

Criterios de PA

Grupo de autorización previa	ABIRATERONE
Nombres de medicamentos	ABIRATERONE ACETATE, ZYTIGA
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Cáncer de próstata, con ganglios positivos (N1), sin metástasis (M0)
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	ACITRETIN
Nombres de medicamentos	ACITRETIN
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Prevención de cáncer de piel sin melanoma en personas de alto riesgo; liquen plano; queratosis folicular (enfermedad de Darier).
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	Psoriasis: El paciente experimentó una respuesta inadecuada al tratamiento, intolerancia o contraindicación al metotrexato o ciclosporina.
Grupo de autorización previa	ACTIMMUNE
Nombres de medicamentos	ACTIMMUNE
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Micosis fungoide; síndrome de Sézary.
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	ADEMPAS
Nombres de medicamentos	ADEMPAS
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para hipertensión arterial pulmonar (Pulmonary Arterial Hypertension, PAH) (Grupo 1 de la Organización Mundial de la Salud [WHO]): Se confirmó PAH por cateterismo cardíaco derecho. Para PAH (solo para nuevos inicios): 1) presión arterial pulmonar promedio en pretratamiento mayor o igual a 25 mmHg, Y 2) presión de enclavamiento de capilares pulmonares en pretratamiento menor o igual a 15 mmHg, Y 3) resistencia vascular pulmonar en pretratamiento mayor de 3 unidades Wood. Para hipertensión pulmonar tromboembólica crónica (chronic thromboembolic pulmonary hypertension, CTEPH) (Grupo 4 de la OMS): 1) El paciente tiene hipertensión pulmonar tromboembólica crónica (Chronic Thromboembolic Pulmonary Hypertension, CTEPH) persistente o recurrente después de endarterectomía pulmonar (Pulmonary Endarterectomy, PEA); O 2) el paciente tiene CTEPH inoperable con diagnóstico confirmado por cateterismo cardíaco derecho Y por tomografía computarizada (Computed Tomography, CT), imagen por resonancia magnética (Magnetic Resonance Imaging, MRI) o angiografía pulmonar.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	AIMOVIG
Nombres de medicamentos	AIMOVIG
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	1) El paciente recibió al menos 3 meses de tratamiento con el medicamento solicitado, y el paciente tuvo una reducción de sus días con migraña por mes en relación con el valor inicial, O 2) El paciente experimentó una respuesta inadecuada al tratamiento con una prueba de 4 semanas con cualquiera de los siguientes medicamentos: Medicamentos antiepilépticos (AED), agentes bloqueantes betaadrenérgicos, antidepresivos O 3) El paciente experimentó intolerancia o contradicción que prohíbe una prueba de 4 semanas con cualquiera de los siguientes medicamentos: Medicamentos antiepilépticos (Antiepileptic Drugs, AED), agentes bloqueantes betaadrenérgicos, antidepresivos
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	3 meses iniciales, año del plan de la reautorización
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	ALDURAZYME
Nombres de medicamentos	ALDURAZYME
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para la mucopolisacaridosis I: Diagnóstico de mucopolisacaridosis I confirmada por ensayo de enzima que demuestre una deficiencia de la actividad de la enzima alfa-L-iduronidasa o por pruebas genéticas.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	ALECENSA
Nombres de medicamentos	ALECENSA
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Cáncer pulmonar de células no pequeñas (Non Small Cell Lung Cancer, NSCLC) con cinasa de linfoma anaplásico (Anaplastic Lymphoma Kinase, ALK) recurrente o avanzado positivo, metástasis cerebral por NSCLC con ALK positivo.
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	ALOSETRON
Nombres de medicamentos	ALOSETRON HYDROCHLORIDE
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	1) El medicamento solicitado se receta para una paciente biológicamente femenina o una persona que se autoidentifica como mujer con un diagnóstico de síndrome de colon irritable con diarrea predominante (irritable bowel syndrome, IBS) Y 2) Síntomas de IBS crónico que duran al menos de 6 meses Y 3) Se han descartado anomalías de tracto gastrointestinal Y 4) Respuesta inadecuada a la terapia convencional.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	ALPHA1-PROTEINASE INHIBITOR
Nombres de medicamentos	ARALAST NP, PROLASTIN-C, ZEMAIRA
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para la deficiencia del inhibidor de alfa1-proteinasa: El paciente debe tener 1) enfisema clínicamente evidente, 2) nivel del inhibidor de alfa1-proteinasa sérica en pretratamiento menor de 11 micromoles/L (80 mg/dl por inmunodifusión radial o 50 mg/dL por nefelometría), y 3) el volumen espiratorio forzado posterior a broncodilatación en pretratamiento (forced expiratory volume, FEV1) de 1 segundo mayor o igual al 25 % y menor o igual al 80 % de lo previsto.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	ALUNBRIG
Nombres de medicamentos	ALUNBRIG
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Cáncer pulmonar de células no pequeñas (Non Small Cell Lung Cancer, NSCLC) con cinasa de linfoma anaplásico (Anaplastic Lymphoma Kinase, ALK) recurrente o avanzado positivo, metástasis cerebral por NSCLC con ALK positivo.
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	AMBRISANTAN
Nombres de medicamentos	AMBRISANTAN
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Hipertensión arterial pulmonar (PAH) (Grupo 1 de la WHO): Se confirmó el diagnóstico por cateterismo cardíaco derecho. Para PAH (solo para nuevos inicios): 1) presión arterial pulmonar promedio en pretratamiento mayor o igual que 25 mmHg; 2) presión de enclavamiento de capilares pulmonares en pretratamiento menor o igual que 15 mmHg; y 3) resistencia vascular pulmonar en pretratamiento mayor de 3 unidades Wood.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	ANFETAMINAS
Nombres de medicamentos	ANFETAMINA/DEXTROAMFETA
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	1) El paciente tiene un diagnóstico de trastorno de déficit de atención con hiperactividad (Attention-Deficit Hyperactivity Disorder, ADHD) o un trastorno de déficit de atención (Attention Deficit Disorder, ADD); O 2) el paciente tiene el diagnóstico de narcolepsia confirmado por un estudio del sueño.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	ANTIOBESITY AGENTS
Nombres de medicamentos	PHENDIMETRAZINE TARTRATE
Indicador de indicaciones de PA	-
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	-
Otros criterios	<p>Usos cubiertos, todas las indicaciones aprobadas por la FDA</p> <p>Criterios de exclusión antecedentes de enfermedades cardiovasculares (p. ej., enfermedad arterial coronaria, accidente cerebrovascular, arritmia, insuficiencia cardíaca congestiva, hipertensión no controlada). Uso concomitante de un inhibidor de oxidasa monamina en los últimos 14 días. Hipertiroidismo. Glaucoma. Estados agitados. Antecedentes de drogadicción. Embarazo. Lactancia.</p> <p>Información médica requerida: 1) el paciente tiene un índice de masa corporal (Body Mass Index, BMI) mayor o igual que 30 kg por metro cuadrado; o 2) el paciente tiene un índice de masa corporal (BMI) mayor o igual que 27 kg por metro cuadrado Y tiene factores de riesgo adicionales.</p> <p>Duración de la cobertura: 3 meses de duración de cobertura (90 días de tratamiento) por año</p> <p>Otros criterios: 1) el paciente no ha recibido 3 meses de tratamiento en los últimos 365 días; y 2) el medicamento solicitado se utilizará con una dieta reducida en calorías y un aumento en la actividad física.</p>

Grupo de autorización previa	APOKYN
Nombres de medicamentos	APOKYN
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	ARCALYST
Nombres de medicamentos	ARCALYST
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Prevención de brotes de gota en pacientes que inician o continúan el tratamiento para bajar el nivel de urato.
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para prevención de brotes de gota en pacientes que inician o continúan el tratamiento para bajar el urato (p. ej., alopurinol) (nuevos inicios): 1) dos o más brotes de gota dentro de los 12 meses previos; Y 2) respuesta inadecuada, intolerancia o contraindicaciones a la dosis máxima tolerada de medicamentos antiinflamatorios no esteroides y colchicina; Y 3) uso concurrente con la terapia para bajar el urato. Para prevención de brotes de gota en pacientes que inician o continúan el tratamiento para bajar el urato (p. ej., alopurinol) (continuación): 1) el paciente debe haber alcanzado o mantenido un beneficio clínico (es decir, menor cantidad de brotes de gota o de días de brote) en comparación con la base; Y 2) uso continuado de terapia para bajar el urato concurrente con el medicamento solicitado.
Restricciones de edad	Para síndromes periódicos asociados a criopirina (Cryopyrin-Associated Periodic Syndromes, CAPS) y pericarditis recurrente: 12 años de edad en adelante.
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Para prevención de brotes de gota: 4 meses Otros: Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	ARMODAFINIL
Nombres de medicamentos	ARMODAFINIL
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	1) Diagnóstico de narcolepsia confirmado por evaluación de laboratorio de sueño; O 2) Diagnóstico de trastorno de trabajo por turnos (Shift Work Disorder, SWD); O 3) Diagnóstico de apnea obstructiva del sueño (Obstructive Sleep Apnea, OSA) confirmado por polisomnografía.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	ATYPICAL ANTIPSYCHOTICS
Nombres de medicamentos	FANAPT, FANAPT TITRATION PACK
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	El paciente experimentó respuesta inadecuada al tratamiento, intolerancia o contraindicaciones a uno de los siguientes: aripiprazol, lurasidona, olanzapina, paliperidona, quetiapina, risperidona o ziprasidona.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	AURYXIA
Nombres de medicamentos	AURYXIA
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	El medicamento solicitado no se receta para el tratamiento de anemia ferropénica en pacientes adultos con enfermedad renal crónica no en diálisis
Grupo de autorización previa	AUSTEDO
Nombres de medicamentos	AUSTEDO
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Síndrome de Tourette
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	AVASTIN
Nombres de medicamentos	AVASTIN
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Cáncer de mama, tipos de tumores del sistema nervioso central (Central Nervous System, CNS): astrocitoma/oligodendroglioma supratentorial infiltrante de bajo grado en adultos (Grado II de la OMS), ependimoma espinal e intracraneal en adultos, gliomas anaplásicos, meduloblastoma en adultos, linfoma primario del sistema nervioso central, meningiomas, metástasis cerebral limitada y extensiva, metástasis leptomeníngea y tumores metastásicos de la columna vertebral, mesotelioma pleural maligno, cáncer de ovarios/cáncer de las trompas de Falopio, tipos de cánceres peritoneales primarios: carcinosarcoma (tumores müllerianos mixtos malignos), carcinoma de células claras, carcinoma mucinoso, carcinoma endometrioide de grado 1, carcinoma seroso de bajo grado, tumores epiteliales limítrofes de ovario (bajo potencial maligno) con implantes invasivos, y tumores malignos del estroma de los cordones sexuales, tipos de sarcomas de tejidos blandos: angiosarcoma y tumor fibroso solitario/hemangiopericitoma, sarcoma de Kaposi relacionado con el SIDA, cáncer de útero, cáncer de endometrio, cáncer de vulva, y trastornos relacionados con la oftalmología: edema macular diabético, degeneración macular neovascular (húmeda) relacionada con la edad, incluidos la vasculopatía coroidea polipoidea y los subtipos de proliferación angiomasosa retiniana, edema macular posterior a la oclusión de la vena de la retina, retinopatía diabética proliferativa, neovascularización coroidea, glaucoma neovascular y retinopatía del prematuro.
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	Se denegará la cobertura bajo la Parte D si la cobertura está disponible bajo la Parte A o B al recetarse el medicamento y entregarse o administrarse el medicamento para la persona. Para indicaciones aprobadas por la FDA y usos fuera de lo indicado que se superpongan: el paciente tuvo un evento adverso intolerable a Mvasi Y Zirabev, y ese evento adverso NO se atribuyó al ingrediente activo, según se describe en la información de prescripción.

Grupo de autorización previa	AYVAKIT
Nombres de medicamentos	AYVAKIT
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para mastocitosis sistémica avanzada (Advanced Systemic Mastocytosis, AdvSM): 1) el paciente tiene un diagnóstico de mastocitosis sistémica avanzada, incluida mastocitosis sistémica agresiva (Aggressive Systemic Mastocytosis, ASM), mastocitosis sistémica con neoplasia hematológica asociada (Systemic Mastocytosis with Associated Hematological Neoplasm, SM-AHN) y leucemia de mastocitos (Mast Cell Leukemia, MCL), y 2) el paciente tiene un recuento de plaquetas mayor o igual a 50,000/mcL.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa**Nombres de medicamentos**

B VS. D

ABELCET, ABRAXANE, ACETYLCYSTEINE, ACYCLOVIR SODIUM, ADRIAMYCIN, ALBUTEROL SULFATE, ALIMTA, AMBISOME, AMINOSYN-PF 7%, AMPHOTERICIN B, APREPITANT, AZACITIDINE, AZATHIOPRINE, BENDEKA, BUDESONIDE, CALCITONIN-SALMON, CALCITRIOL, CARBOPLATIN, CINACALCET HYDROCHLORIDE, CISPLATIN, CLINIMIX 4.25%/DEXTROSE 1, CLINIMIX 4.25%/DEXTROSE 5, CLINIMIX 5%/DEXTROSE 15%, CLINIMIX 5%/DEXTROSE 20%, CLINIMIX 6/5, CLINIMIX 8/10, CLINIMIX 8/14, CLINISOL SF 15%, CLINOLIPID, CROMOLYN SODIUM, CYCLOPHOSPHAMIDE, CYCLOSPORINE, CYCLOSPORINE MODIFIED, CYTARABINE AQUEOUS, DEXTROSE 50%, DEXTROSE 70%, DIPHTHERIA/TETANUS TOXOID, DOCETAXEL, DOXORUBICIN HCL, DOXORUBICIN HYDROCHLORIDE, DRONABINOL, EMEND, ENGERIX-B, EPIRUBICIN HCL, ETOPOSIDE, EVEROLIMUS, FLUOROURACIL, FREAMINE III, FULVESTRANT, GAMASTAN, GANCICLOVIR, GEMCITABINE HCL, GEMCITABINE HYDROCHLORIDE, GENGRAF, GRANISETRON HCL, HEPARIN SODIUM, HEPATAMINE, HUMULIN R U-500 (CONCENTR, IBANDRONATE SODIUM, IMOVAX RABIES (H.D.C.V.), INTRALIPID, INTRON A, IPRATROPIUM BROMIDE, IPRATROPIUM BROMIDE/ALBUT, IRINOTECAN, IRINOTECAN HYDROCHLORIDE, KADCYLA, LEUCOVORIN CALCIUM, LEVALBUTEROL, LEVALBUTEROL HCL, LEVOCARNITINE, LIDOCAINE HCL, LIDOCAINE HYDROCHLORIDE, METHOTREXATE, METHOTREXATE SODIUM, METHYLPREDNISOLONE, METHYLPREDNISOLONE ACETAT, METHYLPREDNISOLONE SODIUM, MORPHINE SULFATE, MYCOPHENOLATE MOFETIL, MYCOPHENOLIC ACID DR, NULOJIX, NUTRILIPID, ONDANSETRON HCL, ONDANSETRON HYDROCHLORIDE, ONDANSETRON ODT, OXALIPLATIN, PACLITAXEL, PAMIDRONATE DISODIUM, PARAPLATIN, PARICALCITOL, PENTAMIDINE ISETHIONATE, PLENAMINE, PREDNISOLONE, PREDNISOLONE SODIUM PHOSP, PREDNISON, PREDNISON INTENSOL, PREMASOL, PROCALAMINE, PROGRAF, PROSOL, RABAVER, RECOMBIVAX HB, SANDIMMUNE, SIROLIMUS, TACROLIMUS, TDVAX, TENIVAC, TOPOSAR, TPN ELECTROLYTES, TRAVASOL, TROPHAMINE, VINCRISTINE SULFATE, VINOELBINE TARTRATE, XATMEP, ZOLEDRONIC ACID, ZORTRESS

Indicador de indicaciones de PA Todas las indicaciones médicamente aceptadas**Usos fuera de lo indicado** -**Criterios de exclusión** -**Información médica requerida** -**Restricciones de edad** -**Restricciones del recetador** -**Duración de la cobertura** No aplicable**Otros criterios** Este medicamento puede estar cubierto bajo Medicare Parte B o D, según las circunstancias. Deberá enviarse información que describa el uso y entorno del medicamento para tomar la determinación.

