

MEMORANDO CIRCULAR N° **34** -IETSI-ESSALUD-2020

PARA: Señores
**GERENTES Y DIRECTORES
CENTROS E INSTITUTOS ESPECIALIZADOS
REDES ASISTENCIALES Y REDES PRESTACIONALES**

DE: **DRA. PATRICIA ROSARIO PIMENTEL ÁLVAREZ**
Directora del Instituto de Evaluación de Tecnologías en Salud e Investigación

ASUNTO: Ampliación de vigencia de Dictámenes Preliminares de Evaluación de Tecnologías Sanitarias – IETSI.

REFERENCIA: a) Memorando Circular N° 24-IETSI-EsSalud-2020.
b) Memorando Circular N° 09-IETSI-EsSalud-2020.

FECHA: Lima, 28 ABR. 2020

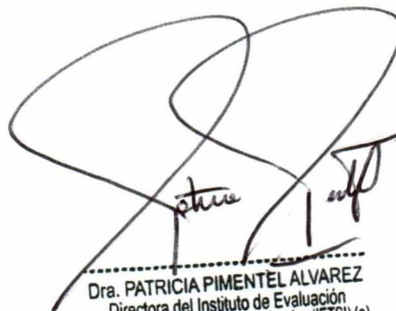


Es grato dirigirme a ustedes para saludarlos cordialmente y en relación al asunto, manifestarles que el IETSI ha decidido **AMPLIAR** la vigencia por un año adicional de los dictámenes preliminares aprobatorios y no aprobatorios considerando la fecha de publicación y ampliaciones previas¹ (ver Anexo N° 1 y Anexo N° 2).

Asimismo, cabe mencionar que, de requerirse una reconsideración de algún dictamen preliminar publicado, estas pueden ser realizadas por el área usuaria correspondiente sustentando la solicitud con evidencia científica de buena calidad, proveniente de ensayos clínicos de fase III o de un análisis actualizado que responda a la necesidad de los pacientes con la condición clínica a tratar.

Sin otro particular, me despido de ustedes.

Atentamente,



Dra. PATRICIA PIMENTEL ALVAREZ
Directora del Instituto de Evaluación
de Tecnologías en Salud e Investigación (IETSI) (e)
EsSalud

PRPA/fafs/vvpa/ljgc
NIT: 8301-17-52
P. JGZ F. 06

¹ http://www.essalud.gob.pe/ietsi/eval_prod_farm_otros.html

Anexo N° 1: Lista de Dictámenes Preliminares aprobatorios vigentes.

Dictamen Preliminar	Producto Farmacéutico	Problema de Salud
N° 020-SDEPFyOTS-DETS-IETSI-2019	Imiglucerasa	Enfermedad de Gaucher tipo 1
N° 019-SDEPFyOTS-DETS-IETSI-2019	Alglucosidasa alfa	Enfermedad de Pompe de inicio tardío
N° 015-SDEPFyOTS-DETS-IETSI-2019	Anidulafungina	Pacientes adultos postrasplante hepático que requieren tratamiento dirigido o anticipado contra candidiasis invasiva/candidemia
N° 017-SDEPFyOTS-DETS-IETSI-2018	Tapentadol	Pacientes con dolor neuropático crónico severo, refractario o intolerante a tratamiento convencional físico y farmacológico
N° 016-SDEPFyOTS-DETS-IETSI-2018	Ácido zoledrónico	Osteoporosis con contraindicación a uso de bifosfonatos orales por compromiso esofágico
N° 013-SDEPFyOTS-DETS-IETSI-2018	Etanercept	Artritis idiopática juvenil poliarticular con falla terapéutica al tratamiento con antiinflamatorios no esteroideos, glucocorticoides, y metotrexato
N° 023-SDEPFyOTS-DETS-IETSI-2017	Interferón beta 1a intramuscular	Esclerosis múltiple recurrente remitente que presentan eventos adversos a tratamiento previo con interferón beta 1b
N° 020-SDEPFyOTS-DETS-IETSI-2017	Betaina anhidra	Homocistinuria y/o acidosis metilmalónica
N° 019-SDEPFyOTS-DETS-IETSI-2017	Dolutegravir	Pacientes con VIH multitratados
N° 087-SDEPFyOTS-DETS-IETSI-2016	Buprenorfina parche transdérmico	Pacientes con dolor neuropático
N° 036-SDEPFyOTS-DETS-IETSI-2016	Acetato de abiraterona	Cáncer de próstata metastásico resistente a castración que ha progresado a quimioterapia a base de docetaxel
N° 031-SDEPFyOTS-DETS-IETSI-2016	Acetato de abiraterona	Cáncer de próstata metastásico resistente a castración sin quimioterapia previa
N° 030-SDEPFyOTS-DETS-IETSI-2016	Octreótida (análogo de somatostatina 99mTC-HYNIC-TYR3)	Gammagrafías de receptores de somatostatina para detección de tumores neuroendocrinos
N° 029-SDEPFyOTS-DETS-IETSI-2016	Fórmula nutricional extensamente hidrolizada	Alergia alimentaria severa mediada o no por IgE
N° 028-SDEPFyOTS-DETS-IETSI-2016	Azacitidina	Síndrome mielodisplásico de bajo riesgo o intermedio-2 o alto riesgo no candidato a trasplante o quimioterapia a altas dosis



