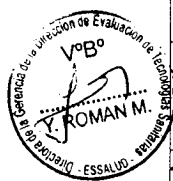


ANEXO N° 1: Condiciones de uso

La persona a ser considerada para recibir el régimen de BVZ, 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	Pacientes con diagnóstico de glioblastoma multiforme operado con quimio-radioterapia adyuvante con temozolamida, con recurrencia no quirúrgica, y ECOG 0-2
Grupo etario	Adultos
Tiempo máximo que el Comité Farmacoterapéutico aprueba el uso del medicamento en cada paciente	Cuatro meses, sujeto a resultados de evaluación de respuesta para valorar continuidad de uso
Condición clínica del paciente para ser apto de recibir el medicamento	<ol style="list-style-type: none"> 1. ECOG: 0 a 2 2. Adecuada función hematológica y bioquímica, no alteraciones del perfil de coagulación, no signos de sangrado activo, no hipertensión arterial y esperanza de vida mayor a 3 meses (criterio establecido por medico solicitante en la Historia Clínica)
Presentar la siguiente información adicional debidamente documentada en el expediente del paciente de solicitud del medicamento	<ol style="list-style-type: none"> 1. Tomografía o RMN cerebral basal 2. Pruebas de función hematológica 3. Pruebas de función hepática 4. Pruebas de función renal 5. Pruebas de coagulación 6. Reporte neuroquirúrgico que acredite irresecabilidad 7. Reporte de tratamiento con radioterapia 8. Reporte de tratamiento de quimioterapia (incluye acreditación de uso de temozolamida) 9. No evidencia clínica de sangrado activo por historia clínica 10. presión arterial controlada 11. ECOG basal



Presentar la siguiente información debidamente documentada cada tres meses y al término de la administración del tratamiento y al seguimiento con el Anexo 07 de la Directiva 003-IETSI-003ESSALUD-2015

1. Tomografía o Resonancia Magnética Nuclear cerebral (evaluación según RECIST)
2. ECOG
3. Eventos adversos según CTCAE (common terminology criteria for adverse events)
4. Pruebas de función hematológica, renal, hepática, coagulación, y presión arterial