Grupo de autorización previa	BALVERSA
Nombres de medicamentos	BALVERSA
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	BANZEL
Nombres de medicamentos	BANZEL, RUFINAMIDE
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	1 año de edad en adelante
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	BENLYSTA
Nombres de medicamentos	BENLYSTA
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	Para pacientes que son nuevos en el tratamiento: lupus del sistema nervioso central activo grave.
Información médica requerida	Para lupus eritematoso sistémico (systemic lupus erythematosus, SLE): 1) el paciente actualmente recibe un régimen de tratamiento estándar estable (p. ej., corticoesteroides o antimalaria) para lupus eritematoso sistémico (Systemic Lupus Erythematosus, SLE); O 2), en la actualidad, no recibe un régimen de tratamiento estándar estable para SLE, porque el paciente intentó y tuvo una respuesta inadecuada o intolerancia a un régimen de tratamiento estándar estable. Para nefritis de lupus: 1) el paciente actualmente recibe un régimen de tratamiento estándar estable (p. ej., corticosteroides) para nefritis de lupus O 2) en la actualidad, no recibe un régimen de tratamiento estándar estable para nefritis de lupus porque lo intentó y tuvo una respuesta inadecuada o intolerancia a él.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	BERINERT
Nombres de medicamentos	BERINERT
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para angioedema hereditario (Hereditary Angioedema, HAE): el paciente tiene angioedema hereditario con deficiencia o disfunción del inhibidor C1 confirmado por análisis de laboratorio O tiene angioedema hereditario con inhibidor C1 normal confirmado por análisis de laboratorio. Para pacientes con HAE con inhibidor C1 normal, O BIEN 1) el paciente tuvo resultado positivo para la mutación del gen plasminógeno o angiopoyetina-1 o F12; O 2) el paciente tiene antecedentes familiares de angioedema, y el angioedema fue refractario a la prueba con antihistamínicos durante al menos un mes.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	BETASERON
Nombres de medicamentos	BETASERON
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	BEXAROTENE
Nombres de medicamentos	BEXAROTENE, TARGRETIN
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Micosis fungoide, síndrome de Sézary (solo cápsulas), tipos de trastorno linfoproliferativo de células T primario cutáneo con CD30 positivo: linfoma de células grandes anaplásico primario cutáneo (solo cápsulas) y papulosis linfomatoide (solo cápsulas), linfoma/leucemia de células T en adultos, crónico o latente (solo gel), tipos de linfoma de células B primario cutáneo: linfoma de zona marginal primario cutáneo (solo gel) y linfoma de centro folicular primario cutáneo (solo gel).
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	BOSENTAN
Nombres de medicamentos	BOSENTAN
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Síndrome de Eisenmenger
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para hipertensión arterial pulmonar (Pulmonary Arterial Hypertension, PAH) (Grupo 1 de la Organización Mundial de la Salud [WHO]): Se confirmó el diagnóstico por cateterismo cardíaco derecho. Para PAH (solo para nuevos inicios): 1) presión arterial pulmonar promedio en pretratamiento mayor o igual que 25 mmHg; 2) presión de enclavamiento de capilares pulmonares en pretratamiento menor o igual que 15 mmHg; y 3) resistencia vascular pulmonar en pretratamiento mayor de 3 unidades Wood. Para el Síndrome de Eisenmenger: Al paciente se le diagnostica el Síndrome de Eisenmenger, PAH, clase funcional III de la WHO.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	BOSULIF
Nombres de medicamentos	BOSULIF
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Leucemia linfoblástica aguda con cromosoma Filadelfia positivo (Ph + ALL) recidivante o refractaria.
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para leucemia mieloide crónica (Chronic Myeloid Leukemia, CML) o leucemia linfoblástica aguda (Acute Lymphoblastic Leukemia, ALL): Diagnóstico confirmado por detección del cromosoma Filadelfia o gen BCR-ABL. Para CML, el paciente cumplirá con uno de los siguientes criterios: 1) el paciente recibió un trasplante de células madre hematopoyéticas O 2) el paciente tiene CML de fase blástica o acelerada O 3) el paciente tiene CML de fase crónica (riesgo alto, intermedio o bajo de avance de la enfermedad). Si el paciente presenta un riesgo bajo de avance de la enfermedad (se incluyen los diagnósticos recientes), ha experimentado resistencia, intolerancia o toxicidad con imatinib o un inhibidor alternativo de la tirosina cinasa. Si el paciente experimentó resistencia a imatinib o a un inhibidor alternativo de la tirosina cinasa para CML, el paciente tiene mutación T315I negativa.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	BRAFTOVI
Nombres de medicamentos	BRAFTOVI
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para cáncer colorrectal, el paciente deberá cumplir con uno de los siguientes criterios: 1) el tumor es positivo para la mutación BRAF V600E, 2) la enfermedad es avanzada o metastásica y 3) el medicamento solicitado se utilizará como tratamiento posterior.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	BRIVIACT
Nombres de medicamentos	BRIVIACT
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	1 mes de edad en adelante
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	BRIVIACT INJ
Nombres de medicamentos	BRIVIACT
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	1 mes de edad en adelante
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	BRUKINSA
Nombres de medicamentos	BRUKINSA
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	BUPRENORPHINE
Nombres de medicamentos	BUPRENORPHINE HCL
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	1) Se receta el medicamento solicitado para el tratamiento de dependencia de opioides; Y 2) la paciente es una mujer embarazada o en período de lactancia y se receta el medicamento solicitado para terapia de inducción y/o posterior terapia de mantenimiento para tratamiento por dependencia de opioides, O 3) el medicamento solicitado se receta para terapia de inducción para la transición del consumo de opioides al tratamiento por dependencia de opioides; O 4) se receta el medicamento solicitado para terapia de mantenimiento para tratamiento por dependencia de opioides en un paciente con intolerancia a la naloxona.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	12 meses
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	BUPRENORPHINE PATCH
Nombres de medicamentos	BUPRENORPHINE
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	1) El medicamento solicitado se receta por un dolor asociado con cáncer, anemia falciforme, afección terminal o dolor controlado mediante cuidados paliativos O 2) el medicamento solicitado se receta por dolor suficientemente grave para requerir tratamiento a largo plazo, diario, las 24 horas, en un paciente que ha tomado opioides Y 3) El paciente puede tomar de manera segura la dosis solicitada según sus antecedentes de consumo de opioides [Nota: Este medicamento solo lo puede recetar un profesional de atención médica especializado en el uso de opioides potentes para el control de dolor crónico]. Y 4) el paciente ha sido evaluado y será monitoreado por el desarrollo del trastorno por uso de opioides; Y 5) la solicitud es para continuar la terapia para un paciente que ha estado recibiendo un agente opioide de liberación prolongada durante al menos 30 días O el paciente ha recibido un opioide de liberación inmediata durante al menos una semana.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	CABOMETYX
Nombres de medicamentos	CABOMETYX
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Cáncer pulmonar de células no pequeñas
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para carcinoma de célula renal: Enfermedad recidivante, no operable o metastásica. Para cáncer pulmonar de células no pequeñas: La enfermedad se reacomoda durante la transfección (RET) positiva. Para el carcinoma hepatocelular: El paciente se ha tratado anteriormente con sorafenib.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	CALCIPOTRIENE
Nombres de medicamentos	CALCIPOTRIENE, CALCITRENE, ENSTILAR
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	1) El medicamento solicitado se receta para el tratamiento de psoriasis Y 2) El paciente experimentó una respuesta inadecuada al tratamiento, intolerancia o contraindicaciones a un esteroide tópico genérico.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	CALQUENCE
Nombres de medicamentos	CALQUENCE
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	CAPRELSA
Nombres de medicamentos	CAPRELSA
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Cáncer pulmonar de células no pequeñas (NSCLC), carcinoma de tiroides diferenciado: papilar, células de Hurthle y folicular.
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para NSCLC: el medicamento solicitado se utiliza para NSCLC cuando la enfermedad del paciente se expresa como se reaccuerda durante la reorganización del gen de la transfección (RET).
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	CARBAGLU
Nombres de medicamentos	CARBAGLU
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para deficiencia de N-acetilglutamato sintasa (NAGS): Diagnóstico de deficiencia de N-acetilglutamato sintasa (NAGS) confirmado por pruebas genéticas o enzimáticas.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	CAYSTON
Nombres de medicamentos	CAYSTON
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para tratamiento de síntomas respiratorios en pacientes con fibrosis quística: 1) Pseudomonas aeruginosa presente en los cultivos de vías aéreas del paciente, O 2) El paciente tiene antecedentes de infección o colonización de pseudomonas aeruginosa en vías aéreas.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	CERDELGA
Nombres de medicamentos	CERDELGA
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para enfermedad de Gaucher, diagnóstico confirmado por ensayo de enzima que demuestra una deficiencia de la actividad de la enzima beta glucocerebrosidasa ácida o por pruebas genéticas. El estado de metabolizador de CYP2D6 del paciente se estableció con una prueba aprobada por la FDA. El paciente es un metabolizador extensivo, intermedio o bajo de CYP2D6.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	CEREZYME
Nombres de medicamentos	CEREZYME
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Enfermedad de Gaucher tipo 3
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para enfermedad de Gaucher, diagnóstico confirmado por ensayo de enzima que demuestra una deficiencia de la actividad de la enzima beta glucocerebrosidasa ácida o por pruebas genéticas.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	CHANTIX
Nombres de medicamentos	CHANTIX, CHANTIX CONTINUING MONTH, CHANTIX STARTING MONTH PA, VARENICLINE TARTRATE
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	6 meses
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	CLOBAZAM
Nombres de medicamentos	CLOBAZAM
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	2 años de edad en adelante.
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	CLOMIPRAMINE
Nombres de medicamentos	CLOMIPRAMINE HCL
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Depresión, trastorno de pánico
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	1) El medicamento solicitado se receta para uno de los siguientes: tratamiento por trastorno obsesivo compulsivo (Obsessive-Compulsive Disorder, OCD) o trastorno de pánico; Y 2) el paciente experimentó una respuesta inadecuada al tratamiento, intolerancia o contraindicaciones a uno de los siguientes: inhibidor de la recaptación de serotonina y norepinefrina (Serotonin and Norepinephrine Reuptake Inhibitor, SNRI), un inhibidor selectivo de la recaptación de serotonina (Selective Serotonin Reuptake Inhibitor, SSRI), mirtazapina; O 3) el medicamento solicitado se receta para el tratamiento por depresión; Y 4) el paciente experimentó una respuesta inadecuada al tratamiento, intolerancia o contraindicaciones a uno de los siguientes: SNRI, SSRI, mirtazapina, bupropión.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	CLORAZEPATE
Nombres de medicamentos	CLORAZEPATE DIPOTASSIUM
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	1) Para el manejo de los trastornos de ansiedad, el medicamento solicitado se utiliza con un SSRI o SNRI hasta que el antidepresivo entra en vigor para los síntomas de ansiedad O el paciente ha experimentado una respuesta inadecuada al tratamiento, intolerancia o una contraindicación AL MENOS A DOS agentes de las siguientes clases: A) inhibidores selectivos de la recaptación de serotonina (SSRI), B) inhibidores de la recaptación de serotonina y norepinefrina (SNRI); O 2) para el tratamiento auxiliar en el manejo de convulsiones parciales, O 3) liberación sintomática en la retirada aguda del alcohol; O 4) para aliviar los síntomas a corto plazo de la ansiedad.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Alivio de ansiedad a corto plazo, 1 mes; trastornos de ansiedad, 4 meses; todos los otros diagnósticos, año del plan
Otros criterios	Este requisito de Autorización previa solo se aplica a pacientes de 65 años de edad en adelante. El beneficio del tratamiento con el medicamento recetado supera el riesgo potencial en un paciente de 65 años de edad o más. (Nota: La Sociedad Estadounidense de Geriátrica (American Geriatrics Society, AGS) identifica el uso de este medicamento como potencialmente inadecuado en adultos mayores; esto significa que es mejor evitarlo o recetar una dosis reducida o usarse con precaución y bajo supervisión médica).
Grupo de autorización previa	CLOZAPINE ODT
Nombres de medicamentos	CLOZAPINE ODT
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	COMETRIQ
Nombres de medicamentos	COMETRIQ
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Cáncer pulmonar de células no pequeñas (NSCLC), carcinoma de tiroides diferenciado: papilar, células de Hurthle y folicular.
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para NSCLC: La medicación solicitada se utiliza para NSCLC cuando la enfermedad del paciente se expresa como se reacuera durante la reorganización del gen de la transfección (RET).
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	COPIKTRA
Nombres de medicamentos	COPIKTRA
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Linfoma MALT gástrico, linfoma MALT no gástrico, linfoma nodal de la zona marginal, linfoma esplénico de la zona marginal
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para linfoma folicular: el medicamento solicitado se usará como terapia de segunda línea o posterior. Para linfoma MALT gástrico, linfoma MALT no gástrico, linfoma nodal de la zona marginal y linfoma esplénico de la zona marginal: el medicamento solicitado se utilizará como tratamiento posterior después de, al menos, 2 tratamientos previos.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	COTELLIC
Nombres de medicamentos	COTELLIC
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	CYSTADROPS
Nombres de medicamentos	CYSTADROPS
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	En caso de cistinosis: 1) Diagnóstico de cistinosis confirmado por presencia de aumento de la concentración de cistina en leucocitos o por pruebas genéticas, y 2) El paciente tiene acumulación de cristales de cistina en la córnea.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	CYSTAGON
Nombres de medicamentos	CYSTAGON
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para cistinosis nefropática: Diagnóstico de cistinosis nefropática confirmado por presencia de aumento de la concentración de cistina en leucocitos o por pruebas genéticas.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	CYSTARAN
Nombres de medicamentos	CYSTARAN
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	En caso de cistinosis: 1) Diagnóstico de cistinosis confirmado por presencia de aumento de la concentración de cistina en leucocitos o por pruebas genéticas, y 2) El paciente tiene acumulación de cristales de cistina en la córnea.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	DALFAMPRIDINE
Nombres de medicamentos	DALFAMPRIDINE ER
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para esclerosis múltiple, el paciente deberá cumplir con uno de los siguientes criterios: En el caso de los nuevos arranques, antes de iniciar el tratamiento, el paciente cumple con lo siguiente: el paciente demuestra una deficiencia sostenida en el desplazamiento. Para continuar el tratamiento, el paciente cumple con lo siguiente: debe haber experimentado una mejora de la velocidad de caminata U otra medición objetiva de la capacidad de caminar desde que se inició el tratamiento con el medicamento solicitado.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	DAURISMO
Nombres de medicamentos	DAURISMO
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Tratamiento posterior a la remisión después de una respuesta al tratamiento previo con el mismo régimen para la leucemia mieloide aguda (Acute Myeloid Leukemia, AML). Enfermedad recidivante/refractaria al tratamiento como un componente de la repetición del régimen de inducción exitoso inicial para AML.
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para la leucemia mieloide aguda: 1) el medicamento solicitado debe utilizarse en combinación con citarabina, 2) el paciente tiene 75 años de edad o más, O tiene comorbilidades que impidan la quimioterapia intensiva; y 3) el medicamento solicitado se utilizará como tratamiento para el tratamiento de inducción, tratamiento posterior a la remisión o enfermedad recidivante o refractaria al tratamiento.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	DEFERASIROX
Nombres de medicamentos	DEFERASIROX
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para sobrecarga crónica de hierro por transfusiones de sangre: niveles de ferritina sérica en pretratamiento superiores a 1000 mcg/L.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	DEMSER
Nombres de medicamentos	METYROSINE
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	DESVENLAFAXINE
Nombres de medicamentos	DESVENLAFAXINE ER
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	El paciente experimentó respuesta inadecuada al tratamiento, intolerancia o contraindicaciones a DOS de los siguientes: inhibidor de la recaptación de serotonina y norepinefrina (SNRI), inhibidor selectivo de la recaptación de serotonina (SSRI), mirtazapina, bupropión.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	DHE NASAL
Nombres de medicamentos	DIHYDROERGOTAMINE MESYLAT
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	El paciente experimentó una respuesta inadecuada al tratamiento, intolerancia o contraindicación a un agonista de receptores de triptán 5-HT1.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	DIACOMIT
Nombres de medicamentos	DIACOMIT
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	DIAZEPAM
Nombres de medicamentos	DIAZEPAM
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	1) Para el manejo de los trastornos de ansiedad, el medicamento solicitado se utiliza con un SSRI o SNRI hasta que el antidepresivo entra en vigor para los síntomas de ansiedad O el paciente ha experimentado una respuesta inadecuada al tratamiento, intolerancia o una contraindicación AL MENOS A DOS agentes de las siguientes clases: A) inhibidores selectivos de la recaptación de serotonina (SSRI), B) inhibidores de la recaptación de serotonina y norepinefrina (SNRI); O 2) para aliviar los síntomas en el retiro agudo de alcohol; O 3) para su uso como un complemento para el alivio de la espasticidad causada por trastornos de las neuronas motoras superiores (p. ej., parálisis cerebral y paraplejia), atetosis, o síndrome de hombre rígido; O 4) para usarse como complemento para el alivio de espasmos musculares esqueléticos debido a que se produce un espasmo reflejo con patología local (p. ej., inflamación de los músculos o las articulaciones, o secundaria a traumatismo); O 5) para una terapia complementaria en el tratamiento de trastornos convulsivos; O 6) para el alivio a corto plazo de los síntomas de ansiedad.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Alivio a corto plazo para la ansiedad, 1 mes; espasmo de los músculos esqueléticos, 3 meses; trastornos de la ansiedad, 4 meses; otros diagnósticos, año del plan
Otros criterios	Este requisito de Autorización previa solo se aplica a pacientes de 65 años de edad en adelante. El beneficio del tratamiento con el medicamento recetado supera el riesgo potencial en un paciente de 65 años de edad o más. (Nota: La Sociedad Estadounidense de Geriátrica (American Geriatrics Society, AGS) identifica el uso de este medicamento como potencialmente inadecuado en adultos mayores; esto significa que es mejor evitarlo o recetar una dosis reducida o usarse con precaución y bajo supervisión médica).

Grupo de autorización previa	DICLOFENAC GEL 1 %
Nombres de medicamentos	DICLOFENAC SODIUM
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	1) El paciente presenta dolor por osteoartritis en articulaciones, susceptible al tratamiento tópico, como pies, tobillos, rodillas, manos, muñecas o codos Y 2) el tratamiento con el medicamento solicitado es necesario debido a la preocupación de que exista intolerancia o contraindicaciones con dos medicamentos antiinflamatorios no esteroides (AINE) orales (p. ej., ibuprofeno, meloxicam, naproxeno).
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	DOPTELET
Nombres de medicamentos	DOPTELET
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para trombocitopenia asociada con la enfermedad hepática crónica: El recuento inicial de plaquetas (plt) previo a un procedimiento programado es inferior a 50,000/mcL. Para trombocitopenia inmune (immune thrombocytopenia, ITP) persistente o crónica: 1) Para nuevos inicios: a) El paciente tuvo respuesta inadecuada o intolerancia a terapias anteriores como corticosteroids o inmunoglobulins Y b) El recuento de plaquetas no transfundidas en cualquier momento previo al inicio de tratamiento con el medicamento solicitado es inferior a 30,000/mcL O 30,000-50,000/mcL con sangrado sintomático o factores de riesgo de sangrado. 2) Para continuación de la terapia, la respuesta de recuento de plaquetas al medicamento solicitado: a) recuento de plaquetas actual menor o igual que 200,000/mcL, O b) recuento de plaquetas actual superior a 200,000/mcL y dosis a ajustar al recuento de plaquetas lo suficientemente como para evitar sangrado clínicamente importante.
Restricciones de edad	18 años de edad en adelante.
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Enfermedad hepática crónica: 1 mes, ITP inicial: 6 meses, reautorización de ITP: Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	DRIZALMA
Nombres de medicamentos	DRIZALMA SPRINKLE
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Dolor no por cáncer, dolor neuropático inducido por quimioterapia
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	El paciente ha probado cápsulas de duloxetine o el paciente no puede tomar cápsulas de duloxetine por ningún motivo (por ejemplo, dificultad para tragar cápsulas, requiere administración nasogástrica)
Restricciones de edad	Por trastorno de la ansiedad generalizada, debe tener 7 años de edad o más
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	EMSAM
Nombres de medicamentos	EMSAM
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	1) El paciente experimentó una respuesta inadecuada al tratamiento, intolerancia o contraindicación a DOS de los siguientes: inhibidores de la recaptación de serotonina y norepinefrina (SNRI), inhibidores selectivos de serotonina (SSRI), mirtazapina, bupropión; O 2) el paciente no puede tragar formulaciones orales.
Restricciones de edad	18 años de edad en adelante.
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	ENBREL
Nombres de medicamentos	ENBREL, ENBREL MINI, ENBREL SURECLICK
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Hidradenitis supurativa refractaria grave, enfermedad de injerto contra huésped
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para artritis reumatoidea moderada a gravemente activa (solo nuevos inicios): 1) respuesta inadecuada, intolerancia o contraindicación al metotrexato (MTX); O 2) respuesta inadecuada o intolerancia a medicamento antirreumático modificador de la enfermedad (Disease-Modifying Antirheumatic Drug, DMARD) biológico previa o un DMARD sintético dirigido. Para espondilitis anquilosante activa (solo nuevos inicios): Respuesta inadecuada a una prueba con medicamento antiinflamatorio no esteroide O intolerancia o contraindicación a AINE. Para psoriasis en placas crónica moderada a grave (solo nuevos inicios): 1) al menos el 3% del área de la superficie corporal (Body Surface Area, BSA) está afectada O áreas corporales cruciales (p. ej., pies, manos, cara, cuello, ingle, áreas intertriginosas) se ven afectadas en el momento del diagnóstico; Y 2) el paciente cumple con lo siguiente: a) ha experimentado una respuesta inadecuada o intolerancia a la fototerapia (p. ej., UVB, PUVA) o al tratamiento farmacológico con metotrexato, ciclosporina o acitretina; O b) el tratamiento farmacológico con metotrexato, ciclosporina o acitretina está contraindicado; O c) sufre de psoriasis grave que justifica un DMARD biológico como tratamiento principal (es decir, al menos 10% de la BSA o áreas corporales cruciales —p. ej., manos, pies, cara, cuello, cuero cabelludo, genitales/ingle, áreas intertriginosas— están afectadas).
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	ENDARI
Nombres de medicamentos	ENDARI
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	5 años de edad en adelante.
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	EPCLUSA
Nombres de medicamentos	EPCLUSA
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para hepatitis C crónica: Infección confirmada por presencia de ARN del HCV en suero antes de comenzar el tratamiento. El régimen de tratamiento planificado, genotipo, antecedentes de tratamiento, presencia o ausencia de cirrosis (compensada o descompensada [Child Turcotte Pugh clase B o C]), presencia o ausencia de coinfección de VIH, presencia o ausencia de sustituciones asociadas con resistencia, cuando corresponda, estado de trasplante de hígado y riñones, si corresponde. Las condiciones de la cobertura y las duraciones específicas de aprobación se basarán en las pautas de tratamiento actuales de la Asociación Americana para el Estudio de Enfermedades Hepáticas (American Association for the Study of Liver Diseases, AASLD).
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Se aplican los criterios de acuerdo con las pautas actuales de AASLD-IDSA.
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	EPIDIOLEX
Nombres de medicamentos	EPIDIOLEX
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	EPO
Nombres de medicamentos	PROCRIT
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Anemia por síndromes mielodisplásicos (Myelodysplastic Syndrome, MDS), anemia en insuficiencia cardíaca congestiva (Congestive Heart Failure, CHF), anemia en artritis reumatoidea (Rheumatoid Arthritis, RA), anemia por tratamiento para hepatitis C (ribavirina en combinación con interferón alfa o peginterferón alfa).
Criterios de exclusión	Pacientes que reciben quimioterapia para fines curativos. Pacientes con cáncer mielóide.
Información médica requerida	Para todos los usos excepto cirugía: La hemoglobina (Hgb) en pretratamiento (sin tratamiento con eritropoyetina en el mes anterior) es inferior a 10 g/dL (menos de 9 g/dL para la anemia solo en insuficiencia cardíaca congestiva). Para la cirugía: 1) El paciente tiene programada una cirugía no vascular, no cardíaca, electiva. 2) La Hgb en pretratamiento es mayor de 10 pero no mayor de 13 g/dL.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	16 semanas
Otros criterios	La cobertura según la Parte D será denegada si la cobertura está disponible bajo la Parte A o la Parte B cuando se recete, entregue o administre un medicamento al individuo (por ejemplo, cuando se utiliza para el tratamiento de la anemia de un paciente con insuficiencia renal crónica que se somete a diálisis, o se proporciona del incidente en el suministro del médico a un servicio médico). La cobertura incluye el uso en la anemia en pacientes cuyas creencias religiosas prohíben las transfusiones de sangre. Los requisitos relativos a los valores de Hgb excluyen los valores debido a una transfusión reciente. Para reautorizaciones (el paciente recibió eritropoyetina en el mes anterior): 1) Para todos los usos, excepto la cirugía, hay un aumento de Hgb de al menos 1 g/dL después de al menos 12 semanas de tratamiento. 2) Por anemia en enfermedad renal crónica, MDS, CHF, RA, virus de inmunodeficiencia humana (VIH), tratamiento con hepatitis C, anemia causada por quimioterapia de cáncer mielosupresora o pacientes cuyas creencias religiosas prohíban las transfusiones de sangre: la Hgb actual es inferior a 12 g/dL.

Grupo de autorización previa	ERIVEDGE
Nombres de medicamentos	ERIVEDGE
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Meduloblastoma en adultos
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Meduloblastoma en adultos: el paciente ha recibido quimioterapia anteriormente Y tiene tumores con mutaciones en la vía del erizo sónico
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	ERLEADA
Nombres de medicamentos	ERLEADA
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para todas las indicaciones: El medicamento solicitado se usará en combinación con un análogo de la hormona liberadora de gonadotropina (GnRH) o después de una orquiectomía bilateral.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	ERLOTINIB
Nombres de medicamentos	ERLOTINIB HYDROCHLORIDE
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	NSCLC recurrente o avanzado, cordoma recurrente, carcinoma de células renales (Renal Cell Carcinoma, RCC), metástasis cerebral de NSCLC.
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para NSCLC (incluidas metástasis cerebral de NSCLC): 1) la enfermedad es recurrente, avanzada o metastásica; y 2) el miembro tiene una enfermedad con mutación del receptor del factor de crecimiento epidérmico (Epidermal Growth Factor Receptor, EGFR) sensibilizante positivo. Para cáncer de páncreas, la enfermedad está localmente avanzada, es metastásica o inoperable.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	ESBRIET
Nombres de medicamentos	ESBRIET
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para la fibrosis pulmonar idiopática (revisión inicial únicamente): 1) un estudio de tomografía computarizada de alta resolución (high-resolution computed tomography, TCAR) del tórax o una biopsia pulmonar revela el patrón habitual de neumonía intersticial (usual interstitial pneumonia, UIP), o 2) el estudio TCAR del tórax revela un resultado que no sea patrón de UIP (p. ej., probable UIP, UIP indeterminada), y el diagnóstico es compatible ya sea con biopsia pulmonar o mediante una consulta multidisciplinaria entre al menos un radiólogo y neumólogo con experiencia en fibrosis pulmonar idiopática si no se ha realizado una biopsia pulmonar.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	EVEROLIMUS
Nombres de medicamentos	AFINITOR, AFINITOR DISPERZ, EVEROLIMUS
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Linfoma de Hodgkin clásico, timomas y carcinomas del timo, macroglobulinemia de Waldenström/linfoma linfoplasmocitario, sarcoma de tejido blando —tumores de célula epitelioide perivascular (Perivascular Epithelioid Cell tumors, PEComa), subtipos de linfangioleiomiomatosis—, tumores de estroma gastrointestinal, tumor neuroendócrino del timo, carcinoma de tiroides (papilar, células Hurthle y folicular), cáncer de endometrio.
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para cáncer de mama: 1) La enfermedad es recurrente o con receptor de hormona metastásica (Hormone Receptor, HR) positivo, receptor de factor de crecimiento dérmico humano 2 (Human Epidermal Receptor, HER2) negativo; y 2) el medicamento solicitado se receta en combinación con exemestano, fulvestrant o tamoxifeno; y 3) el paciente recibió terapia endócrina dentro de un año. Para carcinoma de célula renal: Enfermedad recidivante o metastásica. Para astrocitoma subependimario de célula gigante (Subependymal Giant cell Astrocytoma, SEGA): El medicamento solicitado se proporciona como tratamiento adyuvante.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	EXKIVITY
Nombres de medicamentos	EXKIVITY
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	FABRAZYME
Nombres de medicamentos	FABRAZYME
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Por enfermedad de Fabry: el diagnóstico de la enfermedad de Fabry se confirmó mediante un ensayo enzimático que demostró una deficiencia de la actividad de la enzima alfa-galactosidasa o mediante pruebas genéticas, o el paciente es una mujer portadora obligada sintomática.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	FARYDAK
Nombres de medicamentos	FARYDAK
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	FASENRA
Nombres de medicamentos	FASENRA, FASENRA PEN
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para el asma grave: Para terapia inicial: 1) Si a) el paciente tiene un recuento de eosinófilos en sangre inicial de al menos 150 células por microlitro O b) el paciente es dependiente y está en tratamiento con corticosteroides sistémicos, y 2) el paciente tiene antecedentes de asma grave a pesar del tratamiento actual con ambos de los siguientes medicamentos a dosis optimizadas: a) corticosteroide inhalado y b) controlador adicional (agonista beta2 de larga duración, modificador del leucotrieno o teofilina de liberación sostenida). Para continuación de la terapia: El control del asma mejoró con el tratamiento con el medicamento solicitado, demostrado por una reducción de la frecuencia o gravedad de los síntomas y exacerbaciones, o reducción de la dosis de mantenimiento diaria de corticoesteroide por vía oral.
Restricciones de edad	12 años de edad en adelante.
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	FENTANYL PATCH
Nombres de medicamentos	FENTANYL
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	1) El medicamento solicitado se receta por un dolor asociado con cáncer, anemia falciforme, afección terminal o dolor controlado mediante cuidados paliativos O 2) el medicamento solicitado se receta por dolor suficientemente grave para requerir tratamiento a largo plazo, diario, las 24 horas, en un paciente que ha tomado opioides Y 3) El paciente puede tomar de manera segura la dosis solicitada según sus antecedentes de consumo de opioides [Nota: Este medicamento solo lo puede recetar un profesional de atención médica especializado en el uso de opioides potentes para el control de dolor crónico]. Y 4) el paciente ha sido evaluado y será monitoreado por el desarrollo del trastorno por uso de opioides; Y 5) la solicitud es para continuar la terapia para un paciente que ha estado recibiendo un agente opioide de liberación prolongada durante al menos 30 días O el paciente ha recibido un opioide de liberación inmediata durante al menos una semana.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	FETZIMA
Nombres de medicamentos	FETZIMA, FETZIMA TITRATION PACK
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	El paciente experimentó respuesta inadecuada al tratamiento, intolerancia o contraindicaciones a DOS de los siguientes: inhibidor de la recaptación de serotonina y norepinefrina (SNRI), inhibidor selectivo de la recaptación de serotonina (SSRI), mirtazapina, bupropión.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	FINTEPLA
Nombres de medicamentos	FINTEPLA
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	FORTEO
Nombres de medicamentos	FORTEO
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para osteoporosis posmenopáusica: la paciente cumple UNO de estos criterios (1 o 2): 1) antecedentes de fracturas por fragilidad, O 2) un puntaje T en pretratamiento menor o igual que -2.5 o puntaje T en pretratamiento mayor de -2.5 y menor que -1 con alta probabilidad de fractura según herramienta de evaluación de riesgo de fracturas (Fracture Risk Assessment Tool, FRAX) en pretratamiento Y el paciente cumple ALGUNO de los siguientes criterios: a) Indicadores de mayor riesgo de fractura (p. ej., edad avanzada, fragilidad, terapia con glucocorticoides, puntajes T muy bajos, o aumento del riesgo de caídas); O b) el paciente no tuvo un buen resultado en el tratamiento previo o mostró intolerancia a una terapia de osteoporosis anterior inyectable; O c) el paciente ha probado los bisfosfonatos orales al menos 1 año o hay motivos clínicos para evitar el tratamiento con bisfosfonatos orales. Para osteoporosis primaria o hipogonadal en hombres: el paciente tiene: 1) antecedentes de fractura vertebral o de cadera osteoporótica; O 2) un puntaje T en pretratamiento es menor o igual que -2.5; O 3) puntaje T en pretratamiento mayor de -2.5 y menor que -1 con una alta probabilidad de fractura según FRAX en pretratamiento. Para la osteoporosis inducida por glucocorticoides: 1) el paciente se sometió a una prueba con bisfosfonato oral de, al menos, 1 año de duración, a menos que el paciente presente contraindicaciones o intolerancia a un bisfosfonato oral; Y 2) el paciente presenta una de las siguientes condiciones: a) antecedentes de fractura por fragilidad; O b) puntaje T de pretratamiento inferior o igual que -2.5; O c) puntaje T de pretratamiento superior a -2.5 e inferior o a -1 con alta probabilidad de fractura FRAX en pretratamiento.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	24 meses total durante toda la vida para análogos de la hormona paratiroidea (p. ej., abaloparatide o teriparatide)
Otros criterios	El paciente tiene alta probabilidad de fractura FRAX si la probabilidad de 10 años es mayor o igual al 20 % para cualquier fractura osteoporótica importante o mayor o igual al 3 % para fractura de cadera. Si el tratamiento con glucocorticoide es mayor de 7.5 mg (equivalente a prednisona) por día, el puntaje de riesgo estimado generado con FRAX se multiplicará por 1.15 para fractura osteoporótica mayor y 1.2 para fractura de cadera.