Anexo N° 2: Lista de Dictámenes Preliminares no aprobatorios vigentes.

Dictamen Preliminar	Producto Farmacéutico	Problema de Salud
N° 020-SDEPFyOTS-DETS-IETSI-2018	Ponatinib	Leucemia mieloide crónica, mutación T315I positiva, en fase crónica, acelerada o blástica
N° 019-SDEPFyOTS-DETS-IETSI-2018	Daratunumab (monoterapia)	Mieloma múltiple refractario del subtipo del mieloma refractario y recaída (altamente tratado), con uso de inhibidores de proteosoma (bortezomib) y un agente inmunomodulador (lenalidomida) y progresión a la enfermedad con el último tratamiento
N° 015-SDEPFyOTS-DETS-IETSI-2018	Sacubitrilo/valsartán	Insuficiencia cardíaca CF II-IV, fracción de eyección disminuida, sintomático, y en terapia médica óptima
N° 012-SDEPFyOTS-DETS-IETSI-2018	Ibrutinib	Leucemia linfática crónica /linfoma linfocítico de células pequeñas, en paciente adulto mayor frágil, no tributario a quimioinmunoterapia
N° 011-SDEPFyOTS-DETS-IETSI-2018	Bendamustina	Macroglobulinemia de Waldenström progresiva o refractaria a al menos tres líneas de tratamiento
N° 010-SDEPFyOTS-DETS-IETSI-2018	Palmitato de paliperidona	Pacientes adultos con esquizofrenia, pobre adherencia a antipsicóticos orales y efectos extrapiramidales intolerables al uso de antipsicóticos típicos de depósito
N° 009-SDEPFyOTS-DETS-IETSI-2018	Ustekinumab	Psoriasis vulgar severa y artritis psoriásica con respuesta inadecuada a fototerapia y a terapia sistémica convencional, con especial enfoque en el riesgo de reactivación de TBC
N° 008-SDEPFyOTS-DETS-IETSI-2018	Alemtuzumab	Esclerosis múltiple remitente-recurrente, enfermedad altamente activa, y falla al uso de interferón beta-1a y natalizumab



MEMORANDO CIRCULAR N° 24 -IETSI-ESSALUD-2020

PARA: Señores
GERENTES Y DIRECTORES
CENTROS E INSTITUTOS ESPECIALIZADOS
REDES ASISTENCIALES Y REDES PRESTACIONALES

DE: **DRA. PATRICIA ROSARIO PIMENTEL ÁLVAREZ**
Directora del Instituto de Evaluación de Tecnologías en Salud e Investigación

ASUNTO: Ampliación de vigencia de Dictámenes Preliminares de Evaluación de Tecnologías Sanitarias – IETSI.

