOS productos siguientes: A) gel de diclofenac sódico al 1%, B) solución tópica de diclofenac sódico al 1.5%.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

DICLOFENAC 3% GEL DICLOFENAC SODIUM

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Información médica requerida

El paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a UNO de los siguientes: A) imiquimod crema al 5%, B) fluorouracilo crema o solución.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

3 meses

DOJOLVI DOJOLVI

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para trastornos de oxidación de ácidos grasos de cadena larga (LC-FAOD): Se cumplen al menos dos de los siguientes criterios diagnósticos: a) elevación de la acilcarnitina específica de la enfermedad (por ejemplo, C16 y/o C18:1 para la deficiencia de CPT2, C16-OH y/o C18 y otras acilcarnitinas para la deficiencia de LCHAD y TFP, C14:1 y/o otras acilcarnitinas de cadena larga para la deficiencia de VLCAD) en una muestra de sangre o plasma del recién nacido, b) baja actividad enzimática en fibroblastos cultivados, c) una o más mutaciones patogénicas conocidas (p. ej., CPT1A, SLC25A20, CPT2, ACADVL, HADHA, HADHB). Para LC-FAOD, continuación del tratamiento: El paciente se beneficia del tratamiento (por ejemplo, mejora de los síntomas musculares y/o de la tolerancia al ejercicio).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

DOPTELET - REVISIÓN DE CMS PENDIENTE DOPTELET

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Información médica requerida

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

DRIZALMA - REVISIÓN DE CMS PENDIENTE DRIZALMA SPRINKLE

Información médica requerida

Restricciones de edad

Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Grupo de autorización previaDUOBRIINombres del medicamentoDUOBRIIIndicador de indicación PATodas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado - Criterios de exclusión -

Información médica requerida Para la psoriasis en placas: el paciente respondió inadecuadamente al tratamiento o

intolerancia a un corticosteroide tópico.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

-

Año del plan

-

DUPIXENT DUPIXENT

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

_

Para dermatitis atópica (AD), tratamiento inicial: 1) el paciente tiene una enfermedad de moderada a grave, Y 2) el paciente ha tenido una respuesta inadecuada al tratamiento con un corticosteroide tópico o un inhibidor tópico de la calcineurina O los corticosteroides tópicos y los inhibidores tópicos de la calcineurina no son aconsejables para el paciente. Para AD, continuación del tratamiento: El paciente logró o mantuvo una respuesta clínica positiva. Para el asma dependiente de corticosteroides orales, tratamiento inicial: El paciente tiene un control inadecuado del asma a pesar del tratamiento actual con los dos medicamentos siguientes: 1) Corticosteroide inhalado a dosis altas Y 2) Controlador adicional (es decir, agonista beta2 de acción prolongada, antagonista muscarínico de acción prolongada, modificador de leucotrienos o teofilina de liberación sostenida) a menos que el paciente presente intolerancia o tiene una contraindicación a dichos tratamientos. Para asma de moderado a grave, tratamiento inicial: El paciente tiene un recuento inicial de eosinófilos en sangre de al menos 150 células por microlitro y el asma sigue estando insuficientemente controlado a pesar del tratamiento actual con los dos medicamentos siguientes: 1) Corticosteroide inhalado a dosis de medias a altas Y 2) Controlador adicional (es decir, agonista beta2 de acción prolongada, antagonista muscarínico de acción prolongada, modificador de leucotrienos o teofilina de liberación sostenida) a menos que el paciente presente intolerancia o tiene una contraindicación a dichos tratamientos. Para asma, continuación del tratamiento: El control del asma ha mejorado con el tratamiento con el medicamento solicitado, como lo demuestra la reducción de la frecuencia y/o gravedad de los síntomas y exacerbaciones o la reducción de la dosis diaria de corticosteroides orales de mantenimiento. En caso de rinosinusitis crónica con poliposis nasal (CRSwNP): 1) El medicamento solicitado se utiliza como tratamiento complementario de mantenimiento, Y 2) El paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento con Xhance (fluticasona).

Restricciones de edad

-

Restricciones del recetador Duración de la cobertura: Otros criterios Dermatitis atópica: 6 meses o más, Asma: 6 años o más, rinosinusitis crónica con poliposis nasal y prurigo nodular: 18 años de edad o más, esofagitis eosinofílica: 1 años de edad o más

AD, Inicio: 4 meses, PN, inicial: 6 meses, todas las demás: Año del plan En caso de esofagitis eosinofílica (EoE), tratamiento inicial: 1) El diagnóstico se ha confirmado mediante biopsia esofágica caracterizada por un número mayor o igual a 15 eosinófilos esofágicos intraepiteliales por campo de alta potencia, Y 2) El paciente presenta manifestaciones clínicas de la enfermedad (por ejemplo, disfagia), Y 3) El paciente pesa por lo menos 15 kilos, Y 4) El paciente respondió inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia, o el paciente tiene una contraindicación a un corticosteroide tópico. Para EoE, continuación del tratamiento: El paciente logró o mantuvo una respuesta clínica positiva. Para el prurigo nodular (PN), tratamiento inicial: El paciente ha tenido una respuesta terapéutica inadecuada a un corticosteroide tópico O los corticosteroides tópicos no son aconsejables para el paciente. Para PN, continuación del tratamiento: El paciente logró o mantuvo una respuesta clínica positiva.

Grupo de autorización previa DUVYZAT **Nombres del medicamento** DUVYZAT

Indicador de indicación PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA Usos fuera de lo indicado -

Criterios de exclusión

Información médica requerida En caso de tratamiento de distrofia muscular de Duchenne (DMD): El diagnóstico quedó

confirmado mediante pruebas genéticas en las que se identificó una mutación den gen DMD

causante de la enfermedad.

Restricciones de edad El paciente tiene 6 años de edad o más

Restricciones del recetador

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previaDYSPORTNombres del medicamentoDYSPORT

Indicador de indicación PA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicadoBlefaroespasmoCriterios de exclusiónUso cosmético

Información médica requerida - Restricciones de edad - Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa EGRIFTA **Nombres del medicamento** EGRIFTA SV

Indicador de indicación PA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado

-

Criterios de exclusión Uso para pérdida de peso

Información médica requerida Para pacientes infectados por el virus de la inmunodeficiencia humana (VIH) con

lipodistrofia: El paciente está recibiendo tratamiento antirretroviral. Para pacientes que han recibido al menos 6 meses del medicamento solicitado: El paciente ha demostrado una clara mejoría clínica con respecto a la situación inicial, avalada por una medición

del perímetro de la cintura o una tomografía computarizada (CT).

Restricciones de edad

Restricciones del recetador Recetado por un especialista en enfermedades infecciosas o endocrinólogo, o en

consulta con ellos

Duración de la cobertura 6 meses

Grupo de autorización previa **ELAPRASE** Nombres del medicamento **ELAPRASE** Indicador de indicación PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Información médica requerida

Para mucopolisacaridosis II (MPS II): El diagnóstico se confirmó mediante análisis enzimático que demostró deficiencia de la actividad enzimática iduronato-2-sulfatasa

(IDS) o mediante pruebas genéticas.

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Otros criterios

-El paciente tiene 16 meses de edad o más

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Información médica requerida

ELELYSO ELELYSO

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

En caso de enfermedad de Gaucher tipo 1: El diagnóstico se confirmó mediante análisis enzimático que demostró deficiencia de la actividad enzimática beta-glucocerebrosidasa o mediante pruebas genéticas.

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Otros criterios

Año del plan

ELFABRIO Grupo de autorización previa Nombres del medicamento **ELFABRIO**

Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Información médica requerida

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

El paciente cumple CUALQUIERA de los requisitos siguientes: 1) El diagnóstico de la enfermedad de Fabry se confirmó mediante análisis enzimático que demostró

deficiencia de la actividad enzimática alfa-galactosidasa o mediante pruebas genéticas

O 2) El paciente es portador obligado sintomático.

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Otros criterios

Año del plan

Grupo de autorización previaELIGARDNombres del medicamentoELIGARDIndicador de indicación PATodas las

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Tumores recidivantes de glándulas salivales con receptores androgénicos positivos

Información médica requerida

Restricciones de edad -

Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

_

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión ELYXYB ELYXYB

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

Hipersensibilidad conocida (por ejemplo, reacciones anafilácticas y reacciones cutáneas graves) al celecoxib o a cualquiera de los componentes del medicamento solicitado. Antecedentes de asma, urticaria u otras reacciones de tipo alérgico tras tomar aspirina u otros antiinflamatorios no esteroideos (NSAID). Reacciones de tipo alérgico a las sulfonamidas. El medicamento solicitado se utilizará en el contexto de la cirugía de revascularización coronaria (CABG).

Información médica necesaria

1) El paciente respondió inadecuadamente o presenta intolerancia a por lo menos UNO de los siguientes antiinflamatorios no esteroideos (NSAID): a) ibuprofeno, b) flurbiprofeno, c) ketoprofeno, d) naproxeno Y 2) El paciente respondió inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o el paciente tiene contraindicación a por lo menos UN agonista 5-HT1 triptano.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

-

Año del plan

EMGALITY EMGALITY

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

_

Para el tratamiento preventivo de la migraña, inicial: 1) El paciente respondió inadecuadamente al tratamiento en una prueba de 4 semanas de cualquiera de los siguientes: medicamentos antiepilépticos (AED), agentes bloqueantes beta-adrenérgicos, antidepresivos O 2) El paciente experimentó una intolerancia o tiene una contraindicación que le impediría probar durante 4 semanas cualquiera de los siguientes: medicamentos antiepilépticos (AED), agentes bloqueantes beta-adrenérgicos, antidepresivos. Para el tratamiento preventivo de la migraña, continuación: El paciente recibió al menos 3 meses de tratamiento con el medicamento solicitado, y experimentó una reducción de los días de migraña al mes con relación al inicio. En caso de cefalea en racimos episódica, inicial: El paciente respondió inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a un triptano agonista de los receptores 5-HT1. En caso de cefalea en racimos episódica, continuación: El paciente recibió el medicamento solicitado durante al menos 3 semanas de tratamiento y presentó una reducción de la frecuencia semanal de ataques de cefalea en racimos con respecto al valor inicial.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

-

Inicio: 3 meses; Continuación: Año del plan

_

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida EMPAVELI EMPAVELI

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

_

En caso de hemoglobinuria paroxística nocturna (PNH) (inicial): 1) el diagnóstico de PNH se confirmó mediante la detección de una deficiencia de proteínas ancladas a glicosilfosfatidilinositol (GPI-AP) Y 2) se utiliza la citometría de flujo para demostrar la deficiencia de GPI-AP. Para PNH (continuación del tratamiento): 1) no hay indicios de toxicidad inaceptable o evolución de la enfermedad mientras esté en el régimen actual, Y 2) el paciente ha respondido positivamente al tratamiento.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura: Otros criterios

-

PNH, Inicio: 6 meses, continuación de PNH: Año del plan

Se denegará la cobertura bajo la Parte D si la cobertura está disponible por la Parte A o la Parte B, ya que el medicamento se receta y dispensa o administra para el individuo.

Grupo de autorización previa EMPLICITI **Nombres del medicamento** EMPLICITI

Indicador de indicación PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado

Criterios de exclusión

Información médica requerida Para mieloma múltiple: El paciente debe haber sido tratado con al menos una terapia

orevia.

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa EMSAM Nombres del medicamento EMSAM

Indicador de indicación PA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado

Criterios de exclusión

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

Información médica requerida Para el trastorno depresivo mayor (MDD): 1) El paciente ha respondido

inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a DOS de los siguientes: inhibidores de la recaptación de serotonina y norepinefrina (SNRI), inhibidores selectivos de la recaptación de serotonina (SSRI), mirtazapina,

bupropión O 2) El paciente no puede tragar formulaciones orales.

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa ENDARI

Nombres del medicamento ENDARI, L-GLUTAMINE

Indicador de indicación PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida -

Restricciones de edad El paciente tiene 5 años de edad o más

Restricciones del recetador

Duración de la cobertura Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA ENHERTU ENHERTU

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Cáncer colorrectal con crecimiento HER2, y RAS y BRAF no mutados (incluido el adenocarcinoma apendicular), adenocarcinoma esofágico HER2 positivo recidivante, localmente avanzado o metastásico, adenocarcinoma gástrico o de la unión esofagogástrica HER2 positivo recidivante, metástasis cerebrales en pacientes con cáncer de mama HER2 positivo, tumores recurrentes de glándulas salivales HER2 positivo.

Criterios de exclusión Información médica requerida Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Otros criterios

Año del plan

Se denegará la cobertura bajo la Parte D si la cobertura está disponible por la Parte A o la Parte B, ya que el medicamento se receta y dispensa o administra para el individuo.

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida ENJAYMO ENJAYMO

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-En cas

En caso de enfermedad por aglutininas frías (continuación del tratamiento): el paciente logró o mantuvo una respuesta clínica positiva (por ejemplo, mejoría de los niveles de hemoglobina, marcadores de hemólisis [por ejemplo, bilirrubina, haptoglobina, lactato deshidrogenasa [LDH], recuento de reticulocitos] y reducción de las transfusiones de sangre).

Restricciones de edad
Restricciones del recetador
Duración de la cobertura

Inicio: 6 meses; Continuación: Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa ENSPRYNG
Nombres del medicamento ENSPRYNG
Indicador de indicación PA
Usos fuera de lo indicado

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida

En caso de trastorno de espectro de neuromielitis óptica (continuación): 1) no hay indicios de toxicidad inaceptable o evolución de la enfermedad mientras esté en el régimen actual, Y 2) el paciente ha respondido positivamente al tratamiento.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Año del plan
Otros criterios -

Fecha de actualización: 01/01/2025

ENTADFI ENTADFI

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

En caso de hiperplasia prostática benigna (BPH) en un paciente con agrandamiento de próstata: 1) El paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación al tratamiento combinado con un alfabloqueante del formulario y finasterida Y 2) El paciente no ha recibido ya 26 semanas de tratamiento con el medicamento solicitado.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

-

26 semanas

Otros criterios

-

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión EOHILIA EOHILIA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Información médica requerida

Para la esofagitis eosinofílica (EoE): 1) El diagnóstico se ha confirmado mediante biopsia esofágica caracterizada por un número mayor o igual a 15 eosinófilos esofágicos intraepiteliales por campo de alta potencia, Y 2) El paciente presenta manifestaciones clínicas de la enfermedad (por ejemplo, disfagia).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

El paciente tiene 11 años de edad o más

Recetado por un gastroenterólogo, alergista o inmunólogo, o en consulta con ellos

6 meses

EPCLUSA EPCLUSA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

-

Para virus de la hepatitis C (HCV): Infección confirmada por la presencia de HCV RNA en suero antes de iniciar el tratamiento. Régimen de tratamiento previsto, genotipo, antecedentes de tratamiento previo, presencia o ausencia de cirrosis (compensada o descompensada [Child Turcotte Pugh clase B o C]), presencia o ausencia de coinfección por el virus de la inmunodeficiencia humana (HIV), presencia o ausencia de sustituciones asociadas a resistencia cuando proceda, estado del trasplante si procede. Las condiciones de cobertura y la duración específica de la autorización se basarán en las directrices de tratamiento vigentes de la Asociación Americana para el Estudio de las Enfermedades Hepáticas y la Sociedad Americana de Enfermedades Infecciosas (AASLD-IDSA).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

-

Los criterios se aplican de acuerdo con las directrices actuales de AASLD-IDSA

-

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA EPIDIOLEX EPIDIOLEX

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Información médica requerida Restricciones de edad

-El paciente tiene 1 año de edad o más

Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

EPKINLY EPKINLY

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Información médica requerida

_

Restricciones de edad Restricciones del recetador

-^~ | |

Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

_

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA EPOGEN EPOGEN

Usos fuera de lo indicado

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Anemia debida a síndromes mielodisplásicos (MDS), anemia en la artritis reumatoide

Criterios de exclusión

(RA), anemia debida al tratamiento de la hepatitis C (ribavirina en combinación con interferón alfa o peginterferón alfa)

Información médica requerida

Pacientes que reciben quimioterapia con intención curativa. Pacientes con cáncer mieloide.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros Criterios Los requisitos relativos a los valores de hemoglobina (Hgb) excluyen los valores debidos a una transfusión reciente. En caso de aprobación inicial: 1) Para todos los usos salvo anemia debida a quimioterapia o síndrome mielodisplásico (MDS): el paciente tiene reservas adecuadas de hierro (por ejemplo, una saturación de transferrina [TSAT] mayor o igual al 20%), Y 2) Para todos los usos salvo cirugía: la hemoglobina (Hgb) pretratamiento (sin tratamiento con eritropoyetina en el mes anterior) es inferior a 10 g/dL, Y 3) Para MDS: el nivel de eritropoyetina sérica pretratamiento es igual o inferior a 500 unidades internacionales/L. Para reautorizaciones (el paciente recibió tratamiento con eritropoyetina en el mes anterior) en todos los usos salvo cirugía: 1) El paciente ha recibido al menos 12 semanas de tratamiento con eritropoyetina, Y 2) El paciente ha respondido al tratamiento con eritropoyetina, Y 3) La Hgb actual es inferior a 12 g/dL, Y 4) para todos los usos salvo anemia por quimioterapia o MDS: el paciente tiene reservas de hierro adecuadas (por ejemplo, una saturación de transferrina [TSAT] superior o igual al 20%).

16 semanas

La cobertura incluye el uso en anemia en pacientes cuyas creencias religiosas prohíben las transfusiones de sangre. Se denegará la cobertura en virtud de la Parte D si la cobertura está disponible en virtud de la Parte A o la Parte B, ya que el medicamento es recetado y dispensado o administrado para el individuo (por ejemplo, utilizado para el tratamiento de anemia de un paciente con insuficiencia renal crónica que se somete a diálisis, o suministrado por un médico como parte de un servicio médico).

EPRONTIA EPRONTIA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para el tratamiento de convulsiones de inicio parcial (es decir, convulsiones de inicio focal): 1) El paciente respondió inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a uno de los anticonvulsivos genéricos Y 2) El paciente respondió inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una de las siguientes contraindicaciones: Aptiom (a partir de 4 años), Xcopri (a partir de 18 años), Spritam (a partir de 4 años). Para el tratamiento en monoterapia de las convulsiones tónico-clónicas generalizadas primarias: 1) El paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento o presenta intolerancia a un producto de topiramato genérico de liberación inmediata, O 2) El paciente tiene dificultad para tragar formas orales sólidas (por ejemplo, comprimidos, cápsulas). Para el tratamiento complementario de convulsiones tónico-clónicas generalizadas primarias: 1) El paciente respondió inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a un anticonvulsivo genérico, Y 2) Si el paciente tiene 6 años de edad o más, el paciente respondió inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación al Spritam. Para el tratamiento preventivo de las migrañas: 1) El paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento o presenta intolerancia a un producto de topiramato genérico de liberación inmediata, O 2) El paciente tiene dificultad para tragar formas orales sólidas (por ejemplo, comprimidos, cápsulas).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Epilepsia: 2 años de edad o más, migraña: 12 años de edad o más

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida **EPSOLAY EPSOLAY**

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para el tratamiento de rosácea: 1) el paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento o presenta intolerancia al metronidazol tópico genérico o al ácido azelaico tópico genérico al 15 por ciento O 2) el paciente tiene una contraindicación que prohibiría una prueba con metronidazol tópico y ácido azelaico tópico genérico al 15 por ciento.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

ERGOTAMINE

ERGOTAMINE TARTRATE/CAFFE, MIGERGOT Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Se denegará la cobertura cuando se utilice junto con inhibidores potentes de CYP3A4 (por ejemplo, ritonavir, nelfinavir, indinavir, eritromicina, claritromicina).

Información médica requerida

El paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a por lo menos UN triptano agonista de los receptores 5-

HT1.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

ERIVEDGE ERIVEDGE

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida Meduloblastoma del adulto

Para meduloblastoma del adulto: el paciente ha recibido tratamiento sistémico previo Y tiene

tumor(es) con mutaciones en la vía de señalización Sonic Hedgehog.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

ERLEADA ERLEADA

Usos fuera de lo indicado

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Criterios de exclusión Información médica requerida

El medicamento solicitado se utilizará en combinación con un análogo de la hormona liberadora de gonadotropina (GnRH) o tras una orquiectomía bilateral.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

ERLOTINIB

ERLOTINIB HYDROCHLORIDE

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Carcinoma pulmonar no microcítico (NSCLC) recidivante, cordoma recidivante, carcinoma de células renales (RCC) recidivante o en estadio IV, metástasis cerebrales del carcinoma pulmonar no microcítico (NSCLC), cáncer de páncreas recidivante

Criterios de exclusión Información médica requerida

Para carcinoma pulmonar no microcítico (NSCLC) (incluye metástasis cerebrales del NSCLC): 1) la enfermedad es recurrente, avanzada o metastásica Y 2) el paciente es positivo para mutación de inserción del receptor del factor de crecimiento epidérmico (EGFR). Para el cáncer de páncreas: la enfermedad es localmente avanzada. irresecable, recurrente o metastásica.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida **ESBRIET**

ESBRIET PIRFENIDONE

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

En caso de fibrosis pulmonar idiopática (sólo para nuevos tratamientos): 1) un estudio mediante tomografía computarizada de alta resolución (HRCT) del tórax o una biopsia pulmonar revela el patrón de neumonía intersticial habitual (UIP), O 2) un estudio de HRCT del tórax revela un resultado distinto del patrón de UIP (por ejemplo, probable UIP, indeterminado para UIP) y el diagnóstico se apoya en una biopsia pulmonar o en una discusión multidisciplinar entre al menos un radiólogo y un neumólogo con experiencia en fibrosis pulmonar idiopática si no se ha realizado una biopsia pulmonar.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida **ETANERCEPT**

ENBREL, ENBREL MINI, ENBREL SURECLICK

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Hidradenitis supurativa, espondiloartritis axial no radiográfica

_

En caso de artritis reumatoide de moderada a gravemente activa (sólo para nuevos tratamientos): 1) el paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación al metotrexato (MTX) o 2) el paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento o presenta intolerancia a un medicamento antirreumático modificador de la enfermedad (DMARD) biológico previo o a un DMARD sintético específico. En caso de espondilitis anguilosante activa y la espondiloartritis axial radiográfica (sólo en nuevos tratamientos): el paciente presentó una respuesta inadecuada al tratamiento o intolerancia a un antiinflamatorio no esteroideo (NSAID) O el paciente tiene una contraindicación que prohibiría probar con NSAID. En caso de psoriasis en placas de moderada a grave (sólo para nuevos tratamientos): 1) Al menos el 3% de la superficie corporal (BSA) está afectada O zonas cruciales del cuerpo (por ejemplo, pies, manos, cara, cuello, ingle, zonas intertriginosas) están afectadas en el momento del diagnóstico, Y 2) El paciente cumple CUALQUIERA de los siguientes requisitos: a) el paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento o presenta intolerancia a la fototerapia (por ejemplo, UVB, PUVA) o al tratamiento farmacológico con MTX, ciclosporina o acitretina, O b) el tratamiento farmacológico con MTX, ciclosporina o acitretina está contraindicado. O c) el paciente padece una psoriasis grave que justifica el uso de un biológico como tratamiento de primera línea (es decir, tiene afectado al menos el 10% del BSA o zonas corporales cruciales [p. ej., manos, pies, cara, cuello, cuero cabelludo, genitales/glándula, zonas intertriginosas]). En caso de hidradenitis supurativa (sólo para nuevos tratamientos): el paciente tiene una enfermedad grave y refractaria.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

_

EUCRISA EUCRISA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

_

Para dermatitis atópica de leve a moderada, el paciente cumple uno de los criterios siguientes: 1) Si el paciente tiene 2 años de edad o más y el medicamento solicitado se utilizará en zonas sensibles de la piel (por ejemplo, cara, genitales o pliegues cutáneos), el paciente respondió inadecuadamente al tratamiento, presentó intolerancia o tiene una contraindicación a un inhibidor tópico de la calcineurina, O 2) Si el paciente tiene 2 años de edad o más y el medicamento solicitado se utilizará en zonas cutáneas no sensibles (o restantes), respondió inadecuadamente al tratamiento, presentó intolerancia o tiene una contraindicación a un corticosteroide tópico de potencia media o superior o a un inhibidor tópico de la calcineurina.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios -El paciente tiene 3 meses de edad o más

-

Año del plan

-

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida EVENITY EVENITY

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

_

Pacientes que han sufrido un infarto de miocardio o un ictus en el último año. En caso de osteoporosis posmenopáusica, la paciente debe cumplir UNA de las condiciones siguientes: 1) antecedentes de fractura por fragilidad, O 2) puntuación T pretratamiento inferior o igual a -2.5 o puntuación T pretratamiento superior a -2.5 e inferior a -1 con una alta probabilidad de fractura pretratamiento de la Herramienta de Evaluación del Riesgo de Fractura (FRAX) Y el paciente presenta CUALQUIERA de los siguientes: a) indicadores de mayor riesgo de fractura (por ejemplo, edad avanzada, fragilidad, tratamiento con glucocorticoides, puntuaciones T muy bajas o mayor riesgo de caídas), o b) el paciente no respondió a un tratamiento previo con un tratamiento inyectable para la osteoporosis o no lo tolera, o c) el paciente ha sido sometido a un ensayo con bifosfonatos orales de al menos 1 año de duración o existe una razón clínica para evitar el tratamiento con un bifosfonato oral.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

12 meses de tiempo de vida totales

El paciente tiene una alta probabilidad de fractura con la Herramienta de Evaluación del Riesgo de Fractura (FRAX) si la probabilidad a 10 años es mayor o igual al 20 por ciento para cualquier fractura osteoporótica mayor o mayor o igual al 3 por ciento para fractura de cadera. La puntuación de riesgo estimada generada con FRAX debe multiplicarse por 1.15 para la fractura osteoporótica mayor y por 1.2 para la fractura de cadera si el tratamiento con glucocorticoides es superior a 7.5 mg (equivalente de prednisona) al día.

Información médica requerida Restricciones de edad

Duración de la cobertura Otros criterios

Restricciones del recetador

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida EVEROLIMUS - REVISIÓN DE CMS PENDIENTE AFINITOR, AFINITOR DISPERZ, EVEROLIMUS, TORPENZ

EVKEEZA EVKEEZA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para el inicio del tratamiento (tx) para tratar la hipercolesterolemia familiar homocigota (HoFH), el paciente (pt) debe cumplir con TODO lo siguiente: A) El diagnóstico de HoFH se confirmó mediante uno de los siguientes: 1) Pruebas genéticas para confirmar dos alelos mutantes en el receptor de lipoproteínas de baja densidad (LDLR), la apolipoproteína B (ApoB), la proproteína convertasa subtilisina/kexina tipo 9 (PCSK9) o el locus génico de la proteína adaptadora 1 del receptor de lipoproteínas de baja densidad (LDLRAP1) O 2) Antecedentes de un colesterol unido a lipoproteínas de baja densidad (LDL-C) no tratado superior a 400 mg/dL y cualquiera de los siguientes: a) Presencia de xantomas cutáneos o tendinosos antes de los 10 años de edad, o b) Un nivel de LDL-C no tratado mayor o igual a 190 mg/dL en ambos padres, que es consistente con hipercolesterolemia familiar heterocigota (HeFH), Y B) Si el paciente tiene 7 años de edad o más antes del inicio del tratamiento, el paciente actualmente recibe tratamiento con una estatina de alta densidad a la dosis máxima tolerada o a la dosis máxima aprobada por la Administración de Medicamentos y Alimentos (FDA) a menos que el paciente no tolere la estatina o tenga contraindicados los tratamientos con estatinas, Y C) Si el paciente tiene 10 años de edad o más antes del inicio del tratamiento, el paciente actualmente recibe tratamiento dirigido al PCSK9 a la dosis máxima tolerada o a la dosis máxima aprobada por la FDA a menos que el paciente presente intolerancia o tenga una contraindicación a todos los tratamientos dirigidos al PCSK9, Y D) Antes del inicio del tratamiento, el paciente experimenta/experimentaba una respuesta inadecuada a un tratamiento hipolipemiante, como se indica por un LDL-C superior a 100 mg/dL (o superior a 70 mg/dL con enfermedad cardiovascular aterosclerótica clínica), Y E) el paciente seguirá recibiendo un tratamiento hipolipemiante concomitante. En caso de renovación del tratamiento de la HFHo: A) El paciente cumple todos los criterios iniciales, Y B) Ha respondido al tratamiento, como lo demuestra una reducción del LDL-C con respecto al valor inicial, Y C) Está recibiendo tratamiento hipolipemiante concomitante.

Restricciones de edad

El paciente tiene 5 años de edad o más

Fecha de actualización: 01/01/2025

Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

_

Información médica requerida

EVRYSDI EVRYSDI

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

_

Para el tratamiento inicial de la atrofia muscular espinal (SMA), el paciente cumple TODOS los criterios siguientes: 1) El paciente tiene SMA tipo 1, tipo 2 o tipo 3, Y 2) El paciente no depende de ventilación permanente. En caso de continuación del tratamiento de SMA, el paciente cumple TODOS los criterios siguientes: 1) El paciente padece SMA tipo 1, tipo 2 o tipo 3, Y 2) El paciente ha experimentado una mejoría funcional clínicamente significativa o un mantenimiento de la función muscular.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Recetado por un médico especializado en atrofia muscular espinal, o en consulta con este Año del plan

-

EYLEA

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

EYLEA
Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida -

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Recetado por un oftalmólogo u optometrista o en consulta con ellos.

Año del plan

Se denegará la cobertura bajo la Parte D si la cobertura está disponible por la Parte A o la Parte B, ya que el medicamento se receta y dispensa o administra para el individuo.

Grupo de autorización previaEYLEA HDNombres del medicamentoEYLEA HDIndicador de indicación PATodas las in

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida -

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Recetado por un oftalmólogo u optometrista o en consulta con ellos.

Año del plan

Se denegará la cobertura bajo la Parte D si la cobertura está disponible por la Parte A o la Parte B, ya que el medicamento se receta y dispensa o administra para el individuo.

FABHALTA FABHALTA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Información médica requerida

En caso de hemoglobinuria paroxística nocturna (PNH) (tratamiento inicial): 1) el diagnóstico de PNH se confirmó mediante la detección de una deficiencia de proteínas ancladas a glicosilfosfatidilinositol (GPI-AP) Y 2) se utiliza la citometría de flujo para demostrar la deficiencia de GPI-AP. En caso de PNH (continuación): 1) no hay indicios de toxicidad inaceptable o evolución de la enfermedad mientras esté en el régimen actual, Y 2) el paciente ha respondido positivamente al tratamiento.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Inicio: 6 meses; Continuación: Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

FABIOR FABIOR, TAZAROTENE

Usos fuera de lo indicado

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Criterios de exclusión

Información médica requerida Restricciones de edad

El paciente tiene 12 años de edad o más

Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado

FABRAZYME FABRAZYME

Criterios de exclusión

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Información médica requerida

En caso de enfermedad de Fabry, paciente cumple CUALQUIERA de los requisitos siguientes: 1) el diagnóstico de la enfermedad de Fabry se ha confirmado mediante análisis enzimático que demostró deficiencia de la actividad enzimática alfa-galactosidasa o mediante pruebas genéticas O 2) el paciente es portador obligado sintomático.

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Año del plan

FANAPT

FANAPT, FANAPT TITRATION PACK

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

_

Para el tratamiento de la esquizofrenia: 1) El paciente respondió inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a uno de los siguientes productos genéricos: aripiprazol, asenapina, lurasidona, olanzapina, quetiapina, risperidona, ziprasidona, Y 2) El paciente respondió inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a uno de los siguientes productos de marca: Caplyta, Rexulti, Secuado, Vraylar.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

-

Año del plan

-

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida **FASENRA**

FASENRA, FASENRA PEN

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

_

Para asma grave, tratamiento inicial: 1) O bien a) El paciente tiene un recuento inicial de eosinófilos en sangre de al menos 150 células por microlitro, O b) El paciente depende de corticosteroides sistémicos, Y 2) El paciente tiene antecedentes de asma grave a pesar del tratamiento actual con los dos siguientes medicamentos: a) corticosteroide inhalado de dosis media a alta Y b) controlador adicional (es decir, agonista beta2 de acción prolongada, antagonista muscarínico de acción prolongada, modificador de leucotrienos o teofilina de liberación sostenida), a menos que el paciente presente intolerancia o tenga una contraindicación a dichos tratamientos. Para asma grave, continuación del tratamiento: El control del asma ha mejorado con el tratamiento con el medicamento solicitado, como lo demuestra la reducción de la frecuencia y/o gravedad de los síntomas y exacerbaciones o la reducción de la dosis diaria de corticosteroides orales de mantenimiento.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios El paciente tiene 6 años de edad o más

Año del plan

-

Grupo de autorización previa

Nombres del medicamento

Indicador de indicación PA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Información médica requerida

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Otros criterios

FEBUXOSTAT

FEBUXOSTAT, ULORIC

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

_

-

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento

Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Información médica necesaria

FENSOLVI FENSOLVI

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

_

-

En caso de pubertad precoz central (CPP): Los pacientes que no estén recibiendo tratamiento en la actualidad deben cumplir todos los criterios siguientes: 1) El diagnóstico de CPP se confirmó mediante una respuesta puberal a una prueba con un agonista de la hormona liberadora de gonadotropina (GnRH) O un nivel puberal de un ensayo de hormona luteinizante (LH) de tercera generación, Y 2) La evaluación de la edad ósea frente a la edad cronológica apoya el diagnóstico de CPP, Y 3) El inicio de las características sexuales secundarias se produjo antes de los 8 años de edad para las pacientes femeninas O antes de los 9 años de edad para los pacientes masculinos.

Restricciones de edad

CPP: El paciente debe tener menos de 12 años si es mujer y menos de 13 años si es hombre.

Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Otros criterios

Año del plan

_

FENTANYL PARCHE **FENTANYL**

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

El medicamento solicitado se receta para el dolor asociado al cáncer, la anemia falciforme, una enfermedad terminal o el dolor que se trata mediante cuidados paliativos O el paciente cumple todos los requisitos siguientes: 1) El medicamento solicitado se receta para un dolor fuerte y lo suficientemente intenso como para requerir un tratamiento prolongado con un analgésico opioide diario en un paciente que ha estado tomando un opiáceo Y 2) El paciente puede tomar con seguridad la dosis solicitada basándose en su historial de consumo de opioides [Nota: Este medicamento sólo debe ser recetado por profesionales sanitarios con conocimientos en el uso de opioides potentes para el tratamiento del dolor crónico] Y 3) El paciente ha sido evaluado y será monitoreado por el desarrollo de trastorno por uso de opioides Y 4) Esta solicitud es para la continuación del tratamiento para un paciente que ha estado recibiendo un agente opioide de liberación prolongada durante al menos 30 días O el paciente ha tomado un opioide de liberación inmediata durante al menos una semana.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida

FERRIPROX

DEFERIPRONE, FERRIPROX, FERRIPROX TWICE-A-DAY

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

La sobrecarga transfusional de hierro del paciente no se debe a un síndrome mielodisplásico ni a una anemia de Diamond Blackfan.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

FETZIMA
FETZIMA, FETZIMA TITRATION PACK
Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

Información médica requerida

Para el trastorno depresivo mayor (MDD): El paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a dos de los siguientes: inhibidores de la recaptación de serotonina y norepinefrina (SNRI), inhibidores selectivos de la

recaptación de serotonina (SSRI), mirtazapina, bupropión.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

-

Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado FILSPARI FILSPARI

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Criterios de exclusión

Información médica requerida

Para la reducción de la proteinuria en pacientes con nefropatía primaria por inmunoglobulina A (IgAN) con riesgo de evolución rápida de la enfermedad: 1) El paciente respondió inadecuadamente al tratamiento con una dosis máxima tolerada de un inhibidor del sistema renina-angiotensina (RAS) (por ejemplo, inhibidor de la enzima convertidora de angiotensina

renina-angiotensina (RAS) (por ejemplo, inhibidor de la enzima convertidora de angiotensina [ACE] o bloqueador de los receptores de angiotensina [ARB]) O 2) El paciente experimentó una intolerancia o tiene una contraindicación a los inhibidores del RAS.

Restricciones de edad
Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Otros criterios

Año del plan

Grupo de autorización previaFILSUVEZNombres del medicamentoFILSUVEZIndicador de indicación PATodas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado -

Criterios de exclusión

Información médica requerida

Restricciones de edad
Restricciones del recetador

El medicamento solicitado no se administrará en heridas que ya están curadas.

-El paciente tiene 6 meses de edad o más

Recetado por un dermatólogo o especialista en cuidado de heridas, o en consulta con

ellos

Duración de la cobertura

Otros criterios

Año del plan

Fecha de actualización: 01/01/2025

Grupo de autorización previa **FINACEA** Nombres del medicamento **FINACEA** Indicador de indicación PA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Información médica requerida

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para el tratamiento de rosácea: 1) el paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento o presenta intolerancia al metronidazol tópico genérico o al ácido azelaico tópico genérico al 15 por ciento O 2) el paciente tiene una contraindicación que prohibiría una prueba con metronidazol tópico y ácido azelaico tópico genérico al 15 por ciento.

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Otros criterios

Año del plan

Grupo de autorización previa **FINTEPLA** Nombres del medicamento

Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado

Criterios de exclusión Información médica requerida

Restricciones de edad

Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Otros criterios

FINTEPLA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

El paciente tiene 2 años de edad o más

Año del plan

FIRDAPSE Grupo de autorización previa **FIRDAPSE** Nombres del medicamento

Indicador de indicación PA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Información médica requerida

Restricciones de edad

Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Otros criterios

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Antecedentes de convulsiones

El paciente tiene 6 años de edad o más

Año del plan

Grupo de autorización previa FIRMAGON Nombres del medicamento FIRMAGON

Indicador de indicación PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA Usos fuera de lo indicado -

Criterios de exclusión - Información médica requerida -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa FLEQSUVY
Nombres del medicamento BACLOFEN.

Nombres del medicamentoBACLOFEN, FLEQSUVYIndicador de indicación PATodas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado - Criterios de exclusión -

Información médica requerida El paciente es incapaz de tomar formas sólidas de dosificación oral (por ejemplo, dificultad para tragar comprimidos o cápsulas, necesita su administración mediante una sonda de

alimentación).

Restricciones de edad - Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa FLUCYTOSINE
Nombres del medicamento ANCOBON, FLUCYTOSINE

Indicador de indicación PA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida Restricciones de edad -

Duración de la cobertura 6 semanas

Otros criterios -

Restricciones del recetador

FLUTICASONA-SALMETEROL ADVAIR DISKUS

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Información médica requerida

Para tratamiento de asma y tratamiento de mantenimiento de enfermedad pulmonar obstructiva crónica (COPD): el paciente ha presentado una intolerancia a un producto fluticasone-salmeterol preferente debido a una reacción adversa (por ejemplo, erupción cutánea, náuseas, vómitos, anafilaxia) causada por un ingrediente inactivo que no está

contenido en el medicamento solicitado.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

FOLOTYN

FOLOTYN, PRALATREXATE

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Micosis fungoide, síndrome de Sezary, leucemia/linfoma de células T del adulto (ATLL), linfoma extraganglionar de células T/natural killer (NK), linfoma hepatoesplénico de células T, linfoma anaplásico cutáneo de células grandes, tratamiento paliativo inicial del linfoma periférico de células T, linfoma anaplásico de células grandes asociado a implantes mamarios (BIA-ALCL).

Criterios de exclusión Información médica requerida Restricciones de edad

Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento

FORM ALT PA ANALGESICS

DICLOFENAC POTASSIUM, FENOPROFEN CALCIUM, LOFENA, MELOXICAM, NALFON, NALOCET, NAPRELAN, NAPROSYN, NAPROXEN, NAPROXEN SODIUM ER, OXYCODONE AND ACETAMINOPH, OXYCODONE HYDROCHLORIDE/A, OXYCODONE/ACETAMINOPHEN, PERCOCET, PROLATE, SPRIX, TRAMADOL

HYDROCHLORIDE, ZIPSOR

Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Información médica requerida

El paciente ha experimentado intolerancia a otro producto del formulario.

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

6 meses

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento

FORM ALT PA CARDIO-RENAL-OTROS

FENOFIBRATE, FENOFIBRIC ACID, FENOGLIDE, FIBRICOR, GLYCATE,

GLYCOPYRROLATE, ISORDIL TITRADOSE, ISOSORBIDE DINITRATE, LIPOFEN, NIACIN, NIACOR, NITROFURANTOIN, ROBINUL, ROBINUL FORTE, ZILEUTON ER,

ZYFLO

Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Criterios de exclusión

Información médica requerida

El paciente ha experimentado intolerancia a otro producto del formulario.

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado

FORM ALT PA CITALOPRAM CITALOPRAM HYDROBROMIDE

Criterios de exclusión

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Información médica requerida

El paciente ha experimentado una intolerancia, causada por un ingrediente inactivo, a otro

producto del formulario como citalopram comprimidos.

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento

FORM ALT PA DOXYCYCLINE

DORYX MPC, DOXYCYCLINE HYCLATE, DOXYCYCLINE HYCLATE DR,

DOXYCYCLINE MONOHYDRATE, TARGADOX

Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

El paciente ha experimentado intolerancia a otro producto del formulario como doxiciclina monohidrato o doxiciclina hiclato comprimidos o cápsulas (excluye formulaciones de liberación retardada).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

FORM ALT PA FLUOXETINE FLUOXETINE HYDROCHLORIDE

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Información médica requerida

El paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento con otro producto del formulario, como las cápsulas o la solución de fluoxetina, O el paciente ha experimentado una intolerancia, o tiene una contraindicación causada por un ingrediente inactivo a otro producto del formulario, como las cápsulas o la solución de fluoxetina.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida

FORM ALT PA MECLIZINE

ANTIVERT, MECLIZINE HYDROCHLORIDE Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

El paciente ha experimentado una intolerancia, causada por un ingrediente inactivo, a otro producto del formulario como meclizine 12.5mg o 25mg en comprimidos.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

FORM ALT PA METFORMIN METFORMINA HYDROCHLORIDE

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Información médica requerida El paciente ha experimentado una intolerancia, causada por un ingrediente inactivo, a otro

producto del formulario como metformina de liberación prolongada, O 2) El paciente tiene dificultad para tragar formas farmacéuticas orales sólidas (por ejemplo, comprimidos,

cápsulas).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa

Nombres del medicamento

FORM ALT PA NEURO-PSYCH

APLENZIN, BUPROPION HYDROCHLORIDE E, FORFIVO XL, PAROXETINE,

WELLBUTRIN SR, WELLBUTRIN XL

Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Información médica requerida

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Otros criterios

El paciente ha experimentado intolerancia a otro producto del formulario.

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida FORM ALT PA SERTRALINE SERTRALINE HYDROCHLORIDE

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

El paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento con otro producto del formulario, al como sertralina en comprimidos, O el paciente ha experimentado una

intolerancia, o tiene una contraindicación causada por un ingrediente inactivo a otro

producto del formulario (sertralina en comprimidos).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Otros criterios

Año del plan

Fecha de actualización: 01/01/2025

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

FORM ALT PA SUCRALFATE CARAFATE, SUCRALFATE

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Hiperfosfatemia

Información médica requerida

En caso de úlcera de duodeno e hiperfosfatemia: 1) El paciente ha experimentado una intolerancia, causada por un ingrediente inactivo, a otro producto del formulario como sucralfato en comprimidos, O 2) El paciente tiene dificultad para tragar formas farmacéuticas orales sólidas (por ejemplo, comprimidos, cápsulas).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

FORM ALT PA TOPICAL

ACYCLOVIR, CLINDAGEL, KETOCONAZOLE, KETODAN, MUPIROCIN, ZOVIRAX

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Información médica requerida

El paciente ha experimentado intolerancia a otro producto del formulario.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento

FORM ALT PA ESTEROIDES TÓPICOS

AMCINONIDE, BRYHALI, CLOCORTOLONE PIVALATE, CORDRAN, DESONIDE, DESOWEN, DESOXIMETASONE, DIFLORASONE DIACETATE, FLUOCINONIDE. FLURANDRENOLIDE, HALCINONIDE, HALOBETASOL PROPIONATE, HALOG. HYDROCORTISONE BUTYRATE, KENALOG, LEXETTE, LOCOID, TOPICORT,

TRIAMCINOLONE ACETONIDE, ULTRAVATE, VANOS, VERDESO

Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

El paciente ha experimentado intolerancia a otros dos esteroides tópicos del formulario.

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

6 meses

FORM ALT PA TRAMADOL SOL QDOLO, TRAMADOL HYDROCHLORIDE Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

1) el paciente ha experimentado una intolerancia, causada por un ingrediente inactivo, a otro producto del formulario como tramadol en comprimidos, O 2) el paciente tiene dificultad para tragar formas farmacéuticas orales sólidas (por ejemplo, comprimidos, cápsulas).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

6 meses

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

FORM ALT PA VALSARTAN SOL

VALSARTAN

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Información médica requerida

1) El paciente ha experimentado una intolerancia, causada por un ingrediente inactivo, a otro producto del formulario como valsartan en comprimidos, O 2) El paciente tiene dificultad para tragar formas farmacéuticas orales sólidas (por ejemplo, comprimidos, cápsulas).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida FORM ALT PA VENLAFAXINE

VENLAFAXINA BESILATO ER, VENLAFAXINA HIDROCLORURO

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

El paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento con otro producto de venlafaxine del formulario, O el paciente ha experimentado una intolerancia, o tiene una contraindicación causada por un ingrediente inactivo a otro producto de

venlafaxine del formulario.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

FORTEO

FORTEO, TERIPARATIDE

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

_

En caso de osteoporosis posmenopáusica, la paciente debe cumplir UNA de las condiciones siguientes: 1) antecedentes de fractura por fragilidad, O 2) puntuación T pretratamiento inferior o igual a -2.5 o puntuación T pretratamiento superior a -2.5 e inferior a -1 con una alta probabilidad de fractura pretratamiento de la Herramienta de Evaluación del Riesgo de Fractura (FRAX) Y el paciente presenta CUALQUIERA de los siguientes: a) indicadores de mayor riesgo de fractura (por ejemplo, edad avanzada, fragilidad, tratamiento con glucocorticoides, puntuaciones T muy bajas o mayor riesgo de caídas), o b) el paciente no respondió a un tratamiento previo con un tratamiento inyectable para la osteoporosis o no lo tolera, o c) el paciente ha sido sometido a un ensayo con bifosfonatos orales de al menos 1 año de duración o existe una razón clínica para evitar el tratamiento con un bifosfonato oral. En caso de osteoporosis primaria o hipogonadal en hombres: el paciente debe cumplir UNA de las condiciones siguientes: 1) antecedentes de fractura vertebral o de cadera osteoporótica, O 2) puntuación T pretratamiento inferior o igual a -2.5 o puntuación T pretratamiento superior a -2.5 e inferior a -1 con una alta probabilidad de fractura pretratamiento de acuerdo a FRAX, Y el paciente presenta CUALQUIERA de los siguientes: a) el paciente no respondió a un tratamiento previo con un tratamiento invectable para la osteoporosis o no lo tolera, o b) el paciente ha probado bifosfonatos orales por lo menos durante un 1 año o existe una razón clínica para evitar el tratamiento con un bifosfonato oral. En caso de osteoporosis inducida por glucocorticoides: el paciente probó bifosfonato oral por lo menos durante un 1 año, a menos que tenga una contraindicación o presente intolerancia a un bifosfonato oral, Y el paciente cumple CUALQUIERA de los siguientes criterios: 1) el paciente tiene antecedentes de fractura por fragilidad, O 2) una puntuación T previa al tratamiento inferior o igual a -2,5, O 3) una puntuación T previa al tratamiento superior a -2,5 e inferior a -1 con una alta probabilidad de fractura según criterios FRAX previa al tratamiento.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

-

-

Inicio: 24 meses; Continuación: Año del plan

Continuación del tratamiento: Si el paciente ha recibido un tratamiento igual o superior a 24 meses con cualquier análogo de la hormona paratiroidea: 1) El paciente sigue teniendo o ha vuelto a tener un alto riesgo de fractura, Y 2) El beneficio del tratamiento con este medicamento recetado supera los riesgos potenciales para este paciente. El paciente tiene una alta probabilidad de fractura según criterios FRAX si la probabilidad a 10 años es mayor o igual al 20 por ciento para cualquier fractura osteoporótica mayor o mayor o igual al 3 por ciento para fractura de cadera. Si el tratamiento con glucocorticoides es superior a 7.5 mg (equivalente de prednisona) al día, la puntuación de riesgo estimada generada con FRAX debe multiplicarse por 1.15 para fractura osteoporótica mayor y por 1.2 para fractura de cadera.

Grupo de autorización previa **FOTIVDA** Nombres del medicamento **FOTIVDA** Indicador de indicación PA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Información médica requerida

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para carcinoma de células renales: 1) La enfermedad es avanzada, recidivante, refractaria o en estadio IV, Y 2) El paciente ha recibido dos o más tratamientos

sistémicos anteriores.

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Otros criterios

Año del plan

Grupo de autorización previa RUZAQLA Nombres del medicamento **RUZAQLA**

Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado

Criterios de exclusión

Información médica requerida Restricciones de edad

Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

FULPHILA FULPHILA

Año del plan

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos no indicados Criterios de exclusión Información médica requerida Indicaciones relacionadas con el trasplante de células madre

Si se está recibiendo quimioterapia, el medicamento solicitado será administrado al menos 24 horas después de la quimioterapia. Para la profilaxis de la neutropenia febril inducida por quimioterapia mielosupresora, el paciente debe cumplir los dos criterios siguientes: 1) El paciente tiene un tumor sólido o cáncer no mieloide, y 2) El paciente está recibiendo actualmente o recibirá tratamiento mielosupresor contra el cáncer.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Otros criterios

6 meses

Grupo de autorización previa **FYARRO** Nombres del medicamento **FYARRO** Indicador de indicación PA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Sarcoma uterino recurrente o inoperable con histología de tumor de células epitelioides

perivasculares (PEComa)

Criterios de exclusión

Información médica requerida

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

FYCOMPA FYCOMPA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Información médica requerida

Para el tratamiento de convulsiones de inicio parcial (es decir, convulsiones de inicio focal): 1) El paciente respondió inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a uno de los anticonvulsivos genéricos Y 2) El paciente respondió inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una de las siguientes contraindicaciones: Aptiom, Xcopri, Spritam. Para el tratamiento complementario de convulsiones tónico-clónicas generalizadas primarias: 1) El paciente respondió inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a uno de los anticonvulsivos genéricos Y 2) El paciente respondió inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene contraindicado el medicamento Spritam.

Restricciones de edad

Convulsiones de inicio parcial (es decir, convulsiones de inicio focal): 4 años de edad o más. Convulsiones tónico-clónicas generalizadas primarias: 12 años de edad o más

Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

FYLNETRA FYLNETRA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos no indicados Criterios de exclusión Indicaciones relacionadas con el trasplante de células madre

Información médica requerida

Si se está recibiendo quimioterapia, el medicamento solicitado será administrado al menos 24 horas después de la quimioterapia. Para la profilaxis de la neutropenia febril inducida por quimioterapia mielosupresora, el paciente debe cumplir los dos criterios siguientes: 1) El paciente tiene un tumor sólido o cáncer no mieloide, y 2) El paciente está recibiendo actualmente o recibirá tratamiento mielosupresor contra el cáncer.

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

6 meses

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

GALAFOLD GALAFOLD

Usos fuera de lo indicado

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Criterios de exclusión

Información médica requerida Restricciones de edad

Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida **GATTEX GATTEX** Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para síndrome del intestino corto (SBS) tratamiento inicial: 1) en el caso de un paciente adulto, el paciente ha sido dependiente de soporte parenteral durante al menos 12 meses O 2) en el caso de un paciente pediátrico, el paciente es dependiente de soporte parenteral. En caso de SBS, continuación: la necesidad de soporte parenteral ha disminuido con respecto al valor inicial durante el tratamiento con el

medicamento solicitado.

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Recetado por un gastroenterólogo, cirujano gastrointestinal o especialista en apoyo

nutricional, o en consulta con ellos.

Duración de la cobertura

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA GAVRETO GAVRETO

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Carcinoma pulmonar no microcítico recidivante positivo al reordenamiento durante la transfección (RET), carcinoma medular con resultado positivo en mutación RET

Criterios de exclusión Información médica requerida

Para el carcinoma pulmonar no microcítico, el paciente debe cumplir todos los requisitos siguientes: 1) la enfermedad es recurrente, avanzada o metastásica Y 2) el tumor es reordenado recurrente positivo durante la transfección (RET) o positivo al

reordenamiento RET.