Grupo de autorización previa	FOTIVDA
Nombres de medicamentos	FOTIVDA
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	FYCOMPA
Nombres de medicamentos	FYCOMPA
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	Convulsiones de inicio parcial: 4 años de edad en adelante. Convulsiones tónico-clónicas generalizadas primarias: 12 años de edad en adelante.
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	GATTEX
Nombres de medicamentos	GATTEX
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para terapia inicial por síndrome de intestino corto (short bowel syndrome, SBS): El paciente adulto dependió del soporte parenteral durante al menos 12 meses. Los pacientes pediátricos dependieron de los líquidos de nutrición/líquidos intravenosos para dar cuenta al menos del 30% de las necesidades calóricas y/o de líquidos/electrolitos. Para continuación por SBS: El requerimiento de soporte parenteral disminuyó desde el inicio mientras estaba en tratamiento con el medicamento solicitado.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	GAVRETO
Nombres de medicamentos	GAVRETO
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Cáncer pulmonar de células no pequeñas positivo con reacomodamiento durante la transfección (RET) recurrente o avanzado
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para el cáncer pulmonar de células no pequeñas, el paciente debe cumplir con todos los siguientes criterios: 1) La enfermedad es recurrente, avanzada o metastásica, y 2) el tumor es positivo para la fusión del gen con reacomodamiento durante la transfección (RET) o positivo para el reacomodamiento del gen RET.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	GILENYA
Nombres de medicamentos	GILENYA
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	GILOTRIF
Nombres de medicamentos	GILOTRIF
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Metástasis cerebral por cáncer pulmonar de células no pequeñas.
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para cáncer pulmonar de células no pequeñas (NSCLC): El paciente cumple cualquiera de los siguientes criterios: 1) El paciente tiene NSCLC escamoso metastásico que avanzó después de la quimioterapia basada en platino; O 2) el paciente tiene mutación EGFR sensibilizante conocida. Para metástasis cerebral de NSCLC: El paciente tiene una mutación EGFR sensibilizante conocida.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	GLATIRAMER
Nombres de medicamentos	GLATIRAMER ACETATE, GLATOPA
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	GROWTH HORMONE
Nombres de medicamentos	GENOTROPIN, GENOTROPIN MINIQICK
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	Pacientes pediátricos con epífisis cerradas (excepto en pacientes con síndrome de Prader-Willi [Prader-Willi syndrome, PWS]).
Información médica requerida	Deficiencia de la hormona de crecimiento en niños: 1) Menor de 2 años y medio, cuando corresponda: a) Altura en pretratamiento con desviación estándar mayor de 2 por debajo de la media y velocidad de crecimiento lenta. 2) Mayor de 2 años y medio: a) Altura 1 año antes del tratamiento con desviación estándar mayor de 2 por debajo de la media O b) Altura en pretratamiento con desviación estándar mayor de 2 por debajo de la media y velocidad de crecimiento en 1 año con desviación estándar mayor de 1 por debajo de la media. Deficiencia de la hormona de crecimiento en niños: 1) Dos pruebas de estimulación fallidas (pico por debajo de 10 ng/mL) antes de iniciar el tratamiento, O 2) Trastorno del CNS/pituitario (p. ej., defectos genéticos, tumores del CNS, anomalías estructurales congénitas) y el factor de crecimiento insulínico (insulin-like growth factor, IGF-1) en pretratamiento con desviación estándar mayor de 2 por debajo de la media O 3) El paciente es neonato o fue diagnosticado con GHD al nacer. Síndrome de Turner (TS): 1) Confirmado por cariotipo Y 2) La altura previa al tratamiento es inferior al 5.º percentil para la edad. SGA: 1) Peso al nacer inferior a 2500 g a la edad gestacional (gestational age, GA) de más de 37 semanas, O peso o longitud al nacer por debajo del percentil 3 para la GA o al menos desviación estándar de 2 por debajo de la media para la GA, Y 2) No manifestó un crecimiento acorde para los 2 años de edad. GHD en adultos: 1) Dos pruebas de estimulación fallidas (pico por debajo de 5 ng/mL) o prueba con Macrilen (pico por debajo de 2.8 ng/ml) antes de iniciarse el tratamiento O 2) Anormalidad estructural del hipotálamo/pituitaria Y 3 o más deficiencias de la hormona pituitaria, O 3) GHD iniciado en la infancia con anomalía congénita (genética o estructural) del hipotálamo/pituitaria/CNS O 4) Bajo IGF-1 en pretratamiento y falla en 1 prueba de estimulación antes de iniciarse el tratamiento. SGA: 2 años de edad en adelante.
Restricciones de edad	
Restricciones del recetador	Endocrinólogo, endocrinólogo pediátrico, nefrólogo pediátrico, especialista en enfermedades infecciosas, gastroenterólogo/especialista en soporte nutricional, genetista.
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	Renovación para GHD en niños, TS, SGA y GHD en adultos: el paciente está experimentando una mejoría

Grupo de autorización previa	HAEGARDA
Nombres de medicamentos	HAEGARDA
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para angioedema hereditario (HAE): El medicamento solicitado se está utilizando para prevención de los ataques de angioedema agudo. El paciente tiene HAE con deficiencia del inhibidor C1 confirmado por análisis de laboratorio, O tiene HAE con inhibidor C1 normal confirmado por análisis de laboratorio. Para pacientes con HAE con inhibidor C1 normal, O BIEN 1) el paciente tuvo resultado positivo para la mutación del gen plasminógeno o angiopoyetina-1 o F12; O 2) el paciente tiene antecedentes familiares de angioedema, y el angioedema fue refractario a la prueba con antihistamínico durante al menos un mes.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	HARVONI
Nombres de medicamentos	HARVONI
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para hepatitis C crónica: Infección confirmada por presencia de ARN del HCV en suero antes de comenzar el tratamiento. El régimen de tratamiento planificado, genotipo, antecedentes de tratamiento, presencia o ausencia de cirrosis (compensada o descompensada [Child Turcotte Pugh clase B o C]), presencia o ausencia de coinfección de VIH, presencia o ausencia de sustituciones asociadas con resistencia, cuando corresponda, estado de trasplante de hígado y riñones, si corresponde. Las condiciones de la cobertura y las duraciones específicas de aprobación se basarán en las pautas de tratamiento actuales de la Asociación Americana para el Estudio de Enfermedades Hepáticas (American Association for the Study of Liver Diseases, AASLD).
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Se aplican los criterios de acuerdo con las pautas actuales de AASLD-Sociedad de Enfermedades Infecciosas de América (Infectious Diseases Society of America, IDSA). Recordatorio de opción de 8 semanas si corresponde.
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	HERCEPTIN
Nombres de medicamentos	HERCEPTIN
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Tratamiento neoadyuvante para cáncer de mama con receptor de factor de crecimiento epidérmico humano 2 (HER2) positivo, cáncer de mama recurrente con HER2 positivo, metástasis leptomenígea por cáncer de mama, cáncer de unión esofágica y esofagogástrica HER2 positivo, carcinoma seroso uterino recurrente y avanzado con HER2 positivo, cáncer colorrectal con HER2 amplificado en combinación con pertuzumab o lapatinib.
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Tratamiento neoadyuvante para cáncer de mama 6 meses Otros: Año del plan.
Otros criterios	Se denegará la cobertura bajo la Parte D si la cobertura está disponible bajo la Parte A o B al recetarse el medicamento y entregarse o administrarse el medicamento para la persona. Para indicaciones aprobadas por la FDA y usos fuera de lo indicado que se superponen: el paciente tuvo un evento adverso intolerable a Trezimera y ese evento adverso NO se atribuyó al ingrediente activo, como se describe en la información de prescripción.
Grupo de autorización previa	HERCEPTIN HYLECTA
Nombres de medicamentos	HERCEPTIN HYLECTA
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Tratamiento neoadyuvante para el receptor del factor de crecimiento epidérmico humano 2 (HER2) positivo de cáncer de mama.
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Tratamiento neoadyuvante para cáncer de mama 6 meses. Todas las demás: Año del plan.
Otros criterios	Se denegará la cobertura bajo la Parte D si la cobertura está disponible bajo la Parte A o B al recetarse el medicamento y entregarse o administrarse el medicamento para la persona.

Grupo de autorización previa	HERZUMA
Nombres de medicamentos	HERZUMA
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Tratamiento neoadyuvante para cáncer de mama con receptor de factor de crecimiento epidérmico humano 2 (HER2) positivo, cáncer de mama recurrente con HER2 positivo, metástasis leptomeníngea por cáncer de mama, cáncer de unión esofágica y esofagogástrica HER2 positivo, carcinoma seroso uterino recurrente y avanzado con HER2 positivo, cáncer colorrectal con HER2 amplificado en combinación con pertuzumab o lapatinib.
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Tratamiento neoadyuvante para cáncer de mama 6 meses Otros: Año del plan.
Otros criterios	Se denegará la cobertura bajo la Parte D si la cobertura está disponible bajo la Parte A o B al recetarse el medicamento y entregarse o administrarse el medicamento para la persona. Para indicaciones aprobadas por la FDA y usos fuera de lo indicado que se superponen: el paciente tuvo un evento adverso intolerable a Trezimera y ese evento adverso NO se atribuyó al ingrediente activo, como se describe en la información de prescripción.
Grupo de autorización previa	HETLIOZ
Nombres de medicamentos	HETLIOZ
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para síndrome de sueño-vigilia no 24 horas: 1) Para terapia inicial y continuación de terapia: a) diagnóstico de ceguera total en ambos ojos (p. ej., retinas que no funcionan), y b) incapacidad de percibir luz en ambos ojos; Y 2) si está actualmente en terapia con el medicamento solicitado, el paciente debe cumplir al menos uno de estos requisitos: a) aumento del sueño total nocturno, o b) disminución de la duración de la siesta diurna. Para alteraciones nocturnas del sueño en el síndrome de Smith-Magenis (SMS): 1) para el tratamiento inicial y su continuación, el paciente tiene un diagnóstico confirmado de SMS Y 2) si se encuentra actualmente en tratamiento con el medicamento solicitado, observa una mejora en la calidad del sueño desde que lo comenzó.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Iniciación: 6 meses, renovación: Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	HRM-ANTICONVULSANTS
Nombres de medicamentos	PHENOBARBITAL, PHENOBARBITAL SODIUM
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Epilepsia
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	Este requisito de Autorización previa solo se aplica a pacientes de 70 años de edad en adelante. (La American Geriatrics Society identifica el uso de este medicamento como potencialmente inadecuado en adultos mayores, esto significa que es mejor evitarlo o recetar una dosis reducida o usarse con precaución y bajo supervisión médica). El recetador debe reconocer que el beneficio de la terapia con este medicamento recetado es mayor que los riesgos potenciales para este paciente.

Grupo de autorización previa	HRM-ANTIPARKINSON
Nombres de medicamentos	BENZTROPINE MESYLATE, TRIHEXYPHENIDYL HCL, TRIHEXYPHENIDYL HYDROCHLO
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Síntomas extrapiramidales (extrapyramidal symptoms, EPS): 1) El paciente no ha probado el medicamento amantadina alternativo de no alto riesgo (High Risk Medication, HRM); Y 2) el paciente tiene una contraindicación al medicamento amantadina alternativo de no HRM; Y 3) el recetador debe reconocer que el beneficio de la terapia con este medicamento recetado es mayor que los riesgos potenciales para este paciente; O 4) el paciente ha probado el medicamento alternativo amantadina de no HRM; Y 5) el paciente experimentó una respuesta inadecuada al tratamiento O intolerancia al medicamento alternativo amantadina de no HRM; Y 6) el recetador debe reconocer que el beneficio de la terapia con este medicamento recetado es mayor que los riesgos potenciales para este paciente. Parkinson: 1) El paciente ha probado dos de los siguientes medicamentos alternativos de no HRM: amantadina, carbidopa/levodopa, pramipexol o ropinirol, Y 2) el paciente experimentó una respuesta inadecuada al tratamiento O intolerancia a dos de los siguientes medicamentos alternativos de no HRM: amantadina, carbidopa/levodopa, pramipexol o ropinirol; Y 3) el recetador debe reconocer que el beneficio de la terapia con este medicamento recetado es mayor que los riesgos potenciales para este paciente.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	Este requisito de Autorización previa solo se aplica a pacientes de 70 años de edad en adelante. (La American Geriatrics Society identifica el uso de este medicamento como potencialmente inadecuado en adultos mayores, esto significa que es mejor evitarlo o recetar una dosis reducida o usarse con precaución y bajo supervisión médica).

Grupo de autorización previa	CIPROHEPTADINA HRM
Nombres de medicamentos	CIPROHEPTADINA HCL, CLORHIDRATO DE CIPROHEPTADINA
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Prurito, espasticidad debida a una lesión en la médula espinal
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para rinitis: 1) El paciente ha probado dos de los siguientes medicamentos alternativos de no HRM: levocetirizina, azelastina nasal, fluticasona nasal o flunisolida nasal; Y 2) el paciente experimentó una respuesta inadecuada al tratamiento O intolerancia a dos de los siguientes medicamentos alternativos de no HRM: levocetirizina, azelastina nasal, fluticasona nasal o flunisolida nasal.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	Este requisito de Autorización previa solo se aplica a pacientes de 70 años de edad en adelante. (La American Geriatrics Society identifica el uso de este medicamento como potencialmente inadecuado en adultos mayores, esto significa que es mejor evitarlo o recetar una dosis reducida o usarse con precaución y bajo supervisión médica). El recetador debe reconocer que el beneficio de la terapia con este medicamento recetado es mayor que los riesgos potenciales para este paciente.
Grupo de autorización previa	DIPYRIDAMOLE HRM
Nombres de medicamentos	DIPYRIDAMOLE
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	Este requisito de Autorización previa solo se aplica a pacientes de 70 años de edad en adelante. (La American Geriatrics Society identifica el uso de este medicamento como potencialmente inadecuado en adultos mayores, esto significa que es mejor evitarlo o recetar una dosis reducida o usarse con precaución y bajo supervisión médica). El recetador debe reconocer que el beneficio de la terapia con este medicamento recetado es mayor que los riesgos potenciales para este paciente.

Grupo de autorización previa	GUANFACINE ER HRM
Nombres de medicamentos	GUANFACINE ER
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	Este requisito de Autorización previa solo se aplica a pacientes de 70 años de edad en adelante. (La American Geriatrics Society identifica el uso de este medicamento como potencialmente inadecuado en adultos mayores, esto significa que es mejor evitarlo o recetar una dosis reducida o usarse con precaución y bajo supervisión médica). El recetador debe reconocer que el beneficio de la terapia con este medicamento recetado es mayor que los riesgos potenciales para este paciente.

Grupo de autorización previa	GUANFACINE IR HRM
Nombres de medicamentos	GUANFACINE HCL
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	Este requisito de Autorización previa solo se aplica a pacientes de 70 años de edad en adelante. (La American Geriatrics Society identifica el uso de este medicamento como potencialmente inadecuado en adultos mayores, esto significa que es mejor evitarlo o recetar una dosis reducida o usarse con precaución y bajo supervisión médica). El recetador debe reconocer que el beneficio de la terapia con este medicamento recetado es mayor que los riesgos potenciales para este paciente.

Grupo de autorización previa	HRM-HYDROXYZINE
Nombres de medicamentos	HYDROXYZINE HCL, HYDROXYZINE HYDROCHLORIDE, HYDROXYZINE PAMOATE
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para la ansiedad: 1) El paciente ha probado dos medicamentos alternativos de los siguientes: buspirona, duloxetina, escitalopram, sertralina o venlafaxina de liberación prolongada; Y 2) el paciente experimentó una respuesta inadecuada al tratamiento O intolerancia a dos de los siguientes medicamentos alternativos: buspirona, duloxetina, escitalopram, sertralina o venlafaxina de liberación prolongada; Y 3) el recetador debe reconocer que el beneficio de la terapia con este medicamento recetado es mayor que los riesgos potenciales para este paciente; O 4) el paciente no ha probado dos medicamentos alternativos de los siguientes: buspirona, duloxetina, escitalopram, sertralina o venlafaxina de liberación prolongada; Y 5) el paciente tiene ansiedad aguda; Y 6) el recetador debe reconocer que el beneficio de la terapia con este medicamento recetado es mayor que los riesgos potenciales para este paciente; O 7) si se los solicita para prurito, el recetador debe reconocer que el beneficio de la terapia con este medicamento recetado es mayor que los riesgos potenciales para este paciente.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	Este requisito de Autorización previa solo se aplica a pacientes de 70 años de edad en adelante. (La American Geriatrics Society identifica el uso de este medicamento como potencialmente inadecuado en adultos mayores, esto significa que es mejor evitarlo o recetar una dosis reducida o usarse con precaución y bajo supervisión médica).

Grupo de autorización previa	HRM-HYDROXYZINE INJ
Nombres de medicamentos	HYDROXYZINE HCL, HYDROXYZINE HYDROCHLORIDE
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Síndrome de abstinencia de alcohol: 1) El paciente no ha probado uno de los siguientes medicamentos alternativos: clorazepar o lorazepam; Y 2) el paciente tiene una contraindicación a uno de los siguientes medicamentos alternativos: clorazepar o lorazepam; Y 3) el recetador debe reconocer que el beneficio de la terapia con este medicamento recetado es mayor que los riesgos potenciales para este paciente; O 4) el paciente ha probado uno de los medicamentos alternativos: clorazepar o lorazepam; Y 5) el paciente experimentó una respuesta inadecuada al tratamiento O intolerancia a uno de los siguientes medicamentos alternativos: clorazepar o lorazepam; Y 6) el recetador debe reconocer que el beneficio de la terapia con este medicamento recetado es mayor que los riesgos potenciales para este paciente. Ansiedad: 1) El paciente ha probado dos medicamentos alternativos de los siguientes: buspirona, duloxetina, escitalopram, sertralina o venlafaxina de liberación prolongada; Y 2) el paciente experimentó una respuesta inadecuada al tratamiento O intolerancia a dos de los siguientes medicamentos alternativos: buspirona, duloxetina, escitalopram, sertralina o venlafaxina de liberación prolongada; Y 3) el recetador debe reconocer que el beneficio de la terapia con este medicamento recetado es mayor que los riesgos potenciales para este paciente; O 4) el paciente no ha probado dos medicamentos alternativos de los siguientes: buspirona, duloxetina, escitalopram, sertralina o venlafaxina de liberación prolongada, Y 5) el paciente tiene ansiedad aguda, Y 6) el recetador debe reconocer que el beneficio de la terapia con este medicamento recetado es mayor que los riesgos potenciales para este paciente; O 7) si se lo solicita para náuseas/vómitos, el recetador debe reconocer que el beneficio de la terapia con este medicamento recetado es mayor que los riesgos potenciales para este paciente.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	Este requisito de Autorización previa solo se aplica a pacientes de 70 años de edad en adelante. (La American Geriatrics Society identifica el uso de este medicamento como potencialmente inadecuado en adultos mayores, esto significa que es mejor evitarlo o recetar una dosis reducida o usarse con precaución y bajo supervisión médica).

