

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 bortezomib 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