IX. ANEXOS

ANEXO Nº 1 - Condiciones de uso

La persona a ser considerada para recibir la administración tirotropina recombinante humana (rhTSH) con radioyodo debe cumplir con los siguientes criterios clínicos. Estos criterios deben ser acreditados por el médico tratante al momento de solicitar la aprobación del medicamento al Comité Farmacoterapéutico correspondiente en cada paciente específico.

| Diagnóstico/condición de salud | Paciente postoperado de cáncer diferenciado de tiroides, con sospecha de recurrencia en el que se requiera realizar una evaluación diagnostica mediante rastreo corporal total con radioyodo, debidamente sustentado por el médico tratante |
|--|---|
| Grupo Etario | Sin restricciones |
| Condición clínica del paciente para ser apto de recibir el medicamento | Intolerante la suspensión de levotiroxina por alguna de la siguientes condiciones: Pacientes que no elevan TSH por causas diversas Hipotiroidismo secundario Panhipopituitarismo Pacientes donde no es recomendable retirar la terapia supresiva y presenta riesgos a su salud por permanecer en un estado hipotiroideo clínico por tiempo prolongado |
| Presentar la siguiente | Solicitud firmada por el médico asistente tratante, |





información adicional

de la solicitud del

medicamento.

debidamente documentada

en el expediente del paciente

Solicitud firmada por el médico asistente tratante, adjuntando exámenes auxiliares que sustenten la intolerancia a la suspensión de levotiroxina.

En casos en los que no se pueda demostrar la intolerancia a la suspensión de la terapia hormonal por medio de exámenes auxiliares, se debe presentar evidencias de signos y síntomas marcados de hipotiroidismo, posterior a la suspensión de la terapia hormonal mediante el uso de escalas estandarizadas como la escala de Billewicz

Presentar la siguiente información debidamente documentada trimestralmente para el seguimiento con el Anexo N° 07 de la Directiva N° 003-IETSI-ESALUD-2016.

Documentación del uso de la rhTSH para la preparación del rastreo corporal total con radio yodo (I¹³¹):

 Resultado de niveles de TSH 24 horas después de aplicación de dosis final de rhTSH