Grupo de autorización previa	HRM-HYPNOTICS
Nombres de medicamentos	ESZOPICLONE, ZALEPLON, ZOLPIDEM TARTRATE
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	1) El paciente tiene una contraindicación al medicamento alternativo de no HRM doxepina (3 mg o 6 mg); Y 2) el recetador debe reconocer que el beneficio de la terapia con este medicamento recetado es mayor que los riesgos potenciales para este paciente; O 3) el paciente probó el medicamento alternativo de no HRM doxepina (3 mg o 6 mg); Y 4) el paciente experimentó una respuesta inadecuada al tratamiento O intolerancia al medicamento alternativo de no HRM doxepina (3 mg o 6 mg); Y 5) el recetador debe reconocer que el beneficio de la terapia con este medicamento recetado es mayor que los riesgos potenciales para este paciente.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	Este requisito de Autorización previa solo se aplica a pacientes de 70 años de edad en adelante. (La American Geriatrics Society identifica el uso de este medicamento como potencialmente inadecuado en adultos mayores, esto significa que es mejor evitarlo o recetar una dosis reducida o usarse con precaución y bajo supervisión médica). SE APLICA A MÁS DE 90 DÍAS ACUMULATIVOS DE TERAPIA AL AÑO.
Grupo de autorización previa	METHYLDOPA HRM
Nombres de medicamentos	METHYLDOPA
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	Este requisito de Autorización previa solo se aplica a pacientes de 70 años de edad en adelante. (La American Geriatrics Society identifica el uso de este medicamento como potencialmente inadecuado en adultos mayores, esto significa que es mejor evitarlo o recetar una dosis reducida o usarse con precaución y bajo supervisión médica). El recetador debe reconocer que el beneficio de la terapia con este medicamento recetado es mayor que los riesgos potenciales para este paciente.

Grupo de autorización previa	HRM-PROMETHAZINE
Nombres de medicamentos	PROMETHAZINE HCL, PROMETHAZINE HCL PLAIN, PROMETHAZINE HYDROCHLORID
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Rinitis: 1) El paciente probó uno de los siguientes medicamentos alternativos de no HRM: azelastina nasal, fluticasona nasal o flunisolida nasal; Y 2) el paciente experimentó respuesta inadecuada al tratamiento O intolerancia a uno de los siguientes medicamentos alternativos de no HRM: azelastina nasal, fluticasona nasal o flunisolida nasal; Y 3) el recetador debe reconocer que el beneficio de la terapia con este medicamento recetado es mayor que los riesgos potenciales para este paciente; O 4) el medicamento solicitado se receta para urticaria; Y 5) el recetador debe reconocer que el beneficio de la terapia con este medicamento recetado es mayor que los riesgos potenciales para este paciente; O 6) el medicamento se solicita para terapia antiemética en pacientes posoperatorios o con cinetosis; Y 7) el recetador debe reconocer que el beneficio de la terapia con este medicamento recetado es mayor que los riesgos potenciales para este paciente; O 8) el medicamento solicitado se receta para cualquiera de los siguientes cuadros: conjuntivitis alérgica, dermatografismo, reacción alérgica a sangre o plasma, sedación, terapia complementaria con analgésicos para dolor posoperatorio, angioedema, o terapia complementaria con epinefrina para anafilaxis después de controlar los síntomas agudos; Y 9) el recetador debe reconocer que el beneficio de la terapia con este medicamento recetado es mayor que los riesgos potenciales para este paciente.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	Este requisito de Autorización previa solo se aplica a pacientes de 70 años de edad en adelante. (La American Geriatrics Society identifica el uso de este medicamento como potencialmente inadecuado en adultos mayores, esto significa que es mejor evitarlo o recetar una dosis reducida o usarse con precaución y bajo supervisión médica).

Grupo de autorización previa	ESCOPOLAMINA HRM
Nombres de medicamentos	ESCOPOLAMINA
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Exceso de salivación
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	Este requisito de Autorización previa solo se aplica a pacientes de 70 años de edad en adelante. (La American Geriatrics Society identifica el uso de este medicamento como potencialmente inadecuado en adultos mayores, esto significa que es mejor evitarlo o recetar una dosis reducida o usarse con precaución y bajo supervisión médica). El recetador debe reconocer que el beneficio de la terapia con este medicamento recetado es mayor que los riesgos potenciales para este paciente.
Grupo de autorización previa	HRM-SKELETAL MUSCLE RELAXANTS
Nombres de medicamentos	CARISOPRODOL, CYCLOBENZAPRINE HYDROCHLO, METHOCARBAMOL, VANADOM
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	3 meses
Otros criterios	Este requisito de Autorización previa solo se aplica a pacientes de 70 años de edad en adelante. (La American Geriatrics Society identifica el uso de este medicamento como potencialmente inadecuado en adultos mayores, esto significa que es mejor evitarlo o recetar una dosis reducida o usarse con precaución y bajo supervisión médica). El recetador debe reconocer que el beneficio de la terapia con este medicamento recetado es mayor que los riesgos potenciales para este paciente.

Grupo de autorización previa	HUMIRA
Nombres de medicamentos	HUMIRA, HUMIRA PEDIATRIC CROHNS D, HUMIRA PEN, HUMIRA PEN-CD/UC/HS START, HUMIRA PEN-PEDIATRIC UC S, HUMIRA PEN-PS/UV STARTER
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Espondiloartritis axial.
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para artritis reumatoidea moderada a gravemente activa (solo nuevos inicios): 1) Respuesta inadecuada, intolerancia o contraindicación al metotrexato (MTX); O 2) respuesta inadecuada o intolerancia a medicamento antirreumático modificador de la enfermedad (DMARD) biológica previa o un DMARD sintético dirigido. Para espondilitis anquilosante y espondiloartritis axial (solo nuevos inicios): Respuesta inadecuada a una prueba con medicamento antiinflamatorio no esteroide O intolerancia o contraindicación a AINE. Para psoriasis en placas crónica moderada a grave (solo nuevos inicios): 1) al menos el 3% del área de la superficie corporal (BSA) está afectada O áreas corporales cruciales (p. ej., pies, manos, cara, cuello, ingle, áreas intertriginosas) se ven afectadas en el momento del diagnóstico; Y 2) el paciente cumple con lo siguiente: a) el paciente ha experimentado una respuesta inadecuada o intolerancia a la fototerapia (p. ej., UVB, PUVA) o al tratamiento farmacológico con metotrexato, ciclosporina o acitretina, b) el tratamiento farmacológico con metotrexato, ciclosporina o acitretina está contraindicado, c) el paciente tiene psoriasis grave que justifica un DMARD biológico como terapia de primera línea (es decir, al menos 10% de la área BSA o áreas corporales cruciales —p. ej., manos, pies, cara, cuello, cuero cabelludo, genitales/ingle, áreas intertriginosas— están afectadas). Para enfermedad de Crohn moderada a gravemente activa (solo nuevos inicios): 1) Respuesta inadecuada a al menos una terapia convencional (por ejemplo, corticosteroids) O 2) Intolerancia o contraindicación a la terapia convencional. Para colitis ulcerosa moderada a gravemente activa (solo nuevos inicios): 1) Respuesta inadecuada a al menos una terapia convencional (por ejemplo, corticosteroids, aminosalicilates) O 2) Intolerancia o contraindicación a la terapia convencional.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	HYPNOTIC BENZODIAZEPINES
Nombres de medicamentos	TEMAZEPAM
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	1) Se probó el medicamento alternativo de no HRM (medicamento sin alto riesgo) doxepina (3 mg o 6 mg); Y 2) el paciente experimentó respuesta inadecuada al tratamiento O intolerancia al medicamento alternativos de no HRM: doxepina (3 mg o 6 mg); Y 3) el beneficio del tratamiento con este medicamento recetado es mayor que el riesgo potencial en pacientes mayores de 65 años; O 4) el paciente presenta contraindicaciones al medicamento alternativos de no HRM doxepina (3 mg o 6 mg); Y 5) el beneficio del tratamiento con este medicamento recetado es mayor que el riesgo potencial en pacientes mayores de 65 años.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	Este requisito de Autorización previa solo se aplica a pacientes de 65 años de edad en adelante. (La American Geriatrics Society identifica el uso de este medicamento como potencialmente inadecuado en adultos mayores, esto significa que es mejor evitarlo o recetar una dosis reducida o usarse con precaución y bajo supervisión médica). SE APLICA A MÁS DE 90 DÍAS ACUMULATIVOS DE TERAPIA AL AÑO.
Grupo de autorización previa	IBRANCE
Nombres de medicamentos	IBRANCE
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Cáncer de mama inoperable bien diferenciado/descompuesto, receptor hormonal recurrente (HR), positivo de cáncer de mama con factor de crecimiento epidérmico humano 2 (HER2) negativo combinado con un inhibidor de la aromatasa o fulestrante.
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	ICATIBANT
Nombres de medicamentos	ICATIBANT ACETATE, SAJAZIR
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para angioedema hereditario (HAE): El medicamento solicitado se está utilizando para el tratamiento de los ataques de angioedema agudo. El paciente tiene angioedema hereditario (HAE) con deficiencia o disfunción del inhibidor C1 confirmado por análisis de laboratorio, O tiene angioedema hereditario con inhibidor C1 normal confirmado por análisis de laboratorio. Para pacientes con HAE con inhibidor C1 normal, O BIEN 1) el paciente tuvo resultado positivo para la mutación del gen plasminógeno o angiopoyetina-1 o F12; O 2) el paciente tiene antecedentes familiares de angioedema, y el angioedema fue refractario a la prueba con antihistamínicos durante al menos un mes.
Restricciones de edad	18 años de edad en adelante.
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	ICLUSIG
Nombres de medicamentos	ICLUSIG
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Terapia de seguimiento después de trasplante de células madre hematopoyéticas (Hematopoietic Stem Cell Transplant, HSCT) para pacientes con leucemia mieloide crónica (Chronic Myeloid Leukemia, CML) y TODOS los pacientes.
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para leucemia mieloide crónica (CML) o leucemia linfoblástica aguda con cromosoma Filadelfia positivo (Ph+ ALL), diagnóstico confirmado por detección del cromosoma Filadelfia o gen BCR-ABL.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	IDHIFA
Nombres de medicamentos	IDHIFA
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Leucemia mieloide aguda recientemente diagnosticada
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para leucemia mieloide aguda (Acute Myeloid Leukemia, AML) con una mutación de la isocitrato deshidrogenasa-2 (Isocitrate Dehydrogenase-2, IDH2): 1) el paciente tiene 60 años de edad o más con un recién diagnosticado AML y cumple con una de las siguientes condiciones: a) el paciente tiene comorbilidades que impiden la utilización de quimioterapia de inducción intensiva, o b) el paciente rechaza la quimioterapia de inducción intensiva; O 2) el paciente tiene 60 años o más y el medicamento solicitado se utilizará como tratamiento posterior a la remisión después del tratamiento previo de baja intensidad con el mismo régimen; O 3) el paciente tiene una AML recidivante o refractaria al tratamiento.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	IMATINIB
Nombres de medicamentos	IMATINIB MESYLATE
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Tumores desmoides, sinovitis villonodular pigmentada/tumor tenosinovial de células gigantes (Pigmented Villonodular Synovitis/Tenosynovial Giant Cell Tumor, PVNS/TGCT), cordoma, melanoma, sarcoma de Kaposi relacionado con SIDA y leucemia mielomonocítica crónica.
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para leucemia mieloide crónica (CML) o leucemia linfoblástica aguda con cromosoma Filadelfia positivo (Ph+ ALL), diagnóstico confirmado por detección del cromosoma Filadelfia o gen BCR-ABL. Para CML, el paciente no tuvo fallas en la terapia anterior (salvo falla por intolerancia) con inhibidores de la tirosinacinasasa. Para melanoma, mutación c-Kit positiva.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	IMBRUVICA
Nombres de medicamentos	IMBRUVICA
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Linfoma de tejido linfoide asociado a la mucosa gástrica (Gastric Mucosa-Associated Lymphoid Tissue, MALT), linfoma MALT no gástrico, leucemia de células pilosas, linfoma linfoplasmocítico, linfoma folicular, linfoma del sistema nervioso central primario, linfoma de células B relacionado con SIDA, transformación histológica de linfoma de zona marginal a linfoma de células B grandes difusas, linfoma de células B grandes difusas, trastornos linfoproliferativos postrasplante, linfoma de células B de alto grado.
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para el linfoma de células del manto: 1) el medicamento solicitado se utilizará en un paciente que haya recibido al menos una terapia previa, O 2) el medicamento solicitado se utilizará en combinación con rituximab como tratamiento previo a la terapia de inducción con régimen basado en RHyperCVAD (cyclophosphamide, vincristine, doxorubicin, y dexamethasone). Para linfoma MALT gástrico y el linfoma MALT no gástrico: el medicamento solicitado se utilizará como terapia de segunda línea o posterior. Para leucemia de células pilosas: el medicamento solicitado se usará como agente único para el avance de la enfermedad. Para linfoma del sistema nervioso central primario: 1) la enfermedad es recidivante o refractaria al tratamiento; y 2) el medicamento solicitado se utiliza como un solo agente. Para linfoma nodal de la zona marginal o linfoma esplénico de la zona marginal: el medicamento solicitado se utilizará como tratamiento de segunda línea o subsiguiente. Para la transformación histológica de linfoma de zona marginal en linfoma de células B grandes difusas: el medicamento solicitado se usará en pacientes que recibieron quimioinmunoterapia previa. Para linfoma difuso de células B: el medicamento solicitado se usará como terapia de segunda línea o posterior. Para linfoma de células B relacionado con SIDA: el medicamento solicitado se utilizará como un solo agente y como terapia de segunda línea o posterior para enfermedad recidivante. Para trastornos linfoproliferativos posteriores a un trasplante: el medicamento solicitado se utilizará en pacientes que hayan recibido una quimioterapia previa. Para linfoma de células B de alto grado: el medicamento solicitado se utilizará como terapia de segunda línea o posterior. Para linfoma folicular: el medicamento solicitado se utilizará como agente único.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	INCRELEX
Nombres de medicamentos	INCRELEX
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para falla de crecimiento por deficiencia grave del factor de crecimiento insulínico 1 (IGF-1) primario o eliminación del gen de la hormona de crecimiento en pacientes que desarrollaron anticuerpos neutralizantes de la hormona de crecimiento, se deben cumplir todos los siguientes requisitos antes de comenzar la terapia con el medicamento solicitado (solo nuevos inicios): 1) Altura con desviación estándar igual o mayor de 3 por debajo de la media para niños de la misma edad y género, Y 2) IGF-1 basal con desviación estándar nivel 3 o más por debajo de la media para niños de la misma edad y género Y 3) la prueba de hormona de crecimiento provocativa muestra nivel de hormona de crecimiento normal o elevado.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	Para la renovación, el paciente experimenta mejoras.
Grupo de autorización previa	INGREZZA
Nombres de medicamentos	INGREZZA
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	INLYTA
Nombres de medicamentos	INLYTA
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Carcinoma de tiroides papilar, folicular o de células de Hurthle.
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para carcinoma de célula renal, el paciente tiene enfermedad recidivante, metastásica o no operable.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	INQOVI
Nombres de medicamentos	INQOVI
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	INREBIC
Nombres de medicamentos	INREBIC
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	IR BEFORE ER
Nombres de medicamentos	HYDROCODONE BITARTRATE ER, HYSINGLA ER, METHADONE HCL, METHADONE HYDROCHLORIDE I, MORPHINE SULFATE ER, OXYCONTIN
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	1) El medicamento solicitado se receta por un dolor asociado con cáncer, anemia falciforme, afección terminal o dolor controlado mediante cuidados paliativos O 2) el medicamento solicitado se receta por dolor suficientemente grave para requerir tratamiento a largo plazo, diario, las 24 horas, en un paciente que ha tomado opioides Y 3) El paciente puede tomar de manera segura la dosis solicitada según sus antecedentes de consumo de opioides [Nota: Este medicamento solo lo puede recetar un profesional de atención médica especializado en el uso de opioides potentes para el control de dolor crónico]. Y 4) el paciente ha sido evaluado y será monitoreado por el desarrollo del trastorno por uso de opioides; Y 5) la solicitud es para continuar la terapia para un paciente que ha estado recibiendo un agente opioide de liberación prolongada durante al menos 30 días O el paciente ha recibido un opioide de liberación inmediata durante al menos una semana.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	IRESSA
Nombres de medicamentos	IRESSA
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Cáncer de pulmón de células no pequeñas recurrentes o avanzado (NSCLC), metástasis cerebral por NSCLC del receptor del factor de crecimiento epidérmico (EGFR) con resultado positivo de mutación.
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para NSCLC (incluida metástasis cerebral por NSCLC), el paciente tiene una mutación EGFR sensibilizante.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	ISOTRETINOIN
Nombres de medicamentos	ACCUTANE, AMNESTEEM, CLARAVIS, ISOTRETINOIN, MYORISAN, ZENATANE
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Acné vulgar refractario, rosácea refractaria grave, neuroblastoma, linfoma cutáneo de células T (Cutaneous T-Cell Lymphoma, CTCL) (p. ej., micosis fungoide, síndrome de Sezary), alto riesgo de desarrollar cáncer de piel (cánceres de células escamosas), dermatosis acantolítica transitoria (enfermedad de Grover), queratosis folicular (enfermedad de Darier), ictiosis lamelar, pitiriasis rubra pilaris.
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	ITRACONAZOLE
Nombres de medicamentos	ITRACONAZOLE
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Coccidioidomicosis, Criptococosis, Microsporidiosis, Peniciliosis, Esporotricosis, Pitiriasis versicolor/Tinea versicolor, Tinea corporis/Tinea cruris, Tinea capitis, Tinea manuum/Tinea pedis.
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Si es para tratamiento de onicomycosis por tinea, el diagnóstico fue confirmado por prueba diagnóstica fúngica.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	6 meses
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	IVERMECTIN TAB
Nombres de medicamentos	IVERMECTIN
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Ascariasis, Cutaneous larva migrans, Mansonelliasis, Scabies, Gnathostomiasis, Pediculosis
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	El medicamento solicitado no se receta para la prevención o el tratamiento de la enfermedad del coronavirus 2019 (COVID-19).
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	1 mes
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	IVIG
Nombres de medicamentos	BIVIGAM, FLEBOGAMMA DIF, GAMMAGARD LIQUID, GAMMAGARD S/D IGA LESS TH, GAMMAKED, GAMMAPLEX, GAMUNEX-C, OCTAGAM, PANZYGA, PRIVIGEN
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Leucemia linfocítica crónica (CLL) de células B: 1) IgG sérica inferior a 500 mg/dL, O 2) antecedentes de infecciones bacterianas recurrentes. Para trasplante de médula ósea/trasplante de células madre hematopoyéticas (Bone Marrow Transplant/Hematopoietic Stem Cell Transplant, BMT/HSCT): 1) Se solicita IVIG dentro de los primeros 100 días después del trasplante O 2) IgG sérica inferior a 400 mg/dL. Para infección por el virus de la inmunodeficiencia humana (VIH) pediátrica: 1) IgG en suero inferior a 400 mg/dL, O 2) Antecedentes de infecciones bacterianas recurrentes. Para dermatomiositis y polimiositis: 1) Se ha probado al menos un tratamiento de primera línea estándar (corticosteroids o immunosuppressants) pero no tuvo éxito o no fue tolerado O 2) el paciente no puede recibir la terapia estándar por una contraindicación u otro motivo clínico. Para aplasia pura de glóbulos rojos (Pure Red Cell Aplasia, PRCA): PRCA por infección de parvovirus B19.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	Se denegará la cobertura bajo la Parte D si la cobertura está disponible bajo la Parte A o B al recetarse el medicamento y entregarse o administrarse el medicamento para la persona.

Grupo de autorización previa	JAKAFI
Nombres de medicamentos	JAKAFI
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Mielofibrosis de bajo riesgo, mielofibrosis en fase acelerada, mielofibrosis en fase blástica, leucemia mieloide aguda, o leucemia linfoblástica aguda pediátrica (Acute Lymphoblastic Leukemia, ALL).
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para policitemia vera: pacientes con respuesta inadecuada o intolerancia a la terapia con interferon o hydroxyurea. Para leucemia linfoblástica aguda pediátrica: el paciente tiene una mutación de factor 2 (Cytokine Receptor-Like Factor 2, CRLF2) de citoquina o una mutación asociada con la activación de los transductores y activadores de señal/quinasa de Janus y de transcripción de la vía de transcripción (Janus Kinase/Signal Transducers and Activators of Transcription, JAK/STAT).
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	JUXTAPID
Nombres de medicamentos	JUXTAPID
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para inicio de la terapia para el tratamiento de hipercolesterolemia familiar homocigótica: 1) El paciente tiene un diagnóstico de hipercolesterolemia familiar homocigótica (homozygous familial hypercholesterolemia, HoFH) confirmado por análisis genético o criterios clínicos (ver Otros criterios), Y 2) antes del inicio del tratamiento con el medicamento solicitado, el paciente recibe o recibía un régimen combinado de reducción de lípidos compuesto por, al menos, 2 de las siguientes opciones de tratamiento: estatinas de alta intensidad (o presentó intolerancia a las estatinas), fibratos, secuestrantes de ácidos biliares, ezetimiba o niacina, en las dosis máximas toleradas o a las dosis máximas aprobadas por la FDA, Y 3) antes del inicio del tratamiento con el medicamento solicitado, el paciente presenta o presentó una respuesta inadecuada a dicho régimen de combinación, según lo demostrado por el colesterol de lipoproteína de baja densidad (low-density lipoprotein cholesterol, LDL-C) tratado, superior a 100 mg/dl (o superior a 70 mg/dl con enfermedad cardiovascular aterosclerótica clínica). Para renovación de la terapia para el tratamiento de HoFH: 1) El paciente cumple todos los criterios iniciales Y 2) respondió a la terapia según lo demostró la reducción del LDL-C.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan

Otros criterios

El diagnóstico de HoFH debe ser confirmado según uno de los siguientes criterios: 1) Diagnóstico genético: Mutaciones en ambos alelos en el receptor de LDL, apolipoproteína B (ApoB), proproteína convertasa subtilisina/kexina tipo 9 (PCSK9) o proteína adaptadora del receptor de LDL/locus del gen ARH, O 2) Diagnóstico clínico: LDL-C no tratado mayor de 500 mg/dL o LDL-C no tratado desconocido con LCL-C tratado mayor de 300 mg/dL más uno de los siguientes: a) xantomas cutáneos o de tendón hasta los 10 años de edad, o b) diagnóstico de hipercolesterolemia familiar (familiar hypercholesterolemia, FH) por análisis genético, Criterios Diagnósticos Simon-Broome o Criterios de la Red de Clínicas de Lípidos Holandesa en ambos padres, o c) Evidencia de FH en ambos padres con antecedentes que incluyan cualquiera de los siguientes: Colesterol total mayor o igual a 310 mg/dL, enfermedad cardiovascular aterosclerótica prematura (premature atherosclerotic cardiovascular disease, ASCVD) [antes de 55 años en hombres y 60 años en mujeres], xantoma de tendón o muerte cardíaca súbita prematura. Diagnóstico de FH confirmado por uno de los siguientes: 1) Diagnóstico genético: Una mutación del receptor de LDL, una apo B-100 defectuosa familiar o una mutación de ganancia de función PCSK9, o 2) Criterios de diagnóstico Simon-Broome para FH: Colesterol total mayor que 290 mg/dl o LDL-C mayor que 190 mg/dl, más xantoma de tendón en paciente, pariente de primer grado (padre, hermano o hijo) o de segundo grado (abuelo, tío o tía) o antecedentes familiares de infarto de miocardio en pariente de primer grado de 60 años o más joven o en pariente de segundo grado de 50 años o menor, o colesterol total mayor que 290 mg/dl en pariente adulto de primer o segundo grado o colesterol total mayor que 260 mg/dl en hijo, hermano o hermana menor de 16 años, o 3) Criterios de la Red de Clínicas de Lípidos Holandesa para FH: Puntaje total superior a 5 puntos.