REFERENCIA: Memorando Circular N° 09-IETSI-EsSalud-2020

FECHA: Lima, **26 FEB 2020**



Es grato dirigirme a ustedes para saludarlos cordialmente y en relación al asunto, manifestarles que el IETSI ha decidido **AMPLIAR** la vigencia por un año adicional de los dictámenes preliminares aprobatorios y no aprobatorios considerando la fecha de publicación y ampliaciones previas¹ (ver Anexo N° 1 y Anexo N° 2).

Asimismo, cabe mencionar que, de requerirse una reconsideración de algún dictamen preliminar publicado, estas pueden ser realizadas por el área usuaria correspondiente sustentando la solicitud con evidencia científica de buena calidad, proveniente de ensayos clínicos de fase III o de un análisis actualizado que responda a la necesidad de los pacientes con la condición clínica a tratar.

Sin otro particular, me despido de ustedes.

Atentamente,



Dra. PATRICIA PIMENTEL ALVAREZ
Directora del Instituto de Evaluación
de Tecnologías en Salud e Investigación (IETSI) (e)
EsSalud

PRPA/vvpa/ljgc
NIT: 8301-17-52
P. 101 F. 04

¹ http://www.essalud.gob.pe/ietsi/eval_prod_farm_otros.html

MEMORANDO CIRCULAR N° 09 -IETSI-ESSALUD-2020

PARA: Señores
GERENTES Y DIRECTORES
CENTROS E INSTITUTOS ESPECIALIZADOS
REDES ASISTENCIALES Y REDES PRESTACIONALES

DE: **DRA. PATRICIA ROSARIO PIMENTEL ÁLVAREZ**
 Directora del Instituto de Evaluación de Tecnologías en Salud e Investigación

ASUNTO: Ampliación de uso de Dictámenes Preliminares de Evaluación de Tecnologías Sanitarias – IETSI.

REFERENCIA: a) Carta Circular N° 161-IETSI-EsSalud-2019.
 b) Carta Circular N° 119-IETSI-EsSalud-2019.
 c) Carta Circular N° 082-IETSI-EsSalud-2019.
 d) Carta Circular N° 061-IETSI-EsSalud-2019.
 e) Carta Circular N° 06-IETSI-EsSalud-2019.

FECHA: Lima, **17 ENE 2020**



Es grato dirigirme a ustedes para saludarlos cordialmente y en relación al asunto, manifestarles que el IETSI ha decidido **AMPLIAR** la vigencia por un año adicional de los dictámenes preliminares aprobatorios considerando la fecha de publicación y ampliaciones previas¹, de los siguientes dictámenes:

- Dictamen Preliminar de Evaluación de Tecnología Sanitaria N° 005-SDEPFyOTS-DETS-IETSI-2015, "Uso de radiotrazador de medicina nuclear fluor 18 fluorodexosiglucosa (F18-FDG) en tomografías de emisión de positrones (PET) en oncología".
- Dictamen Preliminar de Evaluación de Tecnología Sanitaria N° 006-SDEPFyOTS-DETS-IETSI-2015, "Seguridad y eficacia de paricalcitol en comparación a otros medicamentos en el tratamiento del hiperparatiroidismo secundario en pacientes con enfermedad renal estadio 5 en tratamiento sustitutivo con hemodiálisis o diálisis peritoneal y resistentes a calcitriol".
- Dictamen Preliminar de Evaluación de Tecnología Sanitaria N° 001-SDEPFyOTS-DETS-IETSI-2016, "Seguridad y eficacia del régimen: clofarabina + ciclofosfamida + etopósido en pacientes pediátricos con leucemia linfocítica aguda recurrente y/o refractaria a dos líneas de tratamiento".
- Dictamen Preliminar de Evaluación de Tecnología Sanitaria N° 002-SDEPFyOTS-DETS-IETSI-2016, "Seguridad y eficacia de factor VII recombinante activado para el tratamiento de pacientes con hemofilia a severa con presencia de inhibidores y alto riesgo de eventos agudos de sangrado o hemorragia que no responden al concentrado de complejo protrombinico activado".