Restricciones de edad

Carcinoma pulmonar no microcítico: 18 años de edad o más, cáncer de tiroides: 12 años de edad o más

Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

-

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA GAZYVA GAZYVA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Linfoma linfocítico de células pequeñas (SLL), linfoma de la zona marginal extraganglionar del estómago, linfoma de la zona marginal extraganglionar no gástrico (no cutáneo), linfoma de la zona marginal ganglionar, linfoma de la zona marginal esplénica, transformación histológica de linfoma de la zona marginal a linfoma difuso de células B grandes, linfoma de células del manto, linfoma difuso de células B grandes, linfomas de células B de alto grado, linfoma de Burkitt, linfomas de células B relacionados con el virus de inmunodeficiencia humana (HIV), trastornos linfoproliferativos postrasplante, enfermedad de Castleman, leucemia de células pilosas

Criterios de exclusión Información médica requerida Ċ

Para todos los diagnósticos: la enfermedad es CD20-positiva. En caso de linfoma de la zona marginal extraganglionar del estómago, linfoma de la zona marginal extraganglionar no gástrico (no cutáneo), linfoma de la zona marginal ganglionar y linfoma de la zona marginal esplénica: el medicamento solicitado se utiliza en cualquiera de los siguientes contextos: 1) tratamiento de segunda línea o subsiguiente, o 2) tratamiento de mantenimiento, o 3) sustituto del rituximab en un paciente que haya experimentado intolerancia o una complicación poco frecuente (por ejemplo, reacción mucocutánea) al rituximab, o 4) tratamiento de primera línea (indicación exclusiva para linfoma de la zona marginal ganglionar). En caso de transformación histológica de linfomas indolentes a linfoma difuso de células B grandes, linfoma de células del manto, linfoma difuso de células B grandes, linfomas de células B de alto grado, linfoma de Burkitt, linfomas de células B relacionados con el síndrome de inmunodeficiencia adquirida (SIDA), trastornos linfoproliferativos postrasplante y enfermedad de Castleman: el paciente ha experimentado una intolerancia o una complicación rara (por ejemplo, reacción mucocutánea) al rituximab.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

-

Año del plan

Grupo de autorización previa

Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado

Criterios de exclusión

Información médica requerida

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Otros criterios

GILENYA

FINGOLIMOD HYDROCHLORIDE, GILENYA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida **GILOTRIF GILOTRIF**

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

En caso de carcinoma pulmonar no microcítico (NSCLC), el paciente debe cumplir uno de los dos siguientes: 1) es positivo para mutación de inserción del receptor del factor de crecimiento epidérmico (EGFR) Y a) ha experimentado un evento adverso intolerable o tiene una contraindicación al erlotinib, gefitinib o osimertinib, O 2) tiene NSCLC escamoso metastásico que avanzó después de una quimioterapia con platino.

Restricciones de edad

Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Otros criterios

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida **GIMOTI GIMOTI**

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

1) El paciente no utilizará metoclopramida durante más de 12 semanas consecutivas de tratamiento Y 2) El paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento o presenta intolerancia a la metoclopramida oral O El paciente no puede tomar metoclopramida oral.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Otros criterios

Año del plan

Grupo de autorización previa GIVLAARI **Nombres del medicamento** GIVLAARI

Indicador de indicación PA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida Restricciones de edad -

Restricciones de edad - Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa GLATIRAMER

Nombres del medicamentoCOPAXONE, GLATIRAMER ACETATE, GLATOPAIndicador de indicación PATodas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida -

Restricciones de edad -

Restricciones del recetador
Duración de la cobertura Año del

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa GOCOVRI **Nombres del medicamento** GOCOVRI

Indicador de indicación PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida Restricciones de edad Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa GONADOTROPINA

Nombres del medicamento CHORIONIC GONADOTROPIN, NOVAREL, PREGNYL W/DILUENT BENZYL Indicador de indicación PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado -

Criterios de exclusión Inducción de la ovulación

Información médica requerida Restricciones de edad Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Fecha de actualización: 01/01/2025

GRALISE

GABAPENTIN ONCE-DAILY, GRALISE

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Información médica requerida

En caso de neuralgia postherpética: El paciente ha experimentado una respuesta inadecuada al tratamiento o intolerancia a la gabapentina de liberación inmediata.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

GRANIX GRANIX

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Indicaciones relacionadas con el trasplante de células madre, tras la quimioterapia para tratar leucemia mieloide aguda (AML), neutropenia crónica grave (congénita, cíclica o idiopática), neutropenia en el síndrome mielodisplásico (MDS), agranulocitosis, neutropenia en la anemia aplásica, neutropenia relacionada con el virus de la inmunodeficiencia humana (HIV), síndrome hematopoyético del síndrome de radiación aguda

Criterios de exclusión Información médica requerida

Si se está recibiendo quimioterapia, el medicamento solicitado será administrado al menos 24 horas después de la quimioterapia. Para profilaxis o tratamiento de neutropenia febril inducida por quimioterapia mielosupresora, el paciente debe cumplir todos los criterios siguientes: 1) El paciente tiene un tumor sólido o cáncer no mieloide, y 2) El paciente ha recibido, está recibiendo o recibirá tratamiento mielosupresor contra el cáncer.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

6 meses

GRASTEK GRASTEK

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

_

Asma grave, inestable o no controlada. Antecedentes de cualquier reacción alérgica sistémica grave o cualquier reacción local grave a la inmunoterapia sublingual con alérgenos. Antecedentes de esofagitis eosinofílica.

Información médica requerida Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Entre 5 y 65 años de edad

Recetado por un alergista o inmunólogo, o en consulta con ellos

Año del plan

_

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento

Indicador de indicación PA
Usos fuera de lo indicado
Criterios de exclusión
Información médica requerida

HORMONA DEL CRECIMIENTO

GENOTROPIN, GENOTROPIN MINIQUICK, HUMATROPE, NORDITROPIN FLEXPRO, NUTROPIN AQ NUSPIN 10, NUTROPIN AQ NUSPIN 20, NUTROPIN AQ NUSPIN 5, OMNITROPE, ZOMACTON

Todas las indicaciones médicamente aceptadas

_

Pacientes pediátricos con epífisis cerrada

Deficiencia de hormona de crecimiento pediátrica (GHD): El paciente (pt) es un neonato o fue diagnosticado de GHD cuando era neonato O cumple alguno de los siguientes requisitos: 1) menor de 2.5 años (yo) con altura (HT) antes del tratamiento (pretratamiento) más de 2 desviación estándar (SD) por debajo de la media y velocidad de crecimiento lenta O 2) 2.5 años o más Y uno de los siguientes: a) velocidad de HT 1 año pretratamiento más de 2 SD por debajo de la media O b) pretratamiento de ht de más de 2 SD por debajo de la media y velocidad de ht 1 año más de 1 SD por debajo de la media, Y el paciente cumple cualquiera de los siguientes criterios: 1) falló con 2 pruebas de estimulación de la hormona del crecimiento (GH) pretratamiento (pico inferior a 10 ng/mL), O 2) trastorno hipofisario/del sistema nervioso central (CNS) (por ejemplo, defectos genéticos, anomalías estructurales adquiridas, anomalías estructurales congénitas) y factor de crecimiento insulinoide 1 (IGF-1) pretratamiento más de 2 SD por debajo de la media. Síndrome de Turner (TS): 1) Confirmado por cariotipo Y 2) altura pretratamiento es inferior al percentil 5 para la edad. Pequeño para la edad gestacional (SGA): 1) Peso al nacer inferior a 2,500 g a una edad gestacional superior a 37 semanas, O peso o talla al nacer por debajo del percentil 3 para la edad gestacional o al menos 2 SD por debajo de la media para la edad gestacional, Y 2) no manifestaron un crecimiento de recuperación a los 2 años.

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura Otros criterios SGA: 2 años de edad o más

Recetado por un endocrinólogo, nefrólogo, especialista en enfermedades infecciosas, gastroenterólogo/especialista en apoyo nutricional o genetista, o endocrinólogo, genetista, o en consulta con ellos.

Año del plan

GHD en adultos: El paciente cumple cualquiera de los siguientes criterios: 1) falló en 2 pruebas de estimulación de GH pretratamiento, O 2) IGF-1 pretratamiento más de 2 SD por debajo de la media Y falló en 1 prueba de estimulación de GH, O 3) enfermedad hipotalámica-hipofisaria orgánica (p.ej., masa supraselar con cirugía previa e irradiación craneal) con 3 o más deficiencias hormonales hipofisarias E IGF-1 pre tratamiento superior a 2 SD por debajo de la media, O 4) defectos hipotalámico-hipofisarios genéticos o estructurales, O 5) GHD de inicio en la infancia con anomalía congénita (genética o estructural) del hipotálamo/hipófisis/CNS. En caso de GHD, TS, SGA pediátrico, GHD adulto, continuación: El paciente experimenta mejoría.

HAEGARDA HAEGARDA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

Para la profilaxis de crisis de angioedema debidas a angioedema hereditario (HAE): 1) el paciente padece HAE con deficiencia o disfunción del inhibidor de C1 confirmada mediante pruebas de laboratorio O 2) el paciente padece HAE con inhibidor de C1 normal confirmado mediante pruebas de laboratorio y una de las siguientes circunstancias: a) el paciente ha dado positivo para una mutación de los genes F12, angiopoyetina-1, plasminógeno, kininógeno-1 (KNG1), heparán sulfato-glucosamina 3-O-sulfotransferasa 6 (HS3ST6) o mioferlina (MYOF), b) el paciente tiene antecedentes familiares de angioedema y el angioedema ha sido refractario a un tratamiento con dosis altas de antihistamínicos durante al menos un mes.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios El paciente tiene 6 años de edad o más

Recetado por un inmunólogo, alergólogo o reumatólogo, o en consulta con ellos

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida HARVONI HARVONI

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para virus de la hepatitis C (HCV): Infección confirmada por la presencia de HCV RNA en suero antes de iniciar el tratamiento. Régimen de tratamiento previsto, genotipo, antecedentes de tratamiento previo, presencia o ausencia de cirrosis (compensada o descompensada [Child Turcotte Pugh clase B o C]), presencia o ausencia de coinfección por el virus de la inmunodeficiencia humana (HIV), presencia o ausencia de sustituciones asociadas a resistencia cuando proceda, estado del trasplante si procede. Las condiciones de cobertura y la duración específica de la autorización se basarán en las directrices de tratamiento vigentes de la Asociación Americana para el Estudio de las Enfermedades Hepáticas y la Sociedad Americana de Enfermedades Infecciosas (AASLD-IDSA).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Los criterios se aplican de acuerdo con las directrices actuales de AASLD-IDSA. Recordatorio para la opción de 8 semanas si procede.

Otros criterios

-

Grupo de autorización previaHEMADYNombres del medicamentoHEMADYIndicador de indicación PATodas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida -

Restricciones de edad - Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA HERCEPTIN HERCEPTIN

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Tratamiento neocomplementario del cáncer de mama con receptor del factor de crecimiento epidérmico humano 2 (HER2) positivo, del cáncer de mama con HER2 positivo recidivante o avanzado irresecable, de metástasis leptomeníngeas del cáncer de mama con HER2 positivo, de metástasis cerebrales del cáncer de mama con HER2 positivo, del adenocarcinoma de esófago y de la unión esofagogástrica con HER2 positivo, del carcinoma uterino seroso avanzado, recidivante o metastásico con HER2-positivo, cáncer colorrectal con HER2 amplificado, y RAS y BRAF no mutados (incluido el adenocarcinoma apendicular), tumor recidivante de glándulas salivales con HER2 positivo, carcinoma hepatobiliar no resecable o metastásico con HER2 positivo (cáncer de vesícula biliar, colangiocarcinoma intrahepático, colangiocarcinoma extrahepático), adenocarcinoma gástrico localmente avanzado, no resecable o recidivante con sobreexpresión HER2 positiva, cáncer de endometrio con HER2 positivo.

Criterios de exclusión Información médica requerida

El paciente presentó una reacción adversa intolerable a Trazimera y dicha reacción adversa NO se atribuyó al principio activo tal y como se describe en la información de la receta. Para cáncer colorrectal (incluido el adenocarcinoma apendicular): 1) la enfermedad es HER2-amplificada y RAS y BRAF no mutados (WT) y 2) el medicamento solicitado se utiliza en combinación con pertuzumab, tucatinib o lapatinib y 3) el paciente no ha recibido tratamiento previo con un inhibidor de HER2. Para carcinoma hepatobiliar: 1) la enfermedad es HER2-positiva Y 2) el medicamento solicitado se utiliza en combinación con pertuzumab. En caso de cáncer de endometrio: 1) la enfermedad es HER2 positiva Y 2) el medicamento solicitado se utiliza en combinación con paclitaxel y se continuará como agente único para tratamiento de mantenimiento.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

Se denegará la cobertura bajo la Parte D si la cobertura está disponible por la Parte A o la Parte B, ya que el medicamento se receta y dispensa o administra para el individuo.

HERCEPTIN HYLECTA HERCEPTIN HYLECTA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Tratamiento neocomplementario del cáncer de mama positivo para el receptor del factor de crecimiento epidérmico humano 2 (HER2), cáncer de mama no resecable recidivante o avanzado con HER2 positivo.

Criterios de exclusión Información médica requerida Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

Se denegará la cobertura bajo la Parte D si la cobertura está disponible por la Parte A o la Parte B, ya que el medicamento se receta y dispensa o administra para el individuo.

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA HERZUMA HERZUMA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Tratamiento neocomplementario del cáncer de mama con receptor del factor de crecimiento epidérmico humano 2 (HER2) positivo, del cáncer de mama con HER2 positivo recidivante o avanzado irresecable, de metástasis leptomeníngeas del cáncer de mama con HER2 positivo, de metástasis cerebrales del cáncer de mama con HER2 positivo, del adenocarcinoma de esófago y de la unión esofagogástrica con HER2 positivo, del carcinoma uterino seroso avanzado, recidivante o metastásico con HER2-positivo, cáncer colorrectal con HER2 amplificado, y RAS y BRAF no mutados (incluido el adenocarcinoma apendicular), tumor recidivante de glándulas salivales con HER2 positivo, carcinoma hepatobiliar no resecable o metastásico con HER2 positivo (cáncer de vesícula biliar, colangiocarcinoma intrahepático, colangiocarcinoma extrahepático), adenocarcinoma gástrico localmente avanzado, no resecable o recidivante con sobreexpresión HER2 positiva, cáncer de endometrio con HER2 positivo.

Criterios de exclusión Información médica requerida

El paciente presentó una reacción adversa intolerable a Trazimera y dicha reacción adversa NO se atribuyó al principio activo tal y como se describe en la información de la receta. Para cáncer colorrectal (incluido el adenocarcinoma apendicular): 1) la enfermedad es HER2-amplificada y RAS y BRAF no mutados (WT) y 2) el medicamento solicitado se utiliza en combinación con pertuzumab, tucatinib o lapatinib y 3) el paciente no ha recibido tratamiento previo con un inhibidor de HER2. Para carcinoma hepatobiliar: 1) la enfermedad es HER2-positiva Y 2) el medicamento solicitado se utiliza en combinación con pertuzumab. En caso de cáncer de endometrio: 1) la enfermedad es HER2 positiva Y 2) el medicamento solicitado se utiliza en combinación con paclitaxel y se continuará como agente único para tratamiento de mantenimiento.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

_

Año del plan

Otros criterios

Se denegará la cobertura bajo la Parte D si la cobertura está disponible por la Parte A o la Parte B, ya que el medicamento se receta y dispensa o administra para el individuo.

Fecha de actualización: 01/01/2025

HETLIOZ

HETLIOZ, TASIMELTEON

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

_

Para el trastorno del sueño sin 24 horas de vigilia: 1) Para el tratamiento inicial y la continuación del tratamiento, el paciente debe cumplir los dos criterios siguientes: a) diagnóstico de ceguera total en ambos ojos (por ejemplo, retinas no funcionales) y b) incapacidad para percibir la luz en cualquiera de los ojos, Y 2) Si actualmente está en tratamiento con el medicamento solicitado, el paciente debe cumplir al menos uno de los siguientes requisitos: a) aumento del sueño nocturno total o b) disminución de la duración de la siesta diurna. Para los trastornos del sueño nocturno en el síndrome de Smith-Magenis (SMS): 1) Para el tratamiento inicial y el tratamiento de continuación, el paciente tiene un diagnóstico confirmado de SMS Y 2) Si actualmente está en tratamiento con el medicamento solicitado, el paciente experimentó una mejora en la calidad del sueño desde el inicio del tratamiento.

Restricciones de edad Restricciones del recetador No 24: 18 años de edad o más, SMS: 16 años de edad o más

Recetado por un especialista en trastornos del sueño, neurólogo o psiquiatra, o en consulta

con ellos.

Duración de la cobertura Otros criterios Inicio: 6 meses; renovación: Año del plan

-

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión HETLIOZ LQ HETLIOZ LQ

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

Información médica requerida

Para los trastornos del sueño nocturno en el síndrome de Smith-Magenis (SMS): 1) Para el tratamiento inicial y el tratamiento de continuación, el paciente tiene un diagnóstico confirmado de SMS Y 2) Si actualmente está en tratamiento con el medicamento solicitado, el paciente experimentó una mejora en la calidad del sueño desde el inicio del tratamiento.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Entre 3 y 15 años de edad

Recetado por un especialista en trastornos del sueño, neurólogo o psiquiatra, o en consulta

con ellos.

Duración de la cobertura

Inicio: 6 meses; renovación: Año del plan

Otros criterios

-

MEDICAMENTO DE ALTO RIESGO

KETOROLAC TROMETHAMINE, PERPHENAZINE/AMITRIPTYLIN, PROMETHAZINE

VC, RYCLORA

Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Información médica requerida

El médico recetante debe reconocer que el beneficio del tratamiento con el medicamento recetado supera los riesgos potenciales para el paciente.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

Esta Autorización Previa sólo se aplica a pacientes de 70 años de edad o mayores. (El uso de este medicamento es potencialmente inapropiado en adultos mayores, lo que significa que es mejor evitarlo, recetarlo a dosis reducidas o utilizarlo con precaución o cuidadosamente controlado).

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado

HIZENTRA HIZENTRA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Criterios de exclusión Información médica requerida

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios Se denegará la cobertura bajo la Parte D si la cobertura está disponible por la Parte A o la Parte B, ya que el medicamento se receta y dispensa o administra para el

individuo.

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida **HORIZANT HORIZANT**

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

En caso de síndrome de piernas inquietas: El paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación al pramipexole de liberación inmediata o al ropinirole de liberación inmediata. En caso de neuralgia postherpética: El paciente ha experimentado una respuesta inadecuada al tratamiento o intolerancia a la gabapentina de liberación inmediata.

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

HRM-ANTICONVULSIVOS

PHENOBARBITAL, PHENOBARBITAL SODIUM

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Epilepsia

Información médica requerida

El médico recetante debe reconocer que el beneficio del tratamiento con el medicamento recetado supera los riesgos potenciales para el paciente.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

Este requisito de Autorización Previa sólo se aplica a pacientes de 70 años de edad o mayores. (El uso de este medicamento es potencialmente inapropiado en adultos mayores, lo que significa que es mejor evitarlo, recetarlo a dosis reducidas o utilizarlo con precaución o cuidadosamente controlado).

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento

HRM-ANTIPARKINSON

BENZTROPINE MESYLATE, TRIHEXYPHENIDYL HCL, TRIHEXYPHENIDYL

HYDROCHLO

Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

El médico recetante debe reconocer que el beneficio del tratamiento con el medicamento recetado supera los riesgos potenciales para el paciente. EPS (síntomas extrapiramidales): 1) El paciente no ha probado el medicamento alternativo no-HRM amantadina Y 2) El paciente tiene una contraindicación al medicamento alternativo no-HRM amantadina O 3) El paciente ha probado el medicamento alternativo no-HRM amantadina Y 4) El paciente respondió inadecuadamente al tratamiento O intolerancia al medicamento alternativo no-HRM amantadina. Parkinson: 1) El paciente ha probado dos de los siguientes medicamentos alternativos no-HRM: lamantadine. carbidopa/levodopa, pramipexole o ropinirole Y 2) El paciente respondió inadecuadamente al tratamiento O presenta intolerancia a dos de los siguientes medicamentos alternativos no-HRM: amantadine, carbidopa/levodopa, pramipexole, or ropinirole.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

Esta Autorización Previa sólo se aplica a pacientes de 70 años de edad o mayores. (El uso de este medicamento es potencialmente inapropiado en adultos mayores, lo que significa que es mejor evitarlo, recetarlo a dosis reducidas o utilizarlo con precaución o cuidadosamente controlado).

HRM-CARBINOXAMINE CARBINOXAMINE MALEATE, RYVENT

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

El médico recetante debe reconocer que el beneficio del tratamiento con el medicamento recetado supera los riesgos potenciales para el paciente. Para rinitis: 1) El paciente ha probado dos de los siguientes medicamentos alternativos no-HRM: levocetirizina, azelastina nasal, fluticasona nasal o flunisolida nasal Y 2) El paciente respondió inadecuadamente al tratamiento O intolerancia a dos de los siguientes medicamentos alternativos no-HRM: levocetirizina, azelastina nasal, fluticasona nasal

o flunisolida nasal.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

-

Año del plan

Esta Autorización Previa sólo se aplica a pacientes de 70 años de edad o mayores. (El uso de este medicamento es potencialmente inapropiado en adultos mayores, lo que significa que es mejor evitarlo, recetarlo a dosis reducidas o utilizarlo con precaución o cuidadosamente controlado).

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida HRM-CLEMASTINE
CLEMASTINE FUMARATE

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

El médico recetante debe reconocer que el beneficio del tratamiento con el medicamento recetado supera los riesgos potenciales para el paciente. Para rinitis: 1) El paciente ha probado dos de los siguientes medicamentos alternativos no-HRM: levocetirizina, azelastina nasal, fluticasona nasal o flunisolida nasal Y 2) El paciente respondió inadecuadamente al tratamiento O intolerancia a dos de los siguientes medicamentos alternativos no-HRM: levocetirizina, azelastina nasal, fluticasona nasal o flunisolida nasal.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

Esta Autorización Previa sólo se aplica a pacientes de 70 años de edad o mayores. (El uso de este medicamento es potencialmente inapropiado en adultos mayores, lo que significa que es mejor evitarlo, recetarlo a dosis reducidas o utilizarlo con precaución o cuidadosamente controlado).

HRM-CYPROHEPTADINE
CYPROHEPTADINE HCL, CYPROHEPTADINE HYDROCHLOR

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida Prurito, espasticidad debida a lesión medular

_

El médico recetante debe reconocer que el beneficio del tratamiento con el medicamento recetado supera los riesgos potenciales para el paciente. Para rinitis: 1) El paciente ha probado dos de los siguientes medicamentos alternativos no-HRM: levocetirizina, azelastina nasal, fluticasona nasal o flunisolida nasal Y 2) El paciente respondió inadecuadamente al tratamiento O intolerancia a dos de los siguientes medicamentos alternativos no-HRM: levocetirizina, azelastina nasal, fluticasona nasal o flunisolida nasal.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

Esta Autorización Previa sólo se aplica a pacientes de 70 años de edad o mayores. (El uso de este medicamento es potencialmente inapropiado en adultos mayores, lo que significa que es mejor evitarlo, recetarlo a dosis reducidas o utilizarlo con precaución o cuidadosamente controlado). La autorización previa se aplica al mayor de 30 días acumulativos de tratamiento al año.

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida HRM-DIPYRIDAMOLE DIPYRIDAMOLE

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

_

El médico recetante debe reconocer que el beneficio del tratamiento con el medicamento recetado supera los riesgos potenciales para el paciente.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

Esta Autorización Previa sólo se aplica a pacientes de 70 años de edad o mayores. (El uso de este medicamento es potencialmente inapropiado en adultos mayores, lo que significa que es mejor evitarlo, recetarlo a dosis reducidas o utilizarlo con precaución o cuidadosamente controlado).

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión HRM-GUANFACINE ER
GUANFACINE HYDROCHLORIDE, INTUNIV
Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

Información médica requerida El méd

El médico recetante debe reconocer que el beneficio del tratamiento con el medicamento recetado supera los riesgos potenciales para el paciente.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

-Año del plan

Esta Autorización Previa sólo se aplica a pacientes de 70 años de edad o mayores. (El uso de este medicamento es potencialmente inapropiado en adultos mayores, lo que significa que es mejor evitarlo, recetarlo a dosis reducidas o utilizarlo con precaución o cuidadosamente controlado).

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida HRM-GUANFACINE IR
GUANFACINE HYDROCHLORIDE

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

El médico recetante debe reconocer que el beneficio del tratamiento con el medicamento recetado supera los riesgos potenciales para el paciente.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

-

Año del plan

Esta Autorización Previa sólo se aplica a pacientes de 70 años de edad o mayores. (El uso de este medicamento es potencialmente inapropiado en adultos mayores, lo que significa que es mejor evitarlo, recetarlo a dosis reducidas o utilizarlo con precaución o

cuidadosamente controlado).

HRM-HYDROXYZINE HYDROXYZINE HCL, HYDROXYZINE HYDROCHLORIDE, HYDROXYZINE PAMOATE, VISTARIL

Indicador de indicación PA
Usos fuera de lo indicado
Criterios de exclusión
Información médica requerida

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

_

Para ansiedad: 1) El paciente ha probado dos de los siguientes medicamentos alternativos: buspirona, duloxetina, escitalopram, sertralina o venlafaxina de liberación prolongada Y 2) El paciente respondió inadecuadamente al tratamiento O intolerancia a dos de los siguientes medicamentos alternativos: buspirona, duloxetina, escitalopram, sertralina o venlafaxina de liberación prolongada O 3) El paciente no ha probado dos de los siguientes medicamentos alternativos: buspirona, duloxetina, escitalopram, sertralina o venlafaxina de liberación prolongada Y 4) El paciente presenta ansiedad aguda. Para todas las indicaciones: 1) El médico recetante debe reconocer que el beneficio del tratamiento con el medicamento recetado supera los riesgos potenciales para el paciente. Y 2) Si el paciente está tomando uno o más medicamentos anticolinérgicos adicionales (por ejemplo, oxibutinina, meclizina, paroxetina, amitriptilina, diciclomina, ciclobenzaprina) con el medicamento solicitado, el médico recetante ha determinado que tomar múltiples medicamentos anticolinérgicos es médicamente necesario para el paciente [Nota: El uso de múltiples medicamentos anticolinérgicos en adultos mayores se asocia con un mayor riesgo de deterioro cognitivo].

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

Esta Autorización Previa sólo se aplica a pacientes de 70 años de edad o mayores. (El uso de este medicamento es potencialmente inapropiado en adultos mayores, lo que significa que es mejor evitarlo, recetarlo a dosis reducidas o utilizarlo con precaución o cuidadosamente controlado). La autorización previa se aplica al mayor de 30 días acumulativos de tratamiento al año.

HRM-HYDROXYZINE INJ HYDROXYZINE HCL, HYDROXYZINE HYDROCHLORIDE Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

El médico recetante debe reconocer que el beneficio del tratamiento con el medicamento recetado supera los riesgos potenciales para el paciente. Para el síndrome de abstinencia alcohólica: 1) El paciente no ha probado uno de los siguientes medicamentos alternativos: clorazepate o lorazepam, Y 2) El paciente tiene una contraindicación a uno de los siguientes medicamentos alternativos: clorazepate o lorazepam, O 3) El paciente ha probado uno de los siguientes medicamentos alternativos: clorazepate o lorazepam, Y 4) El paciente respondió inadecuadamente al tratamiento O intolerancia a uno de los siguientes medicamentos alternativos. Para ansiedad: 1) El paciente ha probado dos de los siguientes medicamentos alternativos: buspirona, duloxetina, escitalopram, sertralina o venlafaxina de liberación prolongada Y 2) El paciente respondió inadecuadamente al tratamiento O intolerancia a dos de los siguientes medicamentos alternativos: buspirona, duloxetina, escitalopram, sertralina o venlafaxina de liberación prolongada O 3) El paciente no ha probado dos de los siguientes medicamentos alternativos: buspirona, duloxetina, escitalopram, sertralina o venlafaxina de liberación prolongada Y 4) El paciente presenta ansiedad aguda.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios .

_

Año del plan

Esta Autorización Previa sólo se aplica a pacientes de 70 años de edad o mayores. (El uso de este medicamento es potencialmente inapropiado en adultos mayores, lo que significa que es mejor evitarlo, recetarlo a dosis reducidas o utilizarlo con precaución o cuidadosamente controlado).

Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida HRM-HINÓPTICOS

AMBIEN, AMBIEN CR, EDLUAR, ESZOPICLONE, ZALEPLON, ZOLPIDEM

TARTRATE, ZOLPIDEM TARTRATE ER

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

Para insomnio: 1) El paciente cumple uno de los siguientes criterios:

a) el paciente tiene una contraindicación para el medicamento alternativo doxepina (3 mg o 6 mg) no HRM (medicamento de no alto riesgo), O b) se ha probado el medicamento alternativo doxepina (3 mg o 6 mg) no HRM (medicamento de no alto riesgo) Y el paciente respondió inadecuadamente al tratamiento O intolerancia al medicamento alternativo doxepina (3 mg o 6 mg) no HRM (medicamento de no alto riesgo) doxepina (3 mg o 6 mg), Y 2) El médico recetante debe reconocer que el beneficio del tratamiento con este medicamento recetado supera los riesgos potenciales para este paciente Y 3) Si el paciente está utilizando dos o más medicaciones adicionales activas del sistema nervioso central (CNS) (por ej., lorazepam, quetiapina, sertralina, clonazepam, escitalopram, alprazolam) con el medicamento solicitado, el médico recetante ha determinado que tomar múltiples medicamentos activos del sistema nervioso central (CNS) es médicamente necesario para el paciente [Nota: El uso de múltiples medicamentos activos del sistema nervioso central (CNS) en adultos mayores se asocia con un mayor riesgo de caídas].

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

Esta Autorización Previa sólo se aplica a pacientes de 70 años de edad o mayores. (El uso de este medicamento es potencialmente inapropiado en adultos mayores, lo que significa que es mejor evitarlo, recetarlo a dosis reducidas o utilizarlo con precaución o cuidadosamente controlado). Se aplica al mayor de 90 días acumulativos de tratamiento al año.

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida HRM-METHSCOPOLAMINE METHSCOPOLAMINE BROMIDE

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

_

El médico recetante debe reconocer que el beneficio del tratamiento con el medicamento recetado supera los riesgos potenciales para el paciente.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

_

Año del plan

Esta Autorización Previa sólo se aplica a pacientes de 70 años de edad o mayores. (El uso de este medicamento es potencialmente inapropiado en adultos mayores, lo que significa que es mejor evitarlo, recetarlo a dosis reducidas o utilizarlo con precaución o cuidadosamente controlado).

HRM-PROMETHAZINE PHENERGAN, PROMETHAZINE HCL, PROMETHAZINE HYDROCHLORID, PROMETHEGAN

Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

El médico recetante debe reconocer que el beneficio del tratamiento con el medicamento recetado supera los riesgos potenciales para el paciente. Para rinitis: 1) El paciente ha probado dos de los siguientes medicamentos alternativos no-HRM: levocetirizina, azelastina nasal, fluticasona nasal o flunisolida nasal Y 2) El paciente respondió inadecuadamente al tratamiento O intolerancia a dos de los siguientes medicamentos alternativos no-HRM: levocetirizina, azelastina nasal, fluticasona nasal o flunisolida nasal.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

Esta Autorización Previa sólo se aplica a pacientes de 70 años de edad o mayores. (El uso de este medicamento es potencialmente inapropiado en adultos mayores, lo que significa que es mejor evitarlo, recetarlo a dosis reducidas o utilizarlo con precaución o cuidadosamente controlado). La autorización previa se aplica al mayor de 30 días acumulativos de tratamiento al año.

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA HRM-SCOPOLAMINE SCOPOLAMINE

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida Salivación excesiva

El médico recetante debe reconocer que el beneficio del tratamiento con el medicamento recetado supera los riesgos potenciales para el paciente.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

Esta Autorización Previa sólo se aplica a pacientes de 70 años de edad o mayores. (El uso de este medicamento es potencialmente inapropiado en adultos mayores, lo que significa que es mejor evitarlo, recetarlo a dosis reducidas o utilizarlo con precaución o cuidadosamente controlado). La autorización previa se aplica al mayor de 30 días acumulativos de tratamiento al año.

HRM-RELAJANTES DEL MÚSCULO ESQUELÉTICO CARISOPRODOL, CYCLOBENZAPRINE HYDROCHLO, METAXALONE, METHOCARBAMOL, SOMA

Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

_

1) El médico recetante debe reconocer que el beneficio del tratamiento con el medicamento recetado supera los riesgos potenciales para el paciente. Y 2) Si el paciente está usando uno o más medicamentos anticolinérgicos adicionales (por ejemplo, oxibutinina, meclizina, paroxetina, amitriptilina, diciclomina, hidroxizina) con el medicamento solicitado, el médico recetante ha determinado que tomar múltiples medicamentos anticolinérgicos es médicamente necesario para el paciente [Nota: El uso de múltiples medicamentos anticolinérgicos en adultos mayores se asocia con un mayor riesgo de deterioro cognitivo].

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

-3 meses

Esta Autorización Previa sólo se aplica a pacientes de 70 años de edad o mayores. (El uso de este medicamento es potencialmente inapropiado en adultos mayores, lo que significa que es mejor evitarlo, recetarlo a dosis reducidas o utilizarlo con precaución o cuidadosamente controlado). La autorización previa se aplica al mayor de 30 días acumulativos de tratamiento al año.

Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida **HUMIRA**

HUMIRA, HUMIRA PEN, HUMIRA PEN-CD/UC/HS START, HUMIRA PEN-PEDIATRIC UC S, HUMIRA PEN-PS/UV STARTER

Todas las indicaciones médicamente aceptadas

En caso de artritis reumatoide de moderada a gravemente activa (sólo para nuevos tratamientos): 1) el paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación al metotrexato (MTX) o 2) el paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento o presenta intolerancia a un medicamento antirreumático modificador de la enfermedad (DMARD) biológico previo o a un DMARD sintético específico. En caso de espondilitis anquilosante activa y la espondiloartritis axial radiográfica (sólo en nuevos tratamientos): el paciente presentó una respuesta inadecuada al tratamiento o intolerancia a un antiinflamatorio no esteroideo (NSAID) O el paciente tiene una contraindicación que prohibiría probar con NSAID. En caso de psoriasis en placas de moderada a grave (sólo para nuevos tratamientos): 1) Al menos el 3% de la superficie corporal (BSA) está afectada O zonas cruciales del cuerpo (por ejemplo, pies, manos, cara, cuello, ingle, zonas intertriginosas) están afectadas en el momento del diagnóstico, Y 2) El paciente cumple CUALQUIERA de los siguientes requisitos: a) el paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento o presenta intolerancia a la fototerapia (por ejemplo, UVB, PUVA) o al tratamiento farmacológico con MTX, ciclosporina o acitretina, O b) el tratamiento farmacológico con MTX, ciclosporina o acitretina está contraindicado, O c) el paciente padece una psoriasis grave que justifica el uso de un biológico como tratamiento de primera línea (es decir, tiene afectado al menos el 10% del BSA o zonas corporales cruciales [p. ej., manos, pies, cara, cuello, cuero cabelludo, genitales/glándula, zonas intertriginosas]).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

En caso de panuveítis intermedia, posterior y panuveítis no infecciosa (sólo para nuevos tratamientos): 1) el paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento o presenta intolerancia a un corticosteroide O 2) el paciente tiene una contraindicación que prohibiría probar con corticosteroides.

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Información médica requerida

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura Otros criterios

HYFTOR HYFTOR

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

El paciente tiene 6 años de edad o más

Año del plan

Fecha de actualización: 01/01/2025

HYPNOTIC BENZODIAZEPINES ESTAZOLAM, HALCION, TRIAZOLAM

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

-

Para el tratamiento de insomnio a corto plazo: 1) El médico recetante debe reconocer que el beneficio del tratamiento con este medicamento recetado supera los riesgos potenciales para el paciente. (Nota: El uso de este medicamento es potencialmente inapropiado en adultos mayores, lo que significa que es mejor evitarlo, recetarlo a dosis reducidas o utilizarlo con precaución o cuidadosamente controlado). Y 2) El paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación al doxepin (3 mg o 6 mg).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

Esta Autorización Previa sólo se aplica a pacientes de 65 años de edad o mayores. Se aplica al mayor de 90 días acumulativos de tratamiento al año.

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios HYQVIA HYQVIA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

Año del plan

Se denegará la cobertura bajo la Parte D si la cobertura está disponible por la Parte A o la Parte B, ya que el medicamento se receta y dispensa o administra para el individuo.

IBRANCE IBRANCE

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Liposarcoma bien diferenciado/desdiferenciado irresecable del retroperitoneo, cáncer de mama recidivante receptor hormonal positivo receptor 2 del factor de crecimiento epidérmico humano (HER2)-negativo

Criterios de exclusión Información médica requerida

Para cáncer de mama: 1) la enfermedad es avanzada, recidivante o metastásica, Y 2) el paciente tiene enfermedad con receptor hormonal (HR) positivo y receptor del factor

de crecimiento epidérmico humano 2 (HER2) negativo, Y 3) el medicamento solicitado se utilizará en combinación con inhibidor de la aromatasa o fulvestrant, Y 4) tEl paciente ha experimentado un efecto adverso intolerable a Kisgali (ribociclib) O Verzenio (abemaciclib) o

tiene una contraindicación al Kisqali (ribociclib) Y Verzenio (abemaciclib).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa **IBSRELA** Nombres del medicamento **IBSRELA** Indicador de indicación PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Información médica requerida

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento

Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado

Información médica requerida

Criterios de exclusión

IBUPROFEN-FAMOTIDINE IBUPROFEN/FAMOTIDINE

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

El paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento o presenta intolerancia a dos regímenes diferentes que contengan cualquier combinación de un antiinflamatorio no esteroideo (NSAID) y un bloqueador ácido de cualquiera de las siguientes clases de

medicamentos: Antagonista de los receptores H2 (H2RA), inhibidor de la bomba de protones (PPI).

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

ICATIBANT

FIRAZYR, ICATIBANT ACETATE, SAJAZIR Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

_

Para el tratamiento de crisis agudas de angioedema debidas a angioedema hereditario (HAE): 1) el paciente padece HAE con deficiencia o disfunción del inhibidor de C1 confirmada mediante pruebas de laboratorio O 2) el paciente padece HAE con inhibidor de C1 normal confirmado mediante pruebas de laboratorio y una de las siguientes circunstancias: a) el paciente ha dado positivo para una mutación de los genes F12, angiopoyetina-1, plasminógeno, kininógeno-1 (KNG1), heparán sulfato-glucosamina 3-O-sulfotransferasa 6 (HS3ST6) o mioferlina (MYOF), b) el paciente tiene antecedentes familiares de angioedema y el angioedema ha sido refractario a un tratamiento con dosis altas de antihistamínicos durante al menos un mes.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios El paciente tiene 18 años de edad o más

Recetado por un inmunólogo, alergólogo o reumatólogo, o en consulta con ellos Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA ICLUSIG ICLUSIG

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Neoplasias mieloides y/o linfoides con eosinofilia y reordenamiento FGFR1 o ABL1 en fase crónica o blástica, tumores del estroma gastrointestinal

Criterios de exclusión Información médica requerida

Para la leucemia mieloide crónica (CML), incluidos los pacientes que han recibido un trasplante de células madre hematopoyéticas: 1) el paciente tiene CLM en fase acelerada o blástica y no está indicado ningún otro inhibidor de la cinasa, O 2) el paciente tiene CLM en fase crónica y ha experimentado resistencia o intolerancia a por lo menos 2 inhibidores de la cinasa previos, Y al menos uno de ellos era imatinib, dasatinib o nilotinib, O 3) el paciente es positivo para la mutación T315l. Para leucemia linfoblástica aguda (ALL), incluidos los pacientes que han recibido un trasplante de células madre hematopoyéticas: El diagnóstico se confirmó por detección del cromosoma Filadelfia o gen BCR-ABL. En caso de tumores del estroma gastrointestinal (GIST): 1) La enfermedad cumple alguno de los siguientes criterios: A) residual, B) irresecable, C) recurrente, D) metastásica/ruptura del tumor, Y 2) la enfermedad ha avanzado después del uso de por lo menos dos tratamientos aprobados por la Administración de Medicamentos y Alimentos (FDA) (por ejemplo, imatinib, sunitinib, regorafenib, ripretinib).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

-

Año del plan

Fecha de actualización: 01/01/2025

Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida **IDACIO**

ADALIMUMAB-AACF (2 PEN), ADALIMUMAB-AACF (2 SYRING, IDACIO (2 PEN), IDACIO (2 SYRINGE), IDACIO STARTER PACKAGE FO

Todas las indicaciones médicamente aceptadas

-

_

En caso de artritis reumatoide de moderada a gravemente activa (sólo para nuevos tratamientos): 1) el paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación al metotrexato (MTX) o 2) el paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento o presenta intolerancia a un medicamento antirreumático modificador de la enfermedad (DMARD) biológico previo o a un DMARD sintético específico. En caso de espondilitis anguilosante activa y la espondiloartritis axial radiográfica (sólo en nuevos tratamientos): el paciente presentó una respuesta inadecuada al tratamiento o intolerancia a un antiinflamatorio no esteroideo (NSAID) O el paciente tiene una contraindicación que prohibiría probar con NSAID. En caso de psoriasis en placas de moderada a grave (sólo para nuevos tratamientos): 1) Al menos el 3% de la superficie corporal (BSA) está afectada O zonas cruciales del cuerpo (por ejemplo, pies, manos, cara, cuello, ingle, zonas intertriginosas) están afectadas en el momento del diagnóstico, Y 2) El paciente cumple CUALQUIERA de los siguientes requisitos: a) el paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento o presenta intolerancia a la fototerapia (por ejemplo, UVB, PUVA) o al tratamiento farmacológico con MTX, ciclosporina o acitretina, O b) el tratamiento farmacológico con MTX, ciclosporina o acitretina está contraindicado. O c) el paciente padece una psoriasis grave que justifica el uso de un biológico como tratamiento de primera línea (es decir, tiene afectado al menos el 10% del BSA o zonas corporales cruciales [p. ej., manos, pies, cara, cuello, cuero cabelludo, genitales/glándula, zonas intertriginosas]).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios -

-

Año del plan

En caso de panuveítis intermedia, posterior y panuveítis no infecciosa (sólo para nuevos tratamientos): 1) el paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento o presenta intolerancia a un corticosteroide O 2) el paciente tiene una contraindicación que prohibiría probar con corticosteroides.

IDHIFA IDHIFA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida Leucemia mieloide aguda recién diagnosticada

_

Para leucemia mieloide aguda (AML) con mutación en los genes de la enzima isocitrato deshidrogenasa-2 (IDH2): 1) el paciente tiene AML recién diagnosticada y no es candidato a tratamiento intensivo de inducción, O 2) el medicamento solicitado se utilizará como tratamiento de postinducción tras la respuesta al tratamiento de inducción con el medicamento solicitado, O 3) el paciente tiene AML en recaída o refractaria.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

-

Año del plan

_

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida ILARIS ILARIS

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

En caso de artritis idiopática juvenil sistémica activa o la enfermedad de Still de inicio en la edad adulta activa (sólo para nuevos tratamientos), el paciente debe cumplir alguno de los siguientes criterios: 1) una respuesta inadecuada a un antiinflamatorio no esteroideo (NSAID), un corticosteroide, metotrexato o leflunomida, O 2) respuesta inadecuada o intolerancia a un medicamento antirreumático modificador de la enfermedad (DMARD) biológico previo. Para los ataques de gota, el paciente debe cumplir todo lo siguiente (nuevos comienzos): 1) dos o más ataques de gota en los 12 meses anteriores al tratamiento inicial con el medicamento solicitado, Y 2) respuesta inadecuada, intolerancia o tiene una contraindicación a por lo menos dos de los siguientes: antiinflamatorios no esteroideos (NSAID), colchicina o corticosteroides. Para los ataques de gota (continuación): el paciente experimentó una respuesta clínica positiva al tratamiento con el medicamento solicitado.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

_

Año del plan

_

ILUMYA ILUMYA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

_

En caso de psoriasis en placas de moderada a grave (sólo para nuevos tratamientos): 1) Al menos el 3% de la superficie corporal (BSA) está afectada O zonas cruciales del cuerpo (por ejemplo, pies, manos, cara, cuello, ingle, zonas intertriginosas) están afectadas en el momento del diagnóstico, Y 2) el paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a dos de los siguientes productos: adalimumab-aacf, Cosentyx (secukinumab), Humira (adalimumab), Idacio (adalimumab-aacf), Skyrizi (risankizumab-rzaa), Sotyktu (deucravacitinib), Stelara (ustekinumab), Tremfya (guselkumab).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

-

Año del plan

Otros criterios

-

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA **IMATINIB**

GLEEVEC, IMATINIB MESYLATE

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Tumores desmoides, sinovitis villonodular pigmentada/tumor tenosinovial de células gigantes (PVNS/TGCT), cordoma recurrente, melanoma, sarcoma de Kaposi, enfermedad de injerto contra huésped crónica (cGVHD), leucemia linfoblástica aguda de células T con translocación de clase ABL, mastocitosis sistémica agresiva para la mastocitosis sistémica bien diferenciada (WDSM) o cuando hay eosinofilia con gen de fusión FIP1L1-PDGFRA, neoplasias mieloides y/o linfoides con eosinofilia y reordenamiento ABL1, FIP1L1-PDGFRA o PDGFRB en la fase crónica o blástica

Criterios de exclusión Información médica requerida -

En caso de leucemia mieloide crónica (CML) o leucemia linfoblástica aguda Philadelpha positivo (Ph+ ALL), lo que incluye pacientes que han recibido un trasplante de células madre hematopoyéticas: El diagnóstico se confirmó por detección del cromosoma Filadelfia o gen BCR-ABL. En caso de CML: el paciente no ha fracasado (se excluye el fracaso debido a intolerancia) en el tratamiento previo con un inhibidor de la tirosina cinasa. En caso de melanoma cutáneo: 1) La enfermedad es metastásica o irresecable Y 2) La enfermedad es positiva para mutación activadora de c-KIT Y 3) El medicamento solicitado se utilizará como tratamiento posterior Y 4) El paciente ha experimentado una progresión de la enfermedad, tiene intolerancia o hay riesgo de progresión con el tratamiento dirigido al BRAF.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

_

Año del plan

-

IMBRUVICA IMBRUVICA

Usos fuera de lo indicado

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Criterios de exclusión Información médica requerida Leucemia de células pilosas, linfoma linfoplasmocítico, linfoma primario del sistema nervioso central (CNS), linfoma de células B relacionado con el virus de la inmunodeficiencia humana (HIV), linfoma difuso de células B grandes, trastornos linfoproliferativos postrasplante, linfoma de células B de alto grado, linfoma de células del manto, linfoma de la zona marginal (incluido el linfoma de la zona marginal extraganglionar del estómago, el linfoma de la zona marginal extraganglionar, el linfoma de la zona marginal esplénica)

Para linfoma de células del manto: 1) el medicamento solicitado se utilizará como tratamiento posterior Y el paciente ha experimentado una respuesta inadecuada al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación al Calquence (acalabrutinib), O 2) el medicamento solicitado se utilizará en combinación con rituximab como tratamiento previo al tratamiento de inducción con el régimen RHyperCVAD (rituximab, ciclofosfamida, vincristina, doxorrubicina y dexametasona), O 3) el medicamento solicitado se utilizará como tratamiento agresivo de inducción. Para linfoma de la zona marginal (lo que incluye linfoma de la zona marginal extraganglionar de los sitios no gástricos, linfoma de la zona marginal ganglionar y linfoma de la zona marginal esplénica): el medicamento solicitado será usado como tratamiento de segunda línea o posterior. En caso de leucemia de células pilosas: el medicamento solicitado se utilizará como agente único para la evolución de la enfermedad. Para linfoma primario del sistema nervioso

como tratamiento de inducción como agente único. En caso de linfoma difuso de células B grandes, linfoma difuso de células B grandes relacionado con el virus de inmunodeficiencia humana (HIV): El medicamento solicitado se utilizará como agente único y como tratamiento de segunda línea o subsecuente en caso de una enfermedad recidivante o refractaria. Para trastornos linfoproliferativos postrasplante: el medicamento solicitado se utilizará en pacientes que hayan recibido quimioinmunoterapia previa. En caso de leucemia linfocítica crónica/linfoma linfocítico de células pequeñas: el paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación al Calquence (acalabrutinib).

central: 1) la enfermedad es recidivante o refractaria Y 2) el medicamento solicitado se utilizará

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

-

Año del plan

-

Grupo de autorización previaIMDELLTRANombres del medicamentoIMDELLTRA

Indicador de indicación PA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado - Criterios de exclusión - Información médica requerida -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previaIMFINZINombres del medicamentoIMFINZIIndicador de indicación PATodas la

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado Carcinoma pulmonar no microcítico (NSCLC) irresecable en etapa II, NSCLC

recurrente, agente único de mantenimiento para carcinoma pulmonar no microcítico en etapa extensiva luego de un tratamiento en combinación con etoposide y carboplatino; carcinoma neuroendocrino de la matriz (NECC) persistente, recurrente o metastásico,

adenocarcinoma ampular, cáncer gástrico, cánceres de esófago y de la unión

esofagogástrica, mesotelioma pleural.

Criterios de exclusión Información médica requerida

Para carcinoma pulmonar no microcítico (NSCLC): 1) la enfermedad es irresecable en

estadio II o III, O 2) la enfermedad es recurrente, avanzada o metastásica.

Duración de la cobertura

Otros criterios

Grupo de autorización previa IMJUDO **Nombres del medicamento** IMJUDO

Indicador de indicación PA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Año del plan

Usos fuera de lo indicado Carcinoma pulmonar no microcítico (NSCLC) recurrente, cáncer gástrico, cánceres de

esófago y de la unión esofagogástrica.

Criterios de exclusión

Información médica requerida Para el tratamiento de carcinoma pulmonar no microcítico (NSCLC): la enfermedad es

recurrente, avanzada o metastásica.

Restricciones de edad
Restricciones del recetador

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previaIMPAVIDONombres del medicamentoIMPAVIDO

Indicador de indicación PA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado -

Criterios de exclusión Embarazo. Síndrome de Sjogren-Larsson.

Información médica requerida

Restricciones de edad El paciente tiene 12 años de edad o más

Restricciones del recetador - 28 días

Otros criterios -

Grupo de autorización previa IMVEXXY

Nombres del medicamento IMVEXXY MAINTENANCE PACK, IMVEXXY STARTER PACK

Indicador de indicación PA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado

-

Criterios de exclusión -

Información médica requerida -Restricciones de edad --

Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa INBRIJA
Nombres del medicamento INBRIJA

Indicador de indicación PA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Información médica requerida Para el tratamiento inicial de episodios "off" en la enfermedad de Parkinson: 1) El

paciente está siendo tratado actualmente con carbidopa/levodopa oral, Y 2) El paciente no padece ninguna de las siguientes enfermedades: asma, enfermedad pulmonar obstructiva crónica (COPD) ni otra enfermedad pulmonar crónica subyacente. Para el tratamiento continuado de los episodios off en la enfermedad de Parkinson: El paciente experimenta

mejoría con el medicamento solicitado.

Restricciones de edad Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

INCRELEX INCRELEX

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

Pacientes pediátricos con epífisis cerrada

En caso de fallas de crecimiento por deficiencia primaria grave del factor de crecimiento insulinoide 1 (IGF-1) o deleción del gen de la hormona de crecimiento (GH) en pacientes que han desarrollado anticuerpos neutralizantes contra la GH, el paciente cumple con todos los criterios siguientes antes de comenzar la terapia con el medicamento solicitado (sólo para nuevos tratamientos): 1) estatura 3 o más desviaciones estándar (SD) por debajo de la media de los niños de la misma edad y sexo Y 2) IGF-1 inicial de nivel 3 o más SD por debajo de la media de los niños de la misma edad y sexo Y 3) prueba de provocación de la hormona del crecimiento que muestre un nivel normal o elevado de la hormona del crecimiento. Para el fracaso del crecimiento debido a deficiencia primaria grave de IGF-1 o deleción del gen de la GH en pacientes que han desarrollado anticuerpos neutralizantes contra la GH, continuación del tratamiento: el paciente experimenta mejoría.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios El paciente tiene 2 años de edad o más

Recetado por un endocrinólogo o en consulta con éste.

Año del plan

_

INFLECTRA INFLECTRA

Usos fuera de lo indicado

aceptadas Síndrome de Behcet, hidradenitis supurativa, artritis idiopática juvenil, pioderma

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

Criterios de exclusión Información médica requerida gangrenoso, sarcoidosis, arteritis de Takayasu, uveítis.