Grupo de autorización previa

KALYDECO

Nombres de medicamentos

KALYDECO

Indicador de indicaciones de PA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado

-

Criterios de exclusión

-

Información médica requerida

Para fibrosis quística (CF): El paciente tiene una mutación en el gen regulador de conductancia transmembrana de fibrosis quística (cystic fibrosis transmembrane conductance regulator, CFTR) que responde a la potenciación de ivacaftor según datos de ensayos clínicos e in vitro.

Restricciones de edad

4 meses de edad en adelante

Restricciones del recetador

-

Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

El medicamento solicitado no se utilizará en combinación con otros medicamentos que contengan ivacaftor.

Grupo de autorización previa	KANJINTI
Nombres de medicamentos	KANJINTI
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Tratamiento neoadyuvante para cáncer de mama con receptor de factor de crecimiento epidérmico humano 2 (HER2) positivo, cáncer de mama recurrente con HER2 positivo, metástasis leptomenígea por cáncer de mama, cáncer de unión esofágica y esofagogástrica HER2 positivo, carcinoma seroso uterino recurrente y avanzado con HER2 positivo, cáncer colorrectal con HER2 amplificado en combinación con pertuzumab o lapatinib.
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Tratamiento neoadyuvante para cáncer de mama 6 meses Otros: Año del plan.
Otros criterios	Se denegará la cobertura bajo la Parte D si la cobertura está disponible bajo la Parte A o B al recetarse el medicamento y entregarse o administrarse el medicamento para la persona. Para indicaciones aprobadas por la FDA y usos fuera de lo indicado que se superponen: el paciente tuvo un evento adverso intolerable a Trezimera y ese evento adverso NO se atribuyó al ingrediente activo, como se describe en la información de prescripción.
Grupo de autorización previa	KETOCONAZOLE
Nombres de medicamentos	KETOCONAZOLE
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Síndrome de Cushing
Criterios de exclusión	Enfermedad hepática aguda o crónica Uso actual con dofetilide, quinidine, pimozide, cisapride, methadone, disopyramide, dronedarone, ranolazine, ergot alkaloids, alprazolam o simvastatin.
Información médica requerida	1) El paciente tiene uno de los siguientes diagnósticos: blastomycosis, coccidioomicosis, histoplasmosis, cromomycosis o paracoccidioomicosis, O 2) El medicamento solicitado se prescribe para un paciente con síndrome de Cushing que no puede tolerar la cirugía o la cirugía no ha sido curativa.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	6 meses
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	KEYTRUDA
Nombres de medicamentos	KEYTRUDA
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Cáncer de ovario epitelial/cáncer de trompa de Falopio/cáncer de peritoneo primario, melanoma uveal, sarcoma de Ewing, osteosarcoma, cáncer testicular, carcinoma anal, tumores de las glándulas suprarrenales, cáncer de pene, metástasis cerebral del sistema nervioso central (CNS) en pacientes con melanoma o cáncer de pulmón de células no pequeñas (NSCLC), adenocarcinoma pancreático, cánceres hepatobiliares (colangiocarcinoma extrahepático, colangiocarcinoma intrahepático, cáncer de vesícula biliar), mesotelioma pleural maligno, cáncer vulvar, carcinoma tímico, micosis fungoide/síndrome de Sézary, linfomas de células T (asesino natural extranodal [asesino natural extranodal, NK]/linfoma de células T, tipo nasal), neoplasia trofoblástica gestacional, carcinoma neuroendocrino pobremente diferenciado/carcinoma de células grandes o pequeñas.
Criterios de exclusión	-

Información médica requerida Para melanoma cutáneo: La enfermedad es inoperable o metastásica. Para el tratamiento adyuvante del melanoma: 1) la enfermedad se ha extendido a los ganglios linfáticos; y 2) el medicamento solicitado se utilizará después de la resección completa de los ganglios linfáticos o la resección completa de la enfermedad metastásica. Para NSCLC: Debe cumplir con algunos de los siguientes criterios: 1) Se utilizará en combinación con pemetrexed y carboplatino o cisplatino tras el tratamiento del factor de crecimiento epidérmico (EGFR) o linfoma anaplásico (Anaplastic Lymphoma Kinase, ALK) (si EGFR o ALK positivo) para NSCLC recurrente, avanzado o metastásico no escamocelular, O 2) se utilizará con carboplatino o cisplatino y paclitaxel o paclitaxel sujeto a proteína por NSCLC recurrente, avanzada o metastásico escamocelular, O 3) se utilizará como un solo agente para recurrente, avanzada, o NSCLC metastásico que expresa el ligando de muerte programado 1 (PD-L1) (puntaje de proporción tumoral [Tumor Proportion Score, TPS] mayor o igual que el 1%) después del tratamiento del EGFR o ALK (si EGFR o ALK positivo); O 4) se utilizará para continuar el tratamiento de mantenimiento para la enfermedad recurrente, avanzada o metastásica. Para carcinoma de células escamosas de la cabeza y el cuello: La enfermedad es inoperable, metastásica o segunda principal. Para el linfoma de Hodgkin clásico: Enfermedad recidivante o refractaria. En el caso de carcinoma urotelial (que no sea cáncer de vejiga no invasivo [Non-Muscle Invasive Bladder Cancer, NMIBC] con carcinoma in situ [CIS]): 1) El paciente no es elegible para cisplatino y el tumor expresa PD-L1 (puntuación positiva combinada [CPS] igual o superior a 10); O 2) el paciente no es elegible para ningún quimioterapia que contenga platino; O 3) la enfermedad ha progresado durante, después o dentro de los 12 meses del tratamiento neoadyuvante o con platino. Para NMIBC con CIS: La enfermedad es de alto riesgo y no responde a la Bacillus Calmette-Guerin (BCG), Y el paciente no es elegible o ha elegido no someterse a la cistectomía. Para cáncer colorrectal: 1) La enfermedad es inoperable o metastásica; Y 2) el tumor tiene una inestabilidad microsatelital alta (Microsatellite Instability-High, MSI-H) o no coincide en la reparación deficiente (Mismatch Repair Deficient, dMMR).

Restricciones de edad

-

Restricciones del recetador

-

Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

Para tumores sólidos (incluidos sarcoma de Ewing, osteosarcoma, tumores de glándulas suprarrenales, cáncer de pene): 1) La enfermedad es inoperable o metastásica Y 2) el tumor es MSI-H o dMMR o la carga mutacional tumoral es alta (mayor o igual que 10 mutaciones por megabase) Y 3) la enfermedad ha evolucionado luego del tratamiento previo y el paciente no cuenta con opciones de tratamiento alternativo satisfactorias. Para la unión gástrica, de esófago y cáncer de esófago: 1) El miembro no es un candidato a cirugía o la enfermedad es recurrente, avanzada localmente o metastásica, Y 2) el tumor es MSI-H o dMMR, O el tumor expresa PD-L1 (CPS mayor o igual que 1), O el medicamento solicitado se utilizará en combinación con quimioterapia. Para el cáncer cervical: La enfermedad es recurrente o metastásica Y tiene uno de los siguientes factores: 1) el tumor es MSI-H o dMMR; O 2) el tumor expresa PD-L1 (CPS mayor o igual que 1) y la enfermedad ha progresado en la quimioterapia o después de esta. Para linfoma primario mediastínico de células B La enfermedad es recidivante o refractaria al tratamiento. Para el carcinoma hepatocelular: El paciente se trató previamente con sorafenib. Para el cáncer de riñón: El medicamento solicitado se utilizará en combinación con axitinib o lenvatinib. Para cáncer pulmonar de células pequeñas: La enfermedad es recidivante, progresiva primaria o metastásica. Para metástasis cerebral del CNS: El medicamento solicitado se utilizará para el tratamiento de metástasis cerebral en pacientes con melanoma o NSCLC.

Grupo de autorización previa	KISQALI
Nombres de medicamentos	KISQALI, KISQALI FEMARA 200 DOSE, KISQALI FEMARA 400 DOSE, KISQALI FEMARA 600 DOSE
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	Para el tratamiento del cáncer de mama con Kisqali (ribociclib) en combinación con un inhibidor de la aromatasa o Kisqali Femara Co-Pack (ribociclib y letrozole) como tratamiento endocrino inicial, se debe cumplir uno de los siguientes criterios: 1) la paciente es pre o perimenopáusica O 2) la paciente es posmenopáusica y ha presentado un avance de la enfermedad con Ibrance (palbociclib) o Verzenio (abemaciclib) o un evento adverso intolerable con Ibrance (palbociclib) Y Verzenio (abemaciclib). Para el tratamiento del cáncer de mama con Kisqali (ribociclib) en combinación con fulvestrant, se debe cumplir uno de los siguientes criterios: 1) el medicamento solicitado se utiliza con fulvestrant como tratamiento endocrino inicial en una paciente posmenopáusica O 2) el medicamento solicitado se utiliza después del avance de la enfermedad en el tratamiento endocrino en una paciente posmenopáusica y la paciente ha presentado un avance de la enfermedad con Ibrance (palbociclib) O Verzenio (abemaciclib) O un evento adverso intolerable con Ibrance (palbociclib) Y Verzenio (abemaciclib).

Grupo de autorización previa	KORLYM
Nombres de medicamentos	KORLYM
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	KUVAN
Nombres de medicamentos	SAPROPTERIN DIHYDROCHLORI
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para fenilcetonuria: Para pacientes que no recibieron aún una prueba terapéutica del medicamento solicitado, el nivel de fenilalanina en pretratamiento del paciente incluido el control dietario es superior a 6 mg/dL (360 micromoles/L). Para los pacientes que completaron una prueba terapéutica del medicamento solicitado, el paciente debe haber experimentado una reducción en el nivel de fenilalanina en sangre mayor o igual al 30 % desde el inicio O el paciente ha demostrado una mejora en los síntomas neuropsiquiátricos.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Inicial: 2 meses Todas las demás: Año del plan.
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	KYNMOBI
Nombres de medicamentos	KYNMOBI
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	LENVIMA
Nombres de medicamentos	LENVIMA 10 MG DAILY DOSE, LENVIMA 12MG DAILY DOSE, LENVIMA 14 MG DAILY DOSE, LENVIMA 18 MG DAILY DOSE, LENVIMA 20 MG DAILY DOSE, LENVIMA 24 MG DAILY DOSE, LENVIMA 4 MG DAILY DOSE, LENVIMA 8 MG DAILY DOSE
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Carcinoma medular de tiroides, carcinoma tiroideo anaplático
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para el cáncer de tiroides diferenciado (foliculo, papilar o de células de Hurthle): la enfermedad es refractaria al yodo radioactivo e inoperable, localmente recurrente o metastásica. Para el carcinoma hepatocelular: la enfermedad es irresecable o inoperable, local, metastásica o con una extensa carga tumoral del hígado. Para carcinoma de célula renal, la enfermedad está avanzada o es recidivante.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	LIDOCAINE PATCHES
Nombres de medicamentos	LIDOCAINE
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Dolor asociado con neuropatía diabética, dolor asociado con neuropatía relacionada con cáncer (incluida la neuropatía relacionada con el tratamiento [por ejemplo, neuropatía asociada con radioterapia o quimioterapia]).
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	LONSURF
Nombres de medicamentos	LONSURF
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para cáncer colorrectal: Enfermedad avanzada o metastásica no operable. Para adenocarcinoma gástrica o de la unión gastroesofágica, se deben cumplir todos los criterios: 1) la enfermedad es inoperable, localmente avanzada, recurrente o metastásica; y 2) el paciente ha sido tratado previamente con al menos dos líneas de quimioterapia anteriores.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	LORBRENA
Nombres de medicamentos	LORBRENA
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Supresor de silenciamiento (Repressor of Silencing, ROS) -1 NSCLC metastásico de reorganización positiva después de la progresión en el crizotinib, entrectinib o ceritinib.
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	LUMAKRAS
Nombres de medicamentos	LUMAKRAS
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	LUMIZYME
Nombres de medicamentos	LUMIZYME
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para enfermedad de Pompe, diagnóstico confirmado por ensayo de enzima que demuestra una deficiencia de la actividad de la enzima alfa glucosidasa ácida (GAA) o por pruebas genéticas.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	LUPRON
Nombres de medicamentos	LEUPROLIDE ACETATE, LUPRON DEPOT (1-MONTH), LUPRON DEPOT (3-MONTH), LUPRON DEPOT-PED (1-MONTH), LUPRON DEPOT-PED (3-MONTH)
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para la pubertad precoz central (central precocious puberty , CPP), los pacientes que actualmente no reciben terapia deben cumplir con todos los siguientes criterios: 1) Diagnóstico de CPP confirmado por: a) respuesta púber a prueba de agonista de hormona liberadora de gonadotropina (GnRH) O nivel de pubertad de ensayo de hormona luteinizante (luteinizing hormone, LH) de tercera generación Y b) evaluación de edad ósea contra edad cronológica, y 2) El inicio de características sexuales secundarias ocurrió antes de los 8 años de edad en pacientes de sexo femenino O antes de los 9 años de edad en pacientes de sexo masculino. Para fibromas uterinos, la paciente cumplirá con uno de los siguientes criterios: 1) Diagnóstico de anemia (p. ej., hematocrito menor o igual al 30 % o hemoglobina menor o igual a 10g/dL), O 2) el medicamento solicitado se usará antes de la cirugía de fibroma uterino.
Restricciones de edad	Pubertad precoz central (central precocious puberty, CPP) El paciente debe tener menos de 12 años en mujeres y menos de 13 años en varones.
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Fibromas: 3 meses (mes), máximo 6 meses en total. Endometriosis: 6 meses, máximo 12 meses en total. Otras: Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	LYNPARZA
Nombres de medicamentos	LYNPARZA
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Cáncer de mama recurrente con receptor del factor de crecimiento epidérmico humano 2 (HER2) negativo y mutación de la línea germinal BRCA 1/2, cáncer de mama recurrente o metastásico HER2 positivo con mutación de la línea germinal BRCA 1/2
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	En el caso del cáncer de mama, la enfermedad debe cumplir con lo siguiente: 1) presentar mutación de la línea germinal BRCA 1/2 y 2) ser recurrente o metastásica
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	LYRICA CR
Nombres de medicamentos	LYRICA CR, PREGABALIN ER
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	El paciente ha experimentado una respuesta inadecuada al tratamiento, intolerancia o contraindicación a la gabapentina.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	MAVYRET
Nombres de medicamentos	MAVYRET
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	Cirrosis descompensada/trastorno hepático moderado o grave (Child Turcotte Pugh clase B o C)
Información médica requerida	Para hepatitis C crónica: Infección confirmada por presencia de ARN del HCV en suero antes de comenzar el tratamiento. El régimen de tratamiento planificado, genotipo, antecedentes de tratamiento, presencia o ausencia de cirrosis (compensada o descompensada [Child Turcotte Pugh clase B o C]), presencia o ausencia de coinfección de VIH, presencia o ausencia de sustituciones asociadas con resistencia, cuando corresponda, estado de trasplante de hígado y riñones, si corresponde. Las condiciones de la cobertura y las duraciones específicas de aprobación se basarán en las pautas de tratamiento actuales de la Asociación Americana para el Estudio de Enfermedades Hepáticas (American Association for the Study of Liver Diseases, AASLD).
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Se aplican los criterios de acuerdo con las pautas actuales de AASLD-IDSA.
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	MEGESTROL
Nombres de medicamentos	MEGESTROL ACETATE
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	MEKINIST
Nombres de medicamentos	MEKINIST
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Metástasis cerebral por melanoma, melanoma uveal, cáncer colorrectal.
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para metástasis cerebral por melanoma o para el tratamiento adyuvante del melanoma, el tumor con resultado positivo para la mutación de activación de BRAF V600 y el medicamento solicitado se utilizará en combinación con dabrafenib. Para melanoma metastásico o inoperable, tumor con resultado positivo para la mutación de activación de BRAF V600 y el medicamento solicitado se usará en combinación con dabrafenib. Para cáncer pulmonar de células no pequeñas o para el cáncer anaplásico de tiroides, tumor con resultado positivo para la mutación de activación de BRAF V600E y el medicamento solicitado se utilizará en combinación con dabrafenib. Para melanoma uveal: el medicamento solicitado se usará como agente único. Para el cáncer colorrectal inoperable, avanzado, metastásico, el tumor tiene resultados positivos para una mutación de activación de BRAF V600E.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	MEKTOVI
Nombres de medicamentos	MEKTOVI
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Cáncer colorrectal
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para cáncer colorrectal, el paciente deberá cumplir con uno de los siguientes criterios: 1) El medicamento solicitado se utiliza en combinación con el encorafenib; 2) el tumor es positivo para la mutación BRAF V600E; y 3) el medicamento solicitado se utilizará como tratamiento posterior.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	MEMANTINE
Nombres de medicamentos	MEMANTINE HCL TITRATION P, MEMANTINE HYDROCHLORIDE, MEMANTINE HYDROCHLORIDE E
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	Esta edición solo se aplica a pacientes menores de 30 años.
Grupo de autorización previa	METILFENIDATO
Nombres de medicamentos	DEXMETILFENIDATO HCL, DEXMETILFENIDATO HYDROC, METADADO ER, METILFENIDATO HYDROCHLO
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	1) El paciente tiene un diagnóstico de trastorno por déficit de atención (ADHD) o trastorno de déficit de atención (ADD); O 2) el paciente tiene el diagnóstico de narcolepsia confirmado por un estudio del sueño y la solicitud no es para un producto dexmetilfenidato; O 3) se receta el medicamento solicitado para el tratamiento de la fatiga relacionada con el cáncer después de haber descartado otras causas de fatiga.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	MIGLUSTAT
Nombres de medicamentos	MIGLUSTAT
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para enfermedad de Gaucher, diagnóstico confirmado por ensayo de enzima que demuestra una deficiencia de la actividad de la enzima beta glucocerebrosidasa ácida o por pruebas genéticas.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	MONJUVI
Nombres de medicamentos	MONJUVI
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	MVASI
Nombres de medicamentos	MVASI
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Cáncer de mama, tipos de tumor del sistema nervioso central (CNS): astrocitoma supratentorial infiltrante/oligodendroglioma de bajo grado en adultos (Grado II de la WHO), ependimoma espinal e intracraneal en adultos, gliomas anaplásicos, meduloblastoma en adultos, linfoma principal del sistema nervioso central, meningiomas, metástasis cerebral limitada y extensiva, metástasis leptomeníngea y tumores metastásicos de la columna vertebral, mesotelioma pleural maligno, cáncer epitelial de ovario/cáncer de las trompas de Falopio/cáncer peritoneal primario, incluidos los siguientes tipos de cáncer: carcinosarcoma (tumores müllerianos mixtos malignos), carcinoma de células claras, carcinoma mucinoso, carcinoma endometriode de grado 1, carcinoma seroso de bajo grado, tumores epiteliales limítrofes de ovario (bajo potencial maligno) con implantes invasivos, y tumores malignos del estroma de los cordones sexuales, tipos de sarcomas de tejidos blandos: angiosarcoma y tumor fibroso solitario/hemangiopericitoma, sarcoma de Kaposi relacionado con el SIDA, cáncer de útero, cáncer de endometrio, cáncer de vulva y trastornos relacionados con la oftalmología: edema macular diabético, degeneración macular neovascular (húmeda) relacionada con la edad, incluidos la vasculopatía coroidea polipoidea y los subtipos de proliferación angiomasiosa retiniana, edema macular posterior a la oclusión de la vena de la retina, retinopatía diabética proliferativa, neovascularización coroidea, glaucoma neovascular y retinopatía del prematuro, carcinoma hepatocelular.
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	Se denegará la cobertura bajo la Parte D si la cobertura está disponible bajo la Parte A o B al recetarse el medicamento y entregarse o administrarse el medicamento para la persona.