¹ http://www.essalud.gob.pe/ietsi/eval_prod_farm_otros.html

- Dictamen Preliminar de Evaluación de Tecnología Sanitaria N° 003-SDEPFyOTS-DETS-IETSI-2016, "Seguridad y eficacia de sorafenib como tratamiento de primera línea en hepatocarcinoma con enfermedad inoperable o metastásica".
- Dictamen Preliminar de Evaluación de Tecnología Sanitaria N° 018-SDEPFyOTS-DETS-IETSI-2016, "Eficacia y seguridad de fórmula a base de aminoácidos libres en pacientes pediátricos con síndrome de intestino corto y/o falla intestinal".
- Dictamen Preliminar de Evaluación de Tecnología Sanitaria N° 023-SDEPFyOTS-DETS-IETSI-2016, "Eficacia y seguridad de fórmula extensamente hidrolizada en pacientes pediátricos con síndrome de intestino corto y/o falla intestinal".
- Dictamen Preliminar de Evaluación de Tecnología Sanitaria N° 068-SDEPFyOTS-DETS-IETSI-2016, "Eficacia y seguridad de omalizumab en el tratamiento de pacientes con asma alérgica persistente severa no controlada con el tratamiento estándar optimizado (refractaria)".
- Dictamen Preliminar de Evaluación de Tecnología Sanitaria N° 070-SDEPFyOTS-DETS-IETSI-2016, "Eficacia y seguridad de nilotinib para el tratamiento de leucemia mieloide crónica con resistencia o intolerancia a imatinib y a dasatinib, sin mutación T315I y ECOG 0-2".
- Dictamen Preliminar de Evaluación de Tecnología Sanitaria N° 078-SDEPFyOTS-DETS-IETSI-2016, "Eficacia y seguridad de rifaximina alfa en pacientes con encefalopatía hepática refractaria al uso de lactulosa".
- Dictamen Preliminar de Evaluación de Tecnología Sanitaria N° 080-SDEPFyOTS-DETS-IETSI-2016, "Eficacia y seguridad de posaconazol en pacientes pediátricos con mucormicosis y tratamiento previo con amfotericina B".
- Dictamen Preliminar de Evaluación de Tecnología Sanitaria N° 082-SDEPFyOTS-DETS-IETSI-2016, "Eficacia y seguridad de liraglutida en pacientes con diabetes mellitus tipo 2 y sobrepeso, sin control metabólico adecuado (según HBA1C) a pesar de tratamiento bolo-basal con dosis altas de insulina".
- Dictamen Preliminar de Evaluación de Tecnología Sanitaria N° 088-SDEPFyOTS-DETS-IETSI-2016, "Eficacia y seguridad de adalimumab en el tratamiento de espondilitis anquilosante en pacientes con falla a tratamiento con dos anti-TNFs".
- Dictamen Preliminar de Evaluación de Tecnología Sanitaria N° 055-SDEPFyOTS-DETS-IETSI-2017, "Uso de 99mTc-Ciprofloxacina en gammagrafías óseas para la detección de infecciones en prótesis articulares".
- Dictamen Preliminar de Evaluación de Tecnología Sanitaria N° 058-SDEPFyOTS-DETS-IETSI-2017, "Eficacia y seguridad de ibrutinib en el tratamiento de leucemia linfática crónica/ linfoma linfocítico de células pequeñas en pacientes recaídos y refractarios a múltiples líneas de tratamiento".
- Dictamen Preliminar de Evaluación de Tecnología Sanitaria N° 062-SDEPFyOTS-DETS-IETSI-2017, "Eficacia y seguridad de diazóxido en pacientes con hipoglicemia hiperinsulinémica persistente congénita".
- Dictamen Preliminar de Evaluación de Tecnología Sanitaria N° 039-SDEPFyOTS-DETS-IETSI-2018, "Eficacia y seguridad de tocilizumab en comparación adalimumab en pacientes con artritis idiopática juvenil poliarticular con falla a AINES, corticoides, metotrexato y anti-TNF α ".



Por otro lado, mencionarles que los productos farmacéuticos sunitinib, erlotinib, bortezonib, azacitidina, carbacol y metilfenidato de liberación prolongada han sido incluidos en el Petitorio Farmacológico de EsSalud mediante Resolución de Instituto de Evaluación de Tecnologías en Salud e Investigación N° 19-IETSI-ESSALUD-2019 y N° 25-IETSI-ESSALUD-2019 según lo establecido en el Petitorio Nacional Único de Medicamentos Esenciales 2018 (PNUME) aprobado mediante Resolución Ministerial N°1361-2018, por lo cual, no se ampliara la vigencia de los dictámenes preliminares que se describen a continuación, ya que se encuentran disponible en el petitorio institucional:



- Dictamen Preliminar de Evaluación de Tecnología Sanitaria N° 002-SDEPFyOTS-DETS-IETSI-2015, "Seguridad y eficacia de afatinib en comparación a quimioterapia estándar o erlotinib como tratamiento de primera línea en cáncer de pulmón de células no pequeñas y mutación en el dominio del gen del receptor de crecimiento epidérmico (EGFR)".



- Dictamen Preliminar de Evaluación de Tecnología Sanitaria N° 004-SDEPFyOTS-DETS-IETSI-2015, "Eficacia y seguridad de sunitinib en comparación con interferón alfa 2a en pacientes con diagnóstico de carcinoma renal de células claras metastásico sin tratamiento previo".

- Dictamen Preliminar de Evaluación de Tecnología Sanitaria N° 007-SDEPFyOTS-DETS-IETSI-2015, "Seguridad y eficacia de bortezonib en comparación a esquemas que no lo incluyen para el tratamiento de primera línea en mieloma múltiple con compromiso renal".

- Dictamen Preliminar de Evaluación de Tecnología Sanitaria N° 083-SDEPFyOTS-DETS-IETSI-2016, "Eficacia y seguridad de azacitidina en el tratamiento de leucemia mieloide aguda debut no elegible para quimioterapia intensa".

- Dictamen Preliminar de Evaluación de Tecnología Sanitaria N° 026-SDEPFyOTS-DETS-IETSI-2017 "Eficacia y seguridad de metilfenidato de liberación prolongada en pacientes con déficit de atención con o sin hiperactividad".



- Dictamen Preliminar de Evaluación de Tecnología Sanitaria N° 018-SDEPFyOTS-DETS-IETSI-2018 "Eficacia y seguridad del uso intraocular de carbacol 0.01 % para la inducción de miosis intraoperatoria en cirugía de catarata".

Sin otro particular, me despido de ustedes.

Atentamente,

Dra. PATRICIA PIMENTEL ALVAREZ
Director del Instituto de Evaluación
de Tecnologías en Salud e Investigación (IETSI)(e)
EsSalud

PRPA/fafs/vvpa/ljgc
NIT: 0301-17-52
P. 34

F 11

HOJA DE RUTA

 EXPEDIENTE N° 8301- 17-52

Importante:

 Normal

 URGENTE

Mantener esta Hoja como caratula del expediente

No sellar como cargo de recepción

DIA	MES	AÑO

N°	REMITENTE	FECHA	ACCIONES	DESTINATARIO
1	 28 ABR. 2010		MEMO. CIRCULAR N° 34-IETS1	- REDES PRESTACION. - REDES ASISTENCIALES - INSTIT. ESPECIALIZ.
2				
3				
4				
5				
6				
7				

ACCIONES:

1	TRAMITAR	7	ARCHIVAR	13	ACCION INMEDIATA	19	POR CORRESPONER	25	REPRESENTAR
2	OPINION	8	SOLUCION DANDO CITA POR ESCRITO	14	AGREGAR ANTECEDENTES	20	AUTORIZADO	26	CONSOLIDAR
3	INFORME	9	HABLAR CONIGO	15	REVISAR OBSERVACIONES	21	REVISAR Y VISAR	27	NOTIFICAR
4	CONOCIMIENTO Y ACCIONES	10	SOLICITAR ANTECEDENTES	16	VERIFICAR STOCK Y ATENDER	22	REVISAR		
5	SEGUN LO COORDINADO	11	PREPARAR RESPUESTA	17	VER OBSERVACIONES	23	DIFUNDIR		
6	COORDINAR	12	PROYECTAR DOCUMENTO	18	SUPERVISAR	24	HACER SEGUIMIENTO		