En caso de artritis reumatoide de moderada a gravemente activa (sólo para nuevos tratamientos): 1) El paciente cumple CUALQUIERA de los siguientes criterios: a) el medicamento solicitado se utilizará en combinación con metotrexato (MTX) o leflunomida O b) presenta intolerancia o tiene una contraindicación a MTX Y leflunomida, Y 2) El paciente cumple CUALQUIERA de los siguientes criterios: a) respuesta inadecuada, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a MTX O b) respuesta inadecuada o presenta intolerancia a un medicamento antirreumático modificador de la enfermedad (DMARD) biológico previo o a un DMARD sintético específico. En caso de espondilitis anguilosante activa (sólo en nuevos tratamientos): respuesta inadecuada al tratamiento o intolerancia a un antiinflamatorio no esteroideo (NSAID) O contraindicación que prohíba probar con NSAID. En caso de psoriasis en placas de moderada a grave (sólo para nuevos tratamientos): 1) Al menos el 3% de la superficie corporal (BSA) está afectada O zonas cruciales del cuerpo (por ejemplo. pies. manos, cara, cuello, ingle, zonas intertriginosas) están afectadas en el momento del diagnóstico, Y 2) El paciente cumple CUALQUIERA de los siguientes criterios: a) el paciente ha respondido inadecuadamente o presenta intolerancia a la fototerapia (por ejemplo, UVB, PUVA) o al tratamiento farmacológico con MTX, ciclosporina o acitretina, O b) el tratamiento farmacológico con MTX, ciclosporina o acitretina está contraindicado, O c) el paciente padece una psoriasis grave que justifica el uso de un biológico como tratamiento de primera línea (es decir, tiene afectado al menos el 10% del BSA o zonas corporales cruciales [p. ej., manos, pies, cara, cuello, cuero cabelludo, genitales/glándula, zonas intertriginosas]).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

En caso de hidradenitis supurativa (sólo para nuevos tratamientos): El paciente tiene una enfermedad grave y refractaria. En caso de uveitis (sólo para nuevos tratamientos): Respuesta inadecuada al tratamiento o presenta intolerancia o tiene una contraindicación a una prueba de tratamiento inmunosupresor para la uveítis. Para todas las indicaciones: El paciente presentó una reacción adversa intolerable a Renflexis y dicha reacción adversa NO se atribuyó al principio activo tal y como se describe en la información de la receta.

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Carcinoma de tiroides (papilar, oncocítico o folicular), sarcoma alveolar de partes

blandas

Criterios de exclusión

Información médica requerida

En caso de carcinoma de células renales: la enfermedad está avanzada, en recaída o

en estadio IV.

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa **INQOVI** Nombres del medicamento **INQOVI**

Indicador de indicación PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa **INREBIC** Nombres del medicamento **INREBIC**

Indicador de indicación PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Neoplasias mieloides, linfoides o de linaje mixto con eosinofilia y reordenamiento janus

quinasa 2 (JAK2) aceleradas o en fase blástica

Criterios de exclusión

Para neoplasias mieloides, linfoides o de linaje mixto con eosinofilia y reordenamiento JAK2: la Información médica requerida

enfermedad está en fase crónica o blástica.

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado

Criterios de exclusión

Información médica requerida

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Otros criterios

SUMINISTROS PARA INSULINA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

El producto solicitado se utiliza con insulina.

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado

Criterios de exclusión Información médica requerida

Restricciones de edad

Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Otros criterios

INTRAROSA INTRAROSA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Año del plan

Fecha de actualización: 01/01/2025

IQIRVO IQIRVO

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

_

Para colangitis biliar primaria (PBC): Para tratamiento inicial: 1) El diagnóstico de PBC se confirmó mediante al menos dos de los siguientes métodos: a) Evidencia bioquímica de colestasis con elevación del nivel de fosfatasa alcalina (ALP) durante al menos 6 meses de duración. b) Presencia de anticuerpos antimitocondriales (AMA) (título superior a 1:40 por inmunofluorescencia o reactividad inmunoenzimática) o anticuerpos antinucleares específicos de PBC ANA (p. ej., anti-gp210, anti-sp100):40 por inmunofluorescencia o reactividad inmunoenzimática) o anticuerpos antinucleares ANA específicos de PBC (p. ej., anti-gp210, anti-sp100), o c) Evidencia histológica de PBC en la biopsia hepática (p. ej., inflamación no supurativa y destrucción de los conductos biliares interlobulares y septales) Y 2) El paciente tiene un nivel sérico de ALP elevado antes del inicio del tratamiento con el medicamento solicitado y cumple uno de los siguientes requisitos: a) Respuesta inadecuada a por lo menos 12 meses de tratamiento previo con ácido ursodesoxicólico (UDCA)/ursodiol y el paciente continuará el tratamiento concomitante con UDCA/ursodiol, b) Se presentó intolerancia al tratamiento anterior con UDCA/ursodiol. En caso de PBC (continuación): El paciente alcanzó o mantuvo un beneficio clínico con el tratamiento a base de Igirvo.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

-

Inicio: 6 meses; Continuación: Año del plan

-

IR BEFORE ER

HYDROCODONE BITARTRATE ER, HYDROMORPHONE HCL ER, HYDROMORPHONE HYDROCHLORI, HYSINGLA ER, METHADONE HCL, METHADONE HYDROCHLORIDE I, MORPHINE SULFATE ER, MS CONTIN, OXYCONTIN, TRAMADOL HCL ER, TRAMADOL HYDROCHLORIDE ER

Indicador de indicación PA
Usos fuera de lo indicado
Criterios de exclusión
Información médica requerida

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

El medicamento solicitado se receta para el dolor asociado al cáncer, la anemia falciforme, una enfermedad terminal o el dolor que se trata mediante cuidados paliativos O el paciente cumple todos los requisitos siguientes: 1) El medicamento solicitado se receta para un dolor fuerte y lo suficientemente intenso como para requerir un tratamiento prolongado con un analgésico opioide diario en un paciente que ha estado tomando un opiáceo Y 2) El paciente puede tomar con seguridad la dosis solicitada basándose en su historial de consumo de opioides [Nota: Este medicamento sólo debe ser recetado por profesionales sanitarios con conocimientos en el uso de opioides potentes para el tratamiento del dolor crónico] Y 3) El paciente ha sido evaluado y será monitoreado por el desarrollo de trastorno por uso de opioides Y 4) Esta solicitud es para la continuación del tratamiento para un paciente que ha estado recibiendo un agente opioide de liberación prolongada durante al menos 30 días O el paciente ha tomado un opioide de liberación inmediata durante al menos una semana.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

-Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA **IRESSA**

GEFITINIB, IRESSA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Sensibilización del carcinoma pulmonar no microcítico (NSCLC) recurrente con mutación positiva del receptor del factor de crecimiento epidérmico (EGFR).

Criterios de exclusión Información médica requerida

Para carcinoma pulmonar no microcítico (NSCLC): 1) la enfermedad es recurrente, avanzada o metastásica Y 2) el paciente es positivo para mutación del receptor del factor de crecimiento epidérmico (EGFR).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

-

Año del plan

ISOTRETINOIN

ABSORICA, ABSORICA LD, ACCUTANE, AMNESTEEM, CLARAVIS,

ISOTRETINOIN, ZENATANE

Indicador de indicación PA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Acné vulgar refractario, rosácea refractaria grave, neuroblastoma, linfoma cutáneo de células T (CTCL) (por ejemplo, micosis fungoide, síndrome de Sezary), alto riesgo de desarrollar cáncer de piel (cánceres de células escamosas), dermatosis acantolítica transitoria (enfermedad de Grover), queratosis folicular (enfermedad de Darier), ictiosis lamelar, pitiriasis rubra pilaris.

Criterios de exclusión Información médica requerida Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Otros criterios

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento

ISTURISA ISTURISA

Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Criterios de exclusión

Información médica requerida Restricciones de edad

Restricciones del recetador

Recetado por un endocrinólogo o en consulta con éste.

Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

ITRACONAZOLE

ITRACONAZOLE, SPORANOX

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado Coccidioidomicosis, profilaxis de la coccidioidomicosis en la infección por HIV, criptococosis,

microsporidiosis, talaromicosis (antes peniciliosis), profilaxis de la histoplasmosis en la infección por HIV, profilaxis de la infección fúngica invasiva en el trasplante de hígado, enfermedad granulomatosa crónica (CGD), neoplasias malignas hematológicas, esporotricosis, pitiriasis versicolor, tinea versicolor, tinea corporis, tinea cruris, tinea capitis, tinea manuum, tinea pedis, tratamiento primario de la aspergilosis broncopulmonar alérgica, tratamiento primario de la aspergilosis pulmonar crónica

cavitaria o subaguda invasiva (necrotizante)

Criterios de exclusión Información médica requerida

El medicamento solicitado se utilizará por vía oral. Para el tratamiento de la onicomicosis por dermatofitos (tinea unquium), el diagnóstico se ha confirmado mediante una prueba de diagnóstico fúngico (por ejemplo, preparación de hidróxido de potasio [KOH], cultivo fúngico o biopsia de la uña). Para el tratamiento primario de la aspergilosis broncopulmonar alérgica, el medicamento solicitado se inicia en combinación con corticosteroides sistémicos.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Histo/CNS diseminado, histo/CM/CGD ppx, AP crónica cavitaria/necrotizante: 12 meses. Otros: 6 meses

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

IVERMECTIN TAB IVERMECTIN, STROMECTOL

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida Ascariasis, larva migrans cutánea, mansonelliasis, sarna, gnathostomiasis, pediculosis

El medicamento solicitado no está siendo recetado para la prevención o tratamiento de la enfermedad por coronavirus 2019 (COVID-19).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

1 mes

Fecha de actualización: 01/01/2025

IVIG

ALYGLO, BIVIGAM, FLEBOGAMMA DIF, GAMMAGARD LIQUID, GAMMAGARD S/D IGA LESS TH, GAMMAKED, GAMMAPLEX, GAMUNEX-C, OCTAGAM, PANZYGA, PRIVIGEN

Indicador de indicación PA
Usos fuera de lo indicado
Criterios de exclusión
Información médica requerida

Todas las indicaciones médicamente aceptadas

En caso de leucemia linfocítica crónica (CLL) de células B: 1) IgG sérica inferior a 500 mg/dL O 2) antecedentes de infecciones bacterianas recurrentes. Para trasplante de médula ósea/trasplante de células madre hematopoyéticas (BMT/HSCT): 1) se solicita IVIG en los primeros 100 días postrasplante O 2) IgG sérica inferior a 400 mg/dL. En caso de infección pediátrica por el virus de la inmunodeficiencia humana (HIV): 1) IgG sérica inferior a 400 mg/dL O 2) antecedentes de infecciones bacterianas recurrentes. En caso de dermatomiositis y la polimiositis: 1) se ha probado al menos un tratamiento estándar de primera línea (corticosteroide o inmunosupresor) pero no ha tenido éxito o no se ha tolerado O 2) el paciente no puede recibir el tratamiento estándar debido a una contraindicación u otra razón clínica. En caso de aplasia pura de células rojas (PRCA): La PRCA es secundaria a la infección por parvovirus B19.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

_

Año del plan

Se denegará la cobertura bajo la Parte D si la cobertura está disponible por la Parte A o la Parte B, ya que el medicamento se receta y dispensa o administra para el individuo.

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado

IWILFIN IWILFIN

Criterios de exclusión Información médica requerida Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

IZERVAY IZERVAY

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para atrofia geográfica (GA) secundaria a degeneración macular asociada con la edad (AMD): el paciente no ha recibido antes un tratamiento de 12 o más meses con el

medicamento requerido en cada ojo afectado.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Recetado por un oftalmólogo u optometrista o en consulta con ellos

Año del plan

Se denegará la cobertura bajo la Parte D si la cobertura está disponible por la Parte A o la Parte B, va que el medicamento se receta y dispensa o administra para el

individuo.

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

JAKAFI JAKAFI

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Mielofibrosis de bajo riesgo, neoplasia mieloproliferativa acelerada o en fase blástica, leucemia linfoblástica aguda (ALL), leucemia mielomonocítica crónica (CMML)-2, síndrome mielodisplásico/neoplasia mieloproliferativa (MDS/MPN) con neutrofilia, trombocitemia esencial y neoplasias mieloides, linfoides o de linaje mixto con eosinofilia y reordenamiento JAK2, leucemia prolinfocítica T

Criterios de exclusión Información médica requerida

En caso de policitemia vera: 1) el paciente tuvo una respuesa inadecuada o presentó intolerancia a la hydroxyurea y Besremi (ropeginterferon alfa-2b-nift), O 2) el paciente tiene una enfermedad de alto riesgo. En caso de leucemia linfoblástica aguda: el paciente presenta una mutación del factor 2 similar al receptor de citocinas (CRLF2) o una mutación asociada con la vía de activación de la cinasa Jano/los transductores de señal y activadores de transcripción (JAK/STAT) En caso de CMML-2: el medicamento solicitado se utiliza en combinación con un agente hipometilante. Para el síndrome mielodisplásico/neoplasia mieloproliferativa (SMD/NMP) con neutrofilia: el medicamento solicitado se utiliza como agente único o en combinación con un agente hipometilante. En caso de trombocitemia esencial: el paciente respondió inadecuadamente o pérdida de respuesta a la hidroxiurea, al tratamiento con interferón o la anagrelida. Para neoplasias mieloides, linfoides o de linaje mixto con eosinofilia y reordenamiento JAK2: la enfermedad está en fase crónica o blástica.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

JATENZO JATENZO

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida Disforia de género

Para hipogonadismo primario o hipogonadismo hipogonadotrópico, tratamiento inicial: El paciente presentó al menos dos concentraciones séricas de testosterona total matinal baja confirmada según el intervalo de referencia del laboratorio o las directrices prácticas actuales [Nota: No se ha establecido la seguridad y eficacia de los productos de testosterona en pacientes con "hipogonadismo relacionado con la edad" (también denominado "hipogonadismo de inicio tardío")]. En caso de hipogonadismo primario o hipogonadismo hipogonadotrópico. continuación del tratamiento: El paciente presentó una concentración sérica de testosterona total matinal baja confirmada según el intervalo de referencia del laboratorio o las directrices prácticas actuales antes de iniciar el tratamiento con testosterona [Nota: No se ha establecido la seguridad y eficacia de los productos de testosterona en pacientes con "hipogonadismo relacionado con la edad" (también denominado "hipogonadismo de inicio tardío")]. En caso de disforia de género: El paciente puede tomar una decisión informada de someterse a tratamiento hormonal.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica necesaria **JAYPIRCA JAYPIRCA**

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para la leucemia linfocítica crónica/linfoma linfocítico pequeño (LLC/LSL): El paciente cumple los dos criterios siguientes: 1) El paciente ha recibido un tratamiento previo con un inhibidor de la tirosina guinasa de Bruton (BTK), por ejemplo Calquence (acalabrutinib), Y 2) El paciente ha recibido un tratamiento previo con un inhibidor de linfoma de células B 2 (BCL-2). En caso de linfoma de células del manto: el paciente ha recibido un tratamiento previo con un inhibidor de la BTK, por ejemplo Calquence (acalabrutinib).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

Grupo de autorización previaJEMPERLINombres del medicamentoJEMPERLIIndicador de indicación PATodas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado - Criterios de exclusión -

Información médica requerida Para tumores sólidos y cáncer de endometrio: el paciente tiene enfermedad con deficiencia de

reparación de emparejamientos erróneos (dMMR)/ inestabilidad de microsatélites alta (MSI-H).

Restricciones de edad - Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa JEVTANA **Nombres del medicamento** JEVTANA

Indicador de indicación PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado - Criterios de exclusión -

Información médica requerida El paciente tiene un diagnóstico de cáncer de próstata metastásico resistente a la

castración.

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa JOENJA Nombres del medicamento JOENJA

Indicador de indicación PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión -

Información médica requerida

Para el síndrome de fosfoinositida 3-cinasa delta activada (APDS): el diagnóstico se confirmó

mediante pruebas genéticas que demostraron una variante en PIK3CD o PIK3R1.

Restricciones de edad El paciente tiene 12 años de edad o más **Restricciones del recetador** -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

JUXTAPID JUXTAPID

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

_

Para el inicio del tratamiento para tratar la hipercolesterolemia familiar homocigota (HoFH), el paciente (pt) debe cumplir con TODO lo siguiente: A) El diagnóstico de HoFH se confirmó mediante uno de los siguientes: 1) Pruebas genéticas para confirmar dos alelos mutantes en el receptor de lipoproteínas de baja densidad (LDLR), la apolipoproteína B (ApoB), la proproteína convertasa subtilisina/kexina tipo 9 (PCSK9) o el locus génico de la proteína adaptadora 1 del receptor de lipoproteínas de baja densidad (LDLRAP1) O 2) Antecedentes de un colesterol unido a lipoproteínas de baja densidad (LDL-C) no tratado superior a 400 mg/dL y cualquiera de los siguientes: a) Presencia de xantomas cutáneos o tendinosos antes de los 10 años de edad, o b) Un nivel de LDL-C no tratado mayor o igual a 190 mg/dL en ambos padres, que es consistente con hipercolesterolemia familiar heterocigota (HeFH), Y B) Antes del inicio del tratamiento, el paciente actualmente recibe tratamiento con una estatina de alta densidad a la dosis máxima tolerada o a la dosis máxima aprobada por la Administración de Medicamentos y Alimentos (FDA) a menos que el paciente no tolere la estatina o tenga contraindicados los tratamientos con estatinas, Y C) Antes del inicio del tratamiento con el medicamento solicitado, el paciente actualmente recibe tratamiento dirigido al PCSK9 a la dosis máxima tolerada o a la dosis máxima aprobada por la FDA a menos que el paciente haya presentado intolerancia o tenga una contraindicación a todos los tratamientos dirigidos al PCSK9, Y D) Antes del inicio del tratamiento, el paciente experimenta/experimentaba una respuesta inadecuada a un tratamiento hipolipemiante, como se indica por un LDL-C superior a 100 mg/dL (o superior a 70 mg/dL con enfermedad cardiovascular aterosclerótica clínica), Y E) el paciente seguirá recibiendo un tratamiento hipolipemiante concomitante. En caso de renovación del tratamiento de la HoFH: A) El paciente cumple todos los criterios iniciales, Y B) Ha respondido al tratamiento, como lo demuestra una reducción del LDL-C con respecto al valor inicial, Y C) Está recibiendo tratamiento hipolipemiante concomitante.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

_

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

JYNARQUE JYNARQUE

Criterios de exclusión -

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Información médica requerida

-

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Usos fuera de lo indicado

Año del plan

Duración de la cobertura Otros criterios

-

KALBITOR KALBITOR

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

-

Para el tratamiento de crisis agudas de angioedema debidas a angioedema hereditario (HAE): 1) el paciente padece HAE con deficiencia o disfunción del inhibidor de C1 confirmada mediante pruebas de laboratorio O 2) el paciente padece HAE con inhibidor de C1 normal confirmado mediante pruebas de laboratorio y una de las siguientes circunstancias: a) el paciente ha dado positivo para una mutación de los genes F12, angiopoyetina-1, plasminógeno, kininógeno-1 (KNG1), heparán sulfato-glucosamina 3-O-sulfotransferasa 6 (HS3ST6) o mioferlina (MYOF), b) el paciente tiene antecedentes familiares de angioedema y el angioedema ha sido refractario a un tratamiento con dosis altas de antihistamínicos durante al menos un mes.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios El paciente tiene 12 años de edad o más

Recetado por un inmunólogo, alergólogo o reumatólogo, o en consulta con ellos Año del plan

-

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida KALYDECO KALYDECO

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

Para fibrosis quística (CF): El medicamento solicitado no se utilizará en combinación con otros medicamentos que contengan ivacaftor.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

-

Año del plan

KANJINTI KANJINTI

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Tratamiento neocomplementario del cáncer de mama con receptor del factor de crecimiento epidérmico humano 2 (HER2) positivo, del cáncer de mama con HER2 positivo recidivante o avanzado irresecable, de metástasis leptomeníngeas del cáncer de mama con HER2 positivo, de metástasis cerebrales del cáncer de mama con HER2 positivo, del adenocarcinoma de esófago y de la unión esofagogástrica con HER2 positivo, del carcinoma uterino seroso avanzado, recidivante o metastásico con HER2positivo, cáncer colorrectal con HER2 amplificado, y RAS y BRAF no mutados (incluido el adenocarcinoma apendicular), tumor recidivante de glándulas salivales con HER2 positivo, carcinoma hepatobiliar no resecable o metastásico con HER2 positivo (cáncer de vesícula biliar, colangiocarcinoma intrahepático, colangiocarcinoma extrahepático), adenocarcinoma gástrico localmente avanzado, no resecable o recidivante con sobreexpresión HER2 positiva, cáncer de endometrio con HER2 positivo.

Criterios de exclusión Información médica requerida

El paciente presentó una reacción adversa intolerable a Trazimera y dicha reacción adversa NO se atribuyó al principio activo tal y como se describe en la información de la receta. Para cáncer colorrectal (incluido el adenocarcinoma apendicular): 1) la enfermedad es HER2amplificada y RAS y BRAF no mutados (WT) y 2) el medicamento solicitado se utiliza en combinación con pertuzumab, tucatinib o lapatinib y 3) el paciente no ha recibido tratamiento previo con un inhibidor de HER2. Para carcinoma hepatobiliar: 1) la enfermedad es HER2positiva Y 2) el medicamento solicitado se utiliza en combinación con pertuzumab. En caso de cáncer de endometrio: 1) la enfermedad es HER2 positiva Y 2) el medicamento solicitado se utiliza en combinación con paclitaxel y se continuará como agente único para tratamiento de mantenimiento.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

KANUMA

Se denegará la cobertura bajo la Parte D si la cobertura está disponible por la Parte A o la Parte B, ya que el medicamento se receta y dispensa o administra para el individuo.

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida

KANUMA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

En caso de deficiencia de lipasa ácida lisosomal: El diagnóstico se confirmó mediante análisis enzimático que demostró deficiencia de la actividad enzimática de la lipasa ácida lisosomal o mediante pruebas genéticas.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

Fecha de actualización: 01/01/2025

Grupo de autorización previa KESIMPTA
Nombres del medicamento KESIMPTA

Indicador de indicación PA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado

-

Criterios de exclusión -

Información médica requerida -

Restricciones de edad - Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa KETOCONAZOLE
Nombres del medicamento KETOCONAZOLE

Indicador de indicación PA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Síndrome de Cushing

Criterios de exclusión Enfermedad hepática aguda o crónica. Uso concomitante

Enfermedad hepática aguda o crónica. Uso concomitante con medicamentos contraindicados con ketoconazol comprimidos: dofetilida, quinidina, pimozida, cisaprida, metadona, disopiramida, dronedarona, ranolazina, alcaloides del cornezuelo del centeno, irinotecán, lurasidona, midazolam oral, alprazolam, triazolam, felodipino,

nisoldipino, tolvaptán, eplerenona, lovastatina, simvastatina o colchicina.

Información médica requerida Los beneficios potenciales superan los riesgos del tratamiento con ketoconazol oral.

Para las infecciones fúngicas sistémicas, el paciente tiene cualquiera de los siguientes diagnósticos: blastomicosis, coccidioidomicosis, histoplasmosis, cromomicosis o

paracoccidioidomicosis. Para el síndrome de Cushing: el medicamento solicitado se receta a

un paciente que no tolera la cirugía o en el que la cirugía no ha sido curativa.

Restricciones de edad - Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura 6 meses

Otros criterios -

Criterios de exclusión

Grupo de autorización previa KETOPROFEN

Nombres del medicamento KETOPROFEN, KETOPROFEN ER, KIPROFEN

Indicador de indicación PA

Todas las indicaciones aprehadas par la EDA

Indicador de indicación PA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado

-

Información médica requerida Para una indicación aprobada por la Administración de Medicamentos y Alimentos

(FDA): El paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento o presenta intolerancia a

dos medicamentos antiinflamatorios no esteroides (NSAID) orales.

Restricciones de edad - Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

KEVEYIS

DICHLORPHENAMIDE, KEVEYIS, ORMALVI, Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

-

Para parálisis periódica hipocaliémica primaria: 1) Los resultados de las pruebas genéticas apoyan el diagnóstico, O 2) El paciente tiene antecedentes familiares de parálisis periódica hipocaliémica primaria, O 3) Las crisis del paciente se asocian a hipocaliemia, Y se han descartado tanto el síndrome de Andersen-Tawil como la parálisis periódica tirotóxica. En caso de parálisis periódica HIPERcaliémica: 1) El diagnóstico ha sido apoyado por los resultados de pruebas genéticas, O 2) El paciente tiene antecedentes familiares de parálisis periódica hipercaliémica primaria, O 3) Las crisis del paciente están asociadas a hipercaliemia Y se ha descartado el síndrome de Andersen-Tawil. En caso de continuación del tratamiento de parálisis periódicas HIPOcalémica e HIPERcalémica primarias: El paciente está respondiendo al tratamiento con el medicamento solicitado, lo que se demuestra por una disminución del número o la gravedad de las crisis.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

-

Inicio: 2 meses. Continuación: Año del plan

_

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida KEVEYIS KEVZARA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

En caso de artritis reumatoide de moderada a gravemente activa (sólo para nuevos tratamientos): El paciente ha experimentado una respuesta inadecuada al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a dos de los siguientes productos: adalimumab-aacf, Humira (adalimumab), Idacio (adalimumab-aacf), Rinvoq (upadacitinib), Tyenne (tocilizumab-aazg), Xeljanz (tofacitinib)/Xeljanz XR (tofacitinib de liberación prolongada). En caso de polimialgia reumática (PMR) (sólo para nuevos tratamientos): 1) El paciente ha respondido inadecuadamente a un tratamiento con corticosteroides, O 2) el paciente ha presentado un brote de la enfermedad al intentar disminuir progresivamente los corticosteroides.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

-

-

Año del plan

-

Grupo de autorización previa KEYTRUDA **Nombres del medicamento** KEYTRUDA

Indicador de indicación PA Todas las indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida -

Restricciones de edad -

Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa KIMMTRAK Nombres del medicamento KIMMTRAK

Indicador de indicación PA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado

-

Criterios de exclusión -

Información médica requerida - Restricciones de edad -

Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa KINERET Nombres del medicamento KINERET

Indicador de indicación PA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Artritis idiopática juvenil sistémica, enfermedad de Still de inicio en la edad adulta,

enfermedad de Castleman multicéntrica, síndrome de Schnitzler y enfermedad de

Erdheim-Chester.

Criterios de exclusión

Información médica requerida En caso de artritis reumatoide de moderada a gravemente activa (sólo para nuevos

tratamientos): El paciente ha experimentado una respuesta inadecuada al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a dos de los siguientes productos:

adalimumab-aacf, Humira (adalimumab), Idacio (adalimumab-aacf), Rinvoq

(upadacitinib), Tyenne (tocilizumab-aazg), Xeljanz (tofacitinib)/Xeljanz XR (tofacitinib de liberación prolongada). En caso de artritis idiopática juvenil sistémica activa (sólo para nuevos tratamientos): El paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento,

presenta intolerancia o tiene una contraindicación al Tyenne (tocilizumab-aazg).

Restricciones de edad - Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento

KISQALI

KISQALI, KISQALI FEMARA 200 DOSE, KISQALI FEMARA 400 DOSE, KISQALI

FEMARA 600 DOSE

Indicador de indicación PA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Cáncer de mama con receptor hormonal positivo y receptor del factor de crecimiento epidérmico humano 2 (HER2) negativo, recidivante en combinación con un inhibidor de la aromatasa o fulvestrant. Cáncer de endometrio, en combinación con letrozole, en caso de tumores positivos a los receptores de estrógeno.

Criterios de exclusión Información médica requerida Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

KLISYRI **KLISYRI**

Usos fuera de lo indicado

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Criterios de exclusión

Información médica requerida

El paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a UNO de los siguientes: A) imiguimod crema al 5%, B) fluorouracilo crema o solución.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida **KONVOMEP KONVOMEP**

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para el tratamiento de úlcera gástrica benigna activa: 1) El paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento de prueba de un mes de dos inhibidores de la bomba de protones (PPI) cada uno, O 2) El paciente ha experimentado una intolerancia, o tiene una contraindicación que le prohibiría probar durante un mes dos inhibidores de la bomba de protones (PPI), Y 3) El paciente tiene dificultad para tragar formas farmacéuticas orales sólidas (por ejemplo, comprimidos, cápsulas).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

3 meses

Grupo de autorización previa **KORLYM**

Nombres del medicamento

Indicador de indicación PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

KORLYM, MIFEPRISTONE

Usos fuera de lo indicado

Criterios de exclusión

Información médica requerida

Restricciones de edad

Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Otros criterios

Recetado por un endocrinólogo o en consulta con éste.

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento

Indicador de indicación PA

KOSELUGO KOSELUGO

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Glioma circunscrito recurrente o progresivo con fusión BRAF o mutación activadora en

BRAF V600E positiva, histiocitosis de células de Langerhans

Criterios de exclusión

Información médica requerida

Restricciones de edad

Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Otros criterios

En caso de neurofibromatosis tipo 1: 2 años de edad o más

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento

Indicador de indicación PA

KRAZATI KRAZATI

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Carcinoma pulmonar no microcítico (NSCLC) KRAS-positivo recurrente, metástasis cerebrales de NSCLC positivo para KRAS G12C, adenocarcinoma de páncreas

positivo para KRAS G12C.

Criterios de exclusión

Información médica requerida

Restricciones de edad

Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

Fecha de actualización: 01/01/2025

KRISTALOSE KRISTALOSE, LACTULOSE

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

Para estreñimiento: 1) El paciente ha experimentado una respuesta inadecuada al tratamiento de prueba de un mes de solución de lactulosa genérica, O 2) El paciente

ha experimentado una intolerancia que impediría probar durante un mes la solución de lactulosa genérica. O 3) el paciente tiene una contraindicación a un ingrediente inactivo

que no está contenido en el medicamento solicitado.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

_

Año del plan

_

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida KRYSTEXXA KRYSTEXXA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

El medicamento solicitado no se utilizará concomitantemente con agentes orales reductores de la orina. Para iniciar el tratamiento de la gota crónica: 1) el paciente debe cumplir uno de los siguientes requisitos: a) el paciente ha tenido una respuesta inadecuada a una prueba de tres meses con inhibidor de la xantina oxidasa a la dosis máxima médicamente apropiada, a menos que exista una razón clínica para no completar una prueba (por ejemplo, reacción alérgica grave, toxicidad, intolerancia, interacción farmacológica significativa, disfunción renal grave [sólo para alopurinol], insuficiencia renal terminal [sólo para febuxostat], o antecedentes de enfermedad cardiovascular (CVS) o un nuevo evento cardiovascular (CV) [sólo para febuxostat]), o b) si existe un motivo clínico para no completar una prueba de 3 meses con un inhibidor de la xantina oxidasa, se requiere una respuesta inadecuada a una prueba de 3 meses con probenecid, a menos que exista un motivo clínico para no completar una prueba con probenecid (por ej.g., insuficiencia renal [velocidad de filtración glomerular de 30 mL por minuto o menos], reacción alérgica grave, toxicidad, intolerancia, discrasias sanguíneas existentes o cálculos renales de ácido úrico, e interacción farmacológica significativa) Y 2) el paciente experimenta ataques frecuentes de gota (mayores o iguales a 2 por año) O el paciente tiene al menos 1 tofo de gota o artritis gotosa. Para continuación del tratamiento de gota crónica: 1) el paciente no ha tenido 2 niveles consecutivos de ácido úrico por encima de 6 mg/dL, Y 2) el paciente está experimentando beneficios de la terapia (por ejemplo, niveles séricos de ácido úrico inferiores a 6 mg/dL, reducción de tofos, reducción de síntomas y/o ataques).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

-

Año del plan

Fecha de actualización: 01/01/2025

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado macroglobulinemia de Waldeström, linfoma linfoplasmocítico, amiloidosis sistémica de

cadena ligera recidivante/refractaria

Criterios de exclusión

Información médica requerida

Restricciones de edad

Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Otros criterios

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado

Criterios de exclusión

Información médica requerida

LAMZEDE LAMZEDE

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para manifestaciones de alfa manosidosis no relacionadas con el sistema nervioso central: El diagnóstico se confirmó mediante análisis enzimático que demostró una

deficiencia de la actividad enzimática alfa manosidasa o mediante pruebas genéticas.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Otros criterios

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

LAPATINIB

LAPATINIB DITOSYLATE, TYKERB

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Metástasis cerebrales de cáncer de mama con receptor del factor de crecimiento epidérmico humano 2 (HER2) positivo, cáncer de mama con HER2 positivo recidivante, cordoma con receptor del factor de crecimiento epidérmico (EGFR) positivo recidivante, cáncer colorrectal con HER2 amplificado y con RAS y BRAF no

mutados (incluido adenocarcinoma apendicular).

Criterios de exclusión Información médica requerida

En el caso del cáncer de mama, el paciente cumple todos los criterios siguientes: a) la

enfermedad es recidivante, avanzada o metastásica (incluidas las metástasis cerebrales), b) la enfermedad presenta receptor del factor de crecimiento epidérmico humano 2 (HER2) positivo. c) el medicamento solicitado se utilizará en combinación con cualquiera de los siguientes: 1) inhibidor de la aromatasa, 2) capecitabina, O 3) trastuzumab. Para el cáncer colorrectal: 1) el medicamento solicitado se utilizará en combinación con trastuzumab, y 2) el paciente no

recibió tratamiento previo con un inhibidor de HER2.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

Fecha de actualización: 01/01/2025

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

LEMTRADA LEMTRADA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Información médica requerida

Para las formas recidivantes de esclerosis múltiple (MS) (por ejemplo, MS recidivanteremitente, MS secundaria progresiva activa), el paciente cumple todos los requisitos siguientes: 1) Para el primer ciclo de tratamiento, el paciente ha respondido inadecuadamente a dos o más medicamentos indicados para la MS a pesar de una duración adecuada del tratamiento, y 2) Para el segundo ciclo de tratamiento y los siguientes, el tratamiento se iniciará al menos 12 meses después de la última dosis del ciclo de tratamiento anterior.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

30 días

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento

LENVIMA

LENVIMA 10 MG DOSIS DIARIA. LENVIMA 12 MG DOSIS DIARIA. LENVIMA 14 MG DOSIS DIARIA, LENVIMA 18 MG DOSIS DIARIA, LENVIMA 20 MG DOSIS DIARIA, LENVIMA 24 MG DOSIS DIARIA, LENVIMA 4 MG DOSIS DIARIA, LENVIMA 8 MG DOSIS DIARIA

Indicador de indicación PA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Carcinoma medular de tiroides, carcinoma endometrial recurrente, carcinoma tímico, melanoma cutáneo metastásico o irresecable.

Criterios de exclusión Información médica requerida

En caso de cáncer diferenciado de tiroides (folicular, papilar u oncocítico): enfermedad no susceptible de tratamiento con yodo radiactivo e irresecable, localmente recidivante, persistente o metastásica. En caso de carcinoma hepatocelular (HCC): la enfermedad es irresecable o inoperable, local, metastásica o con carga tumoral hepática extensa. En caso de carcinoma de células renales (RCC): la enfermedad está avanzada, en recaída o en estadio IV. En caso de carcinoma endometrial (EC): el paciente cumple la TOTALIDAD de los criterios siguientes: 1) La enfermedad es avanzada, recurrente o metastásica, 2) El medicamento solicitado se utilizará en combinación con pembrolizumab, 3) El paciente experimentó evolución de la enfermedad tras un tratamiento sistémico previo.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

LEUKINE LEUKINE

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Profilaxis de la neutropenia febril (FN) inducida por quimioterapia, neutropenia en síndromes mielodisplásicos (MDS), neutropenia en anemia aplásica, neutropenia relacionada con el virus de la inmunodeficiencia humana (HIV), neutropenia crónica grave (congénita, cíclica o idiopática).

Criterios de exclusión Información médica requerida _

Si se está recibiendo quimioterapia, el medicamento solicitado será administrado al menos 24 horas después de la quimioterapia. Para la profilaxis de la neutropenia febril (FN) inducida por quimioterapia mielosupresora, el paciente debe cumplir los dos criterios siguientes: 1) El paciente tiene un cáncer no mieloide, y 2) El paciente ha recibido, está recibiendo o recibirá tratamiento mielosupresor contra el cáncer.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

-

6 meses

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento LEUPROLIDE

LEUPROLIDE ACETATE

Indicador de indicación PALEUPROLIDE ACE

Todas las indicación

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Usar en combinación con la hormona del crecimiento en niños con retraso del crecimiento y pubertad avanzada, tumores de glándulas salivales con receptores androgénicos positivos recurrentes, pubertad precoz central.

Criterios de exclusión Información médica necesaria -

En caso de pubertad precoz central (CPP): Los pacientes que no estén recibiendo tratamiento en la actualidad deben cumplir todos los criterios siguientes: 1) El diagnóstico de CPP se confirmó mediante una respuesta puberal a una prueba con un agonista de la hormona liberadora de gonadotropina (GnRH) O un nivel puberal de un ensayo de hormona luteinizante (LH) de tercera generación, 2) La evaluación de la edad ósea frente a la edad cronológica apoya el diagnóstico de CPP, 3) El inicio de las características sexuales secundarias se produjo antes de los 8 años de edad para las pacientes femeninas O antes de los 9 años de edad para los pacientes masculinos.

Restricciones de edad

CPP: El paciente debe tener menos de 12 años si es mujer y menos de 13 años si es hombre

Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

-

LIBTAYO LIBTAYO

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida En caso de carcinoma pulmonar no microcítico (NSCLC) recurrente, cáncer de vulva.

En caso de carcinoma basocelular: el paciente fue tratado previamente con un inhibidor de la vía hedgehog O el tratamiento con un inhibidor de la vía hedgehog no es apropiado. En caso de carcinoma pulmonar no microcítico (NSCLC): la enfermedad es recurrente, avanzada o metastásica. En caso de cuello uterino y vulvar: el medicamento solicitado se utilizará como tratamiento de segunda línea o posterior.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

LIDOCAÍNA PARCHES

LIDOCAINE, LIDOCAN, TRIDACAINE II, ZTLIDO

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Dolor asociado a neuropatía diabética, dolor asociado a neuropatía por cáncer (incluida la neuropatía relacionada con el tratamiento [por ejemplo, neuropatía asociada a radioterapia o quimioterapia]).

Criterios de exclusión Información médica requerida Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

LITFULO **LITFULO**

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

En caso de alopecia areata grave (inicial): 1) El paciente tiene al menos un 50% de pérdida de cabello en el cuero cabelludo según la medición de la Herramienta de Gravedad de la Alopecia (SALT) Y 2) El paciente no tiene principalmente alopecia difusa (caracterizada por la caída difusa del cabello) u otras formas de alopecia (por ejemplo, alopecia androgenética. tricotilomanía, efluvio telógeno, pérdida de cabello inducida por guimioterapia). Para alopecia areata grave (continuación): El paciente ha logrado o mantenido una respuesta clínica positiva, evidenciada por una mejora de los signos y síntomas de la enfermedad con respecto al inicio

(por ejemplo, aumento de la cobertura capilar del cuero cabelludo).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

LIVMARLI LIVMARLI

3 meses

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Información médica requerida Restricciones de edad

Para el tratamiento del prurito colestásico en un paciente con síndrome de Alagille (ALGS) (continuación): el paciente se ha beneficiado del tratamiento (por ejemplo, mejoría del prurito).

El paciente tiene 3 meses de edad o más

Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Recetado por un hepatólogo o gastroenterólogo o en consulta con ellos

Inicio: 6 meses; Continuación: Año del plan

Otros criterios

LIVTENCITY Grupo de autorización previa Nombres del medicamento LIVTENCITY

Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Información médica requerida

Restricciones de edad Restricciones del recetador Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

El paciente tiene 12 años de edad o más

Recetado por un especialista en enfermedades infecciosas, especialista en trasplantes.

hematólogo u oncólogo, o en consulta con ellos

Duración de la cobertura

Grupo de autorización previa LODOCO Nombres del medicamento LODOCO

Indicador de indicación PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida

Restricciones de edad

Restricciones del recetador

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa LONSURF Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

LONSURF Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas Usos fuera de lo indicados

Cáncer de esófago irresecable, localmente avanzado, recurrente o metastásico. Cáncer gástrico y cánceres de la unión gastroesofágica irresecables, localmente avanzados o recurrentes. Adenocarcinoma apendicular avanzado o metastásico.

Criterios de exclusión Información médica requerida

Para el cáncer colorrectal (incluido el adenocarcinoma apendicular): La enfermedad es avanzada o metastásica. En caso de adenocarcinoma gástrico, esofágico o de la unión gastroesofágica, deben cumplirse TODOS los criterios siguientes: 1) La enfermedad es irresecable localmente avanzada, recurrente o metastásica, y 2) El paciente ha sido tratado previamente con al menos dos líneas previas de quimioterapia.

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Otros criterios

Año del plan

LOQTORZI Grupo de autorización previa Nombres del medicamento LOQTORZI Indicador de indicación PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Año del plan

LORBRENA LORBRENA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Carcinoma pulmonar no microcítico (NSCLC) recidivante con linfoma quinasa anaplásico (ALK) positivo, NSCLC recidivante, avanzado o metastásico con reordenamiento de protooncogen tirosina-proteína quinasa ROS1 (ROS1) positivo, enfermedad de Erdheim-Chester sintomática o en recaída/refractaria ALK-positiva, tumor miofibroblástico inflamatorio (IMT) con translocación ALK (incluye sarcoma uterino avanzado, recurrente/metastásico o inoperable para IMT con translocación ALK), metástasis cerebrales del sistema nervioso central (CNS) del NSCLC con reordenamiento ALK positivo, linfoma difuso de células B grandes en recaída o refractario ALK positivo.

Criterios de exclusión Información médica requerida -

En caso de carcinoma pulmonar no microcítico recurrente, avanzado o metastásico: 1) La enfermedad es positiva para ALK Y 2) el paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a UNO de los siguientes productos: Alecensa (alectinib) o Alunbrig (brigatinib) O 3) La enfermedad es positiva para reordenamiento del ROS1 y el medicamento solicitado se usa luego de la evolución de la enfermedad con crizotinib, entrectinib, o ceritinib.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

-

Año del plan

Otros criterios

-

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida LOREEV XR

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

_

Para trastornos de ansiedad: 1) El medicamento solicitado se está utilizando simultáneamente con un inhibidor selectivo de la recaptación de serotonina (SSRI) o un inhibidor de la recaptación de serotonina-norepinefrina (SNRI) hasta que el SSRI/SNRI sea eficaz para los síntomas del trastorno de pánico, O el paciente respondió inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación para AL MENOS DOS agentes de las siguientes clases: a) inhibidores selectivos de la recaptación de serotonina (SSRI), b) inhibidores de la recaptación de serotonina-norepinefrina (SNRI) Y 2) El médico recetante debe reconocer que el beneficio del tratamiento con este medicamento recetado supera los riesgos potenciales para el paciente (Nota: El uso de este medicamento es potencialmente inapropiado en adultos mayores, lo que significa que es mejor evitarlo, recetarlo a dosis reducidas o utilizarlo con precaución o cuidadosamente controlado).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

-

4 meses

Esta Autorización Previa sólo se aplica a pacientes de 65 años de edad o mayores.

Grupo de autorización previa LUCEMYRA

Nombres del medicamento LOFEXIDINE HYDROCHLORIDE, LUCEMYRA Indicador de indicación PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado -

Criterios de exclusión -

Información médica requerida -

Duración de la cobertura 1 mes

Otros criterios -

Grupo de autorización previa LUCENTIS Nombres del medicamento LUCENTIS

Indicador de indicación PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado - Criterios de exclusión -

Información médica requerida -

Restricciones de edad -

Restricciones del recetador Recetado por un oftalmólogo u optometrista o en consulta con ellos.

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios Se denegará la cobertura bajo la Parte D si la cobertura está disponible por la Parte A

o la Parte B, ya que el medicamento se receta y dispensa o administra para el

individuo.

Grupo de autorización previa LUMAKRAS Nombres del medicamento LUMAKRAS

Indicador de indicación PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Carcinoma pulmonar no microcítico (NSCLC) recurrente KRAS G12C-positivo

Criterios de exclusión -

Información médica requerida -

Restricciones de edad - Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado

LUMIZYME LUMIZYME

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Criterios de exclusión

-

Información médica requerida

Para enfermedad de Pompe: El diagnóstico se confirmó mediante un análisis enzimático que demostró una deficiencia de la actividad enzimática alfa glucosidasa ácida (GAA) o mediante pruebas genéticas.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

_

Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida LUMRYZ LUMRYZ

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

_

Para el tratamiento de la somnolencia diurna excesiva en un paciente con narcolepsia, solicitud inicial: 1) El diagnóstico se ha confirmado mediante una evaluación en laboratorio del sueño, Y 2) El paciente respondió inadecuadamente al tratamiento o intolerancia a por lo menos un medicamento promotor de la vigilia del CNS (por ejemplo, armodafinilo, modafinilo), O tiene una contraindicación que prohibiría probar un medicamento promotor de la vigilia del CNS (por ejemplo, armodafinilo, modafinilo). Para el tratamiento de la cataplejía en un paciente con narcolepsia, solicitud inicial: El diagnóstico se ha confirmado mediante una evaluación en el laboratorio del sueño. Para continuación del tratamiento: El paciente ha experimentado una disminución de la somnolencia diurna con narcolepsia o una disminución de los episodios de cataplejía con narcolepsia.

Restricciones de edad Restricciones del recetador _

Recetado por un especialista en trastornos del sueño o neurólogo, o en consulta con ellos

Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

Grupo de autorización previa

n previa LUNSUMIO nento LUNSUMIO

Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado

-

Criterios de exclusión

-

Información médica requerida

-

Restricciones de edad
Restricciones del recetador

-

Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

-

LUPKYNIS LUPKYNIS

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Uso en combinación con ciclofosfamida

Para nefritis lúpica: 1) el paciente está recibiendo actualmente un tratamiento

inmunosupresor de fondo (por ejemplo, micofenolato mofetilo, corticosteroides) para la nefritis lúpica O 2) el paciente ha experimentado una intolerancia o tiene una contraindicación al tratamiento inmunosupresor de fondo para la nefritis lúpica. En caso de nefritis lúpica,

continuación: el paciente se beneficia del tratamiento.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento

LUPRON PED

LUPRON DEPOT-PED (1-MES), LUPRON DEPOT-PED (3 MESES), LUPRON

DEPOT-PED (6-MESES)

Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica necesaria Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

En caso de pubertad precoz central (CPP): Los pacientes que no estén recibiendo tratamiento en la actualidad deben cumplir todos los criterios siguientes: 1) El diagnóstico de CPP se confirmó mediante una respuesta puberal a una prueba con un agonista de la hormona liberadora de gonadotropina (GnRH) O un nivel puberal de un ensayo de hormona luteinizante (LH) de tercera generación, Y 2) La evaluación de la edad ósea frente a la edad cronológica apoya el diagnóstico de CPP, Y 3) El inicio de las características sexuales secundarias se produjo antes de los 8 años de edad para las pacientes femeninas O antes de los 9 años de edad para los pacientes masculinos.

Restricciones de edad

CPP: El paciente debe tener menos de 12 años si es mujer y menos de 13 años si es

hombre

Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

LUPRON-ENDOMETRIOSIS

LUPRON DEPOT (1-MONTH), LUPRON DEPOT (3-MONTH)

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Cáncer de mama, cáncer de ovario/cáncer de trompa de Falopio/cáncer peritoneal primario, tumor recurrente de glándula salival con receptor androgénico positivo

Criterios de exclusión Información médica requerida

Para el retratamiento de la endometriosis, el medicamento solicitado se utiliza en combinación con acetato de noretindrona. Para miomas uterinos, el paciente debe presentar una de las siguientes condiciones: 1) diagnóstico de anemia (por ejemplo, hematocritos inferiores o iguales al 30% v/o hemoglobina inferior o igual a 10 g/dL), O 2) el medicamento solicitado se utilizará antes de la intervención quirúrgica por miomas uterinos. En el caso del cáncer de mama, el medicamento solicitado se utiliza para la enfermedad con receptores hormonales (HR) positivos.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Miomas: 3 meses, máximo 6 meses en total. Endometriosis 6 meses, máximo 12 meses en total. Otros: Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento

LUPRON-PRÓSTATA CA

LEUPROLIDE ACETATE, LUPRON DEPOT (1-MONTH), LUPRON DEPOT (3-MONTH), LUPRON DEPOT (4-MONTH), LUPRON DEPOT (6-MONTH)

Indicador de indicación PA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Tumores malignos del estroma del cordón sexual

Criterios de exclusión

Información médica requerida

Restricciones de edad

Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Otros criterios

LYBALVI LYBALVI

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

-

Para el tratamiento de la esquizofrenia: 1) El paciente respondió inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a uno de los siguientes productos genéricos: aripiprazol, asenapina, lurasidona, olanzapina, quetiapina, risperidona, ziprasidona, Y 2) El paciente respondió inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a uno de los siguientes productos de marca: Caplyta, Rexulti, Secuado, Vraylar. Para el tratamiento agudo de episodios maníacos o mixtos asociados al trastorno bipolar I: 1) El paciente respondió inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a uno de los siguientes productos genéricos: aripiprazol, asenapina, olanzapina, quetiapina, risperidona, ziprasidona, Y 2) El paciente respondió inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a la marca Vraylar. Para el tratamiento de mantenimiento del trastorno bipolar I: El paciente respondió inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a dos de los siguientes productos genéricos: aripiprazol, asenapina, olanzapina, quetiapina, risperidona, ziprasidona.

Restricciones de edad
Restricciones del recetador
Duración de la cobertura

_

Año del plan

Otros criterios

_

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA LYNPARZA LYNPARZA

Usos fuera de lo indicado

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Cáncer de mama recurrente con HER2 negativo, con mutación de la línea germinal BRCA 1/2, cáncer de mama recurrente o metastásico con HER2 positivo, con mutación de la línea germinal BRCA 1/2, leiomiosarcoma uterino.

Criterios de exclusión Información médica requerida

Para cáncer de mama recurrente o metastásico: la enfermedad tiene mutación en la línea germinal BRCA 1/2. Para el cáncer de próstata: 1) El paciente tiene una mutación BRCA y el medicamento solicitado se utilizará en combinación con abiraterona y un corticoesteroide oral, O 2) El paciente ha progresado con un tratamiento previo dirigido al receptor de andrógenos. En caso de cáncer de ovario, de trompa de Falopio o de peritoneo primario: El medicamento solicitado se utiliza para el tratamiento de mantenimiento de la enfermedad en estadio II-IV o recurrente que presenta una respuesta completa o parcial a la quimioterapia. Para leiomiosarcoma uterino: 1) el

paciente ha recibido al menos un tratamiento previo, Y 2) el paciente tiene la

enfermedad alterada por BRCA.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

_

Año del plan

-

Grupo de autorización previa

Nombres del medicamento

Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Información médica requerida

LYRICA CR, PREGABALIN ER

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

En caso de dolor neuropático asociado con neuropatía periférica diabética (DPN) y neuralgia postherpética (PHN): El paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento,

presenta intolerancia o tiene una contraindicación a gabapentin.

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Otros criterios

Año del plan

LYRICA CR

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

LYTGOBI LYTGOBI

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida Colangiocarcinoma extrahepático

En caso de colangiocarcinoma: 1) el paciente tiene un diagnóstico de

colangiocarcinoma irresecable, localmente avanzado o metastásico, 2) el paciente ha recibido un tratamiento previo, Y 3) el paciente tiene una enfermedad que presenta una fusión del gen del receptor de factor de crecimiento de fibroblastos 2 (FGFR2) u otra

reordenación.

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Otros criterios

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida LYVISPAH LYVISPAH

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

El paciente es incapaz de tomar formas sólidas de dosificación oral (por ejemplo, dificultad para tragar comprimidos o cápsulas, necesita su administración mediante una sonda de alimentación).

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Otros criterios

MARGENZA MARGENZA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Cáncer de mama recidivante con receptor del factor de crecimiento epidérmico humano 2 (HER2) positivo

Criterios de exclusión

Información médica requerida

Restricciones de edad

Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Otros criterios

Año del plan

Grupo de autorización previa

Nombres del medicamento

Indicador de indicación PA

Usos fuera de lo indicado

Criterios de exclusión

Información médica requerida Restricciones de edad

Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Otros criterios

MAVENCLAD MAVENCLAD

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

60 días

MAVYRET

MAVYRET

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado

Criterios de exclusión

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Cirrosis descompensada/deterioro hepático moderado o grave (Child Turcotte Pugh [CTP] clase B o C).

Información médica requerida

Para virus de la hepatitis C (HCV): Infección confirmada por la presencia de HCV RNA en suero antes de iniciar el tratamiento. Régimen de tratamiento previsto, genotipo, antecedentes de tratamiento previo, presencia o ausencia de cirrosis (compensada o descompensada [Child Turcotte Pugh clase B o C]), presencia o ausencia de coinfección por el virus de la inmunodeficiencia humana (HIV), presencia o ausencia de sustituciones asociadas a resistencia cuando proceda, estado del trasplante si procede. Las condiciones de cobertura y la duración específica de la autorización se basarán en las directrices de tratamiento vigentes de la Asociación Americana para el Estudio de las Enfermedades Hepáticas y la Sociedad Americana de Enfermedades Infecciosas (AASLD-IDSA).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Los criterios se aplican de acuerdo con las directrices actuales de AASLD-IDSA

Otros criterios Fecha de actualización: 01/01/2025

168

Grupo de autorización previa MAYZENT

Nombres del medicamento MAYZENT, MAYZENT STARTER PACK Indicador de indicación PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado -

Criterios de exclusión -

Información médica requerida -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa MEGESTROL
Nombres del medicamento MEGESTROL ACETATE

Indicador de indicación PA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Caquexia por cáncer en adultos

Criterios de exclusión -

Información médica requerida El paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento o presenta intolerancia al

megestrol 40 miligramos por mililitro (40 mg/mL) suspensión oral.