Grupo de autorización previa	NAGLAZYME
Nombres de medicamentos	NAGLAZYME
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Por enfermedad de mucopolisacaridosis VI, el diagnóstico fue confirmado por ensayo de enzima que demuestre una deficiencia de la actividad de la enzima N-acetilgalactosamina 4-sulfatasa (arilsulfatasa B) o por pruebas genéticas.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	NATPARA
Nombres de medicamentos	NATPARA
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	Hipoparatiroidismo posoperatorio agudo (dentro de los 6 meses de cirugía) y expectativa de recuperación de hipoparatiroidismo.
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	NERLYNX
Nombres de medicamentos	NERLYNX
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	NEXAVAR
Nombres de medicamentos	NEXAVAR
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Leucemia mieloide aguda, sarcoma de tejido blando (angioma, tumores desmoides/fibromas fibromógenas, tumor fibroso solitario y subtipos de hemangiopericytoma), tumor del estroma gastrointestinal, carcinoma medular de tiroides, osteosarcoma, cordoma recurrente, cáncer epitelial de ovario, cáncer de las trompas de Falopio, cáncer primario peritoneal.
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Por carcinoma de tiroides: La histología es folicular, papilar, de células de Hurthle o medular. Por leucemia mieloide aguda, se deben cumplir todos los criterios: 1) El medicamento solicitado se utiliza en combinación con azactidina o decitabina para inducción de tratamiento de baja intensidad o tratamiento posterior a la remisión Y el paciente tiene 60 años de edad o más con mutación FLT3-ITD; O 2) la enfermedad es recidivante/refractaria al tratamiento Y el medicamento solicitado es un componente de repetir la inducción correcta inicial si se produce una recaída tardía (mayor o igual que 12 meses); O 3) la enfermedad es recidivante/refractaria al tratamiento Y el medicamento solicitado se utiliza en combinación con azactidina o decitabina si el paciente tiene un resultado positivo de mutación de FLT3-ITD.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	NICOTINE REPLACEMENT PRODUCTS
Nombres de medicamentos	GNP NICOTINE GUM, GNP NICOTINE MINI LOZENGE, GNP NICOTINE POLACRILEX, GNP NICOTINE POLACRILEX M, GNP NICOTINE TRANSDERMAL, GOODSENSE NICOTINE, GOODSENSE NICOTINE GUM, GOODSENSE NICOTINE POLACR, HM NICOTINE POLACRILEX, HM NICOTINE TRANSDERMAL S, NICOTINE, NICOTINE MINI LOZENGE, NICOTINE POLACRILEX, NICOTINE TRANSDERMAL SYST, SM NICOTINE, SM NICOTINE POLACRILEX, SM NICOTINE TRANSDERMAL S
Indicador de indicaciones de PA	-
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	-
Otros criterios	Usos cubiertos, todas las indicaciones aprobadas por la FDA Información médica requerida: el paciente es parte de un tratamiento integral para dejar de fumar, que incluye soporte para la modificación del comportamiento. Duración de la cobertura: para parches, 12 meses y para pastillas o goma de mascar, 28 semanas
Grupo de autorización previa	NINLARO
Nombres de medicamentos	NINLARO
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Amiloidosis sistémica de cadenas ligeras.
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para mieloma múltiple: El medicamento solicitado se usará en combinación con lenalidomida y dexametasona O pomalidomida y dexametasona O dexametasona O ciclofosfamida y dexametasona O como agente único.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	NITISINONA
Nombres de medicamentos	NITISINONA
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para tirosinemia hereditaria tipo 1: Diagnóstico de tirosinemia hereditaria tipo 1 confirmado por uno de los siguientes: 1) análisis bioquímico (p. ej., detección de succinylacetone en orina) o 2) prueba de ADN (análisis de mutación).
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	NORTHERA
Nombres de medicamentos	DROXIDOPA, NORTHERA
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para hipotensión ortostática neurogénica (Neurogenic Orthostatic Hypotension, NOH): Antes de la terapia inicial, el paciente tiene disminución consistente y persistente de la presión arterial sistólica de al menos 20 mmHg O disminución de la presión arterial diastólica de al menos 10 mmHg dentro de los 3 minutos de estar de pie. Para continuación de la terapia para NOH, el paciente debe experimentar una reducción sostenida de los mareos. Para terapia inicial y continuación de la terapia para NOH, el medicamento solicitado se usará en pacientes con hipotensión ortostática neurogénica asociada con uno de los siguientes diagnósticos: 1) Falla autonómica primaria debido a enfermedad de Parkinson, atrofia de múltiples sistemas, o falla autonómica pura O 2) deficiencia de dopamina betahidroxilasa O 3) neuropatía autonómica no diabética.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	3 meses
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	NUBEQA
Nombres de medicamentos	NUBEQA
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	NUEDEXTA
Nombres de medicamentos	NUEDEXTA
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	NUPLAZID
Nombres de medicamentos	NUPLAZID
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para las alucinaciones y los delirios asociados con la psicosis de la enfermedad de Parkinson, el diagnóstico de la enfermedad de Parkinson debe realizarse antes de la aparición de síntomas psicológicos.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	OCTREOTIDE
Nombres de medicamentos	OCTREOTIDE ACETATE
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Meningiomas, timomas y carcinomas tímicos, tumores neuroendocrinos (Neuroendocrine Tumors, NET) del tubo gastrointestinal (Gastrointestinal, GI), pulmonar, timo (tumores carcinoides) o gastrinoma principal no rescatado, tumores neuroendocrinos del páncreas y feocromocitoma/paraganglioma.
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para acromegalia (inicial): 1) El paciente tiene alto nivel de factor de crecimiento insulínico 1 (IGF-1) en pretratamiento para la edad o género, según el rango de referencia de laboratorio, y 2) El paciente tuvo una respuesta inadecuada o parcial a la cirugía o radioterapia O existe razón clínica para que el paciente no haya sido sometido a cirugía o radioterapia.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	Para acromegalia (continuación de la terapia): el IGF-1 del paciente disminuyó o se normalizó desde el inicio de la terapia.

Grupo de autorización previa	ODOMZO
Nombres de medicamentos	ODOMZO
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	OFEV
Nombres de medicamentos	OFEV
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	OGIVRI
Nombres de medicamentos	OGIVRI
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Tratamiento neoadyuvante para cáncer de mama con receptor de factor de crecimiento epidérmico humano 2 (HER2) positivo, cáncer de mama recurrente con HER2 positivo, metástasis leptomenígea por cáncer de mama, cáncer de unión esofágica y esofagogástrica HER2 positivo, carcinoma seroso uterino recurrente y avanzado con HER2 positivo, cáncer colorrectal con HER2 amplificado en combinación con pertuzumab o lapatinib.
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Tratamiento neoadyuvante para cáncer de mama 6 meses Otros: Año del plan.
Otros criterios	Se denegará la cobertura bajo la Parte D si la cobertura está disponible bajo la Parte A o B al recetarse el medicamento y entregarse o administrarse el medicamento para la persona. Para indicaciones aprobadas por la FDA y usos fuera de lo indicado que se superponen: el paciente tuvo un evento adverso intolerable a Trezimera y ese evento adverso NO se atribuyó al ingrediente activo, como se describe en la información de prescripción.

Grupo de autorización previa	OMNIPOD
Nombres de medicamentos	PAQUETE DE 5 OMNIPOD, PAQUETE DE 5 OMNIPOD DASH, KIT DE INICIO OMNIPOD
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	1) El paciente tiene diabetes que requiere un manejo de la insulina con múltiples inyecciones diarias; Y 2) el paciente se autoprueba con niveles de glucosa 4 o más veces al día; Y 3) el paciente ha experimentado cualquiera de los siguientes factores con el régimen actual de diabetes: control glucémico inadecuado, hipoglucemia recurrente, grandes fluctuaciones en la glucosa en sangre, fenómeno de episodios con hiperglucemia activa a altas horas de la mañana y excursiones glucéminas graves.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	Para continuar el tratamiento con una bomba de insulina, el paciente tiene un control glucémico estable o mejorado.
Grupo de autorización previa	ONTRUZANT
Nombres de medicamentos	ONTRUZANT
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Tratamiento neoadyuvante para cáncer de mama con receptor de factor de crecimiento epidérmico humano 2 (HER2) positivo, cáncer de mama recurrente con HER2 positivo, metástasis leptomenígea por cáncer de mama, cáncer de unión esofágica y esofagogástrica HER2 positivo, carcinoma seroso uterino recurrente y avanzado con HER2 positivo, cáncer colorrectal con HER2 amplificado en combinación con pertuzumab o lapatinib.
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Tratamiento neoadyuvante para cáncer de mama 6 meses Otros: Año del plan.
Otros criterios	Se denegará la cobertura bajo la Parte D si la cobertura está disponible bajo la Parte A o B al recetarse el medicamento y entregarse o administrarse el medicamento para la persona. Para indicaciones aprobadas por la FDA y usos fuera de lo indicado que se superponen: el paciente tuvo un evento adverso intolerable a Trezimera y ese evento adverso NO se atribuyó al ingrediente activo, como se describe en la información de prescripción.

Grupo de autorización previa	ONUREG
Nombres de medicamentos	ONUREG
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	OPSUMIT
Nombres de medicamentos	OPSUMIT
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Hipertensión arterial pulmonar (PAH) (Grupo 1 de la WHO): Se confirmó el diagnóstico por cateterismo cardíaco derecho. Para PAH (solo para nuevos inicios): 1) presión arterial pulmonar promedio en pretratamiento mayor o igual que 25 mmHg; 2) presión de enclavamiento de capilares pulmonares en pretratamiento menor o igual que 15 mmHg; y 3) resistencia vascular pulmonar en pretratamiento mayor de 3 unidades Wood.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	ORAL-INTRANASAL FENTANYL
Nombres de medicamentos	FENTANYL CITRATE ORAL TRA
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	1) El medicamento solicitado está indicado para el tratamiento de dolor irruptivo relacionado con CÁNCER únicamente. El medicamento solicitado se receta para el control de dolor irruptivo en pacientes con CÁNCER que actualmente reciben terapia con opioides las 24 horas por dolor subyacente del CÁNCER. [Nota: Asegurarse de que el paciente tenga tolerancia a opioides. Se considera que el paciente tiene tolerancia a opioides cuando toma los siguientes medicamentos las 24 horas: al menos 60 mg de morphine por vía oral por día, al menos 25 mcg por hora de fentanyl transdérmico, al menos 30 mg de oxycodone oral por día, al menos 60 mg de hydrocodone oral por día, al menos 8 mg de hydromorphone oral por día, al menos 25 mg de oxymorphone oral por día o una dosis equianalgésica de otro opioide diario durante una semana o más]. Y 2) El código de diagnóstico de la Clasificación internacional de enfermedades (CIE) suministrado fundamenta el diagnóstico de RELACIÓN CON EL CÁNCER. [Nota: Para la aprobación de la cobertura de medicamentos, el código de diagnóstico de la CIE DEBE fundamentar el diagnóstico de RELACIÓN CON EL CÁNCER].
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	ORGOVYX
Nombres de medicamentos	ORGOVYX
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	ORKAMBI
Nombres de medicamentos	ORKAMBI
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para fibrosis quística (CF): El paciente tiene mutación F508del en ambos alelos del gen regulador de conductancia transmembrana de fibrosis quística (CFTR).
Restricciones de edad	2 años de edad en adelante.
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	Para fibrosis quística (CF): El medicamento solicitado no se utilizará en combinación con otros medicamentos que contengan ivacaftor.
Grupo de autorización previa	OSPHENA
Nombres de medicamentos	OSPHENA
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	OXANDROLONE
Nombres de medicamentos	OXANDROLONE
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Caquexia asociada con SIDA (desgaste asociado al VIH) o para mejorar el crecimiento en pacientes con síndrome de Turner.
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	6 meses
Otros criterios	Se denegará la cobertura si la solicitud es para una indicación excluida de la Parte D.

Grupo de autorización previa	PANRETIN
Nombres de medicamentos	PANRETIN
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Tratamiento tópico de lesiones cutáneas en pacientes con sarcoma de Kaposi no relacionado al SIDA
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	PEGASYS
Nombres de medicamentos	PEGASYS
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Neoplasma mieloproliferativo (trombocitemia esencial, policitemia vera, mielofibrosis primaria y mielofibrosis post policitemia vera o post trombocitemia esencial), mastocitosis sistémica.
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para hepatitis C crónica (chronic hepatitis C, CHC): Infección de CHC confirmada por presencia de ARN del HCV en suero antes de comenzar el tratamiento. El régimen de tratamiento planificado, genotipo, antecedentes de tratamiento, presencia o ausencia de cirrosis (compensada o descompensada [Child Turcotte Pugh clase B o C]), presencia o ausencia de coinfección de VIH, presencia o ausencia de sustituciones asociadas con resistencia, cuando corresponda, estado de trasplante de hígado y riñones, si corresponde. Las condiciones de la cobertura y las duraciones específicas de aprobación se basarán en las pautas de tratamiento actuales de AASLD -IDSA.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Se aplican los criterios de acuerdo con las pautas actuales de AASLD-IDSA. Virus de la hepatitis B (Hepatitis B virus, HBV)= 48 semanas. Otros= Año del plan.
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	PEMAZYRE
Nombres de medicamentos	PEMAZYRE
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	PHENYLBUTYRATE
Nombres de medicamentos	SODIUM PHENYLBUTYRATE
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para trastorno del ciclo de la urea: Diagnóstico de trastorno del ciclo de la urea (urea cycle disorder, UCD) confirmado por prueba enzimática, bioquímica o genética.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	PHESGO
Nombres de medicamentos	PHESGO
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Tratamiento neoadyuvante para cáncer de mama 6 meses Otros: Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	PIQRAY
Nombres de medicamentos	PIQRAY 200MG DAILY DOSE, PIQRAY 250MG DAILY DOSE, PIQRAY 300MG DAILY DOSE
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Cáncer de mama recurrente (HR) positivo, receptor 2 del factor de crecimiento epidérmico humano (HER2) negativo, PIK3CA-mutado en combinación con fulvestrant.
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	POMALYST
Nombres de medicamentos	POMALYST
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Amiloidosis sistémica de cadenas ligeras, linfoma primario del sistema nervioso central (central nervous system, CNS).
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para mieloma múltiple: El paciente ha recibido previamente al menos dos terapias para mieloma múltiple, incluido un agente inmunomodulador Y un inhibidor de proteosoma. Para el sarcoma de Kaposi, el paciente debe cumplir con uno de los siguientes criterios: 1) el paciente tiene el síndrome de inmunodeficiencia adquirida (SIDA) o 2) el paciente presenta resultados negativos para el virus de la inmunodeficiencia humana (VIH).
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	PRALUENT
Nombres de medicamentos	PRALUENT
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	PREGABALIN
Nombres de medicamentos	PREGABALIN
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Dolor neuropático relacionado con cáncer, o con el tratamiento para el cáncer.
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	1) El medicamento solicitado se receta para control de neuralgia posherpética, dolor neuropático asociado con neuropatía periférica diabética, dolor neuropático relacionado con el cáncer o con su tratamiento, Y 2) El paciente experimentó respuesta inadecuada al tratamiento, intolerancia o contraindicación a gabapentin O 3) El medicamento solicitado se receta como terapia adyuvante para convulsiones de inicio parcial O 4) El medicamento solicitado se receta para control de fibromialgia o control de dolor neuropático asociado con lesión de la médula espinal.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	PRENATAL VITAMINS OTC
Nombres de medicamentos	CLASSIC PRENATAL, GNP PRENATAL, KP PRENATAL MULTIVITAMINS, PRENATAL, PRENATAL ONE DAILY, PRENATAL TABLETS, PRENATAL VITAMIN, PRENATAL VITAMIN & MINERA, PRENATAL VITAMINS
Indicador de indicaciones de PA	-
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	-
Otros criterios	Usos cubiertos, todas las indicaciones aprobadas por la FDA Información médica requerida: la paciente tiene un resultado positivo en la prueba de embarazo realizada por el médico. Duración de la cobertura: 12 meses

Grupo de autorización previa	PROMACTA
Nombres de medicamentos	PROMACTA
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	<p>Para trombocitopenia inmune (immune thrombocytopenia, ITP) persistente o crónica:</p> <p>1) Para nuevos inicios: a) el paciente tuvo respuesta inadecuada o intolerancia a terapias anteriores como corticosteroides o inmunoglobulinas, Y b) el recuento de plaquetas (platelet, plt) no transfundidas en cualquier momento previo al inicio de tratamiento con el medicamento solicitado es menor de 30,000/mcL O 30,000-50,000/mcL con sangrado sintomático o factores de riesgo de sangrado. 2) Para continuación de la terapia, la respuesta de recuento de plaquetas al medicamento solicitado: a) recuento de plaquetas actual menor o igual que 200,000/mcL, O b) recuento de plaquetas actual superior a 200,000/mcL y dosis a ajustar al recuento de plaquetas lo suficientemente como para evitar sangrado clínicamente importante. Para trombocitopenia asociada a hepatitis C crónica: 1) Para nuevos inicios: el medicamento solicitado se usa para iniciar o mantener la terapia con interferon. 2) Para continuación de la terapia: el paciente recibe terapia con interferon. Para anemia aplásica grave (aplastic anemia, AA): Para continuación de la terapia después de la aprobación inicial de 6 meses para anemia aplásica grave: El paciente debe cumplir con uno de los siguientes criterios: 1) Recuento de plaquetas actual es 50,000-200,000/mcL, O 2) El recuento de plaquetas es menor de 50,000/mcL, y el paciente no recibió terapia adecuadamente ajustada durante al menos 16 semanas, O 3) El recuento de plaquetas actual es menor de 50,000/mcL, y el paciente no depende de transfusiones, O 4) El recuento de plaquetas actual es mayor de 200,000/mcL, y la dosis se ajustará para lograr y mantener un recuento de plaquetas objetivo adecuado.</p>
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	HCV: 6 meses, ITP/AA inicial: 6 meses, ITP REAUTORIZACIÓN: Año del plan, AA reautorización: APR-Año del plan, IPR-16 semanas
Otros criterios	APR: respuesta plaquetaria adecuada (mayor de 50,000/mcL). IPR: respuesta plaquetaria inadecuada (menos de 50,000/mcL).

Grupo de autorización previa	PULMOZYME
Nombres de medicamentos	PULMOZYME
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para fibrosis quística: Diagnóstico de fibrosis quística confirmado por pruebas genéticas o diagnósticas adecuadas.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	Se denegará la cobertura bajo la Parte D si la cobertura está disponible bajo la Parte A o B al recetarse el medicamento y entregarse o administrarse el medicamento para la persona.
Grupo de autorización previa	QINLOCK
Nombres de medicamentos	QINLOCK
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	QUETIAPINE XR
Nombres de medicamentos	QUETIAPINE FUMARATE ER
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Tratamiento de monoterapia de mantenimiento para trastorno bipolar I, tratamiento de monoterapia para trastorno generalizado de ansiedad, tratamiento de monoterapia para trastorno depresivo mayor.
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para esquizofrenia, tratamiento agudo de episodios maníacos o combinados asociados con trastorno bipolar I, como monoterapia y como complementaria de lithium o divalproex, el tratamiento agudo de episodios depresivos asociados con trastorno bipolar, tratamiento de mantenimiento de trastorno bipolar I, como complemento de lithium o divalproex, tratamiento complementario de trastorno depresivo mayor, o tratamiento de monoterapia de mantenimiento en trastorno bipolar I. El paciente experimentó respuesta inadecuada al tratamiento, intolerancia o contraindicaciones a uno de los siguientes: aripiprazole, lurasidone, olanzapine, paliperidone, quetiapine immediate-release, risperidone o ziprasidone
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	QUININE SULFATE
Nombres de medicamentos	QUININE SULFATE
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Babesiosis, malaria Plasmodium vivax sin complicaciones.
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	1 mes
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	REGRANEX
Nombres de medicamentos	REGRANEX
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para el tratamiento de úlceras neuropáticas diabéticas de extremidades inferiores que se extienden al tejido subcutáneo o más allá, y con flujo sanguíneo adecuado.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	20 semanas
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	RELISTOR INJ
Nombres de medicamentos	RELISTOR
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	1) El medicamento solicitado se receta para estreñimiento inducido por opioides en paciente adulto con enfermedad avanzada o dolores causados por cáncer activo que requiere aumento de la dosis de opioides para cuidados paliativos, O 2) El medicamento solicitado se receta para estreñimiento inducido por opioides en paciente adulto con dolor crónico no por cáncer, incluido el dolor crónico relacionado con cáncer previo o su tratamiento que no requiere de aumento frecuente (p. ej., semanal) de la dosis de opioides Y 3) El paciente no puede tolerar los medicamentos orales O 4) Se probó un medicamento por vía oral indicado para estreñimiento inducido por opioides en paciente adulto con dolor crónico no por cáncer. (Nota: Un ejemplo de medicamento por vía oral indicado para el estreñimiento inducido por opioides es Movantik); Y 5) el paciente experimentó una respuesta inadecuada al tratamiento o intolerancia a un medicamento por vía oral indicado para estreñimiento inducido por opioides en paciente adulto con dolor crónico no por cáncer. (Nota: un ejemplo de medicamento por vía oral indicado para el estreñimiento inducido por opioides es Movantik); O 6) el paciente tiene contraindicado un medicamento por vía oral indicado para estreñimiento inducido por opioides en paciente adulto con dolor crónico no por cáncer (Nota: Un ejemplo de un medicamento por vía oral indicado para el estreñimiento inducido por opioides incluye a Movantik).
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	4 meses
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	REMICADE
Nombres de medicamentos	REMICADE
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Síndrome de Behcet, granulomatosis con poliangeitis (granulomatosis de Wegener) hidradenitis supurativa, artritis idiopática juvenil, pioderma gangrenoso, sarcoidosis, arteritis de Takayasu, uveítis.
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para enfermedad de Crohn moderada a gravemente activa (solo nuevos inicios): 1) El paciente tiene una enfermedad fistulizante, O 2) respuesta inadecuada a, al menos, una terapia convencional (p. ej., corticosteroides); O 3) intolerancia o contraindicación a la terapia convencional. Para colitis ulcerosa moderada a gravemente activa (solo nuevos inicios): 1) Respuesta inadecuada a al menos una terapia convencional (por ejemplo, corticosteroides, aminosalicilatos) O 2) Intolerancia o contraindicación a la terapia convencional. Para artritis reumatoidea moderada a gravemente activa (solo nuevos inicios): 1) El paciente cumple CON CUALQUIERA de los siguientes puntos: a) el medicamento solicitado se utilizará en combinación con metotrexato (MTX) o leflunomida, O b) la intolerancia o contraindicación al MTX o leflunomida; Y 2) el paciente cumple CUALQUIERA de las siguientes condiciones: a) respuesta inadecuada, intolerancia o contraindicación al MTX, O b) respuesta o intolerancia inadecuada a un medicamento antirreumático (DMARD) que modifique la enfermedad biológica previa o un DMARD sintético específico. Para espondilitis anquilosante activa (solo nuevos inicios): Respuesta inadecuada a una prueba con medicamento antiinflamatorio no esteroide O intolerancia o contraindicación a AINE. Para psoriasis en placas crónica moderada a grave (solo nuevos inicios): 1) Al menos el 3% del área de la superficie corporal (body surface area, BSA) está afectada O áreas corporales cruciales (p. ej., pies, manos, cara, cuello, ingle, áreas intertriginosas) se ven afectadas en el momento del diagnóstico, Y 2) el paciente se encuentra con cualquiera de lo siguiente: a) ha experimentado una respuesta inadecuada o intolerancia a la fototerapia (p. ej., UVB, PUVA) o al tratamiento farmacológico con metotrexato, ciclosporina o acitretina, O b) el tratamiento farmacológico con MTX, ciclosporina o acitretina está contraindicado, O c) sufre de psoriasis grave que justifica un DMARD biológico como tratamiento principal. Para hidradenitis supurativa (solo nuevos inicios): el paciente tiene enfermedad refractaria grave. Para uveítis (solo para nuevos inicios): El paciente experimentó respuesta inadecuada o intolerancia o tiene contraindicada una prueba de terapia inmunosupresora para uveítis.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	Para indicaciones aprobadas por la FDA y usos fuera de lo indicado que se superponen: el paciente tuvo un evento adverso intolerable a Renflexis y ese evento adverso NO se atribuyó al ingrediente activo, como se describe en la información de prescripción.

