

VIII. ANEXO

ANEXO N° 1. Condiciones de uso

Los pacientes a ser intervenidos con el stent recuperable (SR) deben cumplir con los criterios descritos a continuación, los cuales deben ser acreditados por el médico tratante* al momento de solicitar la autorización de uso del dispositivo al jefe de su Servicio o Departamento.

Diagnóstico/condición de salud	Pacientes con ictus isquémico agudo (IIA) que acuden al hospital luego de la ventana terapéutica para tratamiento endovenoso con alteplasa o que presentan alguna contraindicación para el uso de este medicamento.
Grupo Etario	Pacientes adultos
Condición clínica del paciente elegible de ser tratado con el SR	Diagnóstico de IIA con oclusión de vasos grandes con hasta seis horas de inicio del evento, y otros criterios señalados por las principales GPC como la de la AHA/ASA. En casos de IIA con oclusión de vasos grandes entre las 6 y 24 horas del inicio del evento, se debe seguir los criterios de elegibilidad de pacientes del estudio DAWN.
Presentar la siguiente información ADICIONAL debidamente documentada en el expediente del paciente de solicitud de la tecnología	<ul style="list-style-type: none"> • Resultados de la Escala de Rankin modificada (mRS) • Resultados de la National Institute of Health Stroke Scale (NIHSS) • Identificación del lugar de la oclusión identificada por tomografía computarizada o resonancia magnética.
Presentar la siguiente información de seguimiento clínico a los 3, 6, 12, 18 y 24 meses post-intervención (consignar en la historia clínica)	<p><u>Eficacia:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> • Mortalidad • Déficit neurológico • Independencia funcional • Estancia hospitalaria <p><u>Ocurrencia de eventos adversos:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> • Hemorragia intracranial • Muerte

*El médico solicitante de la tecnología SR debe pertenecer a la especialidad de neurocirugía.