Duración de la cobertura Año del plan

MEKINIST MEKINIST

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Histiocitosis de células de Langerhans, enfermedad de Erdheim-Chester, enfermedad de Rosai-Dorfman.

Criterios de exclusión Información médica requerida _

Para melanoma: 1) El tumor es positivo para la mutación activadora BRAF V600 (por ejemplo, V600E o V600K), Y 2) El medicamento solicitado se utilizará como agente único o en combinación con dabrafenib, Y 3) El medicamento solicitado se utilizará para cualquiera de los siguientes casos: a) enfermedad irresecable, resecable limitada o metastásica, b) tratamiento sistémico complementario. Para el melanoma uveal: El medicamento solicitado se utilizará como agente único. Para cáncer de ovario, cáncer de trompas de Falopio y cáncer peritoneal primario: El medicamento solicitado se utilizará para tratar enfermedades persistentes o recurrentes. En caso de carcinoma tiroideo papilar, folicular y oncocítico: 1) La enfermedad es positiva para la mutación BRAF V600E, Y 2) La enfermedad no es susceptible de tratamiento con yodo radiactivo (RAI), Y 3) El medicamento solicitado se utilizará en combinación con dabrafenib. Para tumores sólidos: 1) El tumor es positivo para la mutación BRAF V600E, Y 2) El medicamento solicitado se utilizará en combinación con dabrafenib.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

-

Año del plan

-

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA MEKTOVI MEKTOVI

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Tratamiento sistémico complementario para melanoma cutáneo, histiocitosis de células de Langerhans, cáncer de pulmón microcítico (NSCLC) recurrente

Criterios de exclusión Información médica requerida

Para melanoma: 1) El tumor es positivo para mutación activadora de BRAF V600 (por ejemplo, V600E o V600K), Y 2) El medicamento solicitado se utilizará en combinación con

vemurafenib, Y 3) El medicamento solicitado se utilizará para cualquiera de los siguientes casos: a) enfermedad irresecable, resecable limitada o metastásica, b) tratamiento sistémico complementario. Para carcinoma pulmonar no microcítico: 1) El tumor es positivo para la mutación BRAF V600E, Y 2) el medicamento solicitado se utilizará en combinación con

encorafenib Y 3) La enfermedad es avanzada, recurrente o metastásica.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

_

Otros criterios

Año del plan

uros criterios

Fecha de actualización: 01/01/2025

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento

MEMANTINE

MEMANTINE HCL TITRATION P, MEMANTINE HYDROCHLORIDE, MEMANTINE

HYDROCHLORIDE E, NAMENDA TITRATION PAK

Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Información médica requerida

_

Restricciones de edad

-

Restricciones del recetador
Duración de la cobertura

_

Otros criterios

Año del plan

Esta autorización previa sólo se aplica a pacientes menores a 30 años de edad.

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA **MEPRON**

ATOVAQUONE, MEPRON

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Profilaxies de babesiosis, toxoplasmosis, neumonía por Pneumocystis jirovecii en pacientes pediátricos, tratamiento de neumonía entre leve y moderada en pacientes pediátricos con Pneumocystis jirovecii.

Criterios de exclusión Información médica requerida

-

Para el tratamiento de neumonía por Pneumocystis jiroveci (PCP): el paciente presentó intolerancia o tiene una contraindicación al sulfamethoxazole/trimethoprim (SMX-TMP). Indicaciones para la prevención de PCP y profilaxis de toxoplasmosis primaria: 1) el paciente ha tenido una intolerancia o tiene una contraindicación al SMX-TMP, Y 2) el paciente está inmunocomprometido. En el caso de profilaxis de la toxoplasmosis secundaria: el paciente está inmunocomprometido. Para el tratamiento de babesiosis: el medicamento solicitado se usa conjuntamente con azithromycin.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

-

Profilaxis de toxoplasmosis secundaria: 6 meses, Todas las demás indicaciones: 3 meses

Otros criterios

METFORMINA ER

Nombres del medicamento GLUMETZA, HIDROCLORURO DE METFORMINA E

Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado

Grupo de autorización previa

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Criterios de exclusión

-

Información médica requerida

El paciente ha experimentado una intolerancia que impidió una prueba de 4 semanas con metformina de liberación inmediata y Glucophage XR genérico.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

-

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento

Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado

Criterios de exclusión

Información médica requerida

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento

Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

METHERGINE

METHERGINE, METHYLERGONOVINE MALEATE

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

1 mes

METHYLPHENIDATE

APTENSIO XR. CONCERTA, COTEMPLA XR-ODT, DAYTRANA, JORNAY PM. METADATE CD, METHYLIN, METHYLPHENIDATE, METHYLPHENIDATE HYDROCHLO, QUILLICHEW ER, QUILLIVANT XR, RELEXXII, RITALIN, RITALIN LA

Todas las indicaciones médicamente aceptadas

1) El paciente tiene un diagnóstico de trastorno por déficit de atención e hiperactividad (ADHD) o trastorno por déficit de atención (ADD), O 2) El paciente tiene un diagnóstico de narcolepsia confirmado por un estudio del sueño. O 3) El medicamento solicitado está siendo recetado para el tratamiento de la fatiga por cáncer después de haberse descartado otras causas de fatiga.

METHYLTESTOSTERONE METHYLTESTOSTERONE

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

_

El paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a productos alternativos de testosterona (por ejemplo, testosterona tópica, testosterona transdérmica, testosterona inyectable). En caso de hipogonadismo primario o hipogonadismo hipogonadotrópico, tratamiento inicial: El paciente presentó al menos dos concentraciones séricas de testosterona total matinal baja confirmada según el intervalo de referencia del laboratorio o las directrices prácticas actuales [Nota: No se ha establecido la seguridad y eficacia de los productos de testosterona en pacientes con "hipogonadismo relacionado con la edad" (también denominado "hipogonadismo de inicio tardío")]. En caso de hipogonadismo primario o hipogonadismo hipogonadotrópico, continuación del tratamiento: El paciente presentó una concentración sérica de testosterona total matinal baja confirmada según el intervalo de referencia del laboratorio o las directrices prácticas actuales antes de iniciar el tratamiento con testosterona [Nota: No se ha establecido la seguridad y eficacia de los productos de testosterona en pacientes con "hipogonadismo relacionado con la edad" (también denominado "hipogonadismo de inicio tardío")].

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

-

Año del plan

-

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida MICO-ZN-PETR OINT MICONAZOLE NITRATE/ZINC O, VUSION

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

imormacion medica requerida

La presencia de infección candidiásica ha sido confirmada mediante evaluación microscópica (evidencia microscópica de pseudohifas y/o levaduras en gemación) antes de iniciar el tratamiento.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Paciente pediátrico de 4 semanas de edad o más

1 mes

Otros criterios

1 1110

Grupo de autorización previa

Nombres del medicamento

Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Información médica requerida

MIGLUSTAT

MIGLUSTAT, YARGESA, ZAVESCA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

En caso de enfermedad de Gaucher tipo 1 (GD1): El diagnóstico se confirmó mediante

análisis enzimático que demostró deficiencia de la actividad enzimática beta-

glucocerebrosidasa o mediante pruebas genéticas.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Otros criterios

Año del plan

Grupo de autorización previa

Nombres del medicamento

Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado

Criterios de exclusión

Información médica requerida

MINOCYCLINE

MINOCYCLINE HYDROCHLORIDE

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para lesiones inflamatorias de acné vulgar no nodular de moderado a severo: 1) El paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento con minociclina de liberación inmediata, O 2) El paciente ha experimentado una intolerancia a minociclina de liberación

inmediata.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Otros criterios

El paciente tiene 12 años de edad o más

Año del plan

Grupo de autorización previa

Nombres del medicamento

Indicador de indicación PA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Información médica requerida

Restricciones de edad

Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Otros criterios

MIRVASO

BRIMONIDINE TARTRATE, MIRVASO

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Año del plan

Fecha de actualización: 01/01/2025

174

MODAFINIL

MODAFINIL, PROVIGIL

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida Hipersomnia idiopática

En caso de somnolencia excesiva asociada a la narcolepsia: El diagnóstico se ha confirmado mediante una evaluación en el laboratorio del sueño. En caso de somnolencia excesiva asociada a la apnea obstructiva del sueño (AOS): El diagnóstico se ha confirmado mediante polisomnografía. En el caso de la hipersomnia idiopática, solicitud inicial: el diagnóstico ha sido confirmado por TODO lo siguiente: 1) el paciente ha experimentado lapsus de sueño o una necesidad irreprimible de dormir durante el día, diariamente, durante al menos 3 meses, Y 2) se confirma la ausencia del síndrome de sueño insuficiente, Y 3) la cataplejía está ausente, Y 4) menos de 2 períodos de movimientos oculares rápidos al inicio del sueño (SOREMP) o ningún SOREMP, si la latencia de los movimientos oculares rápidos en un estudio del sueño nocturno fue menor o igual a 15 minutos, Y 5) latencia media del sueño inferior o igual a 8 minutos en la prueba de latencia múltiple del sueño o el tiempo total de sueño de 24 horas es superior o igual a 11 horas, Y 6) otra afección (trastorno del sueño. trastorno médico o psiguiátrico, o consumo de fármacos/medicamentos) no explica mejor la hipersomnolencia y los resultados del test. Para hipersomnia idiopática, continuación del tratamiento: El paciente ha presentado una reducción en la somnolencia durante el día con referencia al inicio.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

MONJUVI MONJUVI

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Linfoma de células B relacionado con HIV, trastorno linfoproliferativo monomórfico postrasplante (tipo de células B), linfoma de células B de alto grado

Criterios de exclusión Información médica requerida

Para linfoma difuso de células B grandes (DLBCL) no especificado, linfoma de células B relacionado con HIV, trastorno linfoproliferativo monomórfico postrasplante (tipo de células B), linfoma de células B de alto grado, linfoma difuso de células B grandes (DLBCL) no especificado, incluido el DLBCL derivado de linfoma de bajo grado: 1) el paciente tiene una enfermedad recidivante o refractaria, Y 2) el paciente no es elegible para un trasplante autólogo de células madre (ASCT).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

MOTPOLY XR MOTPOLY XR

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para el tratamiento de convulsiones de inicio parcial (es decir, convulsiones de inicio focal): 1) El paciente respondió inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a uno de los anticonvulsivos genéricos Y 2) El paciente respondió inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una de las siguientes contraindicaciones: Aptiom (a partir de 4 años), Xcopri (a partir de 18 años), Spritam (a partir de 4 años).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa **MOUNJARO** Nombres del medicamento

MOUNJARO

Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Criterios de exclusión Información médica requerida

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa

MOZOBIL

Nombres del medicamento

MOZOBIL, PLERIXAFOR

Indicador de indicación PA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Información médica requerida

Restricciones de edad

Restricciones del recetador

6 meses

Duración de la cobertura

Otros criterios

Fecha de actualización: 01/01/2025

MULPLETA MULPLETA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para trombocitopenia en pacientes con enfermedad hepática crónica: El recuento de plaquetas no transfundidas antes de un procedimiento programado es inferior a

50.000/mcL.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

El paciente tiene 18 años de edad o más

1 mes

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

MVASI MVASI

> Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Adenocarcinoma ampular, adenocarcinoma apendicular, cáncer de mama, cánceres del sistema nervioso central (CNS) (se incluye gliomas de alto grado difusos pediátricos), mesotelioma pleural, mesotelioma peritoneal, mesotelioma pericárdico. mesotelioma de túnica vaginal del testículo, sarcomas de partes blandas, neoplasias uterinas, carcinoma endometrial, cánceres vulvares, adenocarcinoma del intestino delgado y trastornos relacionados con la oftalmología: edema macular diabético, degeneración macular neovascular (húmeda) asociada a la edad, incluidos los subtipos de coroidopatía polipoidea y proliferación angiomatosa retiniana, edema macular tras oclusión de la vena retiniana, retinopatía diabética proliferativa. neovascularización coroidea, glaucoma neovascular y retinopatía del prematuro.

Criterios de exclusión Información médica requerida

Para todas las indicaciones excepto trastornos relacionados con la oftalmología: El paciente presentó una reacción adversa intolerable a Zirabev y dicha reacción adversa NO se atribuyó al principio activo tal y como se describe en la información de la receta.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

Se denegará la cobertura bajo la Parte D si la cobertura está disponible por la Parte A o la Parte B, ya que el medicamento se receta y dispensa o administra para el individuo.

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

MYALEPT MYALEPT

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Lipodistrofia relacionada con el virus de la inmunodeficiencia humana (VIH). Obesidad generalizada no asociada a lipodistrofia generalizada.

Información médica requerida

Para lipodistrofia, el paciente cumple todos los criterios siguientes: 1) El paciente tiene un diagnóstico de lipodistrofia generalizada congénita (es decir, síndrome de Berardinelli-Seip), O lipodistrofia generalizada adquirida (es decir, síndrome de Lawrence), 2) El paciente tiene deficiencia de leptina confirmada por pruebas de laboratorio, Y 3) El paciente tiene al menos una complicación de la lipodistrofia (por ejemplo, diabetes mellitus, hipertrigliceridemia, aumento de los niveles de insulina en ayunas). En caso de renovación de la lipodistrofia, el paciente ha experimentado una mejora con respecto al valor inicial en el control metabólico (por ejemplo, mejora del control glucémico, disminución de los triglicéridos, disminución de los niveles de enzimas hepáticas).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida **MYCAPSSA MYCAPSSA**

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para acromegalia, inicial: 1) El paciente tiene un alto nivel de factor de crecimiento insulinoide 1 (IGF-1) previo al tratamiento para su edad y/o sexo según el intervalo de referencia del laboratorio, Y 2) El paciente ha tenido una respuesta inadecuada o parcial a la cirugía o la radioterapia O existe un motivo clínico por el que el paciente no se ha sometido a cirugía o radioterapia. Para acromegalia, continuación del tratamiento: El nivel de IGF-1 del paciente ha disminuido o se ha normalizado desde el inicio del tratamiento.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Grupo de autorización previa **MYFEMBREE** Nombres del medicamento **MYFEMBREE** Indicador de indicación PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Información médica requerida Para el sangrado menstrual abundante asociado con leiomiomas uterinos (fibromas) y dolor

moderado a severo asociado con endometriosis en una paciente premenopáusica: la paciente no ha recibido ya más de o igual a 24 meses de tratamiento con el medicamento solicitado.

Restricciones de edad

Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Otros criterios

12 meses, máximo 24 meses totales

Grupo de autorización previa MYLOTARG Nombres del medicamento **MYLOTARG**

Indicador de indicación PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Leucemia promielocítica aguda (APL)

Criterios de exclusión

Información médica requerida

Restricciones de edad

Restricciones del recetador

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa **MYOBLOC** Nombres del medicamento **MYOBLOC**

Indicador de indicación PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Hiperhidrosis axilar primaria, hiperhidrosis palmar

Criterios de exclusión Uso cosmético

Información médica requerida

Restricciones de edad

Restricciones del recetador

Duración de la cobertura Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

NAGLAZYME NAGLAZYME

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

Información médica requerida

El diagnóstico de mucopolisacaridosis VI (síndrome de Maroteaux-Lamy) se confirmó mediante análisis enzimático que demostró una deficiencia de la actividad enzimática N-acetilgalactosamina 4-sulfatasa (arilsulfatasa B) o mediante pruebas genéticas.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

-

Año del plan

_

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida NAPROXEN-ESOMEPRAZOLE

NAPROXEN/ESOMEPRAZOLE MAG, VIMOVO Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

_

El paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento o presenta intolerancia a dos regímenes diferentes que contengan cualquier combinación de un antiinflamatorio no esteroideo (NSAID) y un bloqueador ácido de cualquiera de las siguientes clases de medicamentos: Antagonista de los receptores H2 (H2RA), inhibidor de la bomba de protones

(PPI).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

-

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA NERLYNX NERLYNX

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Cáncer de mama recidivante con receptor del factor de crecimiento epidérmico humano 2 (HER2) positivo, metástasis cerebrales derivadas del cáncer de mama con

HER2 positivo.

Criterios de exclusión Información médica requerida Restricciones de edad Restricciones del recetador

_

Duración de la cobertura

-

Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

_

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA **NEULASTA**

NEULASTA, NEULASTA ONPRO KIT

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos no indicados Criterios de exclusión Información médica requerida Indicaciones relacionadas con el trasplante de células madre

_

Si se está recibiendo quimioterapia, el medicamento solicitado será administrado al menos 24 horas después de la quimioterapia. Para la profilaxis de la neutropenia febril inducida por quimioterapia mielosupresora, el paciente debe cumplir los dos criterios siguientes: 1) El paciente tiene un tumor sólido o cáncer no mieloide, y 2) El paciente está recibiendo actualmente o recibirá tratamiento mielosupresor contra el cáncer.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

-

6 meses

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA NEUPOGENO NEUPOGENO

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Neutropenia en síndromes mielodisplásicos (MDS), agranulocitosis, neutropenia en anemia aplásica, neutropenia relacionada con el virus de la inmunodeficiencia humana (HIV)

Criterios de exclusión Información médica requerida _

Si se está recibiendo quimioterapia, el medicamento solicitado será administrado al menos 24 horas después de la quimioterapia. Para profilaxis o tratamiento de neutropenia febril (FN) inducida por quimioterapia mielosupresora, el paciente debe cumplir todos los criterios siguientes: 1) El paciente tiene un tumor sólido o cáncer no mieloide, y 2) El paciente ha recibido, está recibiendo o recibirá tratamiento mielosupresor contra el cáncer.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

-

6 meses

NEUPRO NEUPRO

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

En caso de enfermedad de Parkinson o síndrome de piernas inquietas: 1) El paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a uno de los siguientes genéricos: ropinirole, pramipexole O 2) El paciente no puede tragar formulaciones orales.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

-

Año del plan

-

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA **NEXAVAR**

NEXAVAR, SORAFENIB TOSYLATE

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Leucemia mieloide aguda, sarcoma de partes blandas (angiosarcoma, tumores desmoides/fibromatosis agresiva y subtipos de tumor fibroso solitario), tumor del estroma gastrointestinal, carcinoma medular de tiroides, osteosarcoma, cordoma recurrente, cáncer epitelial de ovario, cáncer de trompa de Falopio, cáncer peritoneal primario, neoplasias linfoides y/o mieloides con eosinofilia y reordenamiento FLT3 en fase crónica o blástica

Criterios de exclusión Información médica requerida _

En caso de leucemia mieloide aguda: la enfermedad es positiva para la mutación que involucra una duplicación en tándem interna de la tirosina cinasa 3 similar a la FMS (FLT3-ITD), y se cumple uno de los siguientes criterios:1) el medicamento solicitado se utilizará como tratamiento de mantenimiento tras un trasplante de células madre hematopoyéticas, O 2) el medicamento solicitado se utiliza para un tratamiento de inducción o postinducción de baja intensidad, o como tratamiento de consolidación, O 3) la enfermedad es recidivante/refractaria. En caso de carcinoma de tiroides: la histología es folicular, papilar, oncocítica o medular. Para tumor del estroma gastrointestinal (GIST): 1) la enfermedad es residual, irresecable, recurrente o metastática/existe ruptura del tumor, Y 2) la enfermedad ha avanzado después de por lo menos dos tratamientos aprobados por la FDA (por ejemplo, imatinib, sunitinib, regorafenib, ripretinib).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

-

Año del plan

Grupo de autorización previa **NEXTSTELLIS** Nombres del medicamento **NEXTSTELLIS** Indicador de indicación PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Información médica requerida La paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento o presenta intolerancia a una

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

prueba previa de un anticonceptivo oral.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa **NEXVIAZYME** Nombres del medicamento **NEXVIAZYME**

Usos fuera de lo indicado

Indicador de indicación PA

Criterios de exclusión

Información médica requerida

Para enfermedad de Pompe de inicio tardío: El diagnóstico se confirmó mediante un análisis enzimático que demostró una deficiencia de la actividad enzimática alfa glucosidasa ácida (GAA) o mediante pruebas genéticas.

Restricciones de edad -El paciente tiene 1 año de edad o más Restricciones del recetador

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa **NGENLA** Nombres del medicamento **NGENLA** Indicador de indicación PA

Usos fuera de lo indicado

Criterios de exclusión

Información médica requerida

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Pacientes pediátricos con epífisis cerrada

Para deficiencia de hormona de crecimiento (GHD) pediátrica, inicial: A) El paciente (pt) tiene una velocidad de altura (ht) de 1 año antes del tratamiento (pretratamiento) más de 2 desviaciones estándar (SD) por debajo de la media O una ht pretratamiento más de 2 SD por debajo de la media y una velocidad de ht de 1 año más de 1 SD por debajo de la media Y el paciente cumple cualquiera de los criterios siguientes: 1) falló con 2 pruebas de estimulación de la hormona del crecimiento (GH) pretratamiento (pico inferior a 10 ng/mL), 2) trastorno hipofisario/del sistema nervioso central (CNS) (por ejemplo, defectos genéticos, anomalías estructurales adquiridas, anomalías estructurales congénitas) y factor de crecimiento insulinoide 1 (IGF-1) pretratamiento más de 2 SD por debajo de la media, O B) el paciente recibió un diagnóstico de GHD como neonato. Para GHD pediátrico GHD, continuación del tratamiento: El paciente

experimenta mejoría.

Restricciones de edad El paciente tiene 3 años de edad o más

Restricciones del recetador Recetado por un endocrinólogo o en consulta con éste.

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previaNINLARONombres del medicamentoNINLAROIndicador de indicación PATodas las

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Amiloidosis sistémica de cadenas ligeras recidivante/refractaria, macroglobulinemia de

Waldeström, linfoma linfoplasmocítico

Criterios de exclusión Información médica requerida Restricciones de edad Restricciones del recetador

-

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa NITISINONE
Nombres del medicamento NITISINONE, ORFADIN

Indicador de indicación PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado - Criterios de exclusión -

Información médica requerida

En caso de tirosinemia hereditaria tipo 1 (HT-1): El diagnóstico de HT-1 se confirmó mediante uno de los siguientes métodos: 1) pruebas bioquímicas (por ejemplo, detección de succinilacetona en orina) O 2) pruebas de ADN (análisis de mutaciones).

Restricciones de edad - Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa NITYR
Nombres del medicamento NITYR

Indicador de indicación PA
Usos fuera de lo indicado
Criterios de exclusión

Información médica requerida

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

En caso de tirosinemia hereditaria tipo 1 (HT-1): El diagnóstico de HT-1 se confirmó mediante uno de los siguientes métodos: 1) pruebas bioquímicas (por ejemplo,

detección de succinilacetona en orina) O 2) pruebas de ADN (análisis de mutaciones).

Restricciones de edad
Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Otros criterios

-

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

NIVESTYM NIVESTYM

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Neutropenia en síndromes mielodisplásicos (MDS), agranulocitosis, neutropenia en anemia aplásica, neutropenia relacionada con el virus de la inmunodeficiencia humana (HIV)

Criterios de exclusión Información médica requerida

Si se está recibiendo quimioterapia, el medicamento solicitado será administrado al menos 24 horas después de la quimioterapia. Para profilaxis o tratamiento de neutropenia febril (FN) inducida por quimioterapia mielosupresora, el paciente debe cumplir todos los criterios siguientes: 1) El paciente tiene un tumor sólido o cáncer no mieloide, y 2) El paciente ha recibido, está recibiendo o recibirá tratamiento mielosupresor contra el cáncer.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

6 meses

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida **NORITATE** NORITATE

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para el tratamiento de rosácea: 1) el paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento o presenta intolerancia al metronidazol tópico genérico o al ácido azelaico tópico genérico al 15 por ciento O 2) el paciente tiene una contraindicación que prohibiría una prueba con metronidazol tópico y ácido azelaico tópico genérico al 15 por ciento.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

NORTHERA DROXIDOPA, NORTHERA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para hipotensión ortostática neurogénica (nOH): Para el tratamiento inicial, el paciente presenta una disminución persistente y constante de la presión arterial sistólica de al menos 20 mmHg, O una disminución de la presión arterial diastólica de al menos 10 mmHg en los 3 minutos siguientes a la prueba de bipedestación o de una prueba de inclinación con mesa basculante. Para la continuación del tratamiento, el paciente ha experimentado una reducción sostenida de los síntomas de nOH (es decir, disminución de los mareos, aturdimiento o sensación de desmayo). Tanto para el tratamiento inicial como para la continuación del tratamiento, el medicamento solicitado se utilizará para pacientes con hipotensión ortostática neurogénica asociada a uno de los siguientes diagnósticos: 1) insuficiencia autonómica primaria debida a la enfermedad de Parkinson, atrofia multisistémica o insuficiencia autonómica pura, O 2) deficiencia de dopamina beta-hidroxilasa, O 3) neuropatía autonómica no diabética.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Otros criterios

3 meses

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Información médica requerida

NOXAFIL POLVO NOXAFIL

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Restricciones de edad Restricciones del recetador El medicamento solicitado se utilizará por vía oral. Para la profilaxis de infecciones invasivas por Aspergillus y Candida: el paciente pesa 40 kilogramos o menos.

Duración de la cobertura Otros criterios

Entre 2 y 18 años de edad

6 meses

NOXAFIL SUSP NOXAFIL, POSACONAZOLE

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

_

El medicamento solicitado se utilizará por vía oral. Para el tratamiento de candidiasis orofaringea: el paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación al fluconazole.

El paciente tiene 13 años de edad o más

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

-

Candidiasis orofaríngea: 1 mes. Todas las demás indicaciones: 6 meses

-

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida NPLATE NPLATE

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para trombocitopenia inmune crónica (ITP) (nuevos inicios): 1) El paciente ha presentado una respuesta inadecuada al tratamiento o es intolerante a un tratamiento previo como corticosteroides o inmunoglobulinas, Y 2) El recuento de plaquetas no transfundidas en cualquier momento anterior al inicio del medicamento solicitado es inferior a 30,000/mcL O de 30,000 a 50,000/mcL con hemorragia sintomática o factor(es) de riesgo de hemorragia (por ejemplo, someterse a un procedimiento médico u odontológico en el que se prevea pérdida de sangre, comorbilidades como úlcera péptica e hipertensión, tratamiento anticoagulante, profesión o estilo de vida que predisponga al paciente a sufrir traumatismos). En caso de ITP (continuación): El paciente presenta respuesta del recuento plaquetario al medicamento solicitado con UNO de los siguientes: 1) El recuento plaquetario actual es inferior o igual a 200,000/mcL O 2) El recuento plaquetario actual es superior a 200,000/mcL e inferior o igual a 400,000/mcL Y la dosificación se ajustará a un recuento plaquetario suficiente para evitar hemorragias clínicamente importantes.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

-

Para ITP: Inicial: 6 meses; Continuación: Año del plan , en caso de HSARS: Año del

plan

Otros criterios

_

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión NUBEQA NUBEQA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

Información médica requerida

El medicamento solicitado se utilizará en combinación con un análogo de la hormona liberadora de gonadotropina (GnRH) o tras una orquiectomía bilateral. En caso de cáncer de próstata metastásico sensible a hormonas (mHSPC): el paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una

contraindicación a abiraterone, Xtandi o Erleada.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

_

Año del plan

_

NUCALA NUCALA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para asma grave, tratamiento inicial: 1) O bien a) El paciente tiene un recuento inicial de eosinófilos en sangre de al menos 150 células por microlitro, O b) El paciente depende de corticosteroides sistémicos. Y 2) El paciente tiene antecedentes de asma grave a pesar del tratamiento actual con los dos siguientes medicamentos: a) corticosteroide inhalado de dosis media a alta Y b) controlador adicional (es decir, agonista beta2 de acción prolongada. antagonista muscarínico de acción prolongada, modificador de leucotrienos o teofilina de liberación sostenida), a menos que el paciente presente intolerancia o tenga una contraindicación a dichos tratamientos. Para asma grave, continuación del tratamiento: El control del asma ha mejorado con el tratamiento con el medicamento solicitado, como lo demuestra la reducción de la frecuencia y/o gravedad de los síntomas y exacerbaciones o la reducción de la dosis diaria de corticosteroides orales de mantenimiento. En caso de granulomatosis eosinofílica con poliangeítis (EGPA), tratamiento inicial: El paciente tiene antecedentes o la presencia de un recuento de eosinófilos de más de 1000 células por microlitro o un nivel de eosinófilos en sangre superior al 10%. Para EGPA, continuación del tratamiento: El paciente responde adecuadamente al tratamiento con el medicamento solicitado, demostrado por alguno de los siguientes factores: 1) una reducción de la frecuencia de las recaídas, 2) una reducción de la dosis diaria de corticosteroides orales, O 3) ausencia de vasculitis activa. Para síndrome hipereosinofílico (HES), tratamiento inicial: 1) El paciente ha tenido HES durante más de 6 meses, 2) El paciente tiene HES sin una causa secundaria no hematológica identificable, 3) El paciente no tiene HES FIP1L1-PDGFRA quinasa positivo, 4) El paciente tiene un historial o presencia de un recuento de eosinófilos en sangre de al menos 1000 células por microlitro, Y 5) El paciente ha estado en una dosis estable de al menos una terapia de HES (por ejemplo, corticosteroides orales, inmunosupresores y/o terapia citotóxica). Para HES, continuación del tratamiento: El paciente ha respondido adecuadamente al tratamiento, demostrado por una reducción de los brotes de HES.

Restricciones de edad

Asma: 6 años de edad o más, EGPA y CRSwNP: 18 años de edad o más, HES: 12

años de edad o más

Restricciones del recetador

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios Para rinosinusitis crónica con poliposis nasal (CRSwNP): 1) El medicamento solicitado se utiliza como

tratamiento complementario de mantenimiento, Y 2) El paciente ha respondido

inadecuadamente al tratamiento con Xhance (fluticasona).

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado

Criterios de exclusión

Información médica requerida

NUEDEXTA NUEDEXTA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

En caso de incontinencia afectiva (PBA) (continuación:): El paciente ha experimentado una reducción de los episodios de incontinencia afectiva (PBA) desde que inició el

tratamiento con el medicamento solicitado.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Otros criterios

Inicio: 4 meses; Continuación: Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

NUPLAZID NUPLAZID

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Información médica requerida

Para las alucinaciones y delirios asociados con la psicosis de la enfermedad de Parkinson, el diagnóstico de la enfermedad de Parkinson debe hacerse antes de la aparición de los

síntomas psicóticos.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

NURTEC NURTEC

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

_

Tratamiento de migraña aguda: El paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a un triptano agonista de los receptores 5-HT1. Tratamiento preventivo de migraña, inicio: El paciente cumple uno de los siguientes requisitos: 1) El paciente respondió inadecuadamente al tratamiento en una prueba de 4 semanas de cualquiera de los siguientes: medicamentos antiepilépticos (AED), agentes bloqueantes beta-adrenérgicos, antidepresivos O 2) El paciente experimentó una intolerancia o tiene una contraindicación que le impediría probar durante 4 semanas cualquiera de los siguientes: medicamentos antiepilépticos (AED), agentes bloqueantes beta-adrenérgicos, antidepresivos. Tratamiento preventivo de migraña, continuación: El paciente recibió al menos 3 meses de tratamiento con el medicamento solicitado, y experimentó una reducción de los días de migraña al mes con relación al inicio.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

-

Tratamiento preventivo de la migraña, inicio: 3 meses, Todas las demás indicaciones:

Año del plan

Otros criterios

_

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA NYVEPRIA NYVEPRIA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos no indicados Criterios de exclusión Información médica requerida Indicaciones relacionadas con el trasplante de células madre

Si se está recibiendo quimioterapia, el medicamento solicitado será administrado al menos 24 horas después de la quimioterapia. Para la profilaxis de la neutropenia febril inducida por quimioterapia mielosupresora, el paciente debe cumplir los dos criterios siguientes: 1) El paciente tiene un tumor sólido o cáncer no mieloide, y 2) El paciente está recibiendo actualmente o recibirá tratamiento mielosupresor contra el cáncer.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

_

6 meses

_

OCALIVA OCALIVA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para colangitis biliar primaria (PBC) sin cirrosis o con cirrosis compensada sin evidencia de hipertensión portal: Para tratamiento inicial: 1) El diagnóstico de PBC (antes conocida como cirrosis biliar primaria) se confirma mediante al menos dos de los siguientes métodos: a) Evidencia bioquímica de colestasis con elevación del nivel de fosfatasa alcalina (ALP) durante al menos 6 meses de duración. b) Presencia de anticuerpos antimitocondriales (AMA) (título superior a 1:40 por inmunofluorescencia o reactividad inmunoenzimática) o anticuerpos antinucleares específicos de PBC ANA (p. ej., anti-gp210, anti-sp100):40 por inmunofluorescencia o reactividad inmunoenzimática) o anticuerpos antinucleares ANA específicos de PBC (p. ej., anti-gp210, anti-sp100), o c) Evidencia histológica de PBC en la biopsia hepática (p. ej., inflamación no supurativa y destrucción de los conductos biliares interlobulares y septales) Y 2) El paciente tiene un nivel sérico de ALP elevado antes del inicio del tratamiento con el medicamento solicitado y cumple uno de los siguientes requisitos: a) Respuesta inadecuada a por lo menos 12 meses de tratamiento previo con ácido ursodesoxicólico (UDCA)/ursodiol y el paciente continuará el tratamiento concomitante con UDCA/ursodiol, b) Se presentó intolerancia al tratamiento anterior con UDCA/ursodiol. En caso PBC (continuación): el paciente obtuvo o mantuvo un beneficio clínico del tratamiento con Ocaliva.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Inicio: 6 meses: Continuación: Año del plan

Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Grupo de autorización previa

OCREVUS OCREVUS

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Información médica requerida Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

OCTREOTIDE

OCTREOTIDE ACETATE, SANDOSTATIN

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida Control tumoral de timomas y carcinomas tímicos

Para acromegalia, inicial: 1) El paciente tiene un alto nivel de factor de crecimiento insulinoide 1 (IGF-1) previo al tratamiento para su edad y/o sexo según el intervalo de referencia del laboratorio, Y 2) El paciente ha tenido una respuesta inadecuada o parcial a la cirugía o la radioterapia O existe un motivo clínico por el que el paciente no se ha sometido a cirugía o radioterapia. Para acromegalia, continuación del tratamiento: El nivel de IGF-1 del paciente ha disminuido o se ha normalizado desde el inicio del tratamiento.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

ODACTRA ODACTRA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Asma grave, inestable o no controlada. Antecedentes de cualquier reacción alérgica sistémica grave o cualquier reacción local grave a la inmunoterapia sublingual con alérgenos. Antecedentes de esofagitis eosinofílica.

Información médica requerida Restricciones de edad

Entre 12 y 65 años de edad

Restricciones del recetador

Recetado por un alergista o inmunólogo, o en consulta con ellos

Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa **ODOMZO** Nombres del medicamento **ODOMZO**

Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado

Criterios de exclusión

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Información médica requerida

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

OFEV OFEV

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Información médica requerida

En caso de fibrosis pulmonar idiopática (sólo para nuevos tratamientos): 1) un estudio mediante tomografía computarizada de alta resolución (HRCT) del tórax o una biopsia pulmonar revela el patrón de neumonía intersticial habitual (UIP), O 2) un estudio de HRCT del tórax revela un resultado distinto del patrón de UIP (por ejemplo, probable UIP, indeterminado para UIP) y el diagnóstico se apoya en una biopsia pulmonar o en una discusión multidisciplinar entre al menos un radiólogo y un neumólogo con experiencia en fibrosis pulmonar idiopática si no se ha realizado una biopsia pulmonar.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA OGIVRI OGIVRI

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Tratamiento neocomplementario del cáncer de mama con receptor del factor de crecimiento epidérmico humano 2 (HER2) positivo, del cáncer de mama con HER2 positivo recidivante o avanzado irresecable, de metástasis leptomeníngeas del cáncer de mama con HER2 positivo, de metástasis cerebrales del cáncer de mama con HER2 positivo, del adenocarcinoma de esófago y de la unión esofagogástrica con HER2 positivo, del carcinoma uterino seroso avanzado, recidivante o metastásico con HER2-positivo, cáncer colorrectal con HER2 amplificado, y RAS y BRAF no mutados (incluido el adenocarcinoma apendicular), tumor recidivante de glándulas salivales con HER2 positivo, carcinoma hepatobiliar no resecable o metastásico con HER2 positivo (cáncer de vesícula biliar, colangiocarcinoma intrahepático, colangiocarcinoma extrahepático), adenocarcinoma gástrico localmente avanzado, no resecable o recidivante con sobreexpresión HER2 positiva, cáncer de endometrio con HER2 positivo.

Criterios de exclusión Información médica requerida

El paciente presentó una reacción adversa intolerable a Trazimera y dicha reacción adversa NO se atribuyó al principio activo tal y como se describe en la información de la receta. Para

cáncer colorrectal (incluido el adenocarcinoma apendicular): 1) la enfermedad es HER2-amplificada y RAS y BRAF no mutados (WT) y 2) el medicamento solicitado se utiliza en combinación con pertuzumab, tucatinib o lapatinib y 3) el paciente no ha recibido tratamiento previo con un inhibidor de HER2. Para carcinoma hepatobiliar: 1) la enfermedad es HER2-positiva Y 2) el medicamento solicitado se utiliza en combinación con pertuzumab. En caso de cáncer de endometrio: 1) la enfermedad es HER2 positiva Y 2) el medicamento solicitado se utiliza en combinación con paclitaxel y se continuará como agente único para tratamiento de

mantenimiento.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

Se denegará la cobertura bajo la Parte D si la cobertura está disponible por la Parte A o la Parte B, ya que el medicamento se receta y dispensa o administra para el

individuo.

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión OGSIVEO OGSIVEO

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

Información médica requerida

-

Restricciones de edad Restricciones del recetador

-

Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

_

Grupo de autorización previa **OJEMDA** Nombres del medicamento **OJEMDA** Indicador de indicación PA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Información médica requerida

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para glioma de bajo grado (LGG) pediátrico recidivante o refractario: el tumor del paciente es positivo para uno de los siguientes a) fusión o reordenamiento del BRAF O b)

mutación en el BRAF V600.

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Otros criterios

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento

Indicador de indicación PA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Información médica requerida

OJJAARA OJJAARA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Neoplasias mieloproliferativa acelerada o en fase blástica,

Para mielofibrosis, el paciente cumple TODOS los criterios siguientes: 1) el paciente tiene un diagnóstico de mielofibrosis primaria de riesgo intermedio o alto o de

mielofibrosis secundaria (es decir, post-policitemia vera o post-trombocitemia esencial), Y 2) el paciente tiene anemia definida como hemoglobina inferior a 10 gramos por decilitro (g/dL) o tiene anemia dependiente de transfusión, Y 3) el paciente ha

experimentado una respuesta inadecuada al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación al Jakafi (ruxolitinib) O tiene hemoglobina inferior a 8 g/dL.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

OLUMIANT OLUMIANT

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

En caso de artritis reumatoide de moderada a gravemente activa (sólo para nuevos tratamientos): El paciente ha experimentado una respuesta inadecuada al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a dos de los siguientes productos: adalimumab-aacf, Humira (adalimumab), Idacio (adalimumab-aacf), Rinvog (upadacitinib), Tyenne (tocilizumab-aazg), Xeljanz (tofacitinib)/Xeljanz XR (tofacitinib de liberación prolongada). En caso de alopecia areata grave (inicial): 1) El paciente tiene al menos un 50%

de pérdida de cabello en el cuero cabelludo según la medición de la Herramienta de Gravedad de la Alopecia (SALT), Y 2) El paciente no tiene principalmente alopecia difusa (caracterizada por la caída difusa del cabello) u otras formas de alopecia (por ejemplo, alopecia androgenética, tricotilomanía, efluvio telógeno, pérdida de cabello inducida por quimioterapia). Para alopecia areata grave (continuación): El paciente ha logrado o mantenido una respuesta

clínica positiva, evidenciada por una mejora de los signos y síntomas de la enfermedad con respecto al inicio (por ejemplo, aumento de la cobertura capilar del cuero cabelludo).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida OMEGA-3

LOVAZA, OMEGA-3-ACID ETHYL ESTERS Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para hipertrigliceridemia: Antes del inicio del tratamiento con un medicamento para bajar los triglicéridos, el paciente tiene/tuvo un nivel de triglicéridos previo al tratamiento superior o igual a 500 miligramos por decilitro (mg/dL).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

OMEPRAZOLE-BICARB CÁPSULAS OMEPRAZOLE/SODIUM BICARBO, ZEGERID Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

_

1) El paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento a una prueba de un mes de dos inhibidores de la bomba de protones (PPI) cada uno, O 2) El paciente ha experimentado una intolerancia o tiene una contraindicación que le prohibiría probar por un mes dos PPI.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

-

Mantenimiento de la curación de la esofagitis erosiva: año del plan. Todas las demás indicaciones: 3 meses

Otros criterios

_

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida OMEPRAZOLE-BICARB POLVO
OMEPRAZOLE/SODIUM BICARBO

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

Para todas las indicaciones excepto la reducción del riesgo de hemorragia GI alta en pacientes críticos: 1) El paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento de prueba de un mes de dos inhibidores de la bomba de protones (PPI) cada uno, O 2) El paciente ha experimentado una intolerancia, o tiene una contraindicación que le prohibiría probar durante un mes dos inhibidores de la bomba de protones (PPI), Y 3) El paciente tiene dificultad para tragar formas farmacéuticas orales sólidas (por ejemplo, comprimidos, cápsulas).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

-

Mantenimiento de la curación de la esofagitis erosiva: año del plan. Todas las demás indicaciones: 3 meses

Otros criterios

_

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento

OMNIPOD

OMNIPOD 5 DEXG7G6 INTRO K, OMNIPOD 5 DEXG7G6 PODS (G, OMNIPOD 5 G7 INTRO KIT (G, OMNIPOD 5 G7 PODS (GEN 5), OMNIPOD CLASSIC PODS (GEN, OMNIPOD DASH INTRO KIT (G, OMNIPOD DASH PODS (GEN 4)

Indicador de indicación PA
Usos fuera de lo indicado
Criterios de exclusión
Información médica requerida

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

_

Tratamiento inicial: 1) El paciente tiene diabetes que requiere tratamiento con insulina con múltiples inyecciones diarias Y 2) El paciente se mide los niveles de glucosa 4 o más veces al día O utiliza un monitor continuo de glucosa Y 3) El paciente ha experimentado alguna de las siguientes situaciones con la pauta actual de diabetes: control glucémico inadecuado, hipoglucemia recurrente, grandes fluctuaciones de la glucemia, fenómeno del amanecer con hiperglucemia grave persistente a primera hora de la mañana, oscilaciones glucémicas graves.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

-

Año del plan

-

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento **OMNIPOD GO**

OMNIPOD GO 10 UNITS/DAY, OMNIPOD GO 15 UNITS/DAY, OMNIPOD GO 20 UNITS/DAY, OMNIPOD GO 25 UNITS/DAY, OMNIPOD GO 30 UNITS/DAY, OMNIPOD GO 35 UNITS/DAY, OMNIPOD GO 40 UNITS/DAY

Indicador de indicación PA
Usos fuera de lo indicado
Criterios de exclusión
Información médica requerida

_

Tratamiento inicial: 1) el paciente tiene diabetes que requiere tratamiento con insulina Y 2) el paciente se controla actualmente los niveles de glucosa, el paciente recibirá asesoramiento sobre como controlarse él mismo los niveles de glucosa o el paciente utiliza un monitor continuo de glucosa Y 3) el paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento o presenta intolerancia al tratamiento basal con insulina de acción prolongada.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

-

Año del plan

_

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

OMVOH OMVOH

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Información médica requerida Para colitis ulcerosa de moderada a gravemente activa (sólo para nuevos tratamientos): el

paciente ha experimentado una respuesta inadecuada al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a dos de los siguientes productos: adalimumab-aacf, Humira (adalimumab), Idacio (adalimumab-aacf), Rinvog (upadacitinib), Stelara (ustekinumab), Velsipity (etrasimod), Xeljanz (tofacitinib)/Xeljanz XR (tofacitinib de liberación prolongada).

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

ONCASPAR ONCASPAR

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Linfoma extraganglionar de células T/natural killer (NK) (ENKTL) de tipo nasal,

leucemia agresiva de células NK (ANKL)

Criterios de exclusión

Información médica requerida

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento

ONGENTYS ONGENTYS

Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Criterios de exclusión

Información médica requerida

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

ONTRUZANT ONTRUZANT

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Tratamiento neocomplementario del cáncer de mama con receptor del factor de crecimiento epidérmico humano 2 (HER2) positivo, del cáncer de mama con HER2 positivo recidivante o avanzado irresecable, de metástasis leptomeníngeas del cáncer de mama con HER2 positivo, de metástasis cerebrales del cáncer de mama con HER2 positivo, del adenocarcinoma de esófago y de la unión esofagogástrica con HER2 positivo, del carcinoma uterino seroso avanzado, recidivante o metastásico con HER2positivo, cáncer colorrectal con HER2 amplificado, y RAS y BRAF no mutados (incluido el adenocarcinoma apendicular), tumor recidivante de glándulas salivales con HER2 positivo, carcinoma hepatobiliar no resecable o metastásico con HER2 positivo (cáncer de vesícula biliar, colangiocarcinoma intrahepático, colangiocarcinoma extrahepático), adenocarcinoma gástrico localmente avanzado, no resecable o recidivante con sobreexpresión HER2 positiva, cáncer de endometrio con HER2 positivo.

Criterios de exclusión Información médica requerida

El paciente presentó una reacción adversa intolerable a Trazimera y dicha reacción adversa NO se atribuyó al principio activo tal y como se describe en la información de la receta. Para

cáncer colorrectal (incluido el adenocarcinoma apendicular): 1) la enfermedad es HER2amplificada y RAS y BRAF no mutados (WT) y 2) el medicamento solicitado se utiliza en combinación con pertuzumab, tucatinib o lapatinib y 3) el paciente no ha recibido tratamiento previo con un inhibidor de HER2. Para carcinoma hepatobiliar: 1) la enfermedad es HER2positiva Y 2) el medicamento solicitado se utiliza en combinación con pertuzumab. En caso de cáncer de endometrio: 1) la enfermedad es HER2 positiva Y 2) el medicamento solicitado se utiliza en combinación con paclitaxel y se continuará como agente único para tratamiento de

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

mantenimiento.

Se denegará la cobertura bajo la Parte D si la cobertura está disponible por la Parte A o la Parte B, ya que el medicamento se receta y dispensa o administra para el individuo.

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

ONUREG ONUREG

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Linfoma de células T periférico

Información médica requerida

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Año del plan

Duración de la cobertura

Otros criterios

Grupo de autorización previa OPDIVO **Nombres del medicamento** OPDIVO

Indicador de indicación PA

Todas las indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previaOPDUALAGNombres del medicamentoOPDUALAG

Indicador de indicación PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida -

Restricciones de edad El paciente tiene 12 años de edad o más

Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa OPFOLDA Nombres del medicamento OPFOLDA

Indicador de indicación PA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado

-

Criterios de exclusión

Información médica requerida Para enfermedad de Pompe de inicio tardío: 1) El diagnóstico se confirmó mediante un

ensayo enzimático que demostró una deficiencia de la actividad de la enzima alfa-glucosidasa ácida (GAA) o mediante pruebas genéticas Y 2) El medicamento solicitado se utilizará en combinación con Pombiliti (cipaglucosidasa alfa-atga) Y 3) El paciente cumple LOS DOS criterios siguientes: A) pesa por lo menos 40 kilogramos (kg) y B) no mejora con el tratamiento

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

OPSUMIT OPSUMIT

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para la hipertensión arterial pulmonar (PAH) (Grupo 1 de la Organización Mundial de la Salud [OMS]): La PAH se confirmó mediante cateterismo cardíaco derecho. Sólo para nuevos tratamientos de PAH: 1) la presión arterial pulmonar media pretratamiento es superior a 20 mmHg, Y 2) la presión de enclavamiento capilar pulmonar pretratamiento es inferior o igual a 15 mmHg, Y 3) la resistencia vascular pulmonar pretratamiento es superior o igual a 3

unidades de Wood.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Otros criterios

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida

OPSYNVI OPSYNVI

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para la hipertensión arterial pulmonar (PAH) (Grupo 1 de la Organización Mundial de la Salud [OMS]): La PAH se confirmó mediante cateterismo cardíaco derecho. Sólo para nuevos tratamientos de PAH: 1) la presión arterial pulmonar media pretratamiento es superior a 20 mmHq, Y 2) la presión de enclavamiento capilar pulmonar pretratamiento es inferior o igual a 15 mmHq, Y 3) la resistencia vascular pulmonar pretratamiento es superior o igual a 3 unidades de Wood.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

OPDUALAG OPZELURA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

_

Para el tratamiento tópico a corto plazo y crónico no continuo de la dermatitis atópica (AD) de leve a moderada en un paciente no inmunodeprimido, tratamiento inicial: 1) El medicamento solicitado se aplicará en zonas afectadas de un 20% o menos de superficie corporal (BSA) Y 2) El paciente cumple uno de los siguientes criterios: a) El medicamento solicitado se utilizará en zonas sensibles (por ejemplo, cara, genitales o pliegues cutáneos) y el paciente experimentó una respuesta inadecuada al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a un inhibidor tópico de la calcineurina, O b) El medicamento solicitado se utilizará en zonas cutáneas no sensibles (o restantes) y el paciente experimentó una respuesta inadecuada al tratamiento, presentó intolerancia o tiene contraindicación a un inhibidor tópico de la calcineurina o a un corticosteroide tópico de potencia media o superior. Para el tratamiento tópico crónico a corto plazo y no continuo de la dermatitis atópica de leve a moderada en un paciente no inmunodeprimido, continuación del tratamiento: El paciente logró o mantuvo una respuesta clínica positiva. Para el tratamiento tópico del vitíligo no segmentario (NVS): El medicamento solicitado se aplicará en zonas afectadas de un 10% o menos de superficie corporal (BSA). Para el tratamiento tópico del vitíligo no segmentario, continuación del tratamiento: El paciente logró o mantuvo una repigmentación significativa.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura: Otros criterios AD, NSV: 12 años de edad o más

AD, Inicio: 3 meses, NSV, inicial: 7 meses, AD, NSV, continuación: Año del plan

ORAL-INTRANASAL FENTANYL
FENTANYL CITRATE, FENTANYL CITRATE ORAL TRA, FENTORA
Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

_

Para el manejo del dolor intercurrente en pacientes con cáncer: 1) El medicamento solicitado solamente está indicado únicamente para el tratamiento del dolor intercurrente relacionado con el cáncer. El medicamento solicitado se receta para el tratamiento del dolor intercurrente en un paciente con cáncer con dolor oncológico subvacente Y 2) El código de diagnóstico de la Clasificación Internacional de Enfermedades (ICD) proporcionado apoya el diagnóstico relacionado con el cáncer. [Nota: En caso de aprobación de la cobertura de medicamentos, el código de diagnóstico ICD proporcionado DEBE respaldar el diagnóstico relacionado con el cáncer Y 3) El paciente está recibiendo actualmente, y seguirá recibiendo, tratamiento con opioides las 24 horas del día para el dolor subvacente del cáncer Y 4) El medicamento solicitado está destinado únicamente para su uso en pacientes tolerantes a los opioides. El paciente puede tomar con seguridad la dosis solicitada basándose en sus antecedentes actuales sobre consumo de opioides. [Nota: Los pacientes considerados tolerantes a los opioides son aquellos que toman durante todo el día medicamentos que contengan al menos 60 mg de morfina oral al día, al menos 25 mcg por hora de fentanilo transdérmico, al menos 30 mg de oxicodona oral al día, al menos 60 mg de hidrocodona oral al día, al menos 8 mg de hidromorfona oral al día, al menos 25 mg de oximorfona oral al día, o una dosis equianalgésica de otro medicamento opiáceo al día durante una semana o más].

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios -

_

Año del plan

ORENCIA

ORENCIA, ORENCIA CLICKJECT

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

_

En caso de artritis reumatoide de moderada a gravemente activa (sólo para nuevos tratamientos): El paciente ha experimentado una respuesta inadecuada al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a dos de los siguientes productos: adalimumab-aacf, Humira (adalimumab), Idacio (adalimumab-aacf), Rinvog (upadacitinib), Tyenne (tocilizumab-aazg), Xeljanz (tofacitinib)/Xeljanz XR (tofacitinib de liberación prolongada). En caso de artritis idiopática juvenil poliarticular de moderada a gravemente activa (sólo para nuevos tratamientos): El paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a dos de los siguientes productos: adalimumab-aacf, Humira (adalimumab), Idacio (adalimumab-aacf), Tyenne (tocilizumab-aazg), Xeljanz (tofacitinib)/Xeljanz XR (tofacitinib de liberación prolongada). En caso de un adulto con artritis psoriásica activa (sólo para nuevos tratamientos): El paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a dos de los siguientes productos: adalimumab-aacf, Cosentyx (secukinumab), Humira (adalimumab), Idacio (adalimumab-aacf), Rinvoq (upadacitinib), Skyrizi (risankizumab-rzaa), Stelara (ustekinumab), Tremfya (guselkumab), Xeljanz (tofacitinib)/Xeljanz XR (tofacitinib extended-release).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

_

Año del plan

-

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida ORENITRAM

ORENITRAM, ORENITRAM TITRATION KIT M Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

_

En caso de hipertensión arterial pulmonar (Grupo 1 de la Organización Mundial de la Salud [OMS]): La PAH se confirmó mediante cateterismo cardíaco derecho. Sólo para nuevos tratamientos: 1) la presión arterial pulmonar media pretratamiento es superior a 20 mmHg, Y 2) la presión de enclavamiento capilar pulmonar pretratamiento es inferior o igual a 15 mmHg, Y 3) la resistencia vascular pulmonar pretratamiento es superior o igual a 3 unidades de Wood.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

-

Año del plan

Grupo de autorización previa ORGOVYX **Nombres del medicamento** ORGOVYX

Indicador de indicación PA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida -

Restricciones de edad Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previaORIAHNNNombres del medicamentoORIAHNNIndicador de indicación PATodas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión -

Información médica requerida

Para el sangrado menstrual abundante asociado con leiomiomas uterinos (fibromas) en una paciente premenopáusica: la paciente no ha recibido ya más de o igual a 24 meses de

tratamiento con un medicamento que contenga elagoliz.

Restricciones de edad - Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura 12 meses, máximo 24 meses totales

Otros criterios

Grupo de autorización previa ORILISSA
Nombres del medicamento ORILISSA

Indicador de indicación PA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado

Criterios de exclusión

Información médica requerida Para el dolor moderado a fuerte asociado con endometriosis: la paciente no ha recibido

ya más de o igual a 24 meses de tratamiento con un medicamento que contenga

elagoliz.

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Otros criterios -

12 meses, máximo 24 meses totales

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Información médica requerida

ORKAMBI

ORKAMBI

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para fibrosis quística (CF): El medicamento solicitado no se utilizará en combinación

con otros medicamentos que contengan ivacaftor.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Otros criterios

-El paciente tiene 1 año de edad o más

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado

Criterios de exclusión Información médica requerida **ORLADEYO ORLADEYO**

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para la profilaxis de crisis de angioedema debidas a angioedema hereditario (HAE): 1) el paciente tiene HAE con deficiencia o disfunción del inhibidor de C1 confirmada mediante pruebas de laboratorio O 2) el paciente tiene HAE con inhibidor de C1 normal confirmado mediante pruebas de laboratorio y cualquiera de los siguientes: a) el paciente ha dado positivo para una mutación de los genes F12, angiopoyetina-1, plasminógeno, kininógeno-1 (KNG1), heparán sulfato-glucosamina 3-O-

sulfotransferasa 6 (HS3ST6) o mioferlina (MYOF), b) el paciente tiene antecedentes familiares de angioedema y el angioedema ha sido refractario a un tratamiento con

dosis altas de antihistamínicos durante al menos un mes.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

El paciente tiene 12 años de edad o más

Recetado por un inmunólogo, alergólogo o reumatólogo, o en consulta con ellos

Año del plan

Grupo de autorización previaORSNombres del medicamentoORSIndicador de indicación PATod

ORSERDU ORSERDU

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Cáncer de mama recidivante con receptor del factor de crecimiento epidérmico

humano 2 (HER2) positivo

Criterios de exclusión Información médica requerida

Cáncer de mama: 1) la enfermedad es receptora de estrógeno (ER) positiva, receptora del factor de crecimiento epidérmico humano 2 (HER2) negativa y ESR1 mutada Y 2) la paciente cumple uno de los siguientes requisitos: a) la enfermedad es avanzada, recidivante o metastásica, Y la paciente presenta evolución de la enfermedad tras al menos una línea de tratamiento endocrino, O b) la enfermedad no respondió al tratamiento sistémico preoperatorio.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Otros criterios

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA OSPHENA OSPHENA

Indicador de indicación PA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión -

Información médica requerida - Restricciones de edad -

Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

OTEZLA OTEZLA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

_

En caso de psoriasis en placas leve (sólo para nuevos tratamientos): el paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento o presenta intolerancia a por lo menos un corticosteroide tópico, O el paciente tiene una contraindicación que impediría probar un corticosteroide tópico. En caso de psoriasis en placas de moderada a grave (sólo para nuevos tratamientos): 1) al menos el 3% de la superficie corporal (BSA) está afectada O zonas cruciales del cuerpo (por ejemplo, pies, manos, cara, cuello, ingle, zonas intertriginosas) están afectadas al momento del diagnóstico Y 2) el paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a dos de los siguientes productos: adalimumab-aacf, Cosentyx (secukinumab), Humira (adalimumab), Idacio (adalimumab-aacf), Skyrizi (risankizumab-rzaa), Sotyktu (deucravacitinib), Stelara (ustekinumab), Tremfya (guselkumab). En caso de artritis psoriásica activa (PsA) (sólo para nuevos tratamientos): el paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a dos de los siguientes productos: adalimumab-aacf, Cosentyx (secukinumab), Humira (adalimumab), Idacio (adalimumab-aacf), Rinvog (upadacitinib), Skyrizi (risankizumab-rzaa), Stelara (ustekinumab), Tremfya (guselkumab), Xeljanz (tofacitinib)/Xeljanz XR (tofacitinib extended-release).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

-

Año del plan

Otros criterios

-

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA OTREXUP OTREXUP

Usos fuera de lo indicado

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Criterios de exclusión

_

Información médica requerida

Incapacidad para preparar y administrar metotrexato invectable genérico.

Restricciones de edad Restricciones del recetador

_

Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

OXAZEPAM OXAZEPAM

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

Para todas las indicaciones: Para todas las indicaciones: el médico recetante debe reconocer que el beneficio del tratamiento con el medicamento recetado supera los riesgos potenciales para el paciente. (Nota: El uso de este medicamento es potencialmente inapropiado en adultos mayores, lo que significa que es mejor evitarlo, recetarlo a dosis reducidas o utilizarlo con precaución o cuidadosamente controlado). Para el tratamiento de los trastornos de ansiedad, la ansiedad asociada a la depresión y el tratamiento de la ansiedad, la tensión, la agitación y la irritabilidad en pacientes de edad avanzada: 1) El medicamento solicitado se está utilizando simultáneamente con un inhibidor selectivo de la recaptación de serotonina (SSRI) o un inhibidor de la recaptación de serotonina-norepinefrina (SNRI) hasta que el SSRI/SNRI sea eficaz para los síntomas de ansiedad, O 2) el paciente respondió inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación para AL MENOS DOS agentes de las siguientes clases: a) inhibidores selectivos de la recaptación de

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

-

Alivio de ansiedad a corto plazo-1 mes, Trastornos de ansiedad-4 meses, Abstinencia

serotonina (SSRI), o b) inhibidores de la recaptación de serotonina-norepinefrina (SNRI).

alcohólica - Año del plan.

Otros criterios

Esta Autorización Previa sólo se aplica a pacientes de 65 años de edad o mayores.

Grupo de autorización previa
Nombres del medicamento
Indicador de indicación PA
Usos fuera de lo indicado
Criterios de exclusión
Información médica requerida
Restricciones de edad
Restricciones del recetador

OXBRYTA OXBRYTA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

El paciente tiene 4 años de edad o más

-

Año del plan

Otros criterios

Duración de la cobertura

Grupo de autorización previa OXERVATE
Nombres del medicamento OXERVATE

Indicador de indicación PA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado

-

Criterios de exclusión - Información médica requerida -

Restricciones de edad -

Restricciones del recetadorRecetado por un oftalmólogo u optometrista o en consulta con ellos **Duración de la cobertura**8 semanas

Otros criterios -

Grupo de autorización previaOXICONAZOLENombres del medicamentoNITRATO DE OXICONAZOL, OXISTATIndicador de indicación PATodas las indicaciones aprobadas por la FDAUsos fuera de lo indicado-

Criterios de exclusión
Información médica requerida
El paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a uno de los siguientes: 1) clotrimazol en crema, Y 2) ketoconazol en crema o

champú.

Restricciones de edad
Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura 3 meses
Otros criterios -

Grupo de autorización previa OXLUMO

Nombres del medicamento OXLUMO
Indicador de indicación PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado -

Criterios de exclusión - Información médica requerida En caso de hiperoxaluria primaria tipo 1 (PH1): el diagnóstico se ha confirmado

mediante una prueba genética molecular que muestra una mutación en el gen de la alanina: glioxilato aminotransferasa (AGXT) o un análisis de enzimas hepáticas que demuestra una actividad ausente o significativamente reducida de la alanina: glioxilato aminotransferasa (AGT). En caso de PH1 (continuación del tratamiento): el paciente ha experimentado una disminución o normalización de los niveles de cualquiera de los siguientes factores desde el inicio del tratamiento: 1) oxalato urinario, 2) oxalato

plasmático.

Restricciones de edad - Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

OXTELLAR XR OXTELLAR XR

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Información médica requerida

Para el tratamiento de convulsiones de inicio parcial (es decir, convulsiones de inicio focal): 1) El paciente respondió inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a uno de los anticonvulsivos genéricos Y 2) El paciente respondió inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una de las siguientes contraindicaciones: Aptiom, Xcopri, (si tiene 18 años de edad o más), Spritam. El paciente tiene 6 años de edad o más

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento

OZEMPIC OZEMPIC

Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Criterios de exclusión

Información médica requerida

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Información médica requerida

PADCEV PADCEV

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Restricciones de edad Restricciones del recetador

En caso de carcinoma urotelial, el medicamento solicitado se utilizará como cualquiera de los siguientes: 1) carcinoma urotelial localmente avanzado, recurrente o metastásico, O 2) carcinoma urotelial de vejiga en estadio II-IV, recurrente o persistente.

Duración de la cobertura

Otros criterios

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento

PALFORZIA

PALFORZIA DOSIS INICIAL ES, PALFORZIA NIVEL 1, PALFORZIA NIVEL 10, PALFORZIA NIVEL 11 (MAINT, PALFORZIA NIVEL 11 (TITRA, PALFORZIA NIVEL 2,

PALFORZIA NIVEL 3, PALFORZIA NIVEL 4, PALFORZIA NIVEL 5, PALFORZIA NIVEL 6, PALFORZIA NIVEL 7, PALFORZIA NIVEL 9

Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Asma no controlada. Antecedentes de esofagitis eosinofílica. Otras enfermedades

gastrointestinales eosinofílicas.

Información médica requerida Restricciones de edad

Dosificación ascendente y fase de mantenimiento del tratamiento: 4 años de edad o

más. Aumento de la dosis inicial: de 4 a 17 años.

Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios Recetado por un alergista o inmunólogo, o en consulta con ellos

Año del plan

Grupo de autorización previa PALYNZIQ **Nombres del medicamento** PALYNZIQ

Indicador de indicación PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida Restricciones de edad -

Restricciones del recetador - Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa PALYNZIQ
Nombres del medicamento PANRETIN

Indicador de indicación PA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Tratamiento tópico de lesiones cutáneas en pacientes con sarcoma de Kaposi no

relacionado con el SIDA

Criterios de exclusión -

Información médica requerida -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa

Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Información médica requerida

PAROXETINE SUSP

PAROXETINE HYDROCHLORIDE, PAXIL Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

PEGASYS - REVISIÓN DE CMS PENDIENTE

-

El paciente tiene dificultad para tragar formas farmacéuticas orales sólidas (por

ejemplo, cápsulas, comprimidos).

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Otros criterios

-

Año del plan

PEGASYS

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento

Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Información médica requerida

Restricciones de edad
Restricciones del recetador
Duración de la cobertura
Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento

Indicador de indicación PA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Información médica requerida

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Otros criterios

PEMAZYRE

PEMAZYRE

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

_

-

-

Año del plan

criterios

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Cáncer de mama recidivante positivo para receptor del factor de crecimiento

epidérmico humano 2 (HER2),

cáncer colorrectal con HER2 amplificado, y RAS y BRAF no mutados (incluido el adenocarcinoma apendicular), tumores

recidivantes de glándulas salivales positivos para HER2, metástasis cerebrales procedentes del cáncer de mama con HER2-positivo, cánceres hepatobiliares con

HER2 positivo irresecables o metastásicos (cáncer de vesícula biliar, colangiocarcinoma intrahepático, colangiocarcinoma extrahepático).

Criterios de exclusión Información médica requerida

Para el cáncer colorrectal (incluido el adenocarcinoma apendicular): 1) la enfermedad es HER2-amplificada y RAS y BRAF natural (WT), Y 2) el medicamento solicitado se

utiliza en combinación con trastuzumab, Y 3) el paciente no ha recibido tratamiento

previo con un inhibidor de HER2.

Para tumores recurrentes de glándulas salivales con HER2 positivo, metástasis cerebrales de cáncer de mama HER2 positivo y cáncer hepatobiliar HER2 positivo irresecable o metastásico (cáncer de vesícula biliar, colangiocarcinoma intrahepático, colangiocarcinoma extrahepático):

el medicamento solicitado se utiliza en combinación con trastuzumab.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

PHENYLBUTYRATE

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

BUPHENYL, OLPRUVA, PHEBURANE, SODIUM PHENYLBUTYRATE Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado

Criterios de exclusión

Información médica requerida

Para trastornos del ciclo de la urea (UCD): El diagnóstico de UCD se confirmó mediante pruebas enzimáticas, bioquímicas o genéticas.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Cáncer de mama recidivante con receptor del factor de crecimiento epidérmico humano 2 (HER2) positivo

Criterios de exclusión Información médica requerida Restricciones de edad

Restricciones del recetador

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida

PIASKY PIASKY

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

En caso de hemoglobinuria paroxística nocturna (PNH) (inicial): 1) el diagnóstico de PNH se confirmó mediante la detección de una deficiencia de proteínas ancladas a glicosilfosfatidilinositol (GPI-AP) Y 2) se utiliza la citometría de flujo para demostrar la deficiencia de GPI-AP. En caso de PNH (continuación): 1) no hay indicios de toxicidad inaceptable o evolución de la enfermedad mientras esté en el régimen actual, Y 2) El paciente ha demostrado una respuesta positiva al tratamiento.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Inicio: 6 meses; Continuación: Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

PIMECROLIMUS ELIDEL, PIMECROLIMUS

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida Psoriasis en la cara, los genitales o los pliegues cutáneos.

Para dermatitis atópica de leve a moderada, el paciente cumple alguno de los criterios siguientes: 1) la enfermedad afecta a zonas sensibles de la piel (por ejemplo, cara, genitales o pliegues cutáneos), O 2) el paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a por lo menos un agente terapéutico de primera línea (por ejemplo, corticosteroide tópico de potencia media o superior). Para todas las indicaciones: el medicamento solicitado se receta para un uso crónico a corto plazo o no continuo.

218

El paciente tiene 2 años de edad o más

Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Restricciones de edad

Año del plan

Otros criterios

Fecha de actualización: 01/01/2025

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento

PIQRAY

lombres del medicamento PIQRAY 200MG DOSIS DIARIA, PIQRAY 250MG DOSIS DIARIA, PIQRAY 300MG

DOSIS DIARIA

Indicador de indicación PA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Cáncer de mama recidivante con receptor hormonal (HR) positivo, con receptor del factor de crecimiento epidérmico humano 2 (HER2) positivo, cáncer de mama con PIK3CA mutado en combinación con fulvestrant.

Criterios de exclusión Información médica requerida Restricciones de edad Restricciones del recetador

-

Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

_

Grupo de autorización previa

Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión PLEGRIDY

PLEGRIDY, PLEGRIDY STARTER PACK Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Información médica requerida

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Otra - suitsuis -

Año del plan

Otros criterios

-

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA POLIVY POLIVY

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Transformación histológica de linfomas poco activos en linfoma difuso de células B grandes, trastornos linfoproliferativos postrasplante monomórficos (tipo de células B), linfomas de células B relacionados con el síndrome de inmunodeficiencia adquirida (SIDA) (linfoma difuso de células B grandes relacionado con el SIDA, linfoma de efusión primaria, linfoma difuso de células B grandes positivo para virus del herpes humano 8 (HHV8), no especificado de otro modo, y linfoma plasmablástico relacionado con el SIDA), y linfoma folicular.

Criterios de exclusión -

Información médica requerida

Restricciones de edad

Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

POMALYST POMALYST

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Amiloidosis sistémica de cadenas ligeras recidivante/refractaria, linfoma primario del sistema nervioso central (CNS), síndrome POEMS (polineuropatía, organomegalia, endocrinopatía, proteína monoclonal, cambios cutáneos)

Criterios de exclusión Información médica requerida

Para el mieloma múltiple, el paciente ha recibido previamente al menos dos tratamientos previos para el mieloma múltiple, incluyendo un agente inmunomodulador Y un inhibidor del proteasoma.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Otros criterios

-Año del plan

Grupo de autorización previaPCNombres del medicamentoPCIndicador de indicación PAToUsos fuera de lo indicado-

POMBILITI POMBILITI

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

Para enfermedad de Pompe de inicio tardío: 1) El diagnóstico se confirmó mediante un ensayo enzimático que demostró una deficiencia de la actividad de la enzima alfa-glucosidasa ácida (GAA) o mediante pruebas genéticas Y 2) El medicamento solicitado se utilizará en combinación con Opfolda (miglustat) Y 3) El paciente cumple LOS DOS criterios siguientes: A) pesa por lo menos 40 kilogramos (kg) y B) no mejora con el tratamiento de reemplazo de encimas (ERT) actual

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Criterios de exclusión

Información médica requerida

Año del plan

PONVORY

Otros criterios

-

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

PONVORY, PONVORY 14-DAY STARTER PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Información médica requerida Restricciones de edad -

-

Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

_

Grupo de autorización previa

Nombres del medicamento

Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Información médica requerida

NOXAFIL, POSACONAZOLE DR

POSACONAZOLE

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

El medicamento solicitado se utilizará por vía oral. Para la profilaxis de infecciones invasivas por Aspergillus y Candida: el paciente pesa más de 40 kilogramos.

Tratamiento de aspergilosis invasiva: 13 años o más, profilaxis de las infecciones

invasivas por Aspergillus y Candida: 2 años de edad o más

Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Restricciones de edad

Otros criterios

6 meses

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

POTELIGEO POTELIGEO

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA: algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Criterios de exclusión

Información médica requerida

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Otros criterios

Linfoma/leucemia de células T en adultos

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento

Indicador de indicación PA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Información médica requerida

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Otros criterios

PRADAXA PAK **PRADAXA**

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Entre 3 meses a menos de 12 años de edad

Año del plan

PREGABALIN

LYRICA, PREGABALIN

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Uso fuera de lo indicado

Dolor neuropático por cáncer, dolor neuropático relacionado con el tratamiento del

cáncer

Criterios de exclusión Información médica requerida

Para el tratamiento de la neuralgia postherpética, el tratamiento del dolor neuropático por neuropatía diabética periférica: El paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a gabapentin.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

-Aão dol

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión PREVYMIS PREVYMIS

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Información médica requerida

Para la profilaxis de la infección o enfermedad por citomegalovirus (CMV) en trasplante de células madre hematopoyéticas (HSCT): 1) el paciente es seropositivo al CMV, Y 2) el paciente es receptor de un HSCT alogénico. En caso de profilaxis de la enfermedad por CMV en trasplante renal: 1) el paciente es seronegativo para CMV, Y 2) el paciente es un receptor de alto riesgo de trasplante renal.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

7 meses

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA PRILOSEC POLVO

PRILOSEC

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Tratamiento y prevención de la úlcera gastrointestinal inducida por antiinflamatorios no esteroideos, estenosis esofágica, dispepsia, tratamiento de mantenimiento de las úlceras duodenales

Criterios de exclusión Información médica requerida

-

El paciente es incapaz de tomar formas sólidas de dosificación oral (por ejemplo, dificultad para tragar comprimidos o cápsulas, necesita su administración mediante una sonda de alimentación).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

-

Año del plan

-

PROCRIT PROCRIT

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Anemia debida a síndromes mielodisplásicos (MDS), anemia en la artritis reumatoide (RA), anemia debida al tratamiento de la hepatitis C (ribavirina en combinación con interferón alfa o peginterferón alfa)

Criterios de exclusión

Pacientes que reciben quimioterapia con intención curativa. Pacientes con cáncer mieloide.

Información médica requerida

Los requisitos relativos a los valores de hemoglobina (Hgb) excluyen los valores debidos a una transfusión reciente. En caso de aprobación inicial: 1) Para todos los usos salvo anemia debida a quimioterapia o síndrome mielodisplásico (MDS): el paciente tiene reservas adecuadas de hierro (por ejemplo, una saturación de transferrina [TSAT] mayor o igual al 20%), Y 2) Para todos los usos salvo cirugía: la hemoglobina (Hgb) pretratamiento (sin tratamiento con eritropoyetina en el mes anterior) es inferior a 10 g/dL, Y 3) Para MDS: el nivel de eritropoyetina sérica pretratamiento es igual o inferior a 500 unidades internacionales/L. Para reautorizaciones (el paciente recibió tratamiento con eritropoyetina en el mes anterior) en todos los usos salvo cirugía: 1) El paciente ha recibido al menos 12 semanas de tratamiento con eritropoyetina, Y 2) El paciente ha respondido al tratamiento con eritropoyetina, Y 3) La Hgb actual es inferior a 12 g/dL, Y 4) para todos los usos salvo anemia por quimioterapia o MDS: el paciente tiene reservas de hierro adecuadas (por ejemplo, una saturación de transferrina [TSAT] superior o igual al 20%).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros Criterios

16 semanas

La cobertura incluye el uso en anemia en pacientes cuyas creencias religiosas prohíben las transfusiones de sangre. Se denegará la cobertura en virtud de la Parte D si la cobertura está disponible en virtud de la Parte A o la Parte B, ya que el medicamento es recetado y dispensado o administrado para el individuo (por ejemplo, utilizado para el tratamiento de anemia de un paciente con insuficiencia renal crónica que se somete a diálisis, o suministrado por un médico como parte de un servicio médico).

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida PROCYSBI PROCYSBI

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para cistinosis nefropática: 1) El diagnóstico fue confirmado por CUALQUIERA de los siguientes métodos: a) la presencia de una mayor concentración de cistina en leucocitos, O b) pruebas genéticas, O c) demostración de cristales de cistina en la córnea mediante examen con lámpara de hendidura, Y 2) el paciente ha experimentado intolerancia a un tratamiento previo con Cystagon (bitartrato de cisteamina de liberación inmediata).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios -El paciente tiene 1 año de edad o más

Año del plan

Allo del pi

Fecha de actualización: 01/01/2025

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida PROMACTA PROMACTA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

_

En caso de trombocitopenia inmune (ITP) crónica o persistente (nuevos tratamientos): 1) El paciente (pt) ha experimentado una respuesta inadecuada al tratamiento o es intolerante a un tratamiento previo como corticosteroides o inmunoglobulinas, Y 2) El recuento de plaquetas no transfundidas en cualquier momento anterior al inicio del medicamento solicitado es inferior a 30,000/mcL O de 30,000 a 50,000/mcL con hemorragia sintomática o factor(es) de riesgo de hemorragia (por ejemplo, someterse a un procedimiento médico u odontológico en el que se prevea pérdida de sangre, comorbilidades como úlcera péptica e hipertensión, tratamiento anticoagulante, profesión o estilo de vida que predisponga al paciente a sufrir traumatismos), Y 3) Sólo para ITP crónica: en adultos, el paciente ha experimentado una respuesta inadecuada al tratamiento o intolerancia a Doptelet (avatrombopag) o Alvaiz (eltrombopag), Y 4) Sólo para ITP persistente: en adultos, el paciente ha experimentado una respuesta inadecuada al tratamiento o presenta intolerancia a Alvaiz (eltrombopag). En caso de ITP (continuación): respuesta del recuento de plaquetas al medicamento solicitado: 1) El recuento plaguetario actual es inferior o igual a 200,000/mcL O 2) El recuento plaguetario actual es superior a 200,000/mcL e inferior o igual a 400,000/mcL y la dosificación se ajustará a un recuento plaquetario suficiente para evitar hemorragias clínicamente importantes. En caso de trombocitopenia asociada a hepatitis C crónica (nuevos tratamientos): 1) El medicamento solicitado se utiliza como tratamiento inicial o de mantenimiento basado en interferón, Y 2) El paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento con Alvaiz (eltrombopag). En caso de trombocitopenia asociada a la hepatitis C crónica (continuación): el paciente está recibiendo un tratamiento con interferón. En caso de anemia aplásica (AA) grave (nuevos tratamientos): 1) El paciente utilizará el medicamento solicitado con el tratamiento inmunosupresor estándar como tratamiento de primera línea, O 2) El paciente cumple los dos criterios siguientes: A) el paciente tuvo una respuesta insuficiente al tratamiento inmunosupresor y B) para un adulto, el paciente ha experimentado una respuesta inadecuada al tratamiento o intolerancia a Alvaiz (eltrombopag).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Otros criterios

-

HCV: 6 meses, ITP/AA inicial: 6 meses, ITP reautorización: Año del plan, AA reautorización: APR-Año del plan, IPR-16 semanas

Para AA grave (continuación): 1) El recuento plaquetario actual es de 50,000-200,000/mcL, O 2) El recuento plaquetario actual es inferior a 50,000/mcL y el paciente no ha recibido una terapia adecuadamente titulada durante al menos 16 semanas, O 3) El recuento plaquetario actual es inferior a 50,000/mcL y el paciente no depende de transfusiones, O 4) El recuento plaquetario actual es superior a 200,000/mcL e inferior o igual a 400,000/mcL y la dosis se ajustará para alcanzar y mantener un recuento plaquetario objetivo adecuado. APR: respuesta plaquetaria adecuada (superior a 50,000/mcL), IPR: respuesta plaquetaria inadecuada (inferior a 50,000/mcL).

Grupo de autorización previaPULMOZYMENombres del medicamentoPULMOZYMEIndicador de indicación PATodas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida -

Restricciones de edad Restricciones del recetador -

Duración de la coberturaAño del plan **Otros criterios**Se denegará

Se denegará la cobertura bajo la Parte D si la cobertura está disponible por la Parte A o la Parte B, ya que el medicamento se receta y dispensa o administra para el individuo.

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida PYRUKYND
PYRUKYND, PYRUKYND TAPER PACK
Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

Para anemia hemolítica en un paciente con deficiencia de piruvato quinasa (PK): El diagnóstico se confirmó mediante análisis enzimático que demostró una deficiencia de la actividad enzimática PK o mediante pruebas genéticas. En caso de anemia hemolítica en un paciente con deficiencia de PK (continuación del tratamiento): El paciente logró o mantuvo una respuesta clínica positiva (por ejemplo, mejora de los niveles de hemoglobina, reducción de las transfusiones de sangre).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Otros criterios

Inicio: 7 meses; Continuación: Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento

Indicador de indicación PA
Usos fuera de lo indicado
Criterios de exclusión
Información médica requerida

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

QELBREE

QELBREE

El paciente cumple todos los criterios siguientes: 1) el paciente tiene un diagnóstico de trastorno por déficit de atención e hiperactividad (ADHD) o trastorno por déficit de atención (ADD), Y 2) el paciente será vigilado estrechamente para detectar pensamientos o comportamientos suicidas, empeoramiento clínico y cambios inusuales en el comportamiento, Y 3) el paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a la atomoxetina O el paciente tiene dificultad para tragar cápsulas orales.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura El paciente tiene 6 años de edad o más

Año del plan

Fecha de actualización: 01/01/2025

QINLOCK QINLOCK

aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Tumor del estroma gastrointestinal (GIST) para enfermedad residual, irresecable, con rotura tumoral, recurrente o progresiva. Melanoma cutáneo metastásico o irresecable.

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

Criterios de exclusión Información médica requerida

En caso de tumor del estroma gastrointestinal (GIST) residual, irresecable, con rotura

Año del plan

tumoral, avanzado, recurrente/metastásico o progresivo: 1) El paciente ha recibido tratamiento previo con 3 o más inhibidores de la cinasa, incluido imatinib O 2) el paciente ha experimentado una evolución de la enfermedad tras el tratamiento con avapritinib y dasatinib O 3) El paciente ha recibido tratamiento previo con imatinib y no tolera el sunitinib de segunda línea. En caso de melanoma cutáneo: 1) La enfermedad es metastásica o irresecable Y 2) La enfermedad es positiva para mutación activadora de KIT Y 3) El medicamento solicitado se utilizará como tratamiento posterior Y 4) El paciente ha experimentado una progresión de la enfermedad, tiene intolerancia o hay riesgo de progresión con el tratamiento dirigido al BRAF.

Restricciones del recetador Duración de la cobertura **Otros criterios**

Restricciones de edad

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida QUDEXY XR QUDEXY XR, TOPIRAMATE ER

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

_

Para el tratamiento de convulsiones de inicio parcial (es decir, convulsiones de inicio focal): 1) El paciente respondió inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a uno de los anticonvulsivos genéricos Y 2) El paciente respondió inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una de las siguientes contraindicaciones: Aptiom (a partir de 4 años), Xcopri (a partir de 18 años), Spritam (a partir de 4 años). Para el tratamiento en monoterapia de las convulsiones tónico-clónicas generalizadas primarias: El paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento o presenta intolerancia al topiramate genérico de liberación inmediata. Para el tratamiento complementario de convulsiones tónico-clónicas generalizadas primarias: 1) El paciente respondió inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a un anticonvulsivo genérico, Y 2) Si el paciente tiene 6 años de edad o más, el paciente respondió inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación al Spritam. Para tratamiento preventivo de la migraña: El paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento o presenta intolerancia al topiramate genérico de liberación inmediata.

Epilepsia: 2 años de edad o más, migraña: 12 años de edad o más

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

_

QUETIAPINE XR

QUETIAPINE FUMARATE ER, SEROQUEL XR

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Tratamiento en monoterapia de mantenimiento del trastorno bipolar I, tratamiento en monoterapia del trastorno de ansiedad generalizada, tratamiento en monoterapia del trastorno depresivo mavor

Criterios de exclusión Información médica requerida

Para todas las indicaciones: Si el paciente tiene 65 años o más Y está utilizando dos o más medicamentos adicionales activos del sistema nervioso central (CNS) (por ejemplo, lorazepam. sertralina, clonazepam, escitalopram, alprazolam, zolpidem) con el medicamento solicitado, el médico recetante determinó que tomar múltiples medicamentos activos del sistema nervioso central (CNS) es médicamente necesario. [Nota: El uso de múltiples medicamentos activos del sistema nervioso central (CNS) en adultos mayores se asocia con un mayor riesgo de caídas]. Para el tratamiento de esquizofrenia: El paciente respondió inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a dos de los siguientes productos genéricos: aripiprazol, asenapina, lurasidona, olanzapina, quetiapina de liberación inmediata, risperidona, ziprasidona. Para el tratamiento agudo de episodios maníacos o mixtos asociados al trastorno bipolar I o al tratamiento de mantenimiento de trastorno bipolar I: El paciente respondió inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a dos de los siguientes productos genéricos: aripiprazol, asenapina, olanzapina, quetiapina de liberación inmediata, risperidona, ziprasidona. Para el tratamiento agudo de episodios depresivos asociados al trastorno bipolar I: El paciente respondió inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a uno de los siguientes productos genéricos: lurasidona, olanzapina, quetiapina de liberación inmediata. Para el tratamiento agudo de episodios depresivos asociados al trastorno bipolar II: El paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento o presenta intolerancia a la gabapentina genérica de liberación inmediata. Para el tratamiento complementario del trastorno depresivo mayor (MDD): El paciente respondió inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a uno de los siguientes productos genéricos: aripiprazole, olanzapina, quetiapina de liberación inmediata.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

QUININE SULFATE QUALAQUIN, QUININE SULFATE

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Para babesiosis: el medicamento solicitado se utiliza en combinación con clindamicina.

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida Restricciones de edad

Otros criterios

Babesiosis, paludismo no complicado por Plasmodium vivax.

1 mes

Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida **QULIPTA QULIPTA**

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Tratamiento preventivo de la migraña, inicial: 1) El paciente respondió inadecuadamente al tratamiento en una prueba de 4 semanas de cualquiera de los siguientes: medicamentos antiepilépticos (AED), agentes bloqueantes beta-adrenérgicos, antidepresivos O 2) El paciente experimentó una intolerancia o tiene una contraindicación que le impediría probar durante 4 semanas cualquiera de los siguientes: medicamentos antiepilépticos (AED), agentes bloqueantes beta-adrenérgicos, antidepresivos. Tratamiento preventivo de migraña, continuación: El paciente recibió al menos 3 meses de tratamiento con el medicamento solicitado, y experimentó una reducción de los días de migraña al mes con relación al inicio.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Inicio: 3 meses; Continuación: Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida **QUTENZA QUTENZA**

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

En caso de neuralgia postherpética (PHN) y la neuropatía diabética periférica (DPN) de los pies: El paciente ha respondido inadecuadamente a un tratamiento de un mes de gabapentina genérica o presenta una intolerancia o tiene una contraindicación a la gabapentina.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

Se denegará la cobertura bajo la Parte D si la cobertura está disponible por la Parte A o la Parte B, ya que el medicamento se receta y dispensa o administra para el individuo.

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

QUZYTTIR **QUZYTTIR**

Criterios de exclusión

Usos fuera de lo indicado

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Información médica requerida

Restricciones de edad

-El paciente tiene 6 meses de edad o más

Restricciones del recetador

6 semanas

Duración de la cobertura Otros criterios

Fecha de actualización: 01/01/2025

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

RADICAVA

EDARAVONE, RADICAVA, RADICAVA ORS, RADICAVA ORS STARTER KIT

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Información médica requerida En caso de esclerosis lateral amiotrófica (ALS): 1) El diagnóstico se clasifica como ALS

definitiva o probable, Y 2) Sólo para nuevos tratamientos: El paciente tiene puntuaciones de al menos 2 puntos en las 12 áreas de la escala revisada de valoración funcional de la esclerosis lateral amiotrófica (ALSFRS-R). En caso de continuación del tratamiento de la ALS: Existe un

beneficio clínico del tratamiento.

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios

RAGWITEK Grupo de autorización previa Nombres del medicamento **RAGWITEK**

Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado

Criterios de exclusión Asma grave, inestable o no controlada. Antecedentes de cualquier reacción alérgica

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

sistémica grave o cualquier reacción local grave a la inmunoterapia sublingual con

alérgenos. Antecedentes de esofagitis eosinofílica.

Información médica requerida

Restricciones de edad

Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Otros criterios

Entre 5 y 65 años de edad

Recetado por un alergista o inmunólogo, o en consulta con ellos

Año del plan

Grupo de autorización previa **RASUVO**

Nombres del medicamento **RASUVO** Indicador de indicación PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Información médica requerida

Incapacidad para preparar y administrar metotrexato inyectable genérico.

Restricciones de edad

Restricciones del recetador

Duración de la cobertura Año del plan

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Información médica requerida

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para trastornos del ciclo de la urea (UCD): El diagnóstico de UCD se confirmó mediante pruebas enzimáticas, bioquímicas o genéticas.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres deL medicamentos Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado

Criterios de exclusión Información médica requerida Restricciones de edad

Restricciones del recetador Duración de la cobertura

REBIF

REBIF, REBIF REBIDOSE, REBIF REBIDOSE TITRATION, REBIF TITRATION PACK Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida

REBLOZYL **REBLOZYL**

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para anemia con beta talasemia o anemia en síndromes mielodisplásicos o neoplasia mielodisplásica/mieloproliferativa, el paciente cumple el siguiente criterio: Para nuevos tratamientos, el paciente tiene un diagnóstico de anemia evidenciado por un nivel de hemoglobina pretratamiento o pretransfusión inferior o igual a 11 gramos por decilitro (g/dL). En caso de continuación del tratamiento, el paciente cumple todos los requisitos siguientes: 1) el paciente tiene un nivel de hemoglobina previo a la dosis inferior o igual a 11 g/dL (el nivel de hemoglobina actual o previo a la transfusión debe tenerse en cuenta a efectos de dosificación) o el médico recetante acepta retener la dosis hasta que el nivel de hemoglobina descienda a 11 g/dL o menos, 2) el paciente debe lograr o mantener la reducción de la carga de transfusión de glóbulos rojos o no ha recibido tres dosis consecutivas a la dosis máxima, y 3) el paciente no debe experimentar una toxicidad inaceptable con el medicamento solicitado.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

En caso de beta talasemia: 16 semanas. Para síndromes mielodisplásicos: 24 semanas.

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Información médica requerida

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

El paciente tiene 18 años de edad o más

En caso de prevención de la recurrencia de la infección por Clostridioides difficile (CDI): 1) El diagnóstico de CDI ha sido confirmado por un análisis de heces positivo para la toxina de C. difficile o C. difficile toxigénico, Y 2) El medicamento solicitado se administrará entre 24 y 72 horas después de la última dosis de antibióticos utilizados para el tratamiento de

CDI recurrente.

1 mes

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura Otros criterios

Grupo de autorización previa **RECORLEV** Nombres del medicamento **RECORLEV**

Indicador de indicación PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA Usos fuera de lo indicado

Criterios de exclusión

Información médica requerida

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Otros criterios

Recetado por un endocrinólogo o en consulta con éste.

Año del plan

Grupo de autorización previa REGRANEX Nombres del medicamento REGRANEX

Indicador de indicación PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida Restricciones de edad

Restricciones del recetador

Duración de la cobertura 20 semanas

Grupo de autorización previa **RELAFEN** Nombres del medicamento **RELAFEN DS** Indicador de indicación PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Para el alivio de la artrosis y la artritis reumatoide: El paciente ha probado comprimidos

genéricos de nabumetona.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Información médica requerida

Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

RELEUKO RELEUKO

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Síndrome hematopoyético del síndrome de radiación aguda, movilización de células progenitoras de sangre periférica (PBPC), neutropenia en síndromes mielodisplásicos (MDS), agranulocitosis, neutropenia en anemia aplásica, neutropenia relacionada con el virus de la inmunodeficiencia humana (HIV)

Criterios de exclusión Información médica requerida

Si se está recibiendo quimioterapia, el medicamento solicitado será administrado al menos 24 horas después de la quimioterapia. Para profilaxis o tratamiento de neutropenia febril (FN) inducida por quimioterapia mielosupresora, el paciente debe cumplir todos los criterios siguientes: 1) El paciente tiene un tumor sólido o cáncer no mieloide, y 2) El paciente ha recibido, está recibiendo o recibirá tratamiento mielosupresor contra el cáncer.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

6 meses

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida RELISTOR INJ RELISTOR

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

_

Para el tratamiento del estreñimiento inducido por opioides en un paciente con dolor crónico no oncológico, incluido el dolor crónico relacionado con un cáncer previo o su tratamiento que no requiera un aumento frecuente (por ejemplo, semanal) de la dosis de opioides: 1) el paciente es incapaz de tolerar medicamentos orales, O 2) el paciente cumple uno de los siguientes criterios: A) respondió inadecuadamente al tratamiento o intolerancia a un medicamento oral indicado para el estreñimiento inducido por opioides en un paciente con dolor crónico no oncológico (por ejemplo, Movantik) O B) el paciente tiene una contraindicación que prohibiría probar un medicamento oral para el estreñimiento inducido por opioides en un paciente con dolor crónico no oncológico (por ejemplo, Movantik).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

-

4 meses

-

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA RELISTOR TAB RELISTOR

Usos fuera de lo indicado
Criterios de exclusión

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Información médica requerida
Restricciones de edad

-

Restricciones del recetador

-

Duración de la cobertura

4 meses

Otros criterios

-

Grupo de autorización previa Nombres deL medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida **RELTONE**

RELTONE, URSODIOL

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

_

Para un paciente con cálculos radiolúcidos no calcificados en la vesícula biliar de menos de 20 milímetros de diámetro mayor en el que se realizaría una colecistectomía electiva excepto por la presencia de un mayor riesgo quirúrgico debido a enfermedad sistémica, edad avanzada, reacción idiosincrásica a la anestesia general, o para aquellos pacientes que rechazan la cirugía: la dosis no se puede acomodar con ursodiol genérico 300 miligramos (mg) en cápsulas. En caso de prevención de la formación de cálculos biliares en un paciente obeso que experimenta una rápida pérdida de peso: el paciente ha presentado una intolerancia al ursodiol genérico 300 mg cápsulas debido a una reacción adversa (por ejemplo, erupción cutánea, náuseas, vómitos, anafilaxia) causada por un ingrediente inactivo que no está contenido en el medicamento solicitado.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

-

-

Año del plan

_

Usos fuera de lo indicado

Criterios de exclusión Información médica requerida

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios **REMICADE**

INFLIXIMAB REMICADE

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Síndrome de Behcet, hidradenitis supurativa, artritis idiopática juvenil, pioderma gangrenoso, sarcoidosis, arteritis de Takayasu, uveítis.

_

En caso de artritis reumatoide de moderada a gravemente activa (sólo para nuevos tratamientos): 1) El paciente cumple CUALQUIERA de los siguientes criterios: a) el medicamento solicitado se utilizará en combinación con metotrexato (MTX) o leflunomida O b) presenta intolerancia o tiene una contraindicación a MTX Y leflunomida, Y 2) El paciente cumple CUALQUIERA de los siguientes criterios: a) respuesta inadecuada, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a MTX O b) respuesta inadecuada o presenta intolerancia a un medicamento antirreumático modificador de la enfermedad (DMARD) biológico previo o a un DMARD sintético específico. En caso de espondilitis anguilosante activa (sólo en nuevos tratamientos): respuesta inadecuada al tratamiento o intolerancia a un antiinflamatorio no esteroideo (NSAID) O contraindicación que prohíba probar con NSAID. En caso de psoriasis en placas de moderada a grave (sólo para nuevos tratamientos): 1) Al menos el 3% de la superficie corporal (BSA) está afectada O zonas cruciales del cuerpo (por ejemplo. pies. manos, cara, cuello, ingle, zonas intertriginosas) están afectadas en el momento del diagnóstico, Y 2) El paciente cumple CUALQUIERA de los siguientes criterios: a) el paciente ha respondido inadecuadamente o presenta intolerancia a la fototerapia (por ejemplo, UVB, PUVA) o al tratamiento farmacológico con MTX, ciclosporina o acitretina, O b) el tratamiento farmacológico con MTX, ciclosporina o acitretina está contraindicado, O c) el paciente padece una psoriasis grave que justifica el uso de un biológico como tratamiento de primera línea (es decir, tiene afectado al menos el 10% del BSA o zonas corporales cruciales [p. ej., manos, pies, cara, cuello, cuero cabelludo, genitales/glándula, zonas intertriginosas]).

Año del plan

En caso de hidradenitis supurativa (sólo para nuevos tratamientos): El paciente tiene una enfermedad grave y refractaria. En caso de uveitis (sólo para nuevos tratamientos): Respuesta inadecuada al tratamiento o presenta intolerancia o tiene una contraindicación a una prueba de tratamiento inmunosupresor para la uveítis. Para todas las indicaciones: El paciente presentó una reacción adversa intolerable a Renflexis y dicha reacción adversa NO se atribuyó al principio activo tal y como se describe en la información de la receta.

RENFLEXIS RENFLEXIS

RENFLEXIS

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Síndrome de Behcet, hidradenitis supurativa, artritis idiopática juvenil, pioderma gangrenoso, sarcoidosis, arteritis de Takayasu, uveítis.

Criterios de exclusión Información médica requerida _

En caso de artritis reumatoide de moderada a gravemente activa (sólo para nuevos tratamientos): 1) El paciente cumple CUALQUIERA de los siguientes criterios: a) el medicamento solicitado se utilizará en combinación con metotrexato (MTX) o leflunomida O b) presenta intolerancia o tiene una contraindicación a MTX Y leflunomida, Y 2) El paciente cumple CUALQUIERA de los siguientes criterios: a) respuesta inadecuada, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a MTX O b) respuesta inadecuada o presenta intolerancia a un medicamento antirreumático modificador de la enfermedad (DMARD) biológico previo o a un DMARD sintético específico. En caso de espondilitis anguilosante activa (sólo en nuevos tratamientos): respuesta inadecuada al tratamiento o intolerancia a un antiinflamatorio no esteroideo (NSAID) O contraindicación que prohíba probar con NSAID. En caso de psoriasis en placas de moderada a grave (sólo para nuevos tratamientos): 1) Al menos el 3% de la superficie corporal (BSA) está afectada O zonas cruciales del cuerpo (por ejemplo. pies, manos, cara, cuello, ingle, zonas intertriginosas) están afectadas en el momento del diagnóstico, Y 2) El paciente cumple CUALQUIERA de los siguientes criterios: a) el paciente ha respondido inadecuadamente o presenta intolerancia a la fototerapia (por ejemplo, UVB, PUVA) o al tratamiento farmacológico con MTX, ciclosporina o acitretina, O b) el tratamiento farmacológico con MTX, ciclosporina o acitretina está contraindicado, O c) el paciente padece una psoriasis grave que justifica el uso de un biológico como tratamiento de primera línea (es decir, tiene afectado al menos el 10% del BSA o zonas corporales cruciales [p. ej., manos, pies, cara, cuello, cuero cabelludo, genitales/glándula, zonas intertriginosas]).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

-

Año del plan

En caso de hidradenitis supurativa (sólo para nuevos tratamientos): El paciente tiene una enfermedad grave y refractaria. En caso de uveitis (sólo para nuevos tratamientos): Respuesta inadecuada al tratamiento o presenta intolerancia o tiene una contraindicación a una prueba de tratamiento inmunosupresor para la uveítis.

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión **REPATHA**

REPATHA, REPATHA PUSHTRONEX SYSTEM, REPATHA SURECLICK

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Información médica requerida

_

Restricciones de edad Restricciones del recetador _

Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

-

RETACRIT RETACRIT

Usos fuera de lo indicado

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Criterios de exclusión

Anemia debida a síndromes mielodisplásicos (MDS), anemia en la artritis reumatoide (RA), anemia debida al tratamiento de la hepatitis C (ribavirina en combinación con interferón alfa o peginterferón alfa)

Información médica requerida

Pacientes que reciben quimioterapia con intención curativa. Pacientes con cáncer mieloide.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros Criterios Los requisitos relativos a los valores de hemoglobina (Hgb) excluyen los valores debidos a una transfusión reciente. En caso de aprobación inicial: 1) Para todos los usos salvo anemia debida a quimioterapia o síndrome mielodisplásico (MDS): el paciente tiene reservas adecuadas de hierro (por ejemplo, una saturación de transferrina [TSAT] mayor o igual al 20%), Y 2) Para todos los usos salvo cirugía: la hemoglobina (Hgb) pretratamiento (sin tratamiento con eritropoyetina en el mes anterior) es inferior a 10 g/dL, Y 3) Para MDS: el nivel de eritropoyetina sérica pretratamiento es igual o inferior a 500 unidades internacionales/L. Para reautorizaciones (el paciente recibió tratamiento con eritropoyetina en el mes anterior) en todos los usos salvo cirugía: 1) El paciente ha recibido al menos 12 semanas de tratamiento con eritropoyetina, Y 2) El paciente ha respondido al tratamiento con eritropoyetina, Y 3) La Hgb actual es inferior a 12 g/dL, Y 4) para todos los usos salvo anemia por quimioterapia o MDS: el paciente tiene reservas de hierro adecuadas (por ejemplo, una saturación de transferrina [TSAT] superior o igual al 20%).

16 semanas

La cobertura incluye el uso en anemia en pacientes cuyas creencias religiosas prohíben las transfusiones de sangre. Se denegará la cobertura en virtud de la Parte D si la cobertura está disponible en virtud de la Parte A o la Parte B, ya que el medicamento es recetado y dispensado o administrado para el individuo (por ejemplo, utilizado para el tratamiento de anemia de un paciente con insuficiencia renal crónica que se somete a diálisis, o suministrado por un médico como parte de un servicio médico).

RETEVMO RETEVMO

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Cáncer de pulmón no microcítico (CPNM) reordenado durante la transfección (RET) positivo recidivante, metástasis cerebrales de CPNM con fusión RET positiva. Histiocitosis de células de Langerhans con fusión del gen RET, Enfermedad de Erdheim-Chester sintomática o en recaída/refractaria con fusión del gen RET, Enfermedad de Rosai-Dorfman sintomática o en recaída/refractaria con fusión del gen RET, cáncer primario oculto con fusión del gen RET, tumores sólidos con fusión del gen RET para enfermedad recurrente.

Criterios de exclusión Información médica requerida

En caso de carcinoma pulmonar no microcítico (NSCLC), el paciente debe cumplir todos los criterios siguientes: 1) la enfermedad es recurrente, avanzada o metastásica Y 2) el tumor es reordenado recurrente positivo durante la transfección (RET) o positivo al reordenamiento RET. En caso de tumores sólidos, el paciente debe presentar todas las siguientes condiciones: 1) La enfermedad es recurrente, persistente, progresiva, irresecable, localmente avanzada o metastásica, 2) El paciente ha progresado en o después de un tratamiento sistémico previo o no tiene opciones de tratamiento alternativas satisfactorias, Y 3) El tumor es positivo para la fusión RET.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

REVCOVI REVCOVI

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Información médica requerida

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Año del plan

REVLIMID

LENALIDOMIDE, REVLIMID

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Amiloidosis sistémica de cadenas ligeras, linfoma de Hodgkin clásico, síndrome mielodisplásico sin anomalía citogenética de deleción 5q, anemia asociada a mielofibrosis, síndrome POEMS (polineuropatía, organomegalia, endocrinopatía, proteína monoclonal, cambios cutáneos), neoplasias mieloproliferativas, sarcoma de Kaposi, histiocitosis de células de Langerhans, enfermedad de Rosai-Dorfman, linfomas periféricos de células T no especificados, linfoma angioinmunoblástico de células T (AITL), linfoma de células T asociado a enteropatía, linfoma intestinal epiteliotrópico monomórfico de células T, linfoma ganglionar periférico de células T, leucemia/linfoma de células T del adulto, linfoma hepatoesplénico de células T, linfoma primario del sistema nervioso central (CNS), leucemia linfocítica crónica (CLL)/linfoma linfocítico pequeño (SLL), linfoma de células B relacionado con el virus de inmunodeficiencia humana (HIV), trastorno linfoproliferativo monomórfico postrasplante, linfoma difuso de células B grandes, enfermedad de Castleman multicéntrica, linfomas de células B de alto grado, transformación histológica de linfoma poco activo a linfoma difuso de células B grandes

Criterios de exclusión Información médica requerida

Para el síndrome mielodisplásico (MDS): el paciente tiene MDS de bajo riesgo con anemia sintomática según el Sistema Pronóstico Internacional revisado (IPSS-R), el Sistema Pronóstico Internacional revisado (IPSS) o el Sistema de Puntuación Pronóstica basado en la clasificación de la Organización Mundial de la Salud (OMS) (WPSS).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

. р

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida REYVOW REYVOW

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para migraña aguda: 1) El paciente respondió inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a por lo menos un triptano agonista de los receptores 5-HT1, Y 2) El paciente respondió inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a Nurtec ODT (rimegepant) o Ubrelvy (ubrogepant).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

_

Año del plan

Fecha de actualización: 01/01/2025

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida REZDIFFRA REZDIFFRA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

En caso de esteatohepatitis no alcohólica no cirrótica (NASH) (tratamiento inicial): el paciente tiene fibrosis hepática entre moderada y avanzada (coherente con las Etapas F2 a F3) en el balor de referencia, que se confirma con una biópsia del hígado o una elastografía por resonancia magnética (MRE). En caso de NASH (continuación): El paciente demuestra una respuesta favorable al tratamiento (por ejemplo, mejora la función hepática, como una reducción en la alanina aminotransferasa (ALT), reducción del contenido graso del hígado en estudios de imágenes, como la fracción de grasa de densidad de proteínas derivada de

imágenes por resonancia magnética (MRI-PDFF) o por parámetro de atenuación controlada

(CAP) obtenido por FibroScan).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Recetado por un gastroenterólogo o hepatólogo o en consulta con estos.

Año del plan

-

Grupo de autorización previa REZLIDHIA Nombres del medicamento REZLIDHIA

Indicador de indicación PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa REZUROCK **Nombres del medicamento** REZUROCK

Indicador de indicación PA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado

-

Criterios de exclusión Información médica requerida -

Restricciones de edad El paciente tiene 12 años de edad o más

Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

RIABNI RIABNI

Usos fuera de lo indicado

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Subtipos de linfoma no Hodgkin [linfoma linfocítico pequeño (SLL), linfoma de células del manto, linfomas de zona marginal (linfoma de zona marginal nodal, esplénico, extranodal), linfoma de Burkitt, linfoma de células B de alto grado, transformación histológica de linfomas poco activos a linfoma difuso de células B grandes, transformación histológica de leucemia linfocítica crónica (CLL)/SLL a linfoma difuso de células B grandes, linfoma cutáneo primario de células B, enfermedad de Castleman, linfoma de células B relacionado con el virus de la inmunodeficiencia humana (HIV). leucemia de células pilosas, trastorno linfoproliferativo postrasplante (PTLD), linfoma linfoblástico de células B], púrpura trombocitopénica inmune o idiopática (ITP) refractaria, anemia hemolítica autoinmune, macroglobulinemia de Waldenstrom/linfoma linfoplasmocítico, enfermedad crónica de inierto contra huésped (GVHD), síndrome de Sjogren, púrpura trombótica trombocitopénica, miastenia grave refractaria, linfoma de Hodgkin (linfocito nodular predominante), linfoma primario del sistema nervioso central (CNS), metástasis leptomeníngeas de linfomas, leucemia linfoblástica aguda, prevención de la PTLD relacionada con el virus de Epstein-Barr (EBV), esclerosis múltiple, toxicidades relacionadas con los inhibidores de los puntos de control inmunitarios, enfermedad de Rosai-Dorfman, pénfigo vulgar, linfomas agresivos pediátricos de células B maduras (lo que incluye linfoma tipo Burkitt, linfoma primario de células B grandes de mediastin) y leucemia aguda pediátrica de células B maduras (b-AL).

Criterios de exclusión Información médica requerida _

En caso de artritis reumatoide de moderada a gravemente activa (sólo para nuevos tratamientos): 1) El paciente cumple CUALQUIERA de los siguientes requisitos: a) el medicamento solicitado se utilizará en combinación con metotrexato (MTX), O b) el paciente presenta intolerancia o tiene una contraindicación al MTX, Y 2) El paciente cumple CUALQUIERA de los siguientes criterios: a) respuesta inadecuada, intolerancia o tiene una contraindicación al MTX, O b) respuesta inadecuada o intolerancia a un medicamento antirreumático modificador de la enfermedad (DMARD) biológico previo o a un DMARD sintético específico. Las neoplasias hematológicas deben ser CD20 positivas. Para esclerosis múltiple: 1) el paciente tiene un diagnóstico de esclerosis múltiple remitente recidivante, Y 2) el paciente ha tenido una respuesta inadecuada a dos o más medicamentos modificadores de la enfermedad indicados para la esclerosis múltiple a pesar de una duración adecuada del tratamiento.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

-

Otros criterios

Toxicidades relacionadas con los inhibidores de puntos de control inmunitarios: 3 meses, Todos los demás: Año del plan

El paciente presentó una reacción adversa intolerable a Truxima y dicha reacción adversa NO se atribuyó al principio activo tal y como se describe en la información de la receta.

RINVOQ - REVISIÓN DE CMS PENDIENTE Grupo de autorización previa Nombres del medicamento RINVOQ, RINVOQ LQ

Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Información médica requerida

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Otros criterios

Fecha de actualización: 01/01/2025

RITUXAN RITUXAN

Usos fuera de lo indicado

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Subtipos de linfoma no Hodgkin [linfoma linfocítico pequeño (SLL), linfoma de células del manto, linfomas de zona marginal (linfoma de zona marginal nodal, esplénico, extranodal), linfoma de células B de alto grado, transformación histológica de linfomas indolentes a linfoma difuso de células B grandes, transformación histológica de leucemia linfocítica crónica (CLL)/SLL a linfoma difuso de células B grandes, linfoma cutáneo primario de células B, enfermedad de Castleman, linfoma de células B relacionado con el virus de la inmunodeficiencia humana (HIV), leucemia de células pilosas, trastorno linfoproliferativo postrasplante (PTLD), linfoma linfoblástico de células B], púrpura trombocitopénica inmune o idiopática (ITP) refractaria, anemia hemolítica autoinmune, macroglobulinemia de Waldenstrom/linfoma linfoplasmocítico, enfermedad crónica de injerto contra huésped (GVHD), síndrome de Sjogren, púrpura trombótica trombocitopénica, miastenia grave refractaria, linfoma de Hodgkin (linfocito nodular predominante), linfoma primario del sistema nervioso central (CNS). metástasis leptomeníngeas de linfomas, leucemia linfoblástica aguda, prevención de la PTLD relacionada con el virus de Epstein-Barr (EBV), esclerosis múltiple, toxicidades relacionadas con los inhibidores de los puntos de control inmunitarios, enfermedad de Rosai-Dorfman, linfomas agresivos pediátricos de células B maduras /lo que incluye linfoma de células B grandes del mediastino)

Criterios de exclusión Información médica requerida _

En caso de artritis reumatoide de moderada a gravemente activa (sólo para nuevos tratamientos): 1) El paciente cumple CUALQUIERA de los siguientes requisitos: a) el medicamento solicitado se utilizará en combinación con metotrexato (MTX), O b) el paciente presenta intolerancia o tiene una contraindicación al MTX, Y 2) El paciente cumple CUALQUIERA de los siguientes criterios: a) respuesta inadecuada, intolerancia o tiene una contraindicación al MTX, O b) respuesta inadecuada o intolerancia a un medicamento antirreumático modificador de la enfermedad (DMARD) biológico previo o a un DMARD sintético específico. Las neoplasias hematológicas deben ser CD20 positivas. Para esclerosis múltiple: 1) el paciente tiene un diagnóstico de esclerosis múltiple remitente recidivante, Y 2) el paciente ha tenido una respuesta inadecuada a dos o más medicamentos modificadores de la enfermedad indicados para la esclerosis múltiple a pesar de una duración adecuada del tratamiento.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Otros criterios

Toxicidades relacionadas con los inhibidores de puntos de control inmunitarios: 3 meses, Todos los demás: Año del plan

El paciente presentó una reacción adversa intolerable a Truxima y dicha reacción adversa NO se atribuyó al principio activo tal y como se describe en la información de la receta.

RITUXAN HYCELA RITUXAN HYCELA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Enfermedad de Castleman (CD), linfoma de células B de alto grado, transformación histológica de linfomas poco activos en linfoma difuso de células B grandes, linfomas de la zona marginal (linfoma de la zona marginal ganglionar, linfoma de la zona marginal extraganglionar y linfoma de la zona marginal esplénica), linfoma de células del manto, trastorno linfoproliferativo postrasplante (PTLD), linfoma cutáneo primario de células B, leucemia de células pilosas, linfoma linfocítico pequeño (SLL), macroglobulinemia de Waldenstrom/linfoma mlinfoplasmocítico, linfoma Hodgkin (predominio linfocítico nodular)

Criterios de exclusión Información médica requerida _

Los tumores malignos deben ser CD20 positivos. El paciente debe recibir al menos una dosis completa de un producto de rituximab por infusión intravenosa sin experimentar reacciones adversas graves.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

_

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida RIVFLOZA RIVFLOZA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

En caso de hiperoxaluria primaria tipo 1 (PH1): el diagnóstico se ha confirmado mediante una prueba genética molecular que muestra una mutación en el gen de la alanina:glioxilato aminotransferasa (AGXT) o un análisis de enzimas hepáticas que demuestra una actividad ausente o significativamente reducida de la alanina:glioxilato aminotransferasa (AGT). En caso de PH1 (continuación): el paciente ha experimentado una disminución o normalización de los valores de oxalato urinario desde el inicio del tratamiento.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

_

Año del plan

Otros criterios

-

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida

ROLVEDON ROLVEDON

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para la profilaxis de neutropenia febril inducida por quimioterapia mielosupresora, el paciente debe cumplir todos los criterios siguientes: 1) El paciente tiene un tumor sólido o cáncer no mieloide, Y 2) El paciente está recibiendo o recibirá tratamiento mielosupresor contra el cáncer, y 3) El medicamento solicitado se administrará al menos 24 horas después de la guimioterapia.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

6 meses

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

ROZLYTREK ROZLYTREK

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Carcinoma pulmonar no microcítico (NSCLC) recidivante ROS1 positivo, tumores sólidos no metastásicos con fusión del gen neurotrófico tirosina receptor guinasa (NTRK) positivo, tratamiento de primera línea de tumores sólidos con fusión del gen NTRK positivo, melanoma de la piel positivo para fusión del gen ROS1

Criterios de exclusión Información médica requerida

Para todos los tumores sólidos positivos a la fusión del gen de la tirosina cinasa neurotrófica (NTRK), la enfermedad no presenta una mutación de resistencia adquirida

conocida. En caso de carcinoma pulmonar no microcítico ROS1-positivo, el paciente tiene enfermedad recurrente, avanzada o metastásica.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

RUBRACA RUBRACA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Leiomiosarcoma uterino, adenocarcinoma pancreático, cáncer epitelial avanzado (estadio II-IV) de ovario, trompa de Falopio o peritoneal primario

Criterios de exclusión Información médica requerida

Para cáncer de próstata metastásico resistente a la castración con una mutación deletérea del gen de susceptibilidad al cáncer de mama (BRCA) (línea germinal y/o somática): 1) el paciente ha sido tratado con un tratamiento específico al receptor de andrógenos, Y 2) el paciente ha sido tratado con una quimioterapia basada en taxanos o el paciente no es apto para quimioterapia, Y 3) el medicamento solicitado se utilizará en combinación con un análogo de la hormona liberadora de gonadotropina (GnRH) o tras una orquiectomía bilateral. Para el tratamiento de mantenimiento del cáncer de ovario, de trompa de Falopio y primario de peritoneo con mutación BRCA: 1) el paciente tiene enfermedad avanzada (estadio II-IV) y presenta una respuesta completa o parcial al tratamiento primario, O 2) el paciente tiene enfermedad recurrente y presenta una respuesta completa o parcial a la quimioterapia basada en platino. Para leiomiosarcoma uterino: 1) el paciente ha recibido al menos un tratamiento de segunda línea, Y 2) el paciente tiene la enfermedad alterada por BRCA. Para adenocarcinoma pancreático: 1) el paciente tiene enfermedad metastásica, Y 2) el paciente tiene mutaciones somáticas o de línea germinal BRCA o PALB-2.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

-

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

Indicador de indicación PA
Usos fuera de lo indicado
Criterios de exclusión

Información médica requerida

RUCONEST RUCONEST

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para el tratamiento de crisis agudas de angioedema debidas a angioedema hereditario (HAE): 1) el paciente padece HAE con deficiencia o disfunción del inhibidor de C1 confirmada mediante pruebas de laboratorio O 2) el paciente padece HAE con inhibidor de C1 normal confirmado mediante pruebas de laboratorio y una de las siguientes circunstancias: a) el paciente ha dado positivo para una mutación de los genes F12, angiopoyetina-1, plasminógeno, kininógeno-1 (KNG1), heparán sulfato-glucosamina 3-O-sulfotransferasa 6 (HS3ST6) o mioferlina (MYOF), b) el paciente tiene antecedentes familiares de angioedema y el angioedema ha sido refractario a un tratamiento con dosis altas de antihistamínicos durante al menos un mes.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Recetado por un inmunólogo, alergólogo o reumatólogo, o en consulta con ellos Año del plan

-

RUXIENCE RUXIENCE

Usos fuera de lo indicado

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Subtipos de linfoma no Hodgkin [linfoma linfocítico pequeño (SLL), linfoma de células del manto, linfomas de zona marginal (linfoma de zona marginal nodal, esplénico, extranodal), linfoma de Burkitt, linfoma de células B de alto grado, transformación histológica de linfomas poco activos a linfoma difuso de células B grandes, transformación histológica de leucemia linfocítica crónica (CLL)/SLL a linfoma difuso de células B grandes, linfoma cutáneo primario de células B, enfermedad de Castleman, linfoma de células B relacionado con el virus de la inmunodeficiencia humana (HIV). leucemia de células pilosas, trastorno linfoproliferativo postrasplante (PTLD), linfoma linfoblástico de células B], púrpura trombocitopénica inmune o idiopática (ITP) refractaria, anemia hemolítica autoinmune, macroglobulinemia de Waldenstrom/linfoma linfoplasmocítico, enfermedad crónica de inierto contra huésped (GVHD), síndrome de Sjogren, púrpura trombótica trombocitopénica, miastenia grave refractaria, linfoma de Hodgkin (linfocito nodular predominante), linfoma primario del sistema nervioso central (CNS), metástasis leptomeníngeas de linfomas, leucemia linfoblástica aguda, prevención de la PTLD relacionada con el virus de Epstein-Barr (EBV), esclerosis múltiple, toxicidades relacionadas con los inhibidores de los puntos de control inmunitarios, enfermedad de Rosai-Dorfman, pénfigo vulgar, linfomas agresivos pediátricos de células B maduras (lo que incluye linfoma tipo Burkitt, linfoma primario de células B grandes de mediastin) y leucemia aguda pediátrica de células B maduras (b-AL).

Criterios de exclusión Información médica requerida _

En caso de artritis reumatoide de moderada a gravemente activa (sólo para nuevos tratamientos): 1) El paciente cumple CUALQUIERA de los siguientes requisitos: a) el medicamento solicitado se utilizará en combinación con metotrexato (MTX), O b) el paciente presenta intolerancia o tiene una contraindicación al MTX, Y 2) El paciente cumple CUALQUIERA de los siguientes criterios: a) respuesta inadecuada, intolerancia o tiene una contraindicación al MTX, O b) respuesta inadecuada o intolerancia a un medicamento antirreumático modificador de la enfermedad (DMARD) biológico previo o a un DMARD sintético específico. Las neoplasias hematológicas deben ser CD20 positivas. Para esclerosis múltiple: 1) el paciente tiene un diagnóstico de esclerosis múltiple remitente recidivante, Y 2) el paciente ha tenido una respuesta inadecuada a dos o más medicamentos modificadores de la enfermedad indicados para la esclerosis múltiple a pesar de una duración adecuada del tratamiento.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

-

Otros criterios

Toxicidades relacionadas con los inhibidores de puntos de control inmunitarios: 3 meses, Todos los demás: Año del plan

El paciente presentó una reacción adversa intolerable a Truxima y dicha reacción adversa NO se atribuyó al principio activo tal y como se describe en la información de la receta.

Grupo de autorización previa RYBELSUS
Nombres del medicamento RYBELSUS

Indicador de indicación PA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado

-

Criterios de exclusión -

Información médica requerida -Restricciones de edad --

Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa RYBREVANT
Nombres del medicamento RYBREVANT

Indicador de indicación PA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado Carcinoma pulmonar no microcítico (NSCLC) recurrente con mutación de inserción del

receptor del factor de crecimiento epidérmico (EGFR) positiva

Criterios de exclusión
Información médica requerida En caso de carcinoma pulmonar no microcítico: 1) la enfermedad es recurrente, avanzada

o metastásica Y 2) el paciente es positivo para mutación de inserción del receptor del factor de

crecimiento epidérmico (EGFR).

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa RYDAPT
Nombres del medicamento RYDAPT

Indicador de indicación PA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Leucemia mieloide aguda (AML) recidivante o refractaria, neoplasias mieloides,

linfoides o de linaje mixto con eosinofilia y reordenamientos FGFR1 o FLT3, terapia

postinducción para AML, reinducción en enfermedad residual para AML

Criterios de exclusión Información médica requerida

Para leucemia mieloide aguda (AML): La AML es positiva para la mutación de la tirosina quinasa 3 similar al FMS (FLT3). Para neoplasias mieloides, linfoides o de linaje mixto con eosinofilia y reordenamientos del receptor de factor de crecimiento de fibroblastos tipo 1

(FGFR1) o FLT3: la enfermedad está en fase crónica o blástica.

Restricciones de edad
Restricciones del recetador

Duración de la cobertura Año del plan

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Linfoma extraganglionar de células T/natural killer (NK) (ENKTL) de tipo nasal, leucemia agresiva de células NK (ANKL)

Criterios de exclusión Información médica requerida Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

RYSTIGGO RYSTIGGO

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Información médica requerida

En caso de miastenia grave generalizada (gMG), continuación: 1) no hay indicios de toxicidad inaceptable o evolución de la enfermedad mientras esté en el régimen actual, Y 2) el paciente ha respondido positivamente al tratamiento.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Inicio: 6 meses: Continuación: Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

RYTELO RYTELO

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Información médica requerida

Para nuevos tratamientos, el paciente cumple todos los criterios siguientes: 1) el paciente no respondió, ha perdido respuestas o no es elegible para recibir agentes estimulantes de la eritropoyesis (ESAs), Y 2) el paciente ha recibido con regularidad transfusiones de glóbulos rojos, tal como se define por el mayor valor a o igual a 4 unidades durante 8 semanas. En caso de continuación del tratamiento, el paciente cumple todos los requisitos siguientes: 1) el paciente debe lograr mantener una reducción de la carga de la transfusión de glóbulos rojos, Y 2) el paciente no debe presentar una toxicidad inaceptable ante el medicamento solicitado.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

24 semanas

Otros criterios

Fecha de actualización: 01/01/2025

Grupo de autorización previa

Nombres del medicamento

SAMSCA, TOLVAPTAN Indicador de indicación PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado

Criterios de exclusión

Información médica requerida

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Otros criterios

El tratamiento con el medicamento solicitado se inició (o reinició) en el hospital.

30 días

SAMSCA

Grupo de autorización previa SANDOSTATIN LAR Nombres del medicamento

SANDOSTATIN LAR DEPOT

Indicador de indicación PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Control tumoral de las indicaciones siguientes: timomas y carcinomas tímicos, tumores

neuroendocrinos (NET) (incluye tumores de páncreas, tracto gastrointestinal, pulmón, timo, gastrinoma primario no resecado. NET de grado 3 bien diferenciados con biología

favorable, feocromocitoma yparaganglioma) y meningiomas.

Criterios de exclusión Información médica requerida

Para acromegalia, inicial: 1) El paciente tiene un alto nivel de factor de crecimiento insulinoide 1 (IGF-1) previo al tratamiento para su edad y/o sexo según el intervalo de referencia del laboratorio, Y 2) El paciente ha tenido una respuesta inadecuada o parcial a la cirugía o la radioterapia O existe un motivo clínico por el que el paciente no se ha sometido a cirugía o radioterapia. Para acromegalia, continuación del tratamiento: El nivel de IGF-1 del

paciente ha disminuido o se ha normalizado desde el inicio del tratamiento.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

SAPHNELO SAPHNELO

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

Para pacientes nuevos en el tratamiento: nefritis lúpica activa grave y lupus sistémico activo y grave del sistema nervioso central.

Información médica requerida

Para lupus eritematoso sistémico (SLE): 1) el paciente está recibiendo actualmente un régimen terapéutico estándar estable (por ejemplo, corticosteroides, antipalúdicos o medicamentos antiinflamatorios no esteroides orales (NSAID)) para el SLE, O 2) el paciente ha experimentado una intolerancia o tiene una contraindicación al régimen terapéutico estándar para el SLE.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

_

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida **SAPROPTERIN**

JAVYGTOR, KUVAN, SAPROPTERIN DIHYDROCHLORI

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

Para fenilcetonuria (PKU): En el caso de pacientes que aún no han recibido una prueba terapéutica del medicamento solicitado, el nivel de fenilalanina antes del tratamiento (incluso antes del tratamiento dietético) es superior a 6 mg/dL (360 micromol/L). En el caso de pacientes que hayan completado una prueba terapéutica del medicamento solicitado, este debe haber experimentado una mejoría (por ejemplo, reducción de los niveles de fenilalanina en sangre, mejoría de los síntomas

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Inicio: 2 meses, todas las demás: Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida SARCLISA SARCLISA

neuropsiquiátricos).

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

Para mieloma múltiple: El medicamento solicitado se utilizará como parte de un programa terapéutico combinado Y uno de los siguientes: 1) El paciente ha recibido al menos un tratamiento anterior O 2) El paciente es candidato a trasplante.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

-

Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa

Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado

Criterios de exclusión

Información médica requerida

SAVELLA

SAVELLA, SAVELLA TITRATION PACK

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

En caso de fibromialgia: El paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento,

presenta intolerancia o tiene una contraindicación al duloxetine o al pregabalin.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Otros criterios

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

SCEMBLIX SCEMBLIX

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Neoplasias mieloides y/o linfoides con eosinofilia y reordenamiento ABL1 en fase

crónica o blástica.

Criterios de exclusión Información médica requerida

Para leucemia mieloide crónica (CML) en fase crónica: 1) el diagnóstico se confirmó mediante la detección del cromosoma Filadelfia o del gen BCR-ABL Y 2) el paciente cumple uno de los siguientes criterios: A) el paciente ha sido tratado previamente con 2 o más inhibidores de la tirosina cinasa (TKI), Y al menos uno de ellos era imatinib, dasatinib o nilotinib, O B) el paciente es positivo para la mutación T315I Y 3) el paciente es negativo para las mutaciones siguientes: A337T, P465S.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

SEGLENTIS SEGLENTIS

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Información médica requerida

Para el manejo del dolor agudo suficiente para necesitar un analgésico opioide: 1) El paciente respondió inadecuadamente a un régimen de dos pastillas de tramadol y celecoxib. O 2) El paciente ha experimentado una intolerancia, o tiene una contraindicación causada por un ingrediente inactivo en tramadol genérico o celecoxib genérico.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Otros criterios

Año del plan

SEROSTIM SEROSTIM

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

Para pacientes infectados por el virus de la inmunodeficiencia humana (VIH) con debilitamiento o caquexia: 1) El medicamento solicitado se utiliza en combinación con el tratamiento antirretroviral Y 2) El paciente cumple cualquiera de los siguientes criterios: a) ha tenido una respuesta subóptima a por lo menos otro tratamiento para el debilitamiento o la caquexia (por ejemplo, megestrol, dronabinol, ciproheptadina o tratamiento con testosterona si es hipogonadal) o b) el paciente tiene una contraindicación o intolerancia a tratamientos alternativos. Para continuación del tratamiento: El paciente debe haber demostrado una

respuesta al medicamento solicitado (es decir, el índice de masa corporal [BMI] ha aumentado

o se ha estabilizado).

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura 12 semanas

Otros criterios -

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida SEYSARA SEYSARA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para lesiones inflamatorias de acné vulgar no nodular de moderado a severo: 1) El paciente ha experimentado una respuesta inadecuada al tratamiento con doxiciclina (regular o de liberación prolongada) o minociclina (regular o de liberación prolongada) O 2) El paciente ha experimentado una intolerancia a la doxiciclina (regular o de liberación prolongada) o a la minociclina (regular o de liberación prolongada).

Restricciones de edad El paciente tiene 9 años de edad o más
Restricciones del recetador
Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa SIGNIFOR **Nombres del medicamento** SIGNIFOR

Indicador de indicación PA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado

-

Criterios de exclusión -Información médica requerida --

Restricciones de edad -

Restricciones del recetador

ماما سامه

Recetado por un endocrinólogo o en consulta con éste.

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios

SIGNIFOR LAR SIGNIFOR LAR

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

-

Para acromegalia, tratamiento inicial: 1) El paciente tiene un alto nivel de factor de crecimiento insulinoide 1 (IGF-1) previo al tratamiento para su edad y/o sexo según el intervalo de referencia del laboratorio, Y 2) El paciente ha tenido una respuesta inadecuada o parcial a la cirugía, O existe un motivo clínico por el que el paciente no se ha sometido a cirugía. Para acromegalia, continuación del tratamiento: El nivel de IGF-1 del paciente ha disminuido o se ha normalizado desde el inicio del tratamiento.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Recetado por un endocrinólogo o en consulta con éste.

Año del plan

Otros criterios

-

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida SILDENAFIL

REVATIO, SILDENAFIL CITRATE

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

-

Para la hipertensión arterial pulmonar (PAH) (Grupo 1 de la Organización Mundial de la Salud [OMS]): La PAH se confirmó mediante cateterismo cardíaco derecho. Sólo para nuevos tratamientos de PAH: 1) La presión arterial pulmonar media pretratamiento es superior a 20 mmHg, Y 2) La presión de enclavamiento capilar pulmonar pretratamiento es inferior o igual a 15 mmHg, Y 3) Si la solicitud es para un adulto, la resistencia vascular pulmonar pretratamiento es superior o igual a 3 unidades de Wood.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

-

Año dol ni

Otros criterios

Año del plan

SILDENAFIL INJ REVATIO, SILDENAFIL

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para la hipertensión arterial pulmonar (PAH) (Grupo 1 de la Organización Mundial de la Salud [OMS]): La PAH se confirmó mediante cateterismo cardíaco derecho. Sólo para nuevos tratamientos de PAH: 1) La presión arterial pulmonar media pretratamiento es superior a 20 mmHg, Y 2) La presión de enclavamiento capilar pulmonar pretratamiento es inferior o igual a 15 mmHg, Y 3) Si la solicitud es para un adulto, la resistencia vascular pulmonar

pretratamiento es superior o igual a 3 unidades de Wood.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

1 mes

El paciente estaba recibiendo previamente Revatio o sildenafil por vía oral, pero ahora

es temporalmente incapaz de tomar medicamentos orales.

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida SILIQ SILIQ

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

En caso de psoriasis en placas de moderada a grave (sólo para nuevos tratamientos): 1) Al menos el 3% de la superficie corporal (BSA) está afectada O zonas cruciales del cuerpo (por ejemplo, pies, manos, cara, cuello, ingle, zonas intertriginosas) están afectadas en el momento del diagnóstico, Y 2) el paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento. presenta intolerancia o tiene una contraindicación a dos de los siguientes productos: adalimumab-aacf, Cosentyx (secukinumab), Humira (adalimumab), Idacio (adalimumab-aacf), Skyrizi (risankizumab-rzaa), Sotyktu (deucravacitinib), Stelara (ustekinumab), Tremfya

(guselkumab).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

SIMPONI SIMPONI

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

_

En caso de artritis reumatoide de moderada a gravemente activa (sólo para nuevos tratamientos): 1) El medicamento solicitado se utilizará en combinación con metotrexato (MTX), a menos que el MTX le esté contraindicado o no haya sido tolerado Y 2) El paciente ha experimentado una respuesta inadecuada al tratamiento. presenta intolerancia o tiene una contraindicación a dos de los siguientes productos: adalimumab-aacf, Humira (adalimumab), Idacio (adalimumab-aacf), Rinvog (upadacitinib), Tyenne (tocilizumab-aazg), Xeljanz (tofacitinib)/Xeljanz XR (tofacitinib de liberación prolongada). En caso de espondilitis anquilosante activa (sólo para nuevos tratamientos): El paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a dos de los siguientes productos: adalimumab-aacf, Cosentyx (secukinumab), Humira (adalimumab), Idacio (adalimumab-aacf), Rinvog (upadacitinib), Xelianz (tofacitinib)/Xelianz XR (tofacitinib de liberación prolongada). En caso de colitis ulcerosa de moderada a gravemente activa (sólo para nuevos tratamientos): El paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a dos de los siguientes productos: adalimumab-aacf, Humira (adalimumab), Idacio (adalimumab-aacf), Rinvoq (upadacitinib), Stelara (ustekinumab), Velsipity (etrasimod), Xeljanz (tofacitinib)/Xeljanz XR (tofacitinib de liberación prolongada). En caso de artritis psoriásica activa (sólo para nuevos tratamientos): El paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a dos de los siguientes productos: adalimumab-aacf, Cosentyx (secukinumab), Humira (adalimumab), Idacio (adalimumab-aacf), Rinvoq (upadacitinib), Skyrizi (risankizumab-rzaa), Stelara (ustekinumab), Tremfya (guselkumab), Xeljanz (tofacitinib)/Xeljanz XR (tofacitinib extended-release).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

-

Año del plan

-

SIMPONI ARIA SIMPONI ARIA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

En caso de artritis reumatoide de moderada a gravemente activa (sólo para nuevos tratamientos): 1) El medicamento solicitado se utilizará en combinación con metotrexato (MTX) o el MTX está contraindicado o no fue tolerado, Y 2) el paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a dos de los siguientes productos; adalimumab-aacf. Humira (adalimumab), Idacio (adalimumab-aacf), Rinvog (upadacitinib), Tyenne (tocilizumabaazg), Xeljanz (tofacitinib)/Xeljanz XR (tofacitinib de liberación prolongada). En caso de espondilitis anquilosante activa (sólo para nuevos tratamientos): El paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a dos de los siguientes productos: adalimumab-aacf, Cosentyx (secukinumab), Humira (adalimumab), Idacio (adalimumab-aacf), Rinvog (upadacitinib), Xeljanz (tofacitinib)/Xeljanz XR (tofacitinib de liberación prolongada). En caso de un adulto con artritis psoriásica activa (sólo para nuevos tratamientos): El paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a dos de los siguientes productos: adalimumab-aacf, Cosentyx (secukinumab), Humira (adalimumab), Idacio (adalimumab-aacf), Rinvog (upadacitinib), Skyrizi (risankizumab-rzaa), Stelara (ustekinumab), Tremfya (guselkumab), Xeljanz (tofacitinib)/Xeljanz XR (tofacitinib extended-release). En caso de artritis idiopática juvenil poliarticular activa (sólo para nuevos tratamientos): El paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a dos de los siguientes productos: adalimumab-aacf, Humira (adalimumab), Idacio (adalimumab-aacf), Tyenne (tocilizumab-aazg), Xeljanz (tofacitinib)/Xeljanz XR (tofacitinib de liberación prolongada).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA SIRTURO
SIRTURO
Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado

Usos fuera de lo indicado -Criterios de exclusión -

Información médica requerida

Restricciones de edad

Restricciones del recetador Duración de la cobertura -

Recetado por un especialista en enfermedades infecciosas, o en consulta con este.

Año del plan

Otros criterios

SKYCLARYS SKYCLARYS

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

_

Para ataxia de Friedreich (FRDA): 1) El paciente tiene una mutación genética confirmada en el gen de la frataxina (FXN), Y 2) El paciente presenta manifestaciones clínicas de la enfermedad (por ejemplo, debilidad muscular, disminución de la coordinación, caídas frecuentes). Para FRDA, continuación del tratamiento: El paciente

ha experimentado una respuesta beneficiosa al tratamiento (por ejemplo, ralentización

del deterioro clínico).

Restricciones de edad Restricciones del recetador El paciente tiene 16 años de edad o más

Recetado por un médico especializado en ataxia de Friedreic o un neurólogo, o en

consulta con estos.

Duración de la cobertura
Otros criterios

Año del plan

-

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida SKYRIZI

SKYRIZI, SKYRIZI PEN

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

En caso de psoriasis en placas de moderada a grave (sólo para nuevos tratamientos):

1) Al menos el 3% de la superficie corporal (BSA) está afectada O zonas cruciales del cuerpo (por ejemplo, pies, manos, cara, cuello, ingle, zonas intertriginosas) están afectadas en el momento del diagnóstico, Y 2) El paciente cumple CUALQUIERA de los siguientes requisitos:

a) el paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento o presenta intolerancia a la fototerapia (por ejemplo, UVB, PUVA) o al tratamiento farmacológico con MTX, ciclosporina o acitretina, O b) el tratamiento farmacológico con MTX, ciclosporina o acitretina está contraindicado, O c) el paciente padece una psoriasis grave que justifica el uso de un biológico como tratamiento de primera línea (es decir, tiene afectado al menos el 10% de la superficie corporal o zonas corporales cruciales [p. ej., manos, pies, cara, cuello, cuero cabelludo, genitales/glándula, zonas intertriginosas]).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

_

Año del plan

SKYTROFA SKYTROFA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

Pacientes pediátricos con epífisis cerrada

Para deficiencia de hormona de crecimiento (GHD) pediátrica, inicial: A) El paciente (pt) cumple cualquiera de los siguientes criterios: 1) menor de 2.5 años (yo) con altura (HT) antes del tratamiento (pretratamiento) más de 2 desviación estándar (SD) por debajo de la media y velocidad de crecimiento lenta O 2) 2.5 años o más Y uno de los siguientes: a) velocidad de HT 1 año pretratamiento más de 2 SD por debajo de la media O b) pretratamiento de ht de más de 2 SD por debajo de la media y velocidad de ht 1 año más de 1 SD por debajo de la media, Y el paciente cumple cualquiera de los siguientes criterios: 1) falló con 2 pruebas de estimulación de la hormona del crecimiento (GH) pretratamiento (pico inferior a 10 ng/mL), 2) trastorno hipofisario/del sistema nervioso central (CNS) (por ejemplo, defectos genéticos, anomalías estructurales adquiridas, anomalías estructurales congénitas) y factor de crecimiento insulinoide 1 (IGF-1) pretratamiento más de 2 SD por debajo de la media, O B) el paciente recibió un diagnóstico de GHD como neonato. Para GHD pediátrico GHD, continuación del tratamiento: El paciente experimenta mejoría.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios -El paciente tiene 1 año de edad o más

Recetado por un endocrinólogo o en consulta con éste.

Año del plan

_

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión SOGROYA SOGROYA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

Información médica requerida

Deficiencia de hormona de crecimiento pediátrica (GHD): Paciente pediátrico con epífisis cerrada

Para GHD adulto: El paciente cumple CUALQUIERA de los siguientes criterios: 1) fracaso en 2 pruebas de estimulación de la hormona del crecimiento (GH) previas al tratamiento, O 2) factor de crecimiento similar a la insulina-1 (IGF-1) previo al tratamiento más de 2 desviaciones estándar (SD) por debajo de la media Y fracaso en 1 prueba de estimulación de GH previa al tratamiento, O 3) enfermedad de hipotálamo-hipofisaria orgánica (por ejemplo, masa supraselar con cirugía previa e irradiación craneal) con 3 o más deficiencias hormonales hipofisarias Y IGF-1 pretratamiento más de 2 SD por debajo de la media, O 4) defectos hipotalámico-hipofisarios genéticos o estructurales, O 5) GHD de inicio en la infancia con anomalía congénita (genética o estructural) del hipotálamo/hipófisis/CNS.

Deficiencia de hormona de crecimiento pediátrica (GHD): 2.5 años de edad o más Recetado por un endocrinólogo o en consulta con éste.

Año del plan

Para deficiencia de la hormona del crecimiento (GHD) en pacientes pediátricos: 1) El paciente (pt) tiene pretratamiento (pre-tx) 1 año de velocidad de altura (ht) más de 2 desviaciones estándar (SD) por debajo de la media O un pretratamiento ht más de 2 SD por debajo de la media y 1 año de velocidad ht más de 1 SD por debajo de la media, Y el paciente cumple cualquiera de los siguientes: a) falló 2 pre-tx pruebas de estimulación de la hormona del crecimiento (GH) (pico por debajo de 10 ng/mL), b) pituitaria / sistema nervioso central (CNS) trastorno (por ejemplo, defectos genéticos, anormalidades estructurales adquiridas, anormalidades estructurales congénitas) y factor de crecimiento similar a la insulina-1 (IGF-1) pretratamiento más de 2 SD por debajo de la media, O 2) el paciente fue diagnosticado con GHD cuando era neonato. En caso de GHD pediátrico o adulto, continuación del tratamiento: El paciente experimenta mejoría.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

SOGROYA SOLIRIS

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

En caso de hemoglobinuria paroxística nocturna (PNH) (inicial): 1) el diagnóstico de PNH se confirmó mediante la detección de una deficiencia de proteínas ancladas a glicosilfosfatidilinositol (GPI-AP) Y 2) se utiliza la citometría de flujo para demostrar la deficiencia de GPI-AP. En caso de PNH (continuación): 1) no hay indicios de toxicidad inaceptable o evolución de la enfermedad mientras esté en el régimen actual, Y 2) el paciente ha respondido positivamente al tratamiento. Para el síndrome urémico hemolítico atípico (SHUa) (inicial): la enfermedad no está causada por Escherichia coli productora de toxina Shiga. Para el SHUa (continuación): 1) no hay indicios de toxicidad inaceptable ni de evolución de la enfermedad mientras esté en el régimen actual, Y 2) el paciente ha respondido positivamente al tratamiento. En caso de miastenia grave generalizada (continuación): 1) no hay indicios de toxicidad inaceptable ni de evolución de la enfermedad mientras esté en el régimen actual, Y 2) el paciente ha respondido positivamente al tratamiento. En caso de trastorno de espectro de neuromielitis óptica (continuación): 1) no hay indicios de toxicidad inaceptable ni de evolución de la enfermedad mientras esté en el régimen actual, Y 2) el paciente ha respondido positivamente al tratamiento.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Inicio: 6 meses; Continuación: Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

SOMATULINE DEPOT

LANREOTIDE ACETATE, SOMATULINE DEPOT

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado Control tumoral de tumores neuroendocrinos (NET) (lo que incluye tumores de pulmón,

timo, NET de grado 3 bien diferenciados que son tienen origen

gastroenteropancreático con biología favorable y feocromocitoma/paraganglioma).

Criterios de exclusión Información médica requerida

Para acromegalia, inicial: 1) El paciente tiene un alto nivel de factor de crecimiento insulinoide 1 (IGF-1) previo al tratamiento para su edad y/o sexo según el intervalo de referencia del laboratorio, Y 2) El paciente ha tenido una respuesta inadecuada o parcial a la ciruqía o la radioterapia O existe un motivo clínico por el que el paciente no se ha sometido a cirugía o radioterapia. Para acromegalia, continuación del tratamiento: El nivel de IGF-1 del paciente ha disminuido o se ha normalizado desde el inicio del tratamiento.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

SOMAVERT SOMAVERT

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para acromegalia, inicial: 1) El paciente tiene un alto nivel de factor de crecimiento insulinoide 1 (IGF-1) previo al tratamiento para su edad y/o sexo según el intervalo de referencia del laboratorio, Y 2) El paciente ha tenido una respuesta inadecuada o parcial a la cirugía o la radioterapia O existe un motivo clínico por el que el paciente no se ha sometido a cirugía o radioterapia. Para acromegalia, continuación del tratamiento: El nivel de IGF-1 del paciente ha disminuido o se ha normalizado desde el inicio del tratamiento.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

SOOLANTRA

IVERMECTIN, SOOLANTRA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Información médica requerida

Para el tratamiento de rosácea: 1) el paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento o presenta intolerancia al metronidazol tópico genérico o al ácido azelaico tópico genérico al 15 por ciento O 2) el paciente tiene una contraindicación que prohibiría una prueba con metronidazol tópico y ácido azelaico tópico genérico al 15 por ciento.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

SOTYKTU SOTYKTU

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

_

En caso de psoriasis en placas de moderada a grave (sólo para nuevos tratamientos):

1) Al menos el 3% de la superficie corporal (BSA) está afectada O zonas cruciales del cuerpo (por ejemplo, pies, manos, cara, cuello, ingle, zonas intertriginosas) están afectadas en el momento del diagnóstico, Y 2) El paciente cumple CUALQUIERA de los siguientes requisitos:

a) el paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento o presenta intolerancia a la fototerapia (por ejemplo, UVB, PUVA) o al tratamiento farmacológico con MTX, ciclosporina o acitretina, O b) el tratamiento farmacológico con MTX, ciclosporina o acitretina está contraindicado, O c) el paciente padece una psoriasis grave que justifica el uso de un biológico como tratamiento de primera línea (es decir, tiene afectado al menos el 10% de la superficie corporal o zonas corporales cruciales [p. ej., manos, pies, cara, cuello, cuero cabelludo, genitales/glándula, zonas intertriginosas]).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

-

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida SPEVIGO SPEVIGO

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

Para brotes de psoriasis pustulosa generalizada (GPP): El paciente tiene antecedentes conocidos de psoriasis pustulosa generalizada (ya sea recidivante [más de 1 episodio] o persistente [más de 3 meses]).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios El paciente tiene 12 años de edad o más

Año del plan

_

SPRAVATO
SPRAVATO 56MG DOSE, SPRAVATO 84MG DOSE
Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

- -
- _

Para depresión resistente al tratamiento (TRD), tratamiento inicial: 1) Diagnóstico confirmado de trastorno depresivo mayor grave (episodio único o recurrente) mediante escalas de valoración estandarizadas que midan de forma fiable los síntomas depresivos (por ejemplo, Beck's Depression Inventory [BDI], Hamilton Depression Rating Scale [HDRS], Montgomery-Asberg Depression Rating Scale [MADRS], etc.), Y 2) Respuesta inadecuada con una dosis terapéutica o intolerancia a por lo menos dos agentes antidepresivos durante el episodio depresivo actual, Y 3) El paciente está recibiendo actualmente tratamiento con un antidepresivo oral. Para TRD, continuación del tratamiento: Mejoría o mejoría sostenida de los síntomas depresivos con respecto a los valores iniciales, evidenciada por escalas de valoración estandarizadas que miden de forma fiable los síntomas depresivos. Para trastorno depresivo mayor (MDD) con ideas o conducta suicida aguda: 1) Diagnóstico confirmado de trastorno depresivo mayor grave (episodio único o recurrente) mediante escalas de valoración estandarizadas que midan de forma fiable los síntomas depresivos (por ejemplo, Beck's Depression Inventory [BDI], Hamilton Depression Rating Scale [HDRS], Montgomery-Asberg Depression Rating Scale [MADRS], etc.), Y 2) El paciente recibirá el medicamento solicitado en combinación con un antidepresivo oral.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura: Otros criterios

_

-

TRD, Inicio: 3 meses, TRD, continuación: Año del plan , MDD: 1 mes Se denegará la cobertura bajo la Parte D si la cobertura está disponible por la Parte A o la Parte B, ya que el medicamento se receta y dispensa o administra para el individuo.

SPRYCEL SPRYCEL

Usos fuera de lo indicado

aceptadas
Tumor del estroma gastrointestinal (GIST), condrosarcoma metastásico y/extendido ,

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

Criterios de exclusión Información médica requerida Tumor del estroma gastrointestinal (GIST), condrosarcoma metastásico y/extendido , leucemia linfoblástica aguda (ALL) de células T y B-ALL tipo Filadelfia (Ph), neoplasias mieloides y/o linfoides con eosinofilia y reordenamiento ABL1 en fase crónica o blástica

Para la leucemia mieloide crónica (CML), incluidos los pacientes que han recibido un trasplante de células madre hematopoyéticas: 1) El diagnóstico se confirmó mediante la detección del cromosoma Filadelfia o del gen BCR-ABL, Y 2) Si el paciente experimentó resistencia a un inhibidor alternativo de la tirosina cinasa, el paciente es negativo para todas las mutaciones siguientes: T315I/A, F317L/V/I/C y V299L. Para leucemia linfoblástica aguda (ALL), el paciente tiene un diagnóstico de uno de los siguientes: 1) En caso de leucemia linfoblástica aguda (ALL), incluidos los pacientes que han recibido un trasplante de células madre hematopoyéticas: El diagnóstico se confirmó mediante la detección del cromosoma Filadelfia o del gen BCR-ABL, Y si el paciente experimentó resistencia a un inhibidor alternativo de la tirosina cinasa, el paciente es negativo para todas las mutaciones siguientes: T315I/A. F317L/V/I/C, y V299L, O 2) B-ALL tipo Ph con fusión quinasa de clase ABL, O 3) ALL de células T en recaída o refractaria con traslocación de clase ABL. Para tumor del estroma gastrointestinal (GIST): 1) El paciente cumple todos los criterios siguientes: A) La enfermedad es residual, irresecable, recurrente/progresiva o metastásica/con ruptura tumoral, B) El paciente ha recibido tratamiento previo con avapritinib Y C) El paciente es positivo para mutaciones en el exon 18 del receptor alfa del factor de crecimiento derivado de plaquetas (PDGFRA). En caso de melanoma cutáneo: 1) La enfermedad es metastásica o irresecable, 2) La enfermedad es positiva para mutación activadora de KIT Y 3) El medicamento solicitado se utilizará como tratamiento posterior Y 4) El paciente ha experimentado una progresión de la enfermedad, tiene intolerancia o hay riesgo de progresión con el tratamiento dirigido al BRAF.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

-

Año del plan

_

STELARA STELARA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

_

En caso de psoriasis en placas de moderada a grave (sólo para nuevos tratamientos):

1) Al menos el 3% de la superficie corporal (BSA) está afectada O zonas cruciales del cuerpo (por ejemplo, pies, manos, cara, cuello, ingle, zonas intertriginosas) están afectadas en el momento del diagnóstico, Y 2) El paciente cumple CUALQUIERA de los siguientes requisitos:

a) el paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento o presenta intolerancia a la fototerapia (por ejemplo, UVB, PUVA) o al tratamiento farmacológico con MTX, ciclosporina o acitretina, O b) el tratamiento farmacológico con MTX, ciclosporina o acitretina está contraindicado, O c) el paciente padece una psoriasis grave que justifica el uso de un biológico como tratamiento de primera línea (es decir, tiene afectado al menos el 10% de la superficie corporal o zonas corporales cruciales [p. ej., manos, pies, cara, cuello, cuero cabelludo, genitales/glándula, zonas intertriginosas]).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

_

Año del plan

-

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA STIMUFEND STIMUFEND

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos no indicados Criterios de exclusión Información médica requerida Indicaciones relacionadas con el trasplante de células madre

Si se está recibiendo quimioterapia, el medicamento solicitado será administrado al menos 24 horas después de la quimioterapia. Para la profilaxis de la neutropenia febril inducida por quimioterapia mielosupresora, el paciente debe cumplir los dos criterios siguientes: 1) El paciente tiene un tumor sólido o cáncer no mieloide, y 2) El paciente está recibiendo actualmente o recibirá tratamiento mielosupresor contra el cáncer.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

-

6 meses

STIVARGA STIVARGA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Osteosarcoma, glioblastoma, angiosarcoma, sarcoma de partes blandas retroperitoneal/intraabdominal, rabdomiosarcoma, sarcomas de partes blandas de las extremidades, pared corporal, cabeza y cuello, adenocarcinoma apendicular.

Criterios de exclusión Información médica requerida

Para cáncer colorrectal: 1) La enfermedad es avanzada o metastásica. Y 2) el paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación al Lonsurf (trifluridine/tipiracil).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida STRENSIQ STRENSIQ Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para el tratamiento de la hipofosfatasia de inicio perinatal/infantil y juvenil: 1) El paciente presenta signos y/o síntomas clínicos de hipofosfatasia (p. ej, hipomineralización generalizada con rasgos raquíticos, deformidades torácicas y fracturas costales, problemas respiratorios, hipercalcemia, retraso del crecimiento, dolor óseo/articular, convulsiones), Y 2) El inicio de la enfermedad fue perinatal/infantil o juvenil, Y 3) El diagnóstico se confirmó por la presencia de mutaciones en el gen ALPL detectadas mediante pruebas genéticas moleculares ALPL, O el diagnóstico se apoyó en TODO lo siguiente:

a) imágenes radiográficas que demuestran anomalías esqueléticas (por ejemplo, raquitismo infantil, pérdida ósea alveolar, defectos óseos focales de las metáfisis, fracturas metatarsales por estrés), b) nivel bajo de fosfatasa alcalina sérica (ALP) según el intervalo de referencia específico para el sexo y la edad del laboratorio que realiza la prueba y c) nivel elevado de sustrato de fosfatasa alcalina tisular no específica (TNALP) (es decir, nivel sérico de piridoxal 5'-fosfato [PLP], nivel sérico o urinario de fosfoetanolamina [PEA], nivel urinario de pirofosfato inorgánico [PPi]).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

-

SUCRAID SUCRAID

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

En caso de deficiencia congénita de sucrasa-isomaltasa: 1) El diagnóstico se confirmó mediante biopsia del intestino delgado, O 2) El diagnóstico se confirmó mediante pruebas genéticas.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

-

Año del plan

Otros criterios

_

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida SUNOSI SUNOSI

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

En caso de somnolencia excesiva asociada a la narcolepsia, solicitud inicial: 1) El diagnóstico se ha confirmado mediante una evaluación en laboratorio del sueño, Y 2) El paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento o presenta intolerancia a por lo menos un medicamento promotor de la vigilia del sistema nervioso central (CNS) (por ejemplo,

un medicamento promotor de la vigilia del sistema nervioso central (CNS) (por ejemplo, armodafinilo, modafinilo), O tiene una contraindicación que prohibiría probar un medicamento promotor de la vigilia del CNS (por ejemplo, armodafinilo, modafinilo). En caso de somnolencia excesiva asociada a la apnea obstructiva del sueño (OSA), solicitud inicial: 1) El diagnóstico se ha confirmado mediante una polisomnografía, y 2) El paciente respondió inadecuadamente al tratamiento o intolerancia a por lo menos un medicamento promotor de la vigilia del CNS (por ejemplo, armodafinilo, modafinilo), O tiene una contraindicación que le prohibiría proar un medicamento promotor de la vigilia del CNS (por ejemplo, armodafinilo, modafinilo). Si la solicitud es para continuar el tratamiento, entonces el paciente experimentó una disminución de la somnolencia diurna con narcolepsia o una disminución de la somnolencia diurna con

apnea obstructiva del sueño (OSA).

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Recetado por un especialista en trastornos del sueño o neurólogo, o en consulta con

ellos

Duración de la cobertura Otros criterios Año del plan

-

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura Otros criterios

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Recetado por un oftalmólogo o en consulta con éste...

Año del plan

Se denegará la cobertura bajo la Parte D si la cobertura está disponible por la Parte A o la Parte B, ya que el medicamento se receta y dispensa o administra para el individuo.

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

SUTENT SUNITINIB MALATE, SUTENT

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Carcinoma de tiroides (folicular, medular, papilar y oncocítico), sarcoma de partes blandas (subtipos angiosarcoma, tumor fibroso solitario y sarcoma alveolar de partes blandas), cordoma recurrente, carcinoma tímico, neoplasias linfoides y/o mieloides con eosinofilia y reordenamiento FLT3 en fase crónica o blástica, feocromocitoma, paraganglioma, tumores neuroendocrinos bien diferenciados de grado 3

Criterios de exclusión Información médica requerida

En caso de carcinoma de células renales (RCC): 1) La enfermedad es recidivante, avanzada o está en estadio IV, O 2) el medicamento solicitado se utiliza como tratamiento complementario para pacientes con alto riesgo de RCC recidivante tras una nefrectomía.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

SYFOVRE SYFOVRE

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Información médica requerida Restricciones de edad Restricciones del recetador

Recetado por un oftalmólogo u optometrista o en consulta con ellos Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios

Se denegará la cobertura bajo la Parte D si la cobertura está disponible por la Parte A o la Parte B, va que el medicamento se receta y dispensa o administra para el individuo.

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Uso fuera de lo indicado Enfermedad de Castleman unicéntrica recidivante o refractaria en pacientes con

resultados negativos al virus de inmunodeficiencia humana y negativos al herpesvirus

humano-8

Criterios de exclusión

Información médica requerida

Restricciones de edad

Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan Otros criterios

Grupo de autorización previa SYMDEKO Nombres del medicamento **SYMDEKO**

Indicador de indicación PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Información médica requerida Para fibrosis quística: El medicamento solicitado no se utilizará en combinación con

otros medicamentos que contengan ivacaftor.

Restricciones de edad El paciente tiene 6 años de edad o más Restricciones del recetador

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa **SYMLIN**

Nombres del medicamento SYMLINPEN 120, SYMLINPEN 60

Indicador de indicación PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Información médica requerida Restricciones de edad

Restricciones del recetador

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios

SYMPAZAN SYMPAZAN

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Convulsiones asociadas al síndrome de Dravet

Información médica requerida

Convulsiones asociadas al síndrome de Lennox-Gastaut (LGS): 2 años de edad o más

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica necesaria **SYNAREL SYNAREL** Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

En caso de pubertad precoz central (CPP): Los pacientes que no estén recibiendo tratamiento en la actualidad deben cumplir todos los criterios siguientes: 1) El diagnóstico de CPP se confirmó mediante una respuesta puberal a una prueba con un agonista de la hormona liberadora de gonadotropina (GnRH) O un nivel puberal de un ensayo de hormona luteinizante (LH) de tercera generación, Y 2) La evaluación de la edad ósea frente a la edad cronológica apoya el diagnóstico de CPP, Y 3) El inicio de las características sexuales secundarias se produjo antes de los 8 años de edad para las pacientes femeninas O antes de los 9 años de edad para los pacientes masculinos. Para el tratamiento de endometriosis: El paciente no ha recibido ya más de 6 meses de tratamiento con el medicamento solicitado.

Restricciones de edad

CPP: El paciente debe tener menos de 12 años si es muier y menos de 13 años si es

hombre. Endometriosis: 18 años de edad o más

Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

TABRECTA TABRECTA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Cáncer de pulmón no microcítico (NSCLC) recurrente., NSCLC con amplificación de transición mesenquimal-epitelial (MET) de alto nivel, metástasis cerebrales en el sistema nervioso central (CNS) de NSCLC con mutación del exón 14 de MET

Criterios de exclusión Información médica requerida

En caso de carcinoma pulmonar no microcítico recurrente, avanzado o metastásico (NSCLC): El tumor es positivo para la mutación de omisión del exón 14 de la transición

mesenquimal-epitelial (MET).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida

TADALAFIL (BPH) CIALIS, TADALAFIL

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Disfunción eréctil.

En caso de hiperplasia prostática benigna: el paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a los dos siguientes: 1)

alfabloqueante, 2) inhibidor de la 5-alfa reductasa (5-ARI).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

26 semanas

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida

TADALAFIL (PAH)

ADCIRCA, ALYQ, TADALAFIL, TADLIQ

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para la hipertensión arterial pulmonar (PAH) (Grupo 1 de la Organización Mundial de la Salud [OMS]): La PAH se confirmó mediante cateterismo cardíaco derecho. Sólo para nuevos tratamientos de PAH: 1) la presión arterial pulmonar media pretratamiento es superior a 20 mmHg, Y 2) la presión de enclavamiento capilar pulmonar pretratamiento es inferior o igual a 15 mmHg, Y 3) la resistencia vascular pulmonar pretratamiento es superior o igual a 3 unidades de Wood.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

TAFINLAR TAFINLAR

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Histiocitosis de células de Langerhans, enfermedad de Erdheim-Chester.

_

Para melanoma: 1) El tumor es positivo para la mutación activadora BRAF V600 (por ejemplo, V600E o V600K), Y 2) El medicamento solicitado se utilizará como agente único o en combinación con trametinib, Y 3) El medicamento solicitado se utilizará para cualquiera de los siguientes casos: a) enfermedad irresecable, resecable limitada o metastásica, b) tratamiento sistémico complementario. Para carcinoma pulmonar no microcítico: 1) El tumor es positivo para la mutación BRAF V600E, Y 2) El medicamento solicitado se utilizará como agente único o en combinación con trametinib. En caso de carcinoma tiroideo papilar, folicular y oncocítico: 1) El tumor es positivo para la mutación BRAF V600E, Y 2) La enfermedad no es susceptible de tratamiento con yodo radiactivo (RAI), Y 3) El medicamento solicitado se utilizará en combinación con trametinib. Para histiocitosis de células de Langerhans y enfermedad de Erdheim-Chester: La enfermedad es positiva para una mutación BRAF V600E. Para tumores sólidos: 1) El tumor es positivo para la mutación BRAF V600E, Y 2) el medicamento solicitado se utilizará en combinación con trametinib

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

-

Año del plan

_

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA TAGRISSO TAGRISSO

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Carcinoma pulmonar no microcítico (NSCLC) recurrente sensibilizante con mutación positiva del receptor del factor de crecimiento epidérmico (EGFR), metástasis cerebrales de NSCLC sensibilizante con mutación positiva del EGFR, metástasis leptomeníngeas de NSCLC con mutación positiva del EGFR

Criterios de exclusión Información médica requerida

En caso de carcinoma pulmonar no microcítico (NSCLC): el medicamento solicitado se utiliza en cualquiera de las siguientes situaciones: 1) El paciente cumple los dos criterios siguientes: a) el paciente tiene un NSCLC metastásico, avanzado o recurrente (incluidas metástasis cerebrales y/o leptomeníngeas de NSCLC) y b) el paciente tiene una mutación del factor de crecimiento epidérmico (EGFR) sensibilizante, O 2) El paciente cumple los dos criterios siguientes: a) la solicitud es para tratamiento complementario de NSCLC tras resección tumoral y b) el paciente tiene enfermedad con mutación EGFR positiva.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

-

Año del plan

TAKHZYRO TAKHZYRO

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

_

Para la profilaxis de crisis de angioedema debidas a angioedema hereditario (HAE): 1) el paciente padece HAE con deficiencia o disfunción del inhibidor de C1 confirmada mediante pruebas de laboratorio O 2) el paciente padece HAE con inhibidor de C1 normal confirmado mediante pruebas de laboratorio y una de las siguientes circunstancias: a) el paciente ha dado positivo para una mutación de los genes F12, angiopoyetina-1, plasminógeno, kininógeno-1 (KNG1), heparán sulfato-glucosamina 3-O-sulfotransferasa 6 (HS3ST6) o mioferlina (MYOF), b) el paciente tiene antecedentes familiares de angioedema y el angioedema ha sido refractario a un tratamiento con dosis altas de antihistamínicos durante al menos un mes.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios El paciente tiene 2 años de edad o más

Recetado por un inmunólogo, alergólogo o reumatólogo, o en consulta con ellos Año del plan

_

TALTZ TALTZ

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

En caso de psoriasis en placas de moderada a grave (sólo para nuevos tratamientos): 1) al menos el 3% de la superficie corporal (BSA) está afectada O zonas cruciales del cuerpo (por ejemplo, pies, manos, cara, cuello, ingle, zonas intertriginosas) están afectadas en el momento del diagnóstico. Y 2) el paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento. presenta intolerancia o tiene una contraindicación a uno de los siguientes productos: adalimumab-aacf, Cosentyx (secukinumab), Humira (adalimumab), Idacio (adalimumab-aacf), Skyrizi (risankizumab-rzaa), Sotyktu (deucravacitinib), Stelara (ustekinumab), Tremfya (quselkumab). En caso de espondilitis anquilosante activa (sólo para nuevos tratamientos): el paciente ha experimentado una respuesta inadecuada al tratamiento, intolerancia o tiene una contraindicación a dos de los siguientes productos: adalimumab-aacf, Cosentyx (secukinumab), Humira (adalimumab), Idacio (adalimumab-aacf), Rinvog (upadacitinib), Xeljanz (tofacitinib)/Xeljanz XR (tofacitinib de liberación prolongada). En caso de artritis psoriásica (PsA) activa (sólo para nuevos tratamientos): el paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a dos de los siguientes productos: adalimumab-aacf, Cosentyx (secukinumab), Humira (adalimumab), Idacio (adalimumab-aacf), Rinvoq (upadacitinib), Skyrizi (risankizumab-rzaa), Stelara (ustekinumab), Tremfya (guselkumab), Xelianz (tofacitinib)/Xelianz XR (tofacitinib extendedrelease). En caso de espondiloartritis axial activa no radiográfica (sólo para nuevos tratamientos): el paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a uno de los siguientes productos: adalimumab-aacf, Cosentyx (secukinumab), Humira (adalimumab), Idacio (adalimumab-aacf), Rinvog (upadacitinib).

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

TALZENNA TALZENNA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Cáncer de mama recurrente con mutación de la línea germinal del gen de susceptibilidad al cáncer de mama (BRCA)

Criterios de exclusión

Información médica requerida

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

TARGRETIN TÓPICA BEXAROTENE, TARGRETIN

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Micosis fungoide (MF)/Síndrome de Sezary (SS), leucemia/linfoma de células T del adulto (ATLL) crónico o latente, linfoma cutáneo primario de la zona marginal, linfoma cutáneo primario del centro folicular

Criterios de exclusión Información médica requerida Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura Año del plan Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida

TARPEYO TARPEYO

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para pacientes con nefropatía primaria por inmunoglobulina A (IgAN) con riesgo de evolución de la enfermedad: 1) el paciente está recibiendo una dosis estable de un inhibidor del sistema renina-angiotensina (RAS) (por ejemplo, un inhibidor de la enzima convertidora de angiotensina [ACE] o un bloqueante de los receptores de angiotensina [ARB]) al máximo tolerado, o el paciente ha experimentado una intolerancia o tiene una contraindicación a los inhibidores del RAS Y 2) el paciente ha experimentado una intolerancia a un glucocorticoide oral (por ejemplo, prednisona).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

10 meses

TASCENSO

TASCENSO ODT

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Información médica requerida

Criterios de exclusión

Restricciones de edad

Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

TASIGNA TASIGNA

Usos fuera de lo indicado

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Criterios de exclusión Información médica requerida Leucemia linfoblástica aguda con cromosoma Filadelfia positivo (Ph+ ALL), tumores del estroma gastrointestinal (GIST), neoplasias mieloides y/o linfoides con eosinofilia y reordenamiento ABL1 en fase crónica o blástica, sinovitis villonodular pigmentada/tumor tenosinovial de células gigantes, melanoma cutáneo.

En caso de leucemia mieloide crónica (CML), incluidos los pacientes con diagnóstico reciente de CML y los pacientes que han recibido un trasplante de células madre hematopoyéticas: 1) El diagnóstico se confirmó mediante la detección del cromosoma Filadelfia o del gen BCR-ABL, Y 2) Si el paciente experimentó resistencia a un inhibidor alternativo de la tirosina cinasa de CML, el paciente es negativo para mutaciones de T315I, Y253H, E255K/V, y F359V/C/I. Para leucemia linfoblástica aguda (ALL), incluidos los pacientes que han recibido un trasplante de células madre hematopoyéticas: 1) El diagnóstico se confirmó mediante la detección del cromosoma Filadelfia o del gen BCR-ABL, Y 2) Si el paciente experimentó resistencia a un inhibidor alternativo de la tirosina cinasa de ALL, el paciente es negativo para mutaciones de T315I, Y253H, E255K/V, F359V/C/I y G250E. Para tumor del estroma gastrointestinal (GIST): 1) La enfermedad es residual, irresecable, recurrente/progresiva o metastática/con ruptura de tumor, Y 2) la enfermedad ha avanzado después de por lo menos dos tratamientos aprobados por la FDA (por ejemplo, imatinib, sunitinib, regorafenib, ripretinib). En caso de melanoma cutáneo: 1) La enfermedad es metastásica o irresecable, 2) La enfermedad es positiva para mutación activadora de KIT Y 3) El medicamento solicitado se utilizará como

tratamiento posterior Y 4) El paciente ha experimentado una progresión de la

enfermedad, tiene intolerancia o hay riesgo de progresión con el tratamiento dirigido al

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

-

BRAF.

Año del plan

-

TAVALISSE TAVALISSE

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

_

En caso de trombocitopenia inmune crónica (ITP) (nuevos tratamientos): el paciente cumple TODOS los criterios siguientes: 1) El paciente tuvo una respuesta inadecuada o es intolerante a un tratamiento previo (por ejemplo, corticosteroides, inmunoglobulinas, agonistas del receptor de la trombopoyetina) Y 2) El recuento de plaquetas no transfundidas en cualquier momento anterior al inicio del medicamento solicitado es inferior a 30,000/mcL O de 30,000 a 50,000/mcL con hemorragia sintomática o factor(es) de riesgo de hemorragia (por ejemplo, someterse a un procedimiento médico u odontológico en el que se prevea pérdida de sangre, comorbilidades como úlcera péptica e hipertensión, tratamiento anticoagulante, profesión o estilo de vida que predisponga al paciente a sufrir traumatismos). En caso de ITP (continuación): el recuento plaquetario en respuesta al medicamento solicitado debe cumplir UNO de los siguientes: 1) El recuento plaquetario actual es inferior o igual a 200,000/mcL O 2) El recuento plaquetario actual es superior a 200,000/mcL e inferior o igual a 400,000/mcL Y la dosificación se ajustará a un recuento plaquetario suficiente para evitar hemorragias clínicamente importantes.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios El paciente tiene 18 años de edad o más

Inicio: 12 semanas, continuación: Año del plan

-

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida TAVNEOS TAVNEOS

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

Información médica requerida

Para la continuación del tratamiento de la vasculitis grave asociada a autoanticuerpos citoplasmáticos antineutrófilos (ANCA): el paciente ha experimentado beneficios con el tratamiento.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

-

Año del plan

_

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado

Criterios de exclusión

Información médica requerida

TAZAROTENE TAZAROTENE, TAZORAC

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para psoriasis en placas, el paciente cumple los siguientes criterios: 1) el paciente tiene menos o igual al 20 por ciento de superficie corporal (BSA) afectada, Y 2) el paciente respondió inadecuadamente al tratamiento o intolerancia a por lo menos un corticosteroide tópico O tiene una contraindicación que le prohibiría probar corticosteroides tópicos.

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Otros criterios

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Información médica requerida

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Otros criterios

TAZVERIK TAZVERIK

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Sarcoma epitelioide: 16 años de edad o más, linfoma folicular: 18 años de edad o más

Año del plan

TECENTRIQ TECENTRIQ

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Agente único de mantenimiento para el cáncer de pulmón microcítico extensivo tras un tratamiento combinado con etopósido y carboplatino, terapia posterior para el mesotelioma peritoneal, mesotelioma pericárdico y mesotelioma túnica vaginal del testículo, carcinoma urotelial, carcinoma pulmonar no microcítico (NSCLC) en estadio IIIB, carcinoma neuroendocrino de la matriz (NECC) persistente, recurrente o metastásico.

Criterios de exclusión Información médica requerida

Para carcinoma pulmonar no microcítico (NSCLC): 1) el paciente tiene enfermedad recurrente, avanzada o metastásica O 2) el paciente tiene enfermedad en estadio II a IIIB Y el medicamento solicitado se utilizará como tratamiento adyuvante tras resección y quimioterapia adyuvante. Para el carcinoma hepatocelular: el medicamento solicitado se utilizará como tratamiento inicial combinado con bevacizumab.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento TECFIDERA

 ${\tt DIMETHYL\ FUMARATE,\ DIMETHYL\ FUMARATE\ STARTER,\ TECFIDERA,}$

TECFIDERA STARTER PACK

Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Criterios de exclusión
Información médica requerida
Restricciones de edad
Restricciones del recetador

-Año del plan

Duración de la cobertura
Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento

TECVAYLI TECVAYLI

Indicador de indicación PA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

_

Información médica requerida

-

Restricciones de edad Restricciones del recetador

_

Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

_

TEGSEDI TEGSEDI

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para la polineuropatía de amiloidosis hereditaria mediada por transtiretina (TTR), tratamiento inicial: El paciente es positivo para una mutación del gen TTR y presenta manifestaciones clínicas de la enfermedad (por ejemplo, depósito de amiloide en muestras de biopsia, variantes de la proteína TTR en suero, polineuropatía sensitivo-motora periférica progresiva). Para la polineuropatía de amiloidosis hereditaria mediada por TTR, continuación: El paciente demuestra una respuesta que se beneficia del tratamiento (por ejemplo, mejora de la gravedad de la neuropatía y de la velocidad de evolución de la enfermedad).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida **TEMAZEPAM**

RESTORIL, TEMAZEPAM

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para el tratamiento de insomnio a corto plazo: 1) El médico recetante debe reconocer que el beneficio del tratamiento con este medicamento recetado supera los riesgos potenciales

para el paciente. (Nota: El uso de este medicamento es potencialmente inapropiado en adultos mayores, lo que significa que es mejor evitarlo, recetarlo a dosis reducidas o utilizarlo con precaución o cuidadosamente controlado). Y 2) El paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación al doxepin (3 mg o 6 mg).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

Esta Autorización Previa sólo se aplica a pacientes de 65 años de edad o mayores.

Grupo de autorización previa TEPEZZA Nombres del medicamento TEPEZZA

Indicador de indicación PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Criterios de exclusión

Usos fuera de lo indicado

Información médica requerida

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura 6 meses

Otros criterios Se denegará la cobertura bajo la Parte D si la cobertura está disponible por la Parte A o la Parte B, ya que el medicamento se receta y dispensa o administra para el

individuo.

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento

TEPMETKO TEPMETKO

Indicador de indicación PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Cáncer de pulmón no microcítico (NSCLC) recurrente.. NSCLC con amplificación de

transición mesenquimal-epitelial (MET) de alto nivel, cáncer del sistema nervioso central (CNS) que incluye metástasis cerebrales y metástasis leptomeníngeas del

NSCLC con mutación del exón 14 de MET.

Criterios de exclusión Información médica requerida

En caso de carcinoma pulmonar no microcítico recurrente, avanzado o metastásico (NSCLC): El tumor es positivo para la mutación de omisión del exón 14 de la transición

mesenguimal-epitelial (MET).

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Grupo de autorización previa

Otros criterios

Año del plan

TERBINAFINE TABS

Nombres del medicamento TERBINAFINE HCL Indicador de indicación PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado

Criterios de exclusión

Información médica requerida

Para el tratamiento de la onicomicosis por dermatofitos (tinea unquium), el paciente cumple TODOS los criterios siguientes: 1) el paciente utilizará el medicamento solicitado por

vía oral., Y 2) el medicamento solicitado se receta para un uso no continuo.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Otros criterios

12 semanas

La autorización previa se aplica al mayor de 90 días acumulativos de tratamiento al

año.

TEPMETKO TERIPARATIDE

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

_

En caso de osteoporosis posmenopáusica, la paciente debe cumplir UNA de las condiciones siguientes: 1) antecedentes de fractura por fragilidad, O 2) puntuación T pretratamiento inferior o igual a -2.5 o puntuación T pretratamiento superior a -2.5 e inferior a -1 con una alta probabilidad de fractura pretratamiento de la Herramienta de Evaluación del Riesgo de Fractura (FRAX) Y el paciente presenta CUALQUIERA de los siguientes: a) indicadores de mayor riesgo de fractura (por ejemplo, edad avanzada, fragilidad, tratamiento con glucocorticoides, puntuaciones T muy bajas o mayor riesgo de caídas), o b) el paciente no respondió a un tratamiento previo con un tratamiento inyectable para la osteoporosis o no lo tolera, o c) el paciente ha sido sometido a un ensayo con bifosfonatos orales de al menos 1 año de duración o existe una razón clínica para evitar el tratamiento con un bifosfonato oral. En caso de osteoporosis primaria o hipogonadal en hombres: el paciente debe cumplir UNA de las condiciones siguientes: 1) antecedentes de fractura vertebral o de cadera osteoporótica, O 2) puntuación T pretratamiento inferior o igual a -2.5 o puntuación T pretratamiento superior a -2.5 e inferior a -1 con una alta probabilidad de fractura pretratamiento de acuerdo a FRAX, Y el paciente presenta CUALQUIERA de los siguientes: a) el paciente no respondió a un tratamiento previo con un tratamiento invectable para la osteoporosis o no lo tolera, o b) el paciente ha probado bifosfonatos orales por lo menos durante un 1 año o existe una razón clínica para evitar el tratamiento con un bifosfonato oral. En caso de osteoporosis inducida por glucocorticoides: el paciente probó bifosfonato oral por lo menos durante un 1 año, a menos que tenga una contraindicación o presente intolerancia a un bifosfonato oral, Y el paciente cumple CUALQUIERA de los siguientes criterios: 1) el paciente tiene antecedentes de fractura por fragilidad, O 2) una puntuación T previa al tratamiento inferior o igual a -2,5, O 3) una puntuación T previa al tratamiento superior a -2,5 e inferior a -1 con una alta probabilidad de fractura según criterios FRAX previa al tratamiento.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

_

-

Inicio: 24 meses; Continuación: Año del plan

Continuación del tratamiento: Si el paciente ha recibido un tratamiento igual o superior a 24 meses con cualquier análogo de la hormona paratiroidea: 1) El paciente sigue teniendo o ha vuelto a tener un alto riesgo de fractura, Y 2) El beneficio del tratamiento con este medicamento recetado supera los riesgos potenciales para este paciente. El paciente tiene una alta probabilidad de fractura según criterios FRAX si la probabilidad a 10 años es mayor o igual al 20 por ciento para cualquier fractura osteoporótica mayor o mayor o igual al 3 por ciento para fractura de cadera. Si el tratamiento con glucocorticoides es superior a 7.5 mg (equivalente de prednisona) al día, la puntuación de riesgo estimada generada con FRAX debe multiplicarse por 1.15 para fractura osteoporótica mayor y por 1.2 para fractura de cadera.

TESTOSTERONE CYPIONATE INJ DEPO-TESTOSTERONE, TESTOSTERONE CYPIONATE

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida Disforia de género

_

Para hipogonadismo primario o hipogonadismo hipogonadotrópico, tratamiento inicial: El paciente presentó al menos dos concentraciones séricas de testosterona total matinal baja confirmada según el intervalo de referencia del laboratorio o las directrices prácticas actuales [Nota: No se ha establecido la seguridad y eficacia de los productos de testosterona en pacientes con "hipogonadismo relacionado con la edad" (también denominado "hipogonadismo de inicio tardío")]. En caso de hipogonadismo primario o hipogonadismo hipogonadotrópico, continuación del tratamiento: El paciente presentó una concentración sérica de testosterona total matinal baja confirmada según el intervalo de referencia del laboratorio o las directrices prácticas actuales antes de iniciar el tratamiento con testosterona [Nota: No se ha establecido la seguridad y eficacia de los productos de testosterona en pacientes con "hipogonadismo relacionado con la edad" (también denominado "hipogonadismo de inicio tardío")]. En caso de disforia de género: El paciente puede tomar una decisión informada de someterse a tratamiento hormonal.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

_

Año del plan

_

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA TESTOSTERONE ENANTHATE INJ TESTOSTERONE ENANTHATE

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida Disforia de género

Para hipogonadismo primario o hipogonadismo hipogonadotrópico, tratamiento inicial: El paciente presentó al menos dos concentraciones séricas de testosterona total matinal baja confirmada según el intervalo de referencia del laboratorio o las directrices prácticas actuales [Nota: No se ha establecido la seguridad y eficacia de los productos de testosterona en pacientes con "hipogonadismo relacionado con la edad" (también denominado "hipogonadismo de inicio tardío")]. En caso de hipogonadismo primario o hipogonadismo hipogonadotrópico, continuación del tratamiento: El paciente presentó una concentración sérica de testosterona total matinal baja confirmada según el intervalo de referencia del laboratorio o las directrices prácticas actuales antes de iniciar el tratamiento con testosterona [Nota: No se ha establecido la seguridad y eficacia de los productos de testosterona en pacientes con "hipogonadismo relacionado con la edad" (también denominado "hipogonadismo de inicio tardío")]. En caso de disforia de género: El paciente puede tomar una decisión informada de someterse a tratamiento hormonal.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

-

TETRABENAZINE

TETRABENAZINE, XENAZINE

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Trastornos de tics, discinesia tardía, hemibalismo, corea no asociada a enfermedad de Huntington.

Criterios de exclusión Información médica requerida

Para el tratamiento de discinesia tardía y el tratamiento de corea asociada a la enfermedad de Huntington: El paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento o una reacción adversa intolerable a la deutetrabenazina.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado

TETRACYCLINE TAB TETRACYCLINE HYDROCHLORID

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Criterios de exclusión

Información médica requerida

El paciente ha experimentado un efecto adverso intolerable a tetraciclina en cápsulas causado por un ingrediente inactivo que no está contenido en el medicamento solicitado.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

TEZSPIRE TEZSPIRE

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para asma grave, tratamiento inicial: El paciente tiene antecedentes de asma grave a pesar del tratamiento actual con los dos medicamentos siguientes: 1) Corticosteroide inhalado a dosis de medias a altas Y 2) Controlador adicional (es decir, agonista beta2 de acción prolongada, antagonista muscarínico de acción prolongada, modificador de leucotrienos o teofilina de liberación sostenida) a menos que el paciente presente intolerancia o tiene una contraindicación a dichos tratamientos. Para asma grave, continuación del tratamiento: El control del asma ha mejorado con el tratamiento con el medicamento solicitado, como lo demuestra la reducción de la frecuencia y/o gravedad de los síntomas y exacerbaciones o la reducción de la dosis diaria de corticosteroides orales de mantenimiento.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

El paciente tiene 12 años de edad o más

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

THALOMID THALOMID

> Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Anemia asociada a mielofibrosis, estomatitis aftosa relacionada con el síndrome de inmunodeficiencia adquirida (SIDA), sarcoma de Kaposi, enfermedad de Castleman multicéntrica, enfermedad de Rosai-Dorfman, histiocitosis de células de Langerhans.

Criterios de exclusión Información médica requerida Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

TIBSOVO TIBSOVO

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Condrosarcoma convencional (grados 1-3) o desdiferenciado, cánceres del sistema nervioso central (CNS) (astrocitoma, oligodendroglioma).

Criterios de exclusión Información médica requerida

El paciente tiene la enfermedad susceptible a mutación de la enzima isocitrato deshidrogenasa-1 (IDH1). En caso de leucemia mieloide aguda (AML): 1) el paciente está recién diagnosticado con AML y cumple uno de los criterios siguientes: a) tiene 75 años de edad o más, b) el paciente tiene comorbilidades que impiden el uso de quimioteraia de inducción intensiva O 2) el medicamento solicitado se utilizará como tratamiento de postinducción tras la respuesta al tratamiento de inducción con el medicamento solicitado, O 3) el paciente tiene AML en recaída o refractaria. En caso de colangiocarcinoma localmente avanzado, irresecable, con resección residual importante o metastásico: el medicamento solicitado se utilizará como tratamiento posterior para la evolución del tratamiento sistémico o después. En caso de cánceres del CNS: 1) la enfermedad es recurrente o progresiva, Y 2) el paciente tiene oligodendroglioma o astrocitoma.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

-

Año del plan

Otros criterios

-

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida TIGLUTIK TEGLUTIK

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

En caso de esclerosis lateral amiotrófica (ALS): 1) El paciente requiere la administración del medicamento solicitado a través de una sonda para gastrostomía endoscópica percutánea (sonda PEG), O 2) El paciente tiene dificultad para tragar formas farmacéuticas orales sólidas (por ejemplo, comprimidos).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

-

Año del plan

Grupo de autorización previa TIVDAK
Nombres del medicamento TIVDAK

Indicador de indicación PA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado

-

Criterios de exclusión -

Información médica requerida -

Restricciones de edad - Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Información médica requerida

Grupo de autorización previaTLANDONombres del medicamentoTLANDO

Indicador de indicación PA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado Disforia de género Criterios de exclusión -

Para hipogonadismo primario o hipogonadismo hipogonadotrópico, tratamiento inicial: El paciente presentó al menos dos concentraciones séricas de testosterona total matinal baja confirmada según el intervalo de referencia del laboratorio o las directrices prácticas actuales [Nota: No se ha establecido la seguridad y eficacia de los productos de testosterona en pacientes con "hipogonadismo relacionado con la edad" (también denominado "hipogonadismo de inicio tardío")]. En caso de hipogonadismo primario o hipogonadismo hipogonadotrópico, continuación del tratamiento: El paciente presentó una concentración sérica de testosterona total matinal baja confirmada según el intervalo de referencia del laboratorio o las directrices prácticas actuales antes de iniciar el tratamiento con testosterona [Nota: No se ha establecido la seguridad y eficacia de los productos de testosterona en pacientes con "hipogonadismo relacionado con la edad" (también denominado "hipogonadismo de inicio tardío")]. En caso de disforia de género: El paciente puede tomar una decisión informada de someterse a tratamiento hormonal.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

TOBI INHALADOR TOBI PODHALER

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Bronquiectasia sin fibrosis quística

Información médica requerida

Para bronquiectasias con fibrosis quística y sin fibrosis quística: 1) Pseudomonas aeruginosa está presente en los cultivos de las vías respiratorias del paciente, O 2) El paciente tiene antecedentes de infección o colonización por pseudomonas aeruginosa en las vías respiratorias.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

_

Año del plan

Otros criterios

Grupo do autorización pro

/ tilo doi

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA **TOBRAMYCIN**

BETHKIS, KITABIS PAK, TOBI, TOBRAMYCIN

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida Bronquiectasia sin fibrosis quística

Para bronquiectasias con fibrosis quística y sin fibrosis quística: 1) Pseudomonas aeruginosa está presente en los cultivos de las vías respiratorias del paciente, O 2) El paciente tiene antecedentes de infección o colonización por pseudomonas aeruginosa

en las vías respiratorias.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

Se denegará la cobertura bajo la Parte D si la cobertura está disponible por la Parte A o la Parte B, ya que el medicamento se receta y dispensa o administra para el

El paciente utilizará el medicamento solicitado por vía intramuscular o intravenosa.

individuo.

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión TOBRAMYCIN INJ

TOBRAMYCIN SULFATE

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Información médica requerida

-

Restricciones de edad Restricciones del recetador

-

Duración de la cobertura

1 mes

Otros criterios

.

TOFIDENCE TOFIDENCE

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Enfermedad de Castleman, enfermedad pulmonar intersticial asociada con esclerosis sistémica

Criterios de exclusión Información médica requerida _

Para artritis reumatoide de moderada a gravemente activa (sólo para nuevos tratamientos): el paciente ha experimentado una respuesta inadecuada al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a uno de los siguientes productos: adalimumab-aacf, Humira (adalimumab), Idacio (adalimumab-aacf), Rinvoq (upadacitinib), Tyenne (tocilizumab-aazg), Xeljanz (tofacitinib)/Xeljanz XR (tofacitinib de liberación prolongada). En caso de artritis idiopática juvenil poliarticular activa (sólo para nuevos tratamientos): el paciente ha experimentado una respuesta inadecuada al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a dos de los siguientes productos: adalimumab-aacf, Humira (adalimumab), Idacio (adalimumab-aacf), Rinvoq (upadacitinib)/Rinvoq LQ (upadacitinib), Tyenne (tocilizumab-aazg), Xeljanz (tofacitinib)/Xeljanz XR (tofacitinib de liberación prolongada). En caso de arteritis de células gigantes (GCA) y artritis idiopática juvenil sistémica (sJIA) (solamente nuevos tratamientos): el paciente ha experimentado una reacción adversa intolerable al Tyenne (tocilizumab-aazg) y esta reacción adversa NO se atribuyó al principio activo tal como se describe en la información de la receta.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

_

la cobertura Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA TOLSURA TOLSURA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Información médica requerida

-

Restricciones de edad

-

Restricciones del recetador Duración de la cobertura

6 meses

Duracion de la cobertura

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

DOXEPIN TÓPICA

DOXEPIN HYDROCHLORIDE, PRUDOXIN, ZONALON

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Información médica requerida El paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o

tiene una contraindicación a un corticoesteroide tópico o a un inhibidor tópico de la

calcineurina.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Otros criterios

1 mes

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento

Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado

Criterios de exclusión

Información médica requerida

LIDOCAINA TÓPICA

GLYDO, LIDOCAINE, LIDOCAINE HYDROCHLORIDE, PLIAGLIS

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

1) El medicamento solicitado se utiliza para anestesia tópica, Y 2) Si el medicamento solicitado se utilizará como parte de un producto compuesto, entonces todos los ingredientes activos del producto compuesto están aprobados por la Administración de Medicamentos y Alimentos

(FDA) para uso tópico.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

3 meses

Otros criterios Se denegará la cobertura bajo la Parte D si la cobertura está disponible por la Parte A

o la Parte B, ya que el medicamento se receta y dispensa o administra para el

individuo.

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Información médica requerida

TOPICAL METRONIDAZOLE

METROCREAM, METROGEL, METROLOTION Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para el tratamiento de rosácea: 1) el paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento o presenta intolerancia al metronidazol tópico genérico o al ácido azelaico tópico genérico al 15 por ciento O 2) el paciente tiene una contraindicación que prohibiría una prueba con metronidazol tópico y ácido azelaico tópico genérico al 15 por ciento.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

Fecha de actualización: 01/01/2025

TOPICAL TACROLIMUS
TACROLIMUS

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida Psoriasis en la cara, los genitales o los pliegues cutáneos.

_

En caso de dermatitis atópica de moderad a grave (eczema): el paciente cumple alguno de los criterios siguientes: 1) la enfermedad afecta a zonas sensibles de la piel (por ejemplo, cara, genitales o pliegues cutáneos), O 2) el paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a por lo menos un agente terapéutico de primera línea (por ejemplo, corticosteroide tópico de potencia media o superior). Para todas las indicaciones: el medicamento solicitado se receta para un uso crónico a corto plazo o no continuo.

Restricciones por edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios Tacrolimus 0.03% a partir de 2 años, Tacrolimus 0.1% a partir de 16 años.

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento TESTOSTERONAS TÓPICAS

ANDROGEL PUMP, TESTIM, TESTOSTERONE, TESTOSTERONE PUMP, VOGELXO, VOGELXO PUMP

Indicador de indicación PA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida Disforia de género

-

Para hipogonadismo primario o hipogonadismo hipogonadotrópico, tratamiento inicial: El paciente presentó al menos dos concentraciones séricas de testosterona total matinal baja confirmada según el intervalo de referencia del laboratorio o las directrices prácticas actuales [Nota: No se ha establecido la seguridad y eficacia de los productos de testosterona en pacientes con "hipogonadismo relacionado con la edad" (también denominado "hipogonadismo de inicio tardío")]. En caso de hipogonadismo primario o hipogonadismo hipogonadotrópico, continuación del tratamiento: El paciente presentó una concentración sérica de testosterona total matinal baja confirmada según el intervalo de referencia del laboratorio o las directrices prácticas actuales antes de iniciar el tratamiento con testosterona [Nota: No se ha establecido la seguridad y eficacia de los productos de testosterona en pacientes con "hipogonadismo relacionado con la edad" (también denominado "hipogonadismo de inicio tardío")]. En caso de disforia de género: El paciente puede tomar una decisión informada de someterse a tratamiento hormonal.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

-

Año del plan

Grupo de autorización previa

TRETINOIN TÓPICA

Nombres del medicamento

ALTRENO, ATRALIN, CLINDAMYCIN PHOSPHATE/TRE, RETIN-A, RETIN-A MICRO, RETIN-A MICRO PUMP, TRETINOIN, TRETINOIN MICROSPHERE, TWYNEO,

VELTIN, ZIANA

Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Información médica requerida

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa

TOREMIFENE

Nombres del medicamento Indicador de indicación PA FARESTON, TOREMIFENE CITRATE

Usos fuera de lo indicado

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Criterios de exclusión

Prolongación congénita/adquirida del QT (síndrome de QT largo), hipocaliemia no

corregida o hipomagnesemia no corregida.

Información médica requerida Restricciones de edad

Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

TRAZIMERA TRAZIMERA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Tratamiento neocomplementario del cáncer de mama con receptor del factor de crecimiento epidérmico humano 2 (HER2) positivo, del cáncer de mama con HER2 positivo recidivante o avanzado irresecable, de metástasis leptomeníngeas del cáncer de mama con HER2 positivo, de metástasis cerebrales del cáncer de mama con HER2 positivo, del adenocarcinoma de esófago y de la unión esofagogástrica con HER2 positivo, del carcinoma uterino seroso avanzado, recidivante o metastásico con HER2-positivo, cáncer colorrectal con HER2 amplificado, y RAS y BRAF no mutados (incluido el adenocarcinoma apendicular), tumor recidivante de glándulas salivales con HER2 positivo, carcinoma hepatobiliar no resecable o metastásico con HER2-positivo (cáncer de vesícula biliar, colangiocarcinoma intrahepático, colangiocarcinoma extrahepático), adenocarcinoma gástrico localmente avanzado, no resecable o recidivante con sobreexpresión HER2 positiva, cáncer de endometrio con HER2 positivo.

Criterios de exclusión Información médica requerida

Para el cáncer colorrectal (incluido el adenocarcinoma apendicular): 1) la enfermedad es HER2-amplificada y RAS y BRAF no mutados (WT) y 2) el medicamento solicitado se utiliza en combinación con pertuzumab, tucatinib o lapatinib y 3) el paciente no ha recibido tratamiento previo con un inhibidor de HER2. Para carcinoma hepatobiliar: 1) la enfermedad es HER2 positiva, Y 2) el medicamento solicitado se utiliza en combinación con pertuzumab. En caso de cáncer de endometrio: 1) el medicamento solicitado se usa en combinación con carboplatino y paclitaxel y 2) se continua como agente único para tratamiento de mantenimiento.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

-

Año del plan

Se denegará la cobertura bajo la Parte D si la cobertura está disponible por la Parte A o la Parte B, ya que el medicamento se receta y dispensa o administra para el individuo.

TRELSTAR
TRELSTAR MIXJECT

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida Disforia de género, supresión ovárica en cáncer de mama

_

Para disforia de género, el paciente cumple UNO de los criterios siguientes: 1) el medicamento solicitado se utiliza para suprimir la pubertad y el paciente se encuentra en el estadio 2 o superior de Tanner, O 2) el paciente se encuentra en proceso de transición de género, y recibirá el medicamento solicitado de forma concomitante con hormonas de reafirmación de género. En caso de cáncer de mama, el paciente cumple la TOTALIDAD de los criterios siguientes: 1) el medicamento solicitado se utiliza para la supresión ovárica en pacientes premenopáusicas y 2) el medicamento solicitado se utilizará en combinación con tratamiento endocrino y 3) la enfermedad es positiva a receptores hormonales y 4) la enfermedad presenta un mayor riesgo de recurrencia (por ejemplo, edad joven, tumor de alto grado, afectación de ganglios linfáticos).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

-.

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida TREMFYA TREMFYA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

_

Para psoriasis en placas de moderada a grave (sólo nuevos inicios): 1) Al menos el 3% de la superficie corporal (BSA) está afectada O zonas cruciales del cuerpo (por ejemplo, pies, manos, cara, cuello, ingle, zonas intertriginosas) están afectadas en el momento del diagnóstico, Y 2) El paciente cumple CUALQUIERA de los siguientes requisitos: a) el paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento o presenta intolerancia a la fototerapia (por ejemplo, UVB, PUVA) o al tratamiento farmacológico con MTX, ciclosporina o acitretina, O b) el tratamiento farmacológico con MTX, ciclosporina o acitretina está contraindicado, O c) el paciente padece una psoriasis grave que justifica el uso de un biológico como tratamiento de primera línea (es decir, tiene afectado al menos el 10% de la superficie corporal o zonas corporales cruciales [p. ej., manos, pies, cara, cuello, cuero cabelludo, genitales/glándula, zonas intertriginosas]).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

_

Año del plan

-

TREPROSTINIL INJ REMODULIN, TREPROSTINIL

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

En caso de hipertensión arterial pulmonar (Grupo 1 de la Organización Mundial de la Salud [OMS]): La PAH se confirmó mediante cateterismo cardíaco derecho. Sólo para nuevos tratamientos: 1) la presión arterial pulmonar media pretratamiento es superior a 20 mmHq, Y 2) la presión de enclavamiento capilar pulmonar pretratamiento es inferior o igual a 15 mmHg, Y 3) la resistencia vascular pulmonar pretratamiento es superior o igual a 3 unidades de Wood.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

Se denegará la cobertura bajo la Parte D si la cobertura está disponible por la Parte A o la Parte B, ya que el medicamento se receta y dispensa o administra para el individuo.

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

TRIENTINE

SYPRINE. TRIENTINE HYDROCHLORIDE Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Información médica requerida Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa

Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

TRIKAFTA TRIKAFTA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Información médica requerida

Para fibrosis guística: El medicamento solicitado no se utilizará en combinación con otros medicamentos que contengan ivacaftor.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

TRINTELLIX TRINTELLIX

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Información médica requerida

Para el trastorno depresivo mayor (MDD): El paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a UNO de los siguientes productos genéricos: inhibidores de la recaptación de serotonina y norepinefrina (SNRI). inhibidores selectivos de la recaptación de serotonina (SSRI), mirtazapina, bupropión.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida

TRODELVY TRODELVY

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

En caso de carcinoma urotelial, el medicamento solicitado será usado como tratamiento subsecuente de cualquiera de los siguientes: 1) carcinoma urotelial localmente avanzado, recurrente o metastásico, O 2) carcinoma urotelial de vejiga en estadio II-IV, recurrente o persistente. Para cáncer de mama: 1) la enfermedad es recidivante, avanzada o metastásica. Y 2) el medicamento solicitado se utilizará como tratamiento posterior, Y 3) la paciente tiene cáncer de mama triple negativo, o receptor hormonal (HR) positivo, receptor del factor de crecimiento epidérmico humano 2 (HER2) negativo.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura **Otros criterios**

Año del plan

TROKENDI XR

TOPIRAMATE ER, TROKENDI XR

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

_

Para el tratamiento de convulsiones de inicio parcial (es decir, convulsiones de inicio focal): 1) El paciente respondió inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a uno de los anticonvulsivos genéricos Y 2) El paciente respondió inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una de las siguientes contraindicaciones: Aptiom, Xcopri, (si tiene 18 años de edad o más), Spritam. Para el tratamiento en monoterapia de las convulsiones tónico-clónicas generalizadas primarias: El paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento o presenta intolerancia al topiramate genérico de liberación inmediata. Para el tratamiento complementario de convulsiones tónico-clónicas generalizadas primarias: 1) El paciente respondió inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a un anticonvulsivo genérico, Y 2) Si el paciente tiene 6 años de edad o más, el paciente respondió inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación al Spritam. Para tratamiento preventivo de la migraña: El paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento o presenta intolerancia al topiramate genérico de liberación inmediata.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios Epilepsia: 6 años de edad o más, migraña: 12 años de edad o más

-

Año del plan

_

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión TRUDHESA TRUDHESA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

Se denegará la cobertura cuando se utilice junto con inhibidores potentes de CYP3A4 (por ejemplo, ritonavir, nelfinavir, indinavir, eritromicina, claritromicina).

Información médica requerida

El paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a por lo menos un triptano agonista de los receptores 5-HT1.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios -

Año del plan

TRULICITY Grupo de autorización previa Nombres del medicamento **TRULICITY**

Indicador de indicación PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Información médica requerida

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Otros criterios

Para el control de la glicemia en diabetes Mellitus tipo 2: 10 años de edad o más

Año del plan

Grupo de autorización previa **TRUQAP** Nombres del medicamento **TRUQAP**

Indicador de indicación PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Información médica requerida Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios

Fecha de actualización: 01/01/2025

301

TRUXIMA TRUXIMA

Usos fuera de lo indicado

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Subtipos de linfoma no Hodgkin [linfoma linfocítico pequeño (SLL), linfoma de células del manto, linfomas de zona marginal (linfoma de zona marginal nodal, esplénico, extranodal), linfoma de Burkitt, linfoma de células B de alto grado, transformación histológica de linfomas poco activos a linfoma difuso de células B grandes, transformación histológica de leucemia linfocítica crónica (CLL)/SLL a linfoma difuso de células B grandes, linfoma cutáneo primario de células B, enfermedad de Castleman, linfoma de células B relacionado con el virus de la inmunodeficiencia humana (HIV). leucemia de células pilosas, trastorno linfoproliferativo postrasplante (PTLD), linfoma linfoblástico de células B], púrpura trombocitopénica inmune o idiopática (ITP) refractaria, anemia hemolítica autoinmune, macroglobulinemia de Waldenstrom/linfoma linfoplasmocítico, enfermedad crónica de inierto contra huésped (GVHD), síndrome de Sjogren, púrpura trombótica trombocitopénica, miastenia grave refractaria, linfoma de Hodgkin (linfocito nodular predominante), linfoma primario del sistema nervioso central (CNS), metástasis leptomeníngeas de linfomas, leucemia linfoblástica aguda, prevención de la PTLD relacionada con el virus de Epstein-Barr (EBV), esclerosis múltiple, toxicidades relacionadas con los inhibidores de los puntos de control inmunitarios, enfermedad de Rosai-Dorfman, pénfigo vulgar, linfomas agresivos pediátricos de células B maduras (lo que incluye linfoma tipo Burkitt, linfoma primario de células B grandes de mediastin) y leucemia aguda pediátrica de células B maduras (b-AL).

Criterios de exclusión Información médica requerida

-

En caso de artritis reumatoide de moderada a gravemente activa (sólo para nuevos tratamientos): 1) El paciente cumple CUALQUIERA de los siguientes requisitos: a) el medicamento solicitado se utilizará en combinación con metotrexato (MTX), O b) el paciente presenta intolerancia o tiene una contraindicación al MTX, Y 2) El paciente cumple CUALQUIERA de los siguientes criterios: a) respuesta inadecuada, intolerancia o tiene una contraindicación al MTX, O b) respuesta inadecuada o intolerancia a un medicamento antirreumático modificador de la enfermedad (DMARD) biológico previo o a un DMARD sintético específico. Las neoplasias hematológicas deben ser CD20 positivas. Para esclerosis múltiple: 1) el paciente tiene un diagnóstico de esclerosis múltiple remitente recidivante, Y 2) el paciente ha tenido una respuesta inadecuada a dos o más medicamentos modificadores de la enfermedad indicados para la esclerosis múltiple a pesar de una duración adecuada del tratamiento.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

-

Toxicidades relacionadas con los inhibidores de puntos de control inmunitarios: 3 meses, Todos los demás: Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previaTUKYSANombres del medicamentoTUKYSAIndicador de indicación PATodas las

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Cáncer de mama recidivante con receptor del factor de crecimiento epidérmico

humano 2 (HER2) positivo

Criterios de exclusión Información médica requerida -

Para el cáncer colorrectal (incluido el adenocarcinoma apendicular): 1) el paciente padece una enfermedad avanzada, irresecable o metastásica, Y 2) el paciente padece una enfermedad con receptor del factor de crecimiento epidérmico humano 2 (HER2) positivo, Y 3) el paciente padece una enfermedad con RAS no mutado, Y 4) el medicamento solicitado se utilizará en combinación con trastuzumab Y 5) el paciente no ha sido tratado previamente con un inhibidor de HER2.

Restricciones de edad
Restricciones del recetador
Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

_

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA TURALIO TURALIO

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Histiocitosis de células de Langerhans, enfermedad de Erdheim-Chester, enfermedad

de Rosai-Dorfman

Criterios de exclusión Información médica requerida

-

Para histiocitosis de células de Langerhans: 1) la enfermedad presenta una mutación del receptor del factor estimulante de colonias 1 (CSF1R). Para enfermedad de Erdheim-Chester y enfermedad de Rosai-Dorfman: 1) la enfermedad tiene la mutación CSF1R, Y el paciente tiene cualquiera de los siguientes: a) enfermedad sintomática O b) enfermedad

recidivante/refractaria.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

_

Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

-

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión TYENNE - REVISIÓN DE CMS PENDIENTE

TYENNE

Información médica requerida

-

Restricciones de edad
Restricciones del recetador

-

Duración de la cobertura

_

Otros criterios

TYMLOS TYMLOS

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

_

En caso de osteoporosis posmenopáusica, la paciente debe cumplir UNA de las condiciones siguientes: 1) antecedentes de fractura por fragilidad, O 2) puntuación T pretratamiento inferior o igual a -2.5 o puntuación T pretratamiento superior a -2.5 e inferior a -1 con una alta probabilidad de fractura pretratamiento de la Herramienta de Evaluación del Riesgo de Fractura (FRAX) Y el paciente presenta CUALQUIERA de los siguientes: a) indicadores de mayor riesgo de fractura (por ejemplo, edad avanzada, fragilidad, tratamiento con glucocorticoides, puntuaciones T muy bajas o mayor riesgo de caídas), o b) el paciente no respondió a un tratamiento previo con un tratamiento inyectable para la osteoporosis o no lo tolera, o c) el paciente ha sido sometido a un ensayo con bifosfonatos orales de al menos 1 año de duración o existe una razón clínica para evitar el tratamiento con un bifosfonato oral. En caso de osteoporosis en hombres: el paciente debe cumplir UNA de las condiciones siguientes: 1) antecedentes de fractura vertebral o de cadera osteoporótica, O 2) puntuación T pretratamiento inferior o igual a -2.5 o puntuación T pretratamiento superior a -2.5 e inferior a -1 con una alta probabilidad de fractura pretratamiento de acuerdo a FRAX, Y el paciente presenta CUALQUIERA de los siguientes: a) el paciente no respondió a un tratamiento inyectable previo para la osteoporosis o no lo tolera, o b) el paciente probó bifosfonatos orales por lo menos durante un 1 año o existe una razón clínica para evitar el tratamiento con un bifosfonato oral.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

-

24 meses en total de por vida para los análogos de la hormona paratiroidea.

El paciente tiene una alta probabilidad de fractura con la Herramienta de Evaluación del Riesgo de Fractura (FRAX) si la probabilidad a 10 años es mayor o igual al 20 por ciento para cualquier fractura osteoporótica mayor o mayor o igual al 3 por ciento para fractura de cadera. Si el tratamiento con glucocorticoides es superior a 7.5 mg (equivalente de prednisona) al día, la puntuación de riesgo estimada generada con FRAX debe multiplicarse por 1.15 para fractura osteoporótica mayor y por 1.2 para fractura de cadera.

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida TYRVAYA TYRVAYA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

_

En caso de signos y sístomas de la enfermedad de ojo seco: el paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a dos de los siguientes productos: Restasis (emulsión de ciclosporina al 0.05%), Xiidra (lifitegrast), Miebo (perfluorohexiloctano).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

_

Año del plan

-

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión TYSABRI TYSABRI

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

Información médica requerida

En caso de enfermedad de Crohn de moderada a gravemente activa (sólo para nuevos tratamientos): El paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a al menos una opción terapéutica convencional (por ejemplo, corticosteroides) Y un inhibidor del factor de necrosis tumoral (TNF) indicado para la enfermedad de Crohn.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

-

Año del plan

Otros criterios

-

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida TYVASO TYVASO

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

En caso de hipertensión arterial pulmonar (Organización Mundial de la Salud [OMS] Grupo 1) o hipertensión pulmonar asociada a enfermedad pulmonar intersticial (OMS Grupo 3): el diagnóstico se confirmó mediante cateterismo cardíaco derecho. Sólo para nuevos tratamientos: 1) la presión arterial pulmonar media pretratamiento es superior a 20 mmHg, Y 2)

la presión de enclavamiento capilar pulmonar pretratamiento es inferior o igual a 15 mmHg, Y 3) la resistencia vascular pulmonar pretratamiento es superior o igual a 3 unidades de Wood.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

_

Año del plan

Se denegará la cobertura bajo la Parte D si la cobertura está disponible por la Parte A o la Parte B, ya que el medicamento se receta y dispensa o administra para el individuo.

TYVASO DPI

TYVASO DPI MAINTENANCE KI, TYVASO DPI TITRATION KIT

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

En caso de hipertensión arterial pulmonar (Organización Mundial de la Salud [OMS] Grupo 1) o

hipertensión pulmonar asociada a enfermedad pulmonar intersticial (OMS Grupo 3): el diagnóstico se confirmó mediante cateterismo cardíaco derecho. Sólo para nuevos

tratamientos: 1) la presión arterial pulmonar media pretratamiento es superior a 20 mmHg, Y 2) la presión de enclavamiento capilar pulmonar pretratamiento es inferior o igual a 15 mmHg, Y 3) la resistencia vascular pulmonar pretratamiento es superior o igual a 3 unidades de Wood.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Información médica requerida

TZIELD TZIELD

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para el retraso de la diabetes tipo 1 (T1D) en estadio 3: 1) El paciente tiene un diagnóstico de T1D en estadio 2 confirmado por los dos criterios siguientes:

a) al menos dos autoanticuerpos de células de los islotes pancreáticos positivos Y b) disglucemia sin hiperglucemia manifiesta mediante una prueba oral de tolerancia a la

glucosa (OGTT) o método alternativo si procede, Y 2) el historial clínico del paciente no sugiere diabetes tipo 2.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

El paciente tiene 8 años de edad o más

Recetado por un endocrinólogo o en consulta con éste.

1 mes

Otros criterios

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Información médica requerida

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para el tratamiento agudo de migraña: El paciente ha respondido inadecuadamente al

tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a un triptano agonista

de los receptores 5-HT1.

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Otros criterios

Año del plan

Grupo de autorización previa

Nombres del medicamento

Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Información médica requerida

UCERIS

BUDESONIDE ER, UCERIS

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

En caso de inducción de la remisión de la colitis ulcerosa activa, de leve a moderada: el paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a por lo menos una terapia con ácido 5-aminosalicílico (5-

ASA).

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Otros criterios

2 meses

Grupo de autorización previa **UDENYCA**

Nombres del medicamento Indicador de indicación PA UDENYCA, UDENYCA ONBODY

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos no indicados Criterios de exclusión

Información médica requerida

Indicaciones relacionadas con el trasplante de células madre

Si se está recibiendo quimioterapia, el medicamento solicitado será administrado al

menos 24 horas después de la quimioterapia. Para la profilaxis de la neutropenia febril inducida por quimioterapia mielosupresora, el paciente debe cumplir los dos criterios siguientes: 1) El paciente tiene un tumor sólido o cáncer no mieloide, y 2) El paciente está

recibiendo actualmente o recibirá tratamiento mielosupresor contra el cáncer.

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Otros criterios

6 meses

ULTOMIRIS ULTOMIRIS

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

_

En caso de hemoglobinuria paroxística nocturna (PNH), tratamiento inicial: 1) El diagnóstico de PNH se confirmó mediante la detección de una deficiencia de proteínas ancladas a glicosilfosfatidilinositol (GPI-AP) Y 2) se utiliza la citometría de flujo para demostrar la deficiencia de GPI-AP. En caso de PNH, continuación: 1) No hay indicios de toxicidad inaceptable o evolución de la enfermedad mientras esté en el régimen actual, Y 2) El paciente ha respondido positivamente al tratamiento. En caso de síndrome urémico hemolítico atípico (aHUS), inicial: La enfermedad no está causada por la Escherichia coli productora de toxina Shiga. En caso de aHUS, continuación: 1) No hay indicios de toxicidad inaceptable o evolución de la enfermedad mientras esté en el régimen actual, Y 2) El paciente ha respondido positivamente al tratamiento. En caso de miastenia grave generalizada (gMG), continuación: 1) No hay indicios de toxicidad inaceptable o evolución de la enfermedad mientras esté en el régimen actual, Y 2) El paciente ha respondido positivamente al tratamiento. En caso de trastorno de espectro de neuromielitis óptica (continuación): 1) no hay indicios de toxicidad inaceptable ni de evolución de la enfermedad mientras esté en el régimen actual, Y 2) el paciente ha respondido positivamente al tratamiento.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

-

Inicio: 6 meses; Continuación: Año del plan

-

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida UPLIZNA UPLIZNA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

-

En caso de trastorno de espectro de neuromielitis óptica (continuación): 1) no hay indicios de toxicidad inaceptable o evolución de la enfermedad mientras esté en el régimen actual, Y 2) el paciente ha respondido positivamente al tratamiento.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

-

Inicio: 6 meses: Continuación: Año del plan

UPTRAVI

UPTRAVI, UPTRAVI TITRATION PACK
Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

_

_

En caso de hipertensión arterial pulmonar (Grupo 1 de la Organización Mundial de la Salud [OMS]): La PAH se confirmó mediante cateterismo cardíaco derecho. Sólo para nuevos tratamientos: 1) la presión arterial pulmonar media pretratamiento es superior a 20 mmHg, Y 2) la presión de enclavamiento capilar pulmonar pretratamiento es inferior o igual a 15 mmHg, Y 3) la resistencia vascular pulmonar pretratamiento es superior o igual a 3 unidades de Wood.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

-

Año del plan

Otros criterios

-

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida V-GO

V-GO 20, V-GO 30, V-GO 40

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

Tratamiento inicial: 1) El paciente padece diabetes que requiere control con insulina con múltiples inyecciones diarias, Y 2) El paciente se mide los niveles de glucosa 4 o más veces al día, O el paciente utiliza un dispositivo de control continuo de glucosa, Y 3) El paciente ha experimentado cualquiera de los siguientes síntomas con el régimen actual de diabetes: control glucémico inadecuado, hipoglucemia recurrente, grandes fluctuaciones de glucosa en sangre, fenómeno del amanecer con hiperglucemia grave persistente en la madrugada, oscilaciones glucémicas graves.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

-

Año del plan

-

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión VABYSMO VABYSMO

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

Información médica requerida

Restricciones del recetador Duración de la cobertura Recetado por un oftalmólogo u optometrista o en consulta con ellos

Año del plan

Restricciones de edad

Otros criterios

Se denegará la cobertura bajo la Parte D si la cobertura está disponible por la Parte A o la Parte B, ya que el medicamento se receta y dispensa o administra para el individuo.

VALCHLOR

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Leucemia/linfoma de células T (LTA) del adulto crónico o latente, micosis fungoide (MF)/síndrome de Sezary (SS) en estadio 2 o superior, linfoma cutáneo primario de la zona marginal, linfoma cutáneo primario del centro folicular, papulosis linfomatoide (PL) CD30-positiva, histiocitosis de células de Langerhans (HCL) unifocal con enfermedad cutánea aislada.

Criterios de exclusión Información médica requerida

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Año del plan

Duración de la cobertura Otros criterios

Grupo de autorización previa

VANFLYTA VANFLYTA

Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Leucemia mieloide aguda en recaída o refractaria

Información médica requerida

Para leucemia mieloide aguda (AML): La AML es positiva para la mutación de la

tirosina quinasa 3 similar al FMS (FLT3).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

VEGZELMA VEGZELMA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Adenocarcinoma ampular, adenocarcinoma apendicular, cáncer de mama, cánceres del sistema nervioso central (CNS) (se incluye gliomas de alto grado difusos pediátricos), mesotelioma pleural, mesotelioma peritoneal, mesotelioma pericárdico, mesotelioma de túnica vaginal del testículo, sarcomas de partes blandas, neoplasias uterinas, carcinoma endometrial, cánceres vulvares, adenocarcinoma del intestino delgado y trastornos relacionados con la oftalmología: edema macular diabético, degeneración macular neovascular (húmeda) asociada a la edad, incluidos los subtipos de coroidopatía polipoidea y proliferación angiomatosa retiniana, edema macular tras oclusión de la vena retiniana, retinopatía diabética proliferativa, neovascularización coroidea, glaucoma neovascular y retinopatía del prematuro.

Criterios de exclusión Información médica requerida

Para todas las indicaciones excepto trastornos relacionados con la oftalmología: El paciente presentó una reacción adversa intolerable a Zirabev y dicha reacción adversa NO se atribuyó al principio activo tal y como se describe en la información de la receta.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

Se denegará la cobertura bajo la Parte D si la cobertura está disponible por la Parte A o la Parte B, ya que el medicamento se receta y dispensa o administra para el individuo.

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

VELCADE

BORTEZOMIB. VELCADE

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Amiloidosis sistémica de cadenas ligeras, macroglobulinemia de Waldenstrom/linfoma linfoplasmocítico, enfermedad de Castleman multicéntrica, leucemia/linfoma de células T del adulto, leucemia linfoblástica aguda, sarcoma de Kaposi, linfoma de Hodgkin pediátrico clásico, síndrome POEMS (polineuropatía, organomegalia, endocrinopatía, proteína monoclonal, cambios cutáneos).

Criterios de exclusión Información médica requerida Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

Se denegará la cobertura bajo la Parte D si la cobertura está disponible por la Parte A o la Parte B, ya que el medicamento se receta y dispensa o administra para el individuo.

Grupo de autorización previa VELSIPITY
Nombres del medicamento VELSIPITY

Indicador de indicación PA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión -

Información médica requerida - Restricciones de edad - Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previaVEMLIDYNombres del medicamentoVEMLIDYIndicador de indicación PATodas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión -

Información médica requerida

En caso de infección por virus de hepatitis B crónica (sólo para nuevos tratamientos):

1) el paciente tiene enfermedad hepática compensada, Y 2) el paciente cumple uno de los criterios siguientes: a) ha experimentado una respuesta virológica inadecuada o un

acontecimiento adverso intolerable al tenofovir disoproxil fumarato, O b) tiene pérdida ósea y defectos de mineralización o está en riesgo de pérdida ósea y defectos de mineralización (por ejemplo, antecedentes de fracturas por fragilidad, edad avanzada, fragilidad, uso crónico de

glucocorticoides, puntuaciones T bajas o mayor riesgo de caídas).

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

VENCLEXTA

VENCLEXTA, VENCLEXTA STARTING PACK

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Linfoma de células del manto, neoplasia de células dendríticas plasmocitoides blásticas (BPDCN), mieloma múltiple, leucemia mieloide aguda (AML) recidivante o refractaria, macroglobulinemia de Waldenstrom/linfoma linfoplasmocítico, amiloidosis sistémica de cadenas ligeras con translocación t(11:14) recidivante o refractaria, neoplasias mieloproliferativas aceleradas o en fase blástica, leucemia linfoblástica aguda de células B/leucemia linfoblástica aguda de células T (B-ALL/T-ALL), leucemia de células pilosas

Criterios de exclusión Información médica requerida

Para leucemia mieloide aguda (AML): 1) el paciente está recién diagnosticado con AML y cumple uno de los criterios siguientes: a) tiene 75 años de edad o más, b) presenta comoborbilidades que imposibilitan la quimioterapia intensiva de inducción. O 2) el paciente presenta bajo/adverso riesgo de enfermedad y es candidato a un tratamiento intensivo de inducción, O 3) el paciente tiene AML en recaída o refractaria. Para neoplasia blástica de células dendríticas plasmocitoides (BPDCN): 1) el paciente tiene una enfermedad sistémica que está siendo tratada con intención paliativa, O 2) el paciente tiene una enfermedad recidivante o refractaria. Para mieloma múltiple: 1) la enfermedad es recidivante o progresiva, Y 2) el medicamento solicitado se utilizará con dexametasona, y 3) el paciente tiene traslocación t(11:14). Para macroglobulinemia de Waldenstrom/linfoma linfoplasmocítico: 1) el paciente tiene una enfermedad tratada previamente que no respondió al tratamiento primario, O 2) el paciente tiene una enfermedad progresiva o recidivante.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa **VEOZAH** Nombres del medicamento **VEOZAH** Indicador de indicación PA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Información médica requerida

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Otros criterios

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Año del plan

VERQUVO VERQUVO

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

En caso de insuficiencia cardíaca crónica: el paciente tiene una fracción de eyección del ventrículo izquierdo (LVEF) menor al 45 por ciento. Para inicio del tratamiento, el

paciente cumple CUALQUIERA de los criterios siguientes: 1) hospitalización por insuficiencia cardíaca en los últimos 6 meses O 2) uso ambulatorio de diuréticos

intravenosos por insuficiencia cardíaca en los tres últimos meses.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Otros criterios

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida

VERSACLOZ VERSACLOZ

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para el tratamiento de un paciente gravemente enfermo con esquizofrenia que no ha respondido adecuadamente al tratamiento antipsicótico estándar (es decir, esquizofrenia resistente al tratamiento): 1) El paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a uno de los siguientes productos genéricos: aripiprazol, asenapina, lurasidona, olanzapina, quetiapina, risperidona, ziprasidona, Y 2) El paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a uno de los siguientes productos de marca: Caplyta, Rexulti, Secuado, Vravlar.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

VERZENIO VERZENIO

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Cáncer de mama recidivante con receptor hormonal (HR) positivo y con receptor del factor de crecimiento epidérmico humano 2 (HER2) negativo en combinación con fulvestrant o un inhibidor de la aromatasa, o como agente único en caso de evolución con tratamiento endocrino previo y quimioterapia previa en el contexto metastásico. Cáncer de endometrio, en combinación con letrozole, en caso de tumor positivo a los receptores de estrógeno.

Criterios de exclusión
Información médica requerida
Restricciones de edad
Restricciones del recetador

_

Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

_

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida VEVYE VEVYE

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para signos y síntomas de la enfermedad de ojo seco (DED): Información médica requerida 1) El paciente respondió inadecuadamente al tratamiento o es intolerante a Restasis (ciclosporina 0.05 por ciento, emulsión) Y 2) El paciente respondió inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene contraindicado uno de los siguientes productos: Xiidra (lifitegrast), Miebo (perfluorohexiloctano).

Restricciones de edad Restricciones del recetador

-

Duración de la cobertura Otros criterios Año del plan

Grupo de autorización previa VIBERZI Nombres del medicamento VIBERZI

Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado

Criterios de exclusión

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Información médica requerida

a -

Restricciones de edad Restricciones del recetador

-

Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa

Nombres del medicamento

Indicador de indicación PA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Información médica requerida

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Otros criterios

VICTOZA

LIRAGLUTIDE, VICTOZA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para el control de la glicemia en diabetes Mellitus tipo 2: 10 años de edad o más

Año del plan

Grupo de autorización previa

Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado

Criterios de exclusión Información médica requerida

Restricciones de edad

VIGABATRIN

SABRIL, VIGABATRIN, VIGADRONE, VIGPODER

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para las crisis parciales complejas (es decir, crisis de conciencia focal alterada): el paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento con al menos dos medicamentos antiepilépticos para las crisis parciales complejas (es decir, crisis de conciencia focal alterada).

Espasmos infantiles: de 1 mes a 2 años. Crisis parciales complejas (es decir, crisis de alteración focal de la conciencia): 2 años de edad o más

Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento

Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado

Criterios de exclusión

Información médica requerida

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Otros criterios

VIGAFYDE - REVISIÓN DE CMS PENDIFNTF

VIGAFYDE

Grupo de autorización previa VIJOICE **Nombres del medicamento** VIJOICE

Indicador de indicación PA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida -

Restricciones de edad El paciente tiene 2 años de edad o más

Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa VIMIZIM Nombres del medicamento VIMIZIM

Indicador de indicación PA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado

-

Criterios de exclusión - Información médica requerida Para mucopolisacaridosis tipo IVA (MPS IVA): El diagnóstico se confirmó mediante

acetilgalactosamina 6-sulfatasa o mediante pruebas genéticas.

análisis enzimático que demostró una deficiencia de la actividad enzimática N-

Restricciones de edad - Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa VITRAKVI
Nombres del medicamento VITRAKVI

Indicador de indicación PA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Tumores sólidos no metastásicos con fusión del gen neurotrófico tirosina receptor

quinasa (NTRK) positivo, tratamiento de primera línea de tumores sólidos con fusión

del gen NTRK positivo.

Criterios de exclusión

Información médica requerida Para todos los tumores sólidos positivos a la fusión del gen de la tirosina cinasa

neurotrófica (NTRK), la enfermedad no presenta una mutación de resistencia adquirida

conocida.

Restricciones de edad
Restricciones del recetador

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Información médica requerida

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

La paciente tiene potencial reproductivo.

Para reducir la incidencia de candidiasis vulvovaginal recurrente (RVVC) en una paciente con antecedentes de RVVC: 1) La paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación al fluconazol, Y 2) El

medicamento solicitado se utilizará por vía oral.

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Otros criterios

12 semanas

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento

VIZIMPRO VIZIMPRO

Indicador de indicación PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida

Para carcinoma pulmonar no microcítico (NSCLC) recurrente

Para carcinoma pulmonar no microcítico (NSCLC): 1) la enfermedad es recurrente. avanzada o metastásica Y 2) el paciente es positivo para mutación de inserción del receptor

del factor de crecimiento epidérmico (EGFR).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Otros criterios

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

VONJO VONJO

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

Neoplasias mieloproliferativa acelerada o en fase blástica,

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Información médica requerida

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa

Nombres del medicamento

Indicador de indicación PA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Información médica requerida

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Otros criterios

VORICONAZOLE

VFEND, VFEND IV, VORICONAZOLE

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

El paciente utilizará el medicamento solicitado por vía oral o intravenosa.

-

-

6 meses

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión VOSEVI VOSEVI

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

Cirrosis descompensada/deterioro hepático moderado o grave (Child Turcotte Pugh

clase B o C).

Información médica requerida

Para hepatitis C: Infección confirmada por la presencia de HCV RNA en suero antes de iniciar el tratamiento. Régimen de tratamiento previsto, genotipo, antecedentes de tratamiento previo, presencia o ausencia de cirrosis (compensada o descompensada [Child Turcotte Pugh clase B o C]), presencia o ausencia de coinfección por HIV, presencia o ausencia de sustituciones asociadas a resistencia cuando proceda, estado del trasplante si procede. Las condiciones de cobertura y la duración específica de la autorización se basarán en las directrices de tratamiento vigentes de la Asociación Americana para el Estudio de las Enfermedades Hepáticas y la Sociedad Americana de Enfermedades Infecciosas (AASLD-IDSA).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Los criterios se aplican de acuerdo con las directrices actuales de AASLD-IDSA.

.

VOTRIENT

PAZOPANIB HYDROCHLORIDE, VOTRIENT

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Carcinoma de tiroides (folicular, papilar, oncocítico o medular), sarcoma uterino, condrosarcoma, tumor del estroma gastrointestinal

Criterios de exclusión Información médica requerida

Para carcinoma de células renales: 1) La enfermedad está avanzada, en recaída o en estadio IV, O 2) el medicamento solicitado se utilizará para carcinoma de células renales asociado a von Hippel-Lindau (VHL). Para tumor del estroma gastrointestinal (GIST): 1) la enfermedad es residual, irresecable, recurrente o metastática/existe ruptura del tumor, Y 2) el paciente cumple uno de los siguientes: a) la enfermedad ha avanzado después de por lo menos dos tratamientos aprobados por la FDA (por ejemplo, imatinib, sunitinib, regorafenib, ripretinib). b) la enfermedad es utilizará para GIST con deficiencia de succinato deshidrogenasa (SDH). En caso de sarcoma de partes blandas (STS): el paciente no tiene un sarcoma de partes blandas adipocítico.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida **VOWST VOWST**

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

En caso de prevención de la recurrencia de la infección por Clostridioides difficile (CDI): 1) El diagnóstico de CDI ha sido confirmado por un análisis de heces positivo para la toxina de C. difficile o C. difficile toxigénico, Y 2) El medicamento solicitado se administrará al menos 48 horas después de la última dosis de antibióticos utilizados para el tratamiento de CDI recurrente.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

El paciente tiene 18 años de edad o más

1 mes

VOXZOGO VOXZOGO

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

Para acondroplasia con epífisis abiertas, inicio: El diagnóstico se confirmó mediante uno de los siguientes: 1) resultados radiológicos de rasgos característicos compatibles con la enfermedad O 2) análisis genéticos. En caso de acondroplasia con epífisis abiertas, continuación del tratamiento: El paciente experimenta mejoría.

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Recetado por un endocrinólogo, genetista, neurólogo y especialista en displasia esquelética, o en consulta con ellos

Duración de la cobertura Otros criterios Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

VOYDEYA VOYDEYA

Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Información médica requerida

En caso de hemoglobinuria paroxística nocturna (PNH) (inicial): 1) el diagnóstico de PNH se confirmó mediante la detección de una deficiencia de proteínas ancladas a glicosilfosfatidilinositol (GPI-AP) Y 2) se utiliza la citometría de flujo para demostrar la deficiencia de GPI-AP1) Y 3) el medicamento solicitado se está usando como tratamiento complementario al ravulizumab o eculizumab para el tratamiento de hemólisis extravascular (EVH). En caso de PNH (continuación): 1) no hay indicios de toxicidad inaceptable o evolución de la enfermedad mientras esté en el régimen actual, Y 2) el paciente ha respondido positivamente al tratamiento.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Inicio: 6 meses; Continuación: Año del plan

-

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Información médica requerida

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

En caso de enfermedad de Gaucher tipo 1: El diagnóstico se confirmó mediante análisis enzimático que demostró deficiencia de la actividad enzimática beta-glucocerebrosidasa o mediante pruebas genéticas.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Otros criterios

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida **VTAMA VTAMA**

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para psoriasis en placas: el paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento o presenta intolerancia a por lo menos un corticosteroide tópico, O el paciente tiene una

contraindicación que impediría probar un corticosteroide tópico.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Otros criterios

Año del plan

Grupo de autorización previa VUMERITY Nombres del medicamento

Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Información médica requerida Restricciones de edad

Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Otros criterios

VUMERITY

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Año del plan

VYEPTI VYEPTI

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

_

Para el tratamiento preventivo de la migraña, inicial: 1) El paciente respondió inadecuadamente al tratamiento en una prueba de 4 semanas de cualquiera de los siguientes: medicamentos antiepilépticos (AED), agentes bloqueantes beta-adrenérgicos, antidepresivos O 2) El paciente experimentó una intolerancia o tiene una contraindicación que le impediría probar durante 4 semanas cualquiera de los siguientes: medicamentos antiepilépticos (AED), agentes bloqueantes beta-adrenérgicos, antidepresivos. Para el tratamiento preventivo de la migraña, continuación: El paciente recibió al menos 3 meses de tratamiento con el medicamento solicitado, y experimentó una reducción de los días de migraña al mes con relación al inicio.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

-

Inicio: 3 meses; Continuación: Año del plan

-

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida VYNDAMAX VYNDAMAX

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

_

Para cardiomiopatía de amiloidosis hereditaria o mediada por transtiretina no mutada (ATTR-CM): Inicio: 1) el paciente presenta manifestaciones clínicas de la enfermedad (por ejemplo, disnea, fatiga, hipotensión ortostática, síncope, edema periférico), Y 2) la afectación cardiaca se confirmó mediante ecocardiografía o resonancia magnética cardiaca (por ejemplo, espesor de la pared del tabique interventricular telediastólico superior a 12 milímetros), Y 3) el paciente cumple uno de los siguientes criterios:

a) si la solicitud es para una ATTR-CM hereditaria, el paciente es positivo para una mutación del gen de la transtiretina (TTR); b) si la solicitud es para una ATTR-CM no mutada, el paciente tiene proteínas precursoras de la transtiretina confirmadas mediante análisis. Continuación: la respuesta del paciente demuestra que se ha beneficiado con el tratamiento (por ejemplo, ralentización del deterioro clínico).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

-

Año del plan

VYNDAQEL VYNDAQEL

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para cardiomiopatía de amiloidosis hereditaria o mediada por transtiretina no mutada (ATTR-CM): Inicio: 1) el paciente presenta manifestaciones clínicas de la enfermedad (por ejemplo, disnea, fatiga, hipotensión ortostática, síncope, edema periférico), Y 2) la afectación cardiaca se confirmó mediante ecocardiografía o resonancia magnética cardiaca (por ejemplo, espesor de la pared del tabique interventricular telediastólico superior a 12 milímetros), Y 3) el paciente cumple uno de los siguientes criterios:

a) si la solicitud es para una ATTR-CM hereditaria, el paciente es positivo para una mutación del gen de la transtiretina (TTR); b) si la solicitud es para una ATTR-CM no mutada, el paciente tiene proteínas precursoras de la transtiretina confirmadas mediante análisis. Continuación: la respuesta del paciente demuestra que se ha beneficiado con el tratamiento (por ejemplo, ralentización del deterioro clínico).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida

VYVANSE

LISDEXAMFETAMINE DIMESYLA, VYVANSE Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para trastorno por déficit de atención con hiperactividad (ADHD) o trastorno por déficit de atención (ADD): el paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a un medicamento genérico estimulante del sistema nervioso central (CNS) (por ejemplo, anfetamina, dextroanfetamina, metilfenidato).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Información médica requerida

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

En caso de miastenia grave generalizada (gMG), continuación: 1) no hay indicios de toxicidad inaceptable o evolución de la enfermedad mientras esté en el régimen actual, Y 2) el paciente ha respondido positivamente al tratamiento.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Inicio: 6 meses: Continuación: Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida VYVGART HYTRULO VYVGART HYTRULO

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

En caso de miastenia grave generalizada (gMG), continuación: 1) no hay indicios de toxicidad inaceptable o evolución de la enfermedad mientras esté en el régimen actual, Y 2) el paciente ha respondido positivamente al tratamiento.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Miastenia gravis, tratamiento inicial: 6 meses, Todas las demás indicaciones: Año del

plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida WAINUA WAINUA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para la polineuropatía de amiloidosis hereditaria mediada por transtiretina (TTR), tratamiento inicial: El paciente es positivo para una mutación del gen TTR y presenta manifestaciones clínicas de la enfermedad (por ejemplo, depósito de amiloide en muestras de biopsia, variantes de la proteína TTR en suero, polineuropatía sensitivo-motora periférica progresiva). Para la polineuropatía de amiloidosis hereditaria mediada por TTR, continuación: El paciente demuestra una respuesta beneficiosa al tratamiento (por ejemplo, mejora de la gravedad de la neuropatía y de la velocidad de evolución de la enfermedad).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

WAKIX WAKIX

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para el tratamiento de la somnolencia diurna excesiva en un paciente con narcolepsia, solicitud inicial: 1) El diagnóstico se ha confirmado mediante una evaluación en laboratorio del sueño, Y 2) El paciente respondió inadecuadamente al tratamiento o intolerancia a por lo menos un medicamento promotor de la vigilia del CNS (por ejemplo, armodafinilo, modafinilo), O tiene una contraindicación que prohibiría probar un medicamento promotor de la vigilia del CNS (por ejemplo, armodafinilo, modafinilo). Para el tratamiento de la cataplejía en un paciente con narcolepsia, solicitud inicial: El diagnóstico se ha confirmado mediante una evaluación en el laboratorio del sueño. Para continuación del tratamiento: El paciente ha experimentado una disminución de la somnolencia diurna con narcolepsia o una disminución de los episodios de cataplejía con narcolepsia.

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Recetado por un especialista en trastornos del sueño o neurólogo, o en consulta con

ellos

Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

WELIREG WELIREG

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida

Restricciones de edad

Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Otros criterios

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida

WINLEVI WINLEVI

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

El paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia, o tiene una contraindicación a un producto alternativo para el acné (por ejemplo, clindamicina tópica,

eritromicina tópica, retinoide tópico o isotretinoide oral). El paciente tiene 12 años de edad o más

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

WINREVAIR WINREVAIR

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

Para la hipertensión arterial pulmonar (PAH) (Grupo 1 de la Organización Mundial de la Salud [OMS]): La PAH se confirmó mediante cateterismo cardíaco derecho. Sólo para nuevos tratamientos de PAH: 1) la presión arterial pulmonar media pretratamiento es superior a 20 mmHg, Y 2) la presión de enclavamiento capilar pulmonar pretratamiento es inferior o igual a 15 mmHg, Y 3) la resistencia vascular pulmonar pretratamiento es superior o igual a 3

unidades de Wood.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

_

Año del plan

_

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA XALKORI XALKORI

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Carcinoma pulmonar no microcítico (NSCLC) recurrente, NSCLC con amplificación de MET de alto nivel o mutación de omisión del exón 14 de MET, enfermedad de Erdheim-Chester positiva a la fusión de linfoma anaplásico cinasa (ALK) sintomática o en recaída/refractaria, enfermedad de Rosai-Dorfman positiva a la fusión de (ALK) sintomática o en recaída/refractaria, histiocitosis de células de Langerhans positiva a la fusión (ALK), melanoma cutáneo metastásico o irresecable positivo a fusión de gen ROS1.

Criterios de exclusión Información médica requerida

En caso de carcinoma pulmonar no microcítico (NSCLC): el medicamento solicitado se utiliza en cualquiera de las siguientes situaciones: 1) el paciente tiene NSCLE positiva para quinasa del linfoma anaplásico (ALK) recurrente, avanzada o metastásica Y 2) el paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a UNO de los siguientes productos: Alecensa (alectinib) or Alunbrig (brigatinib), O 3) el paciente tiene un NSCLC positivo para ROS-1 recurrente, avanzado o metastásico, O 4) el paciente tiene un NSCLC con amplificación de MET de alto nivel o mutación de omisión del exón 14 de MET. En el caso de tumor miofibroblástico inflamatorio (IMT): la enfermedad es positiva para ALK. En caso de linfoma anaplásico de células grandes (ALCL): 1) la enfermedad es recidivante o refractaria, Y 2) la enfermedad es positiva para ALK.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

-

Año del plan

-

Grupo de autorización previa XDEMVY **Nombres del medicamento** XDEMVY

Indicador de indicación PA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida -

Restricciones de edad Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previaXELJANZ - REVISIÓN DE CMS PENDIENTENombres del medicamentoXELJANZ, XELJANZ XR

Indicador de indicación PA

Usos fuera de lo indicado

Criterios de exclusión

Información médica requerida

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios -

Grupo de autorización previa XEMBIFY
Nombres del medicamento XEMBIFY

Indicador de indicación PA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado

-

Criterios de exclusión Información médica requerida Restricciones de edad Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios Se denegará la cobertura bajo la Parte D si la cobertura está disponible por la Parte A

o la Parte B, ya que el medicamento se receta y dispensa o administra para el

individuo.

Grupo de autorización previa XENPOZYME **Nombres del medicamento** XENPOZYME

Indicador de indicación PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Información médica requerida Para deficiencia de esfingomielinasa ácida (ASMD): El diagnóstico se confirmó mediante

análisis enzimático que demostró una deficiencia de la actividad enzimática esfingomielinasa

ácida (ASM) o mediante pruebas genéticas.

Restricciones de edad
Restricciones del recetador

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa XEOMIN Nombres del medicamento XEOMIN

Indicador de indicación PA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado -

Criterios de exclusión Uso cosmético

Información médica requerida Restricciones de edad Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa XERMELO **Nombres del medicamento** XERMELO

Indicador de indicación PA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida Restricciones de edad -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Restricciones del recetador

XGEVA
Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

Para hipercalcemia de malignidad: la enfermedad es refractaria a un tratamiento intravenoso (IV) con bifosfonatos o existe una razón clínica para evitar un tratamiento IV con bifosfonatos.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

-

XGEVA

Año del plan

Se denegará la cobertura bajo la Parte D si la cobertura está disponible por la Parte A o la Parte B, ya que el medicamento se receta y dispensa o administra para el individuo.

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida Restricciones de edad XHANCE - REVISIÓN DE CMS PENDIENTE XHANCE

Criterios de exclusión
Información médica requerida
Restricciones de edad
Restricciones del recetador
Duración de la cobertura
Otros criterios

XIFAXAN XIFAXAN

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica necesaria Sobrecrecimiento bacteriano del intestino delgado (SIBO)

_

Para el síndrome de colon irritable con diarrea (IBS-D): 1) El paciente no ha recibido previamente tratamiento con el medicamento solicitado, O 2) El paciente ha recibido previamente tratamiento con el medicamento solicitado Y a) el paciente está experimentando una recurrencia de los síntomas Y b) el paciente no ha recibido ya un tratamiento inicial de 14 días y dos tratamientos adicionales de 14 días con el medicamento solicitado. En caso de sobrecrecimiento bacteriano del intestino delgado (SIBO): 1) el paciente presenta una recidiva tras completar con éxito un ciclo de tratamiento con el medicamento solicitado O 2) el diagnóstico se ha confirmado mediante uno de los siguientes procedimientos: a) cultivo cuantitativo de aspirado de intestino superior, b) prueba del aliento (por ejemplo, prueba del aliento con hidrógeno lactulósico o hidrógeno glucídico).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Reducción del riesgo de recidiva de HE manifiesta: 6 meses, IBS-D y SIBO: 14 días

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento

Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado

Criterios de exclusión Información médica requerida

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios XIPERE XIPERE

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

- Recetado por un optometrista u oftalmólogo o en consulta con esos.

Año del plan

Se denegará la cobertura bajo la Parte D si la cobertura está disponible por la Parte A o la Parte B, ya que el medicamento se receta y dispensa o administra para el individuo.

XOLAIR XOLAIR

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

_

En caso de asma persistente de moderado a grave, tratamiento inicial: 1) El paciente tiene una prueba cutánea positiva (o análisis de sangre) de por lo menos un aeroalérgeno perenne, 2) El paciente tiene recuento inicial de inmunoglobulina E (IgE) mayor o igual a 30 IU/mL, Y 3) el paciente tiene un control inadecuado del asma a pesar del tratamiento actual con los dos medicamentos siguientes: a) corticosteroide inhalado de dosis media a alta, Y b) controlador adicional (es decir, agonista beta2 de acción prolongada, antagonista muscarínico de acción prolongada, modificador de leucotrienos o teofilina de liberación sostenida), a menos que el paciente presente intolerancia o tenga una contraindicación a dichos tratamientos. Para asma persistente de moderado a grave, continuación del tratamiento (COT): El control del asma ha mejorado con el tratamiento con el medicamento solicitado, como lo demuestra la reducción de la frecuencia y/o gravedad de los síntomas y exacerbaciones o la reducción de la dosis diaria de corticosteroides orales de mantenimiento. En caso de urticaria crónica espontánea (CSU), tratamiento inicial: 1) El paciente ha sido evaluado por otras causas de urticaria, incluvendo angioedema relacionado con bradicinina y síndromes urticariales asociados a IL-1 (por ejemplo, trastornos autoinflamatorios, vasculitis urticarial), 2) El paciente ha experimentado una aparición espontánea de ronchas, angioedema, o ambos, durante al menos 6 semanas, Y 3) El paciente permanece sintomático a pesar del tratamiento con antihistamínicos H1. En caso de CSU, continuación del tratamiento: El paciente ha experimentado un beneficio (por ejemplo, mejoría de los síntomas) desde el inicio del tratamiento. Para rinosinusitis crónica con poliposis nasal (CRSwNP): 1) El medicamento solicitado se utiliza como tratamiento complementario de mantenimiento, Y 2) El paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento con Xhance (fluticasona). En caso de alergia alimentaria mediada por IgE, tratamiento inicial: El nivel de referencia de IgE del paciente es mayor o igual a 30 IU/mL. En caso de alergia alimentaria mediada por IgE, continuación del tratamiento: El paciente se ha beneficiado del tratamiento, lo que puede demostrarse por una reducción de la hipersensibilidad (por ejemplo, síntomas en piel, respiratorios o gastrointestinales de moderados a graves) al alérgeno del alimento. CSU: 12 años de edad o más. Asma: 6 años de edad o más. CRSwNP: 18 años de

Restricciones de edad

Restricciones del recetador Duración de la cobertura: Otros criterios JSU: 12 anos de edad o mas. Asma: 6 anos de edad o mas. CRSWNP: 18 anos de

edad o más. alergia alimentaria mediada por IgE: 1 años de edad o más

CSU, Inicio: 6 meses, todas las demás: Año del plan

-

XOLREMDI XOLREMDI

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

En caso de síndrome WHIM (acrónimo en inglés de verrugas, hipogammaglobulinemia, infecciones y mielocatesis), tratamiento inicial: 1) El diagnóstico se confirmó con análisis para detectar las mutaciones en el gen CXCR4 Y 2) El paciente presenta al menos una manifestación clínica de la enfermedad (tales como verrugas, hipogammaglobulinemia, infecciones, mielocatesis) Y 3) El paciente tiene baja cantidad de neutrófilos según el intervalo de referencia en laboratorio o las recomendaciones médicas actuales. En caso de síndrome WHIM, continuación: El

paciente ha demostrado una respuesta positiva al tratamiento.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

-

Inicio: 6 meses; Continuación: Año del plan

rios

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA XOSPATA XOSPATA

12 años de edad o más.

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida Neoplasias mieloides, linfoides o de linaje mixto con eosinofilia y reordenamiento FLT3

Para neoplasias mieloides, linfoides o de linaje mixto con eosinofilia y tirosina quinasa 3 similar al FMS (FLT3): la enfermedad está en fase crónica o blástica.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

_

Año del plan

Otros criterios

_

XPOVIO

XPOVIO, XPOVIO 60 MG TWICE WEEKLY, XPOVIO 80 MG TWICE WEEKLY Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Transformación histológica de linfomas poco activos en linfoma difuso de células B grandes, linfoma de células B relacionado con el síndrome de inmunodeficiencia adquirida (SIDA), linfoma de células B de alto grado, trastornos linfoproliferativos postrasplante

Criterios de exclusión Información médica requerida

Para mieloma múltiple: El paciente debe haber sido tratado con al menos una terapia previa. Para linfomas de células B: El paciente debe haber sido tratado con al menos dos líneas de tratamiento sistémico.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

Grupo de autorización previa **XTANDI** Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida **XTANDI** Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para el tratamiento de cáncer de próstata resistente a la castración o cáncer de próstata sensible a la castración metastásico: El medicamento solicitado se utilizará en combinación con un análogo de la hormona liberadora de gonadotropina (GnRH) o tras una orquiectomía bilateral.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

XYOSTED XYOSTED

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida Disforia de género

Para hipogonadismo primario o hipogonadismo hipogonadotrópico, tratamiento inicial: El paciente presentó al menos dos concentraciones séricas de testosterona total matinal baja confirmada según el intervalo de referencia del laboratorio o las directrices prácticas actuales [Nota: No se ha establecido la seguridad y eficacia de los productos de testosterona en pacientes con "hipogonadismo relacionado con la edad" (también denominado "hipogonadismo de inicio tardío")]. En caso de hipogonadismo primario o hipogonadismo hipogonadotrópico. continuación del tratamiento: El paciente presentó una concentración sérica de testosterona total matinal baja confirmada según el intervalo de referencia del laboratorio o las directrices prácticas actuales antes de iniciar el tratamiento con testosterona [Nota: No se ha establecido la seguridad y eficacia de los productos de testosterona en pacientes con "hipogonadismo relacionado con la edad" (también denominado "hipogonadismo de inicio tardío")]. En caso de disforia de género: El paciente puede tomar una decisión informada de someterse a tratamiento hormonal.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

XYREM

SODIUM OXYBATE, XYREM

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

-

Para el tratamiento de la somnolencia diurna excesiva en un paciente con narcolepsia, solicitud inicial: 1) El diagnóstico se ha confirmado mediante una evaluación en el laboratorio del sueño, Y 2) El paciente cumple uno de los siguientes criterios: a) si tiene 17 años o menos, el paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento o presenta intolerancia a por lo menos un medicamento estimulante del sistema nervioso central (CNS) (por ejemplo, anfetamina, dextroanfetamina, metilfenidato), O tiene una contraindicación que le prohibiría probar medicamentos estimulantes del sistema nervioso central (CNS) (por ejemplo, anfetamina, dextroanfetamina, metilfenidato), b) Si tiene 18 años o más, el paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento o presenta intolerancia a por lo menos un medicamento estimulante de la vigilia del sistema nervioso central (CNS) (por ejemplo, armodafinilo, modafinilo). O tiene una contraindicación que le prohibiría probar medicamentos estimulantes de la vigilia del sistema nervioso central (CNS) (por ejemplo, armodafinilo, modafinilo). Para el tratamiento de la cataplejía en un paciente con narcolepsia, solicitud inicial: El diagnóstico se ha confirmado mediante una evaluación en el laboratorio del sueño. Si la solicitud es para continuar el tratamiento, entonces el paciente experimentó una disminución de la somnolencia diurna con narcolepsia o una disminución de los episodios de cataplexia con narcolepsia. El paciente tiene 7 años de edad o más

Recetado por un especialista en trastornos del sueño o neurólogo, o en consulta con

Restricciones de edad Restricciones del recetador

> ellos Año del plan

Duración de la cobertura
Otros criterios

_

XYWAV XYWAV

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

_

Para el tratamiento de la somnolencia diurna excesiva en un paciente con narcolepsia, solicitud inicial: 1) El diagnóstico se ha confirmado mediante una evaluación en el laboratorio del sueño, Y 2) El paciente cumple uno de los siguientes criterios: a) si tiene 17 años o menos, el paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento o presenta intolerancia a por lo menos un medicamento estimulante del sistema nervioso central (CNS) (por ejemplo, anfetamina, dextroanfetamina, metilfenidato), O tiene una contraindicación que le prohibiría probar medicamentos estimulantes del sistema nervioso central (por ejemplo, anfetamina, dextroanfetamina, metilfenidato), b) Si tiene 18 años o más, el paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento o presenta intolerancia a por lo menos un medicamento estimulante de la vigilia del sistema nervioso central (por ejemplo, armodafinilo, modafinilo), O tiene una contraindicación que le prohibiría probar medicamentos estimulantes de la vigilia del sistema nervioso central (por ejemplo, armodafinilo, modafinilo). En el caso de la hipersomnia idiopática, solicitud inicial: el diagnóstico ha sido confirmado por TODO lo siguiente: 1) el paciente ha experimentado lapsus de sueño o una necesidad irreprimible de dormir durante el día, diariamente, durante al menos 3 meses, Y 2) se confirma la ausencia del síndrome de sueño insuficiente, Y 3) la cataplejía está ausente, Y 4) menos de 2 períodos de movimientos oculares rápidos al inicio del sueño (SOREMP) o ningún SOREMP, si la latencia de los movimientos oculares rápidos en un estudio del sueño nocturno fue menor o igual a 15 minutos, Y 5) latencia media del sueño inferior o igual a 8 minutos en la prueba de latencia múltiple del sueño o el tiempo total de sueño de 24 horas es superior o igual a 11 horas, Y 6) otra afección (trastorno del sueño, trastorno médico o psiguiátrico, o consumo de fármacos/medicamentos) no explica mejor la hipersomnolencia y los resultados del test. Narcolepsia: 7 años de edad o más, hipersomnia idiopática: 18 años de edad o más Recetado por un especialista en trastornos del sueño o neurólogo, o en consulta con ellos

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura Otros criterios Año del plan

Para el tratamiento de la cataplejía en un paciente con narcolepsia, solicitud inicial: El diagnóstico se ha confirmado mediante una evaluación en el laboratorio del sueño. En caso de narcolepsia, continuación del tratamiento: El paciente ha experimentado una disminución de la somnolencia diurna con narcolepsia o una disminución de los episodios de cataplejía con narcolepsia. Para hipersomnia idiopática, continuación del tratamiento: El paciente ha presentado una reducción en la somnolencia durante el día con referencia al inicio.

Grupo de autorización previa YCANTH
Nombres del medicamento YCANTH

Indicador de indicación PA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida -

Restricciones de edad El paciente tiene 2 años de edad o más

Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa YERVOY **Nombres del medicamento** YERVOY

Indicador de indicación PA Todas las indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida Restricciones de edad Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa YONSA Nombres del medicamento YONSA

Indicador de indicación PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión -

Información médica requerida El medicamento solicitado se utilizará en combinación con un análogo de la hormona

liberadora de gonadotropina (GnRH) o tras una orquiectomía bilateral.

Restricciones de edad - Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión YUPELRI YUPELRI

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

Información médica requerida El paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o

tiene una contraindicación a DOS de los siguientes: Symbicort

(budesonida/formoterol), Advair Diskus (fluticasona/salmeterol), Breo Ellipta

(fluticasona/vilanterol), Incruse Ellipta (umeclidinio), Anoro Ellipta

(umeclidinio/vilanterol), Bevespi (glicopirrolato/formoterol), Serevent Diskus

(salmeterol), Trelegy Ellipta (fluticasona/umeclidinio/vilanterol).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

-Año del plan

Se denegará la cobertura bajo la Parte D si la cobertura está disponible por la Parte A

o la Parte B, ya que el medicamento se receta y dispensa o administra para el

individuo.

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA ZALTRAP ZALTRAP

cador de indicación PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida

Cáncer colorrectal no resecable

- Para cáncer colorrectal avanzado, irresecable o metastásico (incluyendo adenocarcinoma

apendicular): el medicamento solicitado se utilizará en combinación con FOLFIRI (fluorouracil,

leucovorin y irinotecan) o irinotecan.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

ZARXIO ZARXIO

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Neutropenia en síndromes mielodisplásicos (MDS), agranulocitosis, neutropenia en anemia aplásica, neutropenia relacionada con el virus de la inmunodeficiencia humana (HIV), síndrome hematopovético del síndrome de radiación aguda.

Criterios de exclusión Información médica requerida

Si se está recibiendo quimioterapia, el medicamento solicitado será administrado al menos 24 horas después de la quimioterapia. Para profilaxis o tratamiento de neutropenia febril (FN) inducida por quimioterapia mielosupresora, el paciente debe cumplir los dos criterios siguientes: El paciente tiene un tumor sólido o cáncer no mieloide, Y 2) El paciente ha recibido, está recibiendo o recibirá tratamiento mielosupresor contra el cáncer.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

6 meses

_

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida ZAVZPRET
ZAVZPRET
Todas las indicaciones aprobadas no

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Para migraña aguda: 1) El paciente respondió inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a por lo menos un triptano agonista de los receptores 5-HT1, Y 2) El paciente respondió inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a Nurtec ODT (rimegepant) o Ubrelvy (ubrogepant).

Restricciones de edad
Restricciones del recetador
Duración de la cobertura

-

Año del plan

Otros criterios

Fecha de actualización: 01/01/2025

ZEJULA ZEJULA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Liomiosarcoma uterino

Información médica requerida

En caso de liomiosarcoma uterino: 1) el medicamento solicitado se usa como tratamiento de segunda línea, Y 2) el paciente tiene enfermedad alterada por BRCA.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

ZELBORAF ZELBORAF

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Carcinoma pulmonar no microcítico, leucemia de células pilosas, cáncer del sistema nervioso central (es decir, glioma, glioblastoma, glioma pediátrico difuso de alto grado), tratamiento sistémico complementario para melanoma cutáneo, histiocitosis de células de Langerhans.

Criterios de exclusión Información médica requerida

En caso de cáncer del sistema nervioso central (CNS) (es decir, glioma, astrocitoma, glioblastoma, glioma difuso de alto grado pediátrico): 1) El tumor es positivo para la mutación BRAF V600E, Y 2) El medicamento solicitado se utilizará en combinación con cobimetinib, O el medicamento solicitado se está utilizando para el tratamiento de un glioma difuso de alto grado en paciente pediátrico. Para el melanoma: 1) El tumor es positivo para la mutación activadora BRAF V600 (por ejemplo, V600E o V600K), Y 2) El medicamento solicitado se utilizará como agente único o en combinación con cobimetinib, Y 3) El medicamento solicitado se utilizará para cualquiera de los siguientes casos: a) enfermedad irresecable, resecable limitada o metastásica, b) tratamiento sistémico complementario. Para enfermedad de Erdheim-Chester e histiocitosis de células de Langerhans: El tumor es positivo para mutación BRAF V600. Para carcinoma pulmonar no microcítico: 1) El tumor es positivo para la mutación BRAF V600E, Y 2) El paciente tiene enfermedad recurrente, avanzada o metastásica.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

ZEPOSIA

ZEPOSIA, ZEPOSIA 7-DAY STARTER PAC, ZEPOSIA STARTER KIT

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Información médica requerida Para colitis ulcerosa de moderada a gravemente activa (sólo para nuevos tratamientos): el

paciente ha experimentado una respuesta inadecuada al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a dos de los siguientes productos: adalimumab-aacf, Humira (adalimumab), Idacio (adalimumab-aacf), Rinvog (upadacitinib), Stelara (ustekinumab), Velsipity (etrasimod), Xeljanz (tofacitinib)/Xeljanz XR (tofacitinib de liberación prolongada).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

ZEPZELCA ZEPZELCA

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Cáncer de pulmón microcítico recidivante, cáncer de pulmón microcítico primario

progresivo.

Criterios de exclusión Información médica requerida

Para cáncer de pulmón microcítico: el medicamento solicitado se utilizará como agente único en uno de los siguientes escenarios: 1) la enfermedad ha recaído tras una respuesta completa o parcial o una enfermedad estable con el tratamiento inicial, 2) el paciente tiene una

enfermedad primaria progresiva, o 3) el paciente tiene una enfermedad metastásica tras la evolución de la enfermedad en o después de la quimioterapia basada en platino.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

ZIEXTENZO ZIEXTENZO

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos no indicados Criterios de exclusión Indicaciones relacionadas con el trasplante de células madre

Información médica requerida Si se está recibiendo quimioterapia, el medicamento solicitado será administrado al

menos 24 horas después de la quimioterapia. Para la profilaxis de la neutropenia febril inducida por quimioterapia mielosupresora, el paciente debe cumplir los dos criterios siguientes: 1) El paciente tiene un tumor sólido o cáncer no mieloide, y 2) El paciente está

recibiendo actualmente o recibirá tratamiento mielosupresor contra el cáncer.

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura 6 meses

Otros criterios

Grupo de autorización previa **ZILBRYSQ** Nombres del medicamento **ZILBRYSQ**

Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Información médica requerida

En caso de miastenia grave generalizada (gMG), continuación: 1) no hay indicios de toxicidad inaceptable o evolución de la enfermedad mientras esté en el régimen actual, Y 2) el

paciente ha respondido positivamente al tratamiento.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Inicio: 6 meses: Continuación: Año del plan

ZIRABEV ZIRABEV

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Adenocarcinoma ampular, adenocarcinoma apendicular, cáncer de mama, cánceres del sistema nervioso central (CNS) (se incluye gliomas de alto grado difusos pediátricos), mesotelioma pleural, mesotelioma peritoneal, mesotelioma pericárdico, mesotelioma de túnica vaginal del testículo, sarcomas de partes blandas, neoplasias uterinas, carcinoma endometrial, cánceres vulvares, adenocarcinoma del intestino delgado y trastornos relacionados con la oftalmología: edema macular diabético, degeneración macular neovascular (húmeda) asociada a la edad, incluidos los subtipos de coroidopatía polipoidea y proliferación angiomatosa retiniana, edema macular tras oclusión de la vena retiniana, retinopatía diabética proliferativa, neovascularización coroidea, glaucoma neovascular y retinopatía del prematuro

Criterios de exclusión

Información médica requerida

Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

Restricciones de edad

Otros criterios

Se denegará la cobertura bajo la Parte D si la cobertura está disponible por la Parte A o la Parte B, ya que el medicamento se receta y dispensa o administra para el

individuo

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

ZOLADEX ZOLADEX

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Disforia de género, tratamiento de sangrado uterino anovulatoria crónico (CAUB) con

anemia grave

Criterios de exclusión Información médica requerida

En el caso del cáncer de mama, el medicamento solicitado se utiliza para enfermedad positiva para receptor hormonal (HR). Para disforia de género (GD), el paciente debe cumplir UNO de los siguientes criterios: 1) el paciente está experimentando una transición de género y recibirá el medicamento solicitado junto con hormonas de reafirmación de género, o 2) el medicamento solicitado se utilizará para la supresión hormonal puberal y el paciente ha alcanzado el estadio

2 de pubertad de Tanner o superior.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Agente adelgazante del endometrio antes de la ablación: 3 meses, Endometriosis,

CAUB: 6 meses, Otros: Año del plan

Otros criterios

La dosis de 10.8 mg no está aprobada para diagnósticos distintos del cáncer de mama

o de próstata.

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Micosis fungoide (MF), síndrome de Sezary (SS)

Información médica requerida

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Otros criterios

ZOLPIDEM

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento

Indicador de indicación PA Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Información médica requerida

Para insomnio: El paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento o presenta

intolerancia al zolpidem comprimidos de liberación inmediata.

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Otros criterios

Menos de 65 años de edad

ZOLPIDEM TARTRATE

Año del plan

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Información médica requerida

ZONISADE ZONISADE

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

El paciente tiene 16 años de edad o más

Para el tratamiento complementario de convulsiones de inicio parcial (es decir, convulsiones de inicio focal): 1) El paciente respondió inadecuadamente al tratamiento.

presenta intolerancia o tiene una contraindicación a uno de los anticonvulsivos genéricos Y el paciente respondió inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una de las siguientes contraindicaciones: Aptiom, Xcopri, Spritam O 2) El paciente tiene dificultad para

tragar formas farmacéuticas orales sólidas (por ejemplo, comprimidos, cápsulas).

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Otros criterios

Año del plan

Grupo de autorización previa ZORYVE 0.3% CRM

Nombres del medicamento ZORYVE

Indicador de indicación PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Información médica requerida Para psoriasis en placas: el paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento o

presenta intolerancia a por lo menos un corticosteroide tópico, O el paciente tiene una

contraindicación que impediría probar un corticosteroide tópico.

Restricciones de edad El paciente tiene 6 años de edad o más

Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa ZORYVE FOAM **Nombres del medicamento** ZORYVE

Indicador de indicación PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado

Criterios de exclusión

Información médica requerida En caso de dermatitis seborreica: Si el paciente tiene 12 años o más, si el paciente

respondió inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación

al ketoconazole tópico.

Restricciones de edad El paciente tiene 9 años de edad o más

Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa ZTALMY
Nombres del medicamento ZTALMY

Indicador de indicación PA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado

-

Criterios de exclusión - Información médica requerida -

Restricciones de edad El paciente tiene 2 años de edad o más

Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

ZURZUVAE ZURZUVAE

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

Para el tratamiento de depresión postparto (PPD): diagnóstico confirmado por escalas de valoración estandarizadas que miden de manera fiable los síntomas de la depresión (por ejemplo, Escala de Hamilton para la depresión [HDRS], Escala de Depresión Posnata de Edinburgo [EPDS], Cuestionarios de Salud de Paciente 9 [PHQ9], Escala de depresión de Montgomery-Asberg [MADRS], Inventario de Depresión de Beck [BDI], etc.).

Restricciones de edad
Restricciones del recetador
Duración de la cobertura 1 mes

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento

ZYDELIG ZYDELIG

Indicador de indicación PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida Linfoma linfocítico pequeño (SLL)

En caso de leucemia linfocítica crónica (CLL)/linfoma linfocítico de células pequeñas (SLL): el medicamento solicitado se utiliza como tratamiento de segunda línea o posterior.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

-

Año del plan

Otros criterios

-

ZYKADIA ZYKADIA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Cáncer de pulmón no microcítico (NSCLC) anaplásico quinasa (ALK)-positivo

recidivante, NSCLC ROS1-positivo avanzado o metastásico, enfermedad de Erdheim-Chester (ECD) con fusión ALK, tumor miofibroblástico inflamatorio (IMT), metástasis cerebrales de NSCLC, linfoma anaplásico de células grandes (ALCL) positivo para

ALK en recaída o refractario

Criterios de exclusión Información médica requerida

Para carcinoma pulmonar no microcítico (NSCLC): 1) el paciente tiene una enfermedad positiva para quinasa del linfoma anaplásico (ALK) recurrente, avanzada o metastásica Y 2) el paciente ha respondido inadecuadamente al tratamiento, presenta intolerancia o tiene una contraindicación a UNO de los siguientes productos: Alecensa (alectinib) o Alunbrig (brigatinib) O 3) enfermedad ROS1-positiva. En el caso de tumor miofibroblástico inflamatorio: la enfermedad es ALK-positiva. En caso de metástasis cerebrales de NSCLC: el paciente tiene NSCLC ALK-positivo. En caso de linfoma anaplásico de células grandes (ALCL): el paciente tiene enfermedad recidivante o refractaria ALK-positiva.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura -

Año del plan

Otros criterios

-

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicación PA ZYNLONTA ZYNLONTA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA; algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Linfomas de células B relacionados con el virus de inmunodeficiencia humana (HIV) (linfoma difuso de células B grandes relacionado con el HIV, linfoma de efusión primaria y linfoma difuso de células B grandes positivo al herpesvirus humano 8 (HHV8), no especificado de otra forma) y transformación histológica de linfomas poco activos a linfoma difuso de células B grandes.

Criterios de exclusión
Información médica requerida
Restricciones de edad
Restricciones del recetador
Duración de la cobortura

_

-

Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

_

Grupo de autorización previa ZYNYZ **Nombres del medicamento** ZYNYZ

Indicador de indicación PA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado - Criterios de exclusión -

Información médica requerida En caso de carcinoma de células de Merkel: la enfermedad es metastásica o

recurrente.

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa ZYPREXA RELPREVV **Nombres del medicamento** ZYPREXA RELPREVV

Indicador de indicación PA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado - Criterios de exclusión -

Información médica requerida Se ha establecido la tolerabilidad con olanzapina oral.

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Fecha de actualización: 01/01/2025