Grupo de autorización previa	RENFLEXIS
Nombres de medicamentos	RENFLEXIS
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Síndrome de Behcet, granulomatosis con poliangeitis (granulomatosis de Wegener) hidradenitis supurativa, artritis idiopática juvenil, pioderma gangrenoso, sarcoidosis, arteritis de Takayasu, uveítis.
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para enfermedad de Crohn moderada a gravemente activa (solo nuevos inicios): 1) El paciente tiene una enfermedad fistulizante, O 2) respuesta inadecuada a, al menos, una terapia convencional (p. ej., corticosteroides); O 3) intolerancia o contraindicación a la terapia convencional. Para colitis ulcerosa moderada a gravemente activa (solo nuevos inicios): 1) Respuesta inadecuada a al menos una terapia convencional (por ejemplo, corticosteroides, aminosalicilatos) O 2) Intolerancia o contraindicación a la terapia convencional. Para artritis reumatoidea moderada a gravemente activa (solo nuevos inicios): 1) El paciente cumple CON CUALQUIERA de los siguientes puntos: a) el medicamento solicitado se utilizará en combinación con metotrexato (MTX) o leflunomida, O b) la intolerancia o contraindicación al MTX o leflunomida; Y 2) el paciente cumple CUALQUIERA de las siguientes condiciones: a) respuesta inadecuada, intolerancia o contraindicación al MTX, O b) respuesta o intolerancia inadecuada a un medicamento antirreumático (DMARD) que modifique la enfermedad biológica previa o un DMARD sintético específico. Para espondilitis anquilosante activa (solo nuevos inicios): Respuesta inadecuada a una prueba con medicamento antiinflamatorio no esteroide O intolerancia o contraindicación a AINE. Para psoriasis en placas crónica moderada a grave (solo nuevos inicios): 1) Al menos el 3% del área de la superficie corporal (body surface area, BSA) está afectada O áreas corporales cruciales (p. ej., pies, manos, cara, cuello, ingle, áreas intertriginosas) se ven afectadas en el momento del diagnóstico, Y 2) el paciente se encuentra con cualquiera de lo siguiente: a) ha experimentado una respuesta inadecuada o intolerancia a la fototerapia (p. ej., UVB, PUVA) o al tratamiento farmacológico con metotrexato, ciclosporina o acitretina, O b) el tratamiento farmacológico con MTX, ciclosporina o acitretina está contraindicado, O c) sufre de psoriasis grave que justifica un DMARD biológico como tratamiento principal. Para hidradenitis supurativa (solo nuevos inicios): el paciente tiene enfermedad refractaria grave. Para uveítis (solo para nuevos inicios): El paciente experimentó respuesta inadecuada o intolerancia o tiene contraindicada una prueba de terapia inmunosupresora para uveítis.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	RETEVMO
Nombres de medicamentos	RETEVMO
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Cáncer pulmonar de células no pequeñas positivo con reacomodamiento durante la transfección (RET) recurrente o avanzado
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para el cáncer pulmonar de células no pequeñas, el paciente debe cumplir con todos los siguientes criterios: 1) La enfermedad es recurrente, avanzada o metastásica, y 2) el tumor es positivo para la fusión del gen RET o positivo para el reacomodamiento del gen RET.
Restricciones de edad	Cáncer pulmonar de células no pequeñas: 18 años de edad en adelante. Cáncer de tiroides medular y cáncer de tiroides: 12 años de edad en adelante.
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	REVLIMID
Nombres de medicamentos	REVLIMID
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Amiloidosis sistémica de cadenas ligeras, linfoma de Hodgkin clásico, síndrome mielodisplásico sin anomalía citogenética de eliminación de 5q, anemia asociada a mielofibrosis, síndrome de POEMS, neoplasmas mieloproliferativos, linfoma no hodgkiniano con los siguientes subtipos: linfoma difuso de células B grandes relacionado con el síndrome de inmunodeficiencia adquirida (SIDA), linfoma primario del sistema nervioso central (CNS), trastorno linfoproliferativo postrasplante monomórfico, leucemia linfocítica crónica (CLL)/linfoma linfocítico pequeño (SLL), linfoma difuso de células B grandes, linfoma de células B cutáneo primario, enfermedad de Castleman multicéntrica, linfoma/leucemia de células T en adultos, micosis fungoide (MF)/síndrome de Sézary (SS), linfoma de células T angioinmunoblástico (angioimmunoblastic T-cell lymphoma, AITL), linfoma de células T periférico no especificado de otro modo (Peripheral T-cell Lymphoma Not Otherwise Specified, PTCL NOS), linfoma de células T asociado a enteropatía, linfoma de células T intestinal epiteliotrópico monomórfico, linfoma de células T periférico nodal, linfoma de células T folicular, linfoma de células grandes anaplásico cutáneo primario (Primary Cutaneous Anaplastic Large Cell Lymphoma, ALCL), linfoma hepatoesplénico de células T gamma/delta, linfoma de células B de alto grado.
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para síndrome mielodisplásico (MDS): Riesgo de MDS de bajo a intermedio 1 con anemia sintomática según la escala del Sistema de Puntuación de Pronóstico Internacional (International Prognostic Scoring System, IPSS)
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	REZUROCK
Nombres de medicamentos	REZUROCK
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	12 años de edad en adelante.
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	Se denegará la cobertura bajo la Parte D si la cobertura está disponible bajo la Parte A o B al recetarse el medicamento y entregarse o administrarse el medicamento para la persona.

Grupo de autorización previa	RIABNI
Nombres de medicamentos	RIABNI
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Subtipos de linfoma no Hodgkin [linfoma linfocítico pequeño (Small Lymphocytic Lymphoma, SLL)], linfoma de células de manto, linfomas de zona marginal (nodal, esplénico, MALT gástrico y no gástrico), linfoma de Burkitt, linfoma de células B cutáneo primario, linfoma de células B de alto grado con translocaciones de MYC y BCL2 y/o BCL6 (linfoma de doble/triple hit), linfoma de células B de alto grado no especificado de otra manera, enfermedad de Castleman, linfoma de células B relacionado con el síndrome de inmunodeficiencia adquirida (SIDA), leucemia de células pilosas, trastorno linfoproliferativo postrasplante (post-transplant lymphoproliferative disorder, PTLT), púrpura trombocitopénica idiopática o inmune refractaria (idiopathic thrombocytopenic purpura, ITP), anemia hemolítica autoinmune, macroglobulinemia de Waldenström/linfoma linfoplasmocitario, enfermedad crónica de injerto contra huésped (Graft-Versus-Host Disease, GVHD), síndrome de Sjogren, púrpura trombótica trombocitopénica, miastenia grave refractaria, linfoma de Hodgkin (predominio de linfocitos nodulares), linfoma primario del sistema nervioso central (Central Nervous System, CNS), metástasis leptomeníngea de linfomas, leucemia linfoblástica aguda, prevención de virus de Epstein-Barr (EBV) relacionado con PTLT, esclerosis múltiple y toxicidades relacionadas con inhibidores de puntos de control inmunitarios.
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para artritis reumatoidea moderada a gravemente activa (solo nuevos inicios): 1) El paciente cumple CON CUALQUIERA de las siguientes condiciones: A) el medicamento solicitado se utilizará en combinación con metotrexato (MTX), O b) el paciente tiene intolerancia o contraindicación a MTX, Y 2) el paciente cumple CON CUALQUIERA de las siguientes condiciones: a) respuesta inadecuada, intolerancia o contraindicación a MTX, O b) respuesta o intolerancia inadecuada a un medicamento antirreumático (DMARD) que modifique la enfermedad biológica previa o un DMARD sintético específico. Las malignidades hematológicas deben ser CD20 - positivo. Para esclerosis múltiple: 1) el paciente tiene diagnóstico de esclerosis múltiple recidivante-remitente; y 2) el paciente tuvo respuesta inadecuada a dos o más medicamentos modificadores de la enfermedad para esclerosis múltiple a pesar de la duración adecuada del tratamiento.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Toxicidades relacionadas con inhibidor de punto inmune: 3 meses. Todas las demás: Año del plan
Otros criterios	Para indicaciones aprobadas por la FDA y usos fuera de lo indicado que se superponen: el paciente tuvo un evento adverso intolerable a Truxima Y a Ruxiencie, y ese evento adverso NO se atribuyó al ingrediente activo, como se describe en la información de prescripción.

Grupo de autorización previa	RINVOQ
Nombres de medicamentos	RINVOQ
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para artritis reumatoidea moderada a gravemente activa (solo nuevos inicios): 1) Respuesta inadecuada, intolerancia o contraindicación al metotrexato (MTX); O 2) respuesta inadecuada o intolerancia a medicamento antirreumático modificador de la enfermedad (DMARD) biológica previa o un DMARD sintético dirigido.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	RITUXAN
Nombres de medicamentos	RITUXAN
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Subtipos de linfoma no Hodgkin [linfoma linfocítico pequeño (Small Lymphocytic Lymphoma, SLL)], linfoma de células de manto, linfomas de zona marginal (nodal, esplénico, MALT gástrico y no gástrico), linfoma de Burkitt, linfoma de células B cutáneo primario, linfoma de células B de alto grado con translocaciones de MYC y BCL2 y/o BCL6 (linfoma de doble/triple hit), linfoma de células B de alto grado no especificado de otra manera, enfermedad de Castleman, linfoma de células B relacionado con el síndrome de inmunodeficiencia adquirida (SIDA), leucemia de células pilosas, trastorno linfoproliferativo postrasplante (post-transplant lymphoproliferative disorder, PTLT), púrpura trombocitopénica idiopática o inmune refractaria (idiopathic thrombocytopenic purpura, ITP), anemia hemolítica autoinmune, macroglobulinemia de Waldenström/linfoma linfoplasmocitario, enfermedad crónica de injerto contra huésped (Graft-Versus-Host Disease, GVHD), síndrome de Sjogren, púrpura trombótica trombocitopénica, miastenia grave refractaria, linfoma de Hodgkin (predominio de linfocitos nodulares), linfoma primario del sistema nervioso central (Central Nervous System, CNS), metástasis leptomeníngea de linfomas, leucemia linfoblástica aguda, prevención de virus de Epstein-Barr (EBV) relacionado con PTLT, esclerosis múltiple y toxicidades relacionadas con inhibidores de puntos de control inmunitarios.
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para artritis reumatoidea moderada a gravemente activa (solo nuevos inicios): 1) El paciente cumple CON CUALQUIERA de las siguientes condiciones: A) el medicamento solicitado se utilizará en combinación con metotrexato (MTX), O b) el paciente tiene intolerancia o contraindicación a MTX, Y 2) el paciente cumple CON CUALQUIERA de las siguientes condiciones: a) respuesta inadecuada, intolerancia o contraindicación a MTX, O b) respuesta o intolerancia inadecuada a un medicamento antirreumático (DMARD) que modifique la enfermedad biológica previa o un DMARD sintético específico. Las malignidades hematológicas deben ser CD20 - positivo. Para esclerosis múltiple: 1) el paciente tiene diagnóstico de esclerosis múltiple recidivante-remitente; y 2) el paciente tuvo respuesta inadecuada a dos o más medicamentos modificadores de la enfermedad para esclerosis múltiple a pesar de la duración adecuada del tratamiento.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Toxicidades relacionadas con inhibidor de punto inmune: 3 meses. Todas las demás: Año del plan
Otros criterios	Para indicaciones aprobadas por la FDA y usos fuera de lo indicado que se superponen: el paciente tuvo un evento adverso intolerable a Truxima Y a Ruxiencie, y ese evento adverso NO se atribuyó al ingrediente activo, como se describe en la información de prescripción.

Grupo de autorización previa	RITUXAN HYCELA
Nombres de medicamentos	RITUXAN HYCELA
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Linfoma de células B relacionado con SIDA, linfoma de Burkitt, enfermedad de Castleman (Castleman's Disease, CD), linfoma de células B de alto grado, linfoma linfocítico pequeño (Small Lymphocytic Lymphoma, SLL), linfoma de tejido linfoide asociado a mucosas (MALT), linfoma de células de manto, linfoma nodal de la zona marginal, linfoma MALT no gástrico, linfoma de células B cutáneo primario (p. ej., linfoma de zona marginal cutáneo o de centro folicular cutáneo), trastorno linfoproliferativo postrasplante (PTLD), linfoma esplénico de la zona marginal.
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Malignidades deben ser CD20 positivo. El paciente debe recibir al menos una dosis completa de producto rituximab por infusión intravenosa sin experimentar reacciones adversas graves.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	ROZLYTREK
Nombres de medicamentos	ROZLYTREK
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	RUBRACA
Nombres de medicamentos	RUBRACA
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	RUXIENCE
Nombres de medicamentos	RUXIENCE
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Subtipos de linfoma no Hodgkin [linfoma linfocítico pequeño (SLL), linfoma de células de manto, linfomas de zona marginal (nodal, esplénica, MALT gástrico y no gástrico), linfoma de Burkitt, linfoma de células B cutáneo primario, linfoma de células B de alto grado con translocaciones de MYC y BCL2 y/o BCL6 (linfoma de doble/triple hit), linfoma de células B de alto grado no especificado de otra manera, enfermedad de Castleman, linfoma de células B relacionado con SIDA, leucemia de células pilosas, trastorno linfoproliferativo postrasplante (PTLD)], púrpura trombocitopénica idiopática o inmune refractaria (ITP), anemia hemolítica autoinmune, macroglobulinemia de Waldenström/linfoma linfoplasmocitario, enfermedad crónica injerto contra huésped (GVHD), síndrome de Sjogren, púrpura trombocitopénica trombótica, miastenia grave refractaria, linfoma de Hodgkin (predominante linfocito nodular), linfoma de CNS primario, metástasis leptomeníngea de los linfomas, leucemia linfoblástica aguda, prevención virus de Epstein-Barr (EBV) relacionado a PTLD, esclerosis múltiple, inhibidor de punto de control inmune relacionado a toxicidades y miopatía inflamatoria refractaria idiopática y pénfigo vulgar.
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para artritis reumatoidea moderada a gravemente activa (solo nuevos inicios): 1) El paciente cumple CON CUALQUIERA de las siguientes condiciones: A) el medicamento solicitado se utilizará en combinación con metotrexato (MTX), O b) el paciente tiene intolerancia o contraindicación a MTX, Y 2) el paciente cumple CON CUALQUIERA de las siguientes condiciones: a) respuesta inadecuada, intolerancia o contraindicación a MTX, O b) respuesta o intolerancia inadecuada a un medicamento antirreumático (DMARD) que modifique la enfermedad biológica previa o un DMARD sintético específico. Las malignidades hematológicas deben ser CD20 - positivo. Para esclerosis múltiple: 1) el paciente tiene diagnóstico de esclerosis múltiple recidivante-remitente; y 2) el paciente tuvo respuesta inadecuada a dos o más medicamentos modificadores de la enfermedad para esclerosis múltiple a pesar de la duración adecuada del tratamiento.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Toxicidades relacionadas con inhibidor de punto inmune: 3 meses. Todas las demás: Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	RYDAPT
Nombres de medicamentos	RYDAPT
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Leucemia mieloide aguda refractaria o recidivante
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para la leucemia mieloide aguda (AML), debe tener mutación FLT3 positiva.
Restricciones de edad	18 años de edad en adelante.
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	SIGNIFOR
Nombres de medicamentos	SIGNIFOR
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	SILDENAFIL
Nombres de medicamentos	SILDENAFIL CITRATE
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para hipertensión arterial pulmonar (Pulmonary Arterial Hypertension, PAH) (Grupo 1 de la Organización Mundial de la Salud [WHO]): Se confirmó el diagnóstico por cateterismo cardíaco derecho. Para PAH (solo para nuevos inicios): 1) presión arterial pulmonar promedio en pretratamiento mayor o igual que 25 mmHg; 2) presión de enclavamiento de capilares pulmonares en pretratamiento menor o igual que 15 mmHg; y 3) resistencia vascular pulmonar en pretratamiento mayor de 3 unidades Wood.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	SIRTURO
Nombres de medicamentos	SIRTURO
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	El medicamento solicitado se receta para el tratamiento de infección latente debido a tuberculosis micobacteriana, tuberculosis sensible a medicamentos, tuberculosis extrapulmonar, o infección causada por micobacteria no tuberculosa.
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	6 meses
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	SKYRIZI
Nombres de medicamentos	SKYRIZI, SKYRIZI PEN
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para psoriasis en placas moderada a grave (solo nuevos inicios): 1) al menos el 3% del área de la superficie corporal (BSA) está afectada O áreas corporales cruciales (p. ej., pies, manos, cara, cuello, ingle, áreas intertriginosas) se ven afectadas en el momento del diagnóstico; Y 2) el paciente cumple con los siguientes casos: a) el paciente ha experimentado una respuesta inadecuada o intolerancia a la fototerapia (p. ej., UVB, PUVA) o al tratamiento farmacológico con metotrexato, ciclosporina o acitretina, b) el tratamiento farmacológico con metotrexato, ciclosporina o acitretina está contraindicado, o c) el paciente tiene psoriasis grave que justifica un medicamento antirreumático modificador de la enfermedad (DMARD) biológico como terapia de primera línea. Es decir, al menos el 10% de la superficie corporal (BSA) o áreas corporales cruciales (p. ej., manos, pies, cara, cuello, cuero cabelludo, genitales/ingle, áreas intertriginosas) se ve afectada.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	SOMATULINE DEPOT
Nombres de medicamentos	SOMATULINE DEPOT
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Tumores neuroendocrinos (NET) del tubo gastrointestinal (GI), pulmón, timo (tumores carcinoides) o gastrinoma principal no extirpable, tumores neuroendocrinos del páncrea, y feocromocitoma/paraganglioma.
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para acromegalia (inicial): 1) El paciente tiene alto nivel de factor de crecimiento insulínico 1 (IGF-1) en pretratamiento para la edad o género, según el rango de referencia de laboratorio, y 2) El paciente tuvo una respuesta inadecuada o parcial a la cirugía o radioterapia O existe razón clínica para que el paciente no haya sido sometido a cirugía o radioterapia.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	Para continuación de terapia de acromegalia: el IGF-1 del paciente disminuyó o se normalizó desde el inicio de la terapia.
Grupo de autorización previa	SOMAVERT
Nombres de medicamentos	SOMAVERT
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para acromegalia (inicial): 1) El paciente tiene alto nivel de factor de crecimiento insulínico 1 (IGF-1) en pretratamiento para la edad o género, según el rango de referencia de laboratorio, y 2) El paciente tuvo una respuesta inadecuada o parcial a la cirugía o radioterapia O existe razón clínica para que el paciente no haya sido sometido a cirugía o radioterapia.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	Para continuación de terapia de acromegalia: el IGF-1 del paciente disminuyó o se normalizó desde el inicio de la terapia.

Grupo de autorización previa	SPRYCEL
Nombres de medicamentos	SPRYCEL
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Tumor de estroma gastrointestinal (GIST) progresivo, condrosarcoma metastásico, cordoma recurrente
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para leucemia mielógena crónica (CML) o leucemia linfoblástica aguda (ALL), diagnóstico confirmado por detección del cromosoma Filadelfia o gen BCR-ABL. Para CML, el paciente cumplirá con uno de los siguientes criterios: 1) el paciente recibió trasplante de células madre hematopoyéticas; O 2) el paciente tiene CML de fase blástica o acelerada; O 3) para CML de fase crónica (incluye a los recientemente diagnosticados), el paciente cumple uno de los siguientes criterios: a) el paciente tiene 21 años de edad o menos, b) el paciente tiene riesgo alto o intermedio de avance de la enfermedad, o c) bajo riesgo de avance de la enfermedad y experimentó resistencia, intolerancia o toxicidad a imatinib o a un inhibidor alternativo de la tirosinacinasasa. Si el paciente experimentó resistencia a imatinib o a un inhibidor alternativo de la tirosinacinasasa para CML, el paciente tiene mutación T315I negativa. Para tumor de estroma gastrointestinal (GIST), el paciente debe haber tenido un progreso con imatinib, sunitinib o regorafenib.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	STELARA
Nombres de medicamentos	STELARA
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para psoriasis en placas moderada a grave (solo inicio nuevo): al menos el 3% del área de superficie corporal (BSA) se ve afectada O las áreas esenciales del cuerpo (p. ej., pies, manos, cara, cuello, ingle, zonas intergenitales) se ven afectadas en el momento del diagnóstico.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	Para psoriasis en placas moderada a grave (nuevos inicios): el paciente tuvo una respuesta inadecuada, intolerancia o contraindicación a dos de los siguientes productos: Enbrel (etanercept), Humira (adalimumab), Skyrizi (risankizumab-rzaa). Para artritis psoriásica activa (PsA) (nuevos inicios): el paciente tuvo respuesta inadecuada, intolerancia o contraindicación a dos de los siguientes productos: Enbrel (etanercept), Humira (adalimumab), Xeljanz (tofacitinib)/Xeljanz XR (tofacitinib de liberación prolongada). Para enfermedad de Crohn moderada a gravemente activa (nuevos inicios): el paciente tuvo respuesta inadecuada, intolerancia o contraindicación a Humira (adalimumab). Para enfermedad de colitis ulcerativa de moderada a gravemente activa (nuevos inicios): el paciente tuvo respuesta inadecuada, intolerancia o contraindicación a Humira (adalimumab) y Xeljanz (tofacitinib)/Xeljanz XR (tofacitinib de liberación prolongada).
Grupo de autorización previa	STIVARGA
Nombres de medicamentos	STIVARGA
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Tumor de estroma gastrointestinal (GIST) progresivo, sarcoma suave de tejido retroperitoneal/intraabdominal, rabdomioma y sarcoma de tejido blando de las extremidades, tronco superficial, cabeza y cuello, cáncer colorrectal avanzado o inoperable.
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para tumores de estroma gastrointestinal: La enfermedad es progresiva, localmente avanzada, inoperable o metastásica.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	SUTENT
Nombres de medicamentos	SUNITINIB MALATE, SUTENT
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Carcinoma de tiroides (folicular, papilar, células de Hurthle o medular), sarcoma de tejido blando (angiosarcoma, tumor fibroso solitario y subtipos de hemangiopericitoma), tumor de estroma gastrointestinal, cordoma recurrente, carcinoma tímico.
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para carcinoma de células renales, se deben cumplir todos los criterios: 1) La enfermedad es recidivante o metastásica; O 2) el paciente tiene alto riesgo de recurrencia de la enfermedad después de la nefrectomía.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	SYMDEKO
Nombres de medicamentos	SYMDEKO
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para fibrosis quística (CF): El paciente tiene mutación F508del positiva en ambos alelos del gen CFTR O el paciente tiene mutación en el gen CFTR con respuesta a la potenciación con tezacaftor/ivacaftor según datos de ensayos clínicos o in vitro.
Restricciones de edad	6 años de edad en adelante.
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	El medicamento solicitado no se utilizará en combinación con otros medicamentos que contengan ivacaftor.
Grupo de autorización previa	SYMPAZAN
Nombres de medicamentos	SYMPAZAN
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	2 años de edad en adelante.
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	SYNRIBO
Nombres de medicamentos	SYNRIBO
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Terapia de seguimiento después de trasplante de células madre hematopoyéticas (Hematopoietic Stem Cell Transplant, HSCT) para pacientes con CML.
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	TABRECTA
Nombres de medicamentos	TABRECTA
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Tratamiento del cáncer pulmonar de células no pequeñas (NSCLC) recurrente o avanzado.
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para el NSCLC recurrente, avanzado o metastásico: El tumor es positivo para la mutación de salto de exón 14 de la transición epitelial-mesenquimal (MET).
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	TAFINLAR
Nombres de medicamentos	TAFINLAR
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Metástasis cerebral por melanoma, carcinoma de tiroides (papilar, folicular, y de células de Hurthle), cáncer colorrectal.
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para metástasis cerebral por melanoma, o para el tratamiento adyuvante del melanoma, tumor con resultado positivo para la mutación de activación de BRAF V600 y el medicamento solicitado se usará en combinación con trametinib. Para melanoma metastásico o inoperable, tumor con resultado positivo para la mutación de activación de BRAF V600 y el medicamento solicitado se usará como agente único o en combinación con trametinib. Para cáncer pulmonar de células no pequeñas, tumor con resultado positivo para la mutación de BRAF V600E y el medicamento solicitado se usará como agente único o en combinación con trametinib. Para carcinoma de tiroides, el tumor tiene resultado positivo para la mutación de activación de BRAF con histología papilar, folicular o de Hurthle. Para el cáncer colorrectal inoperable, avanzado, metastásico, el tumor tiene resultados positivos para una mutación de activación de BRAF V600E.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	TAGRISO
Nombres de medicamentos	TAGRISO
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Cáncer de pulmón de células no pequeñas (NSCLC) recurrente o avanzado, metástasis cerebral por sensibilización del NSCLC positivo a la mutación EGFR, metástasis cerebral por el NSCLC positivo a la mutación EGFR T790M.
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para un NSCLC recurrente, avanzado o metastásico (incluidas las metástasis cerebral del NSCLC), el paciente debe tener una mutación sensibilizante del EGFR.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	TALTZ
Nombres de medicamentos	TALTZ
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para psoriasis en placas moderada a grave (solo nuevos inicios): Al menos el 3% del área de la superficie corporal (BSA) afectada O áreas del cuerpo cruciales (p. ej., pies, manos, rostro, cuello, ingle, áreas intertriginosas) afectadas al momento del diagnóstico.
Restricciones de edad	Para la psoriasis en placas: 6 años de edad en adelante. Otros: 18 años de edad en adelante.
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	Para psoriasis en placas moderada a gravemente activa (solo nuevos inicios): el paciente tuvo respuesta inadecuada, intolerancia o contraindicación a uno de los siguientes productos: Enbrel (etanercept), Humira (adalimumab), Skyrizi (risankizumab-rzaa). En el caso de espondilitis anquilosante activa (solo los nuevos inicios): el paciente tuvo una respuesta inadecuada, una intolerancia o contraindicación a Enbrel (etanercept) o Humira (adalimumab). Para artritis psoriásica activa (PsA) (solo nuevos inicios): el paciente tuvo respuesta inadecuada, intolerancia o contraindicación a uno de los siguientes productos: Enbrel (etanercept), Humira (adalimumab), Xeljanz (tofacitinib)/Xeljanz XR (tofacitinib de liberación prolongada). Para espondiloartritis axial activa (solo nuevos inicios): El paciente debe cumplir con uno de los siguientes criterios: 1) respuesta inadecuada a una prueba con medicamento antiinflamatorio no esteroide (Non-Steroidal Anti-Inflammatory Drug, NSAID); O 2) intolerancia o contraindicación a NSAID.
Grupo de autorización previa	TALZENNA
Nombres de medicamentos	TALZENNA
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Cáncer de mama con mutación de la línea germinal BRCA 1/2
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	TASIGNA
Nombres de medicamentos	TASIGNA
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Leucemia linfoblástica aguda con cromosoma Filadelfia positivo (Ph+ ALL), tumor de estroma gastrointestinal (GIST).
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para leucemia mielógena crónica (CML) o leucemia linfoblástica aguda (ALL), diagnóstico confirmado por detección del cromosoma Filadelfia o gen BCR-ABL. Para CML, el paciente cumplirá con uno de los siguientes criterios: 1) el paciente recibió trasplante de células madre hematopoyéticas; O 2) el paciente tiene CML de fase de blastocitos o acelerada; O 3) Para CML de fase crónica, el paciente cumple uno de los siguientes criterios: a) el paciente tiene 18 años de edad como máximo, b) el paciente tiene riesgo alto o intermedio de avance de la enfermedad, o c) bajo riesgo de avance de la enfermedad y experimentó resistencia, intolerancia o toxicidad con imatinib o un inhibidor alternativo de la tirosinacinas. Si el paciente experimentó resistencia a imatinib o a un inhibidor alternativo de la tirosina cinasa para CML, el paciente tiene mutación T315I negativa. Para GIST, el paciente debe haber progresado con imatinib, sunitinib o regorafenib.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	TAZAROTENE
Nombres de medicamentos	TAZAROTENE, TAZORAC
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para la psoriasis en placas, el medicamento solicitado se prescribe para tratar menos del 20 % de la superficie corporal del paciente.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	TAZVERIK
Nombres de medicamentos	TAZVERIK
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	Sarcoma epitelioides: 16 años de edad en adelante, linfoma folicular: 18 años de edad en adelante.
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	TECENTRIQ
Nombres de medicamentos	TECENTRIQ
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para carcinoma urotelial, el paciente cumplirá con uno de los siguientes criterios: 1) El paciente no reúne los requisitos para la terapia con cisplatino y los tumores expresan PD-L1; O 2) el paciente no es apto para ningún platino que contenga quimioterapia; O 3) el medicamento solicitado se utilizará como tratamiento posterior después de la quimioterapia con platino. Para cáncer pulmonar de células no pequeñas (NSCLC): el paciente debe cumplir cualquiera de los siguientes criterios: 1) El medicamento solicitado utilizará como tratamiento para NSCLC Y los pacientes con enfermedad positiva en EGFR o ALK deben haber recibido una terapia EGFR o ALK anterior; O 2) el medicamento solicitado se utilizará como tratamiento de continuación del mantenimiento cuando se logre la respuesta tumoral o una enfermedad estable después del tratamiento sistémico inicial; O 3) el medicamento solicitado se utilizará como tratamiento posterior para las NSCLC avanzadas o metastásicas.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	TEMAZEPAM, 30 MG
Nombres de medicamentos	TEMAZEPAM
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	1) Se probó el medicamento alternativo de no HRM (medicación sin alto riesgo) doxepina (3 mg o 6 mg); Y 2) el paciente experimentó una respuesta inadecuada al tratamiento O intolerancia a la de no HRM (medicación sin alto riesgo) fármaco alternativo doxepina (3 mg o 6 mg); Y 3) el beneficio de la terapia con este medicamento recetado supera el riesgo potencial en un paciente de 65 años o más. O 4) el paciente tiene una contraindicación al medicamento alternativo de no HRM doxepina (3 mg o 6 mg); Y 5) el beneficio del tratamiento con este medicamento prescrito supera el riesgo potencial de un paciente de 65 años de edad o más.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	Este requisito de Autorización previa solo se aplica a pacientes de 65 años de edad en adelante. (La American Geriatrics Society identifica el uso de este medicamento como potencialmente inadecuado en adultos mayores, esto significa que es mejor evitarlo o recetar una dosis reducida o usarse con precaución y bajo supervisión médica).
Grupo de autorización previa	TEPMETKO
Nombres de medicamentos	TEPMETKO
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	TESTOSTERONE CYPIONATE INJ
Nombres de medicamentos	TESTOSTERONE CYPIONATE
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Disforia de género
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	1) la solicitud es para la continuación del tratamiento con testosterona y se prescribe el medicamento solicitado para hipogonadismo primario o hipogonadotrópico [Nota: No se han establecido la seguridad y la eficacia de los productos testosterona en pacientes con "hipogonadismo relacionado con la edad" (también conocido como "hipogonadismo de inicio tardío")] y el paciente confirmó el nivel de testosterona en la mañana bajo según las pautas de práctica actuales o sus valores de referencia de laboratorio estándar antes de comenzar el tratamiento con testosterona; O 2) la solicitud no es para continuar el tratamiento con testosterona y se prescribe el medicamento solicitado para hipogonadismo primario o hipogonadotrópico [Nota: No se han establecido la seguridad y la eficacia de los productos testosterona en pacientes con "hipogonadismo relacionado con la edad" (también conocido como "hipogonadismo de inicio tardío")] y el paciente tiene al menos dos niveles de testosterona en la mañana baja confirmados de acuerdo con las pautas de práctica actuales o sus valores de referencia de laboratorio estándar; O 3) se prescribe el medicamento para la disforia de género en un paciente que es capaz de tomar una decisión fundamentada para participar en un tratamiento hormonal.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	TESTOSTERONE ENANTHATE INJ
Nombres de medicamentos	TESTOSTERONE ENANTHATE
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Disforia de género
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	1) la solicitud es para la continuación del tratamiento con testosterona y se prescribe el medicamento solicitado para hipogonadismo primario o hipogonadotrópico [Nota: No se han establecido la seguridad y la eficacia de los productos testosterona en pacientes con "hipogonadismo relacionado con la edad" (también conocido como "hipogonadismo de inicio tardío")] y el paciente confirmó el nivel de testosterona en la mañana bajo según las pautas de práctica actuales o sus valores de referencia de laboratorio estándar antes de comenzar el tratamiento con testosterona; O 2) la solicitud no es para continuar el tratamiento con testosterona y se prescribe el medicamento solicitado para hipogonadismo primario o hipogonadotrópico [Nota: no se han establecido la seguridad y la eficacia de los productos testosterona en pacientes con "hipogonadismo relacionado con la edad" (también conocido como "hipogonadismo de inicio tardío")] y el paciente tiene al menos dos niveles de testosterona en la mañana baja confirmados de acuerdo con las pautas de práctica actuales o sus valores de referencia de laboratorio estándar; O 3) se ha solicitado la prescripción de medicamentos para el cáncer de mama metastásico inoperable en una paciente que es posmenopáusica de 1 a 5 años y que ha tenido una respuesta incompleta a otro tratamiento para el cáncer de mama metastásico; O 4) se prescribe un medicamento para una paciente premenopáusica con cáncer de mama que se haya beneficiado de una ooforectomía y se considera que tiene un tumor con respuesta hormonal; O 5) se prescribe el medicamento solicitado para una pubertad retrasada; O 6) se prescribe el medicamento por disforia de género en un paciente que es capaz de tomar una decisión fundamentada para participar en un tratamiento hormonal.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	TETRABENAZINE
Nombres de medicamentos	TETRABENAZINE
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Trastornos de tics, discinesia tardía, hemibalismo, corea no asociada a la enfermedad de Huntington.
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para el tratamiento de la corea asociado con la enfermedad de Huntington: El paciente debe tener una respuesta previa inadecuada o evento adverso intolerable con terapia con deutetrabenazine. Para el tratamiento de la discinesia tardía: El paciente debe presentar una respuesta previa inadecuada o un evento adverso intolerable debido al tratamiento con deutetrabenazine o valbenazine.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	TETRACICLINA
Nombres de medicamentos	TETRACICLINA HIDROCLORURO
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	El paciente utilizará el medicamento solicitado por vía oral.
Grupo de autorización previa	THALOMID
Nombres de medicamentos	THALOMID
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Anemia relacionada con mielofibrosis, estomatitis aftosa recurrente, úlceras aftosas asociadas con VIH, caquexia, diarrea asociada con virus de inmunodeficiencia humana (VIH), sarcoma de Kaposi, síndrome de Behcet, enfermedad crónica de injerto contra huésped, enfermedad de Crohn, enfermedad de Castleman multicéntrica.
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para caquexia: Caquexia debe ser por cáncer o infección por VIH. Para Sarcoma de Kaposi: El paciente tiene infección por VIH.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	TIBSOVO
Nombres de medicamentos	TIBSOVO
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	En el caso de leucemia mieloide aguda (AML) con una mutación de la isotrato dehidrogenasa-1 (IDH1) susceptible, 1) el paciente ha sido diagnosticado recientemente con AML y cumple con uno de los siguientes criterios: a) 75 años de edad o más, b) el paciente tiene comorbilidades que impiden el uso de quimioterapia de inducción intensiva, o c) el paciente tiene 60 años de edad o más y rechaza la quimioterapia de inducción intensiva; O 2) el paciente tiene 60 años de edad o más y el medicamento solicitado se utilizará como tratamiento posterior a la remisión después de una respuesta al tratamiento previo de intensidad más baja con el mismo régimen; O 3) el paciente tiene un ALD recidivante o refractario al tratamiento.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	TOBRAMYCIN
Nombres de medicamentos	TOBRAMYCIN
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Bronquiectasia no causada por fibrosis quística.
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para bronquiectasia no causada por fibrosis quística y fibrosis quística, el paciente debe cumplir con alguno de los siguientes criterios: 1) Pseudomonas aeruginosa presente en los cultivos de vías aéreas del paciente, O 2) el paciente tiene antecedentes de infección o colonización de pseudomonas aeruginosa en vías aéreas.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	Se denegará la cobertura bajo la Parte D si la cobertura está disponible bajo la Parte A o B al recetarse el medicamento y entregarse o administrarse el medicamento para la persona.

Grupo de autorización previa	TOPICAL LIDOCAINE
Nombres de medicamentos	GLYDO, LIDOCAINE, LIDOCAINE HCL, LIDOCAINE HCL JELLY, LIDOCAINE/PRILOCAINE
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	1) El medicamento solicitado se está utilizando para anestesia tópica; Y 2) si el medicamento solicitado se usará como parte de un producto compuesto, entonces todos los ingredientes activos en el producto compuesto están aprobados por la FDA para uso tópico.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	3 meses
Otros criterios	Se denegará la cobertura bajo la Parte D si la cobertura está disponible bajo la Parte A o B al recetarse el medicamento y entregarse o administrarse el medicamento para la persona.
Grupo de autorización previa	TOPICAL TESTOSTERONES
Nombres de medicamentos	ANDRODERM, TESTOSTERONE, TESTOSTERONE PUMP
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Disforia de género
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	1) la solicitud es para la continuación del tratamiento con testosterona y se prescribe el medicamento solicitado para hipogonadismo primario o hipogonadotrópico [Nota: No se han establecido la seguridad y la eficacia de los productos testosterona en pacientes con "hipogonadismo relacionado con la edad" (también conocido como "hipogonadismo de inicio tardío")] y el paciente confirmó el nivel de testosterona en la mañana bajo según las pautas de práctica actuales o sus valores de referencia de laboratorio estándar antes de comenzar el tratamiento con testosterona; O 2) la solicitud no es para continuar el tratamiento con testosterona y se prescribe el medicamento solicitado para hipogonadismo primario o hipogonadotrópico [Nota: No se han establecido la seguridad y la eficacia de los productos testosterona en pacientes con "hipogonadismo relacionado con la edad" (también conocido como "hipogonadismo de inicio tardío")] y el paciente tiene al menos dos niveles de testosterona en la mañana baja confirmados de acuerdo con las pautas de práctica actuales o sus valores de referencia de laboratorio estándar; O 3) se prescribe el medicamento para la disforia de género en un paciente que es capaz de tomar una decisión fundamentada para participar en un tratamiento hormonal.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	TOPICAL TRETINOIN
Nombres de medicamentos	AVITA, TRETINOIN
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	TRAZIMERA
Nombres de medicamentos	TRAZIMERA
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Tratamiento neoadyuvante para cáncer de mama con receptor de factor de crecimiento epidérmico humano 2 (HER2) positivo, cáncer de mama recurrente con HER2 positivo, metástasis leptomenígea por cáncer de mama, cáncer de unión esofágica y esofagogástrica HER2 positivo, carcinoma seroso uterino recurrente y avanzado con HER2 positivo, cáncer colorrectal con HER2 amplificado en combinación con pertuzumab o lapatinib.
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Tratamiento neoadyuvante para cáncer de mama 6 meses Otros: Año del plan.
Otros criterios	Se denegará la cobertura bajo la Parte D si la cobertura está disponible bajo la Parte A o B al recetarse el medicamento y entregarse o administrarse el medicamento para la persona.
Grupo de autorización previa	TRELSTAR
Nombres de medicamentos	TRELSTAR MIXJECT
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	TREPROSTINIL INJ
Nombres de medicamentos	TREPROSTINIL
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para hipertensión arterial pulmonar (Grupo 1 de OMS), diagnóstico confirmado por cateterismo cardíaco derecho. Solo para nuevos inicios, el paciente debe cumplir todos los siguientes criterios: 1) presión arterial pulmonar promedio en pretratamiento mayor o igual a 25 mmHg, 2) presión de enclavamiento de capilares pulmonares en pretratamiento menor o igual a 15 mmHg, Y 3) resistencia vascular pulmonar en pretratamiento mayor de 3 unidades Wood.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	Se denegará la cobertura bajo la Parte D si la cobertura está disponible bajo la Parte A o B al recetarse el medicamento y entregarse o administrarse el medicamento para la persona.
Grupo de autorización previa	TRIENTINE
Nombres de medicamentos	TRIENTINE HYDROCHLORIDE
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	TRIKAFTA
Nombres de medicamentos	TRIKAFTA
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para fibrosis quística (CF): El paciente tiene al menos una mutación F508del en el gen regulador de conductancia transmembrana de fibrosis quística (CFTR) O el paciente tiene una mutación en el gen CFTR con respuesta a la potenciación con elexacaftor/tezacaftor/ivacaftor según datos de ensayos clínicos in vitro.
Restricciones de edad	6 años de edad en adelante.
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	El medicamento solicitado no se utilizará en combinación con otros medicamentos que contengan ivacaftor.

Grupo de autorización previa	TRUSELTIQ
Nombres de medicamentos	TRUSELTIQ
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	TRUXIMA
Nombres de medicamentos	TRUXIMA
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Subtipos de linfoma no Hodgkin [linfoma linfocítico pequeño (SLL), linfoma de células de manto, linfomas de zona marginal (nodal, esplénica, MALT gástrico y no gástrico), linfoma de Burkitt, linfoma de células B cutáneo primario, linfoma de células B de alto grado con translocaciones de MYC y BCL2 y/o BCL6 (linfoma de doble/triple hit), linfoma de células B de alto grado no especificado de otra manera, enfermedad de Castleman, linfoma de células B relacionado con SIDA, leucemia de células pilosas, trastorno linfoproliferativo postrasplante (PTLD)], púrpura trombocitopénica idiopática o inmune refractaria (ITP), anemia hemolítica autoinmune, macroglobulinemia de Waldenström/linfoma linfoplasmocitario, enfermedad crónica injerto contra huésped (GVHD), síndrome de Sjogren, púrpura trombocitopénica trombótica, miastenia grave refractaria, linfoma de Hodgkin (predominante linfocito nodular), linfoma de CNS primario, metástasis leptomeníngea de los linfomas, leucemia linfoblástica aguda, prevención virus de Epstein-Barr (EBV) relacionado a PTLD, esclerosis múltiple, inhibidor de punto de control inmune relacionado a toxicidades y miopatía inflamatoria refractaria idiopática y pénfigo vulgar.
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para artritis reumatoidea moderada a gravemente activa (solo nuevos inicios): 1) El paciente cumple CON CUALQUIERA de las siguientes condiciones: A) el medicamento solicitado se utilizará en combinación con metotrexato (MTX), O b) el paciente tiene intolerancia o contraindicación a MTX, Y 2) el paciente cumple CON CUALQUIERA de las siguientes condiciones: a) respuesta inadecuada, intolerancia o contraindicación a MTX, O b) respuesta o intolerancia inadecuada a un medicamento antirreumático (DMARD) que modifique la enfermedad biológica previa o un DMARD sintético específico. Las malignidades hematológicas deben ser CD20 - positivo. Para esclerosis múltiple: 1) el paciente tiene diagnóstico de esclerosis múltiple recidivante-remitente; y 2) el paciente tuvo respuesta inadecuada a dos o más medicamentos modificadores de la enfermedad para esclerosis múltiple a pesar de la duración adecuada del tratamiento.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Toxicidades relacionadas con inhibidor de punto inmune: 3 meses. Todas las demás: Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	TUKYSA
Nombres de medicamentos	TUKYSA
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Cáncer de mama con receptor de factor de crecimiento epidérmico humano 2 (HER2) positivo recurrente, incluidos los pacientes con metástasis cerebral, que han recibido una o más líneas de tratamiento selectivo para HER2 previo en el entorno metastásico.
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	TURALIO
Nombres de medicamentos	TURALIO
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	TYKERB
Nombres de medicamentos	LAPATINIB DITOSYLATE
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Lesiones metastásicas del CNS por cáncer de mama HER2-positivo, cordoma recurrente EGFR-positivo, cáncer colorrectal amplificado por HER2 en combinación con trastuzumab.
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para cáncer de mama HER2 positivo el medicamento solicitado se usará en combinación con cualquiera de los siguientes: 1) aromatase inhibitor, 2) capecitabine, O 3) trastuzumab.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	TYMLOS
Nombres de medicamentos	TYMLOS
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para osteoporosis posmenopáusica: la paciente cumple UNO de estos criterios: 1) antecedentes de fracturas por fragilidad; O 2) un puntaje T en pretratamiento menor o igual que -2.5 o puntaje T en pretratamiento mayor de -2.5 y menor o igual que -1 con alta probabilidad de fractura según herramienta de evaluación de riesgo de fracturas (Fracture Risk Assessment Tool, FRAX) en pretratamiento Y el paciente cumple ALGUNO de los siguientes criterios: a) indicadores de mayor riesgo de fractura (p. ej., edad avanzada, fragilidad, terapia con glucocorticoides, puntajes T muy bajos, o aumento del riesgo de caídas), O b) el paciente no tuvo un buen resultado en el tratamiento previo o mostró intolerancia a una terapia de osteoporosis anterior inyectable, O c) el paciente probó los bisfosfonatos orales al menos 1 año y hay motivos clínicos para evitar el tratamiento con bisfosfonatos orales.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	24 meses total durante toda la vida para análogos de la hormona paratiroidea (p. ej., abaloparatide o teriparatide)
Otros criterios	El paciente tiene alta probabilidad de fractura FRAX si la probabilidad de 10 años es mayor o igual al 20 % para cualquier fractura osteoporótica importante o mayor o igual al 3 % para fractura de cadera. Si el tratamiento con glucocorticoide es mayor de 7.5 mg (equivalente a prednisona) por día, el puntaje de riesgo estimado generado con FRAX se multiplicará por 1.15 para fractura osteoporótica mayor y 1.2 para fractura de cadera.
Grupo de autorización previa	UBRELVY
Nombres de medicamentos	UBRELVY
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	1) El paciente ha experimentado una respuesta inadecuada al tratamiento con un agonista de los receptores de triptán 5-HT1 O 2) El paciente ha experimentado una intolerancia al agonista de los receptores de triptán 5-HT1 O 3) El paciente tiene una contraindicación que prohibiría una prueba de agonistas de los receptores de triptán 5-HT1.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	UKONIQ
Nombres de medicamentos	UKONIQ
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	V-GO
Nombres de medicamentos	V-GO 20, V-GO 30, V-GO 40
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	1) El paciente tiene diabetes que requiere un manejo de la insulina con múltiples inyecciones diarias; Y 2) el paciente se autoprueba con niveles de glucosa 4 o más veces al día; Y 3) el paciente ha experimentado cualquiera de los siguientes factores con el régimen actual de diabetes: control glucémico inadecuado, hipoglucemia recurrente, grandes fluctuaciones en la glucosa en sangre, fenómeno de episodios con hiperglucemia activa a altas horas de la mañana y excursiones glucémicas graves.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	Para continuar el tratamiento con una bomba de insulina, el paciente tiene un control glucémico estable o mejorado.
Grupo de autorización previa	VALCHLOR
Nombres de medicamentos	VALCHLOR
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Linfoma/leucemia de células T en adultos, crónico o latente, micosis fungoide/síndrome de Sezary en Etapa 2 o superior; linfoma de zona marginal primario cutáneo, linfoma de centro folicular primario cutáneo, papulosis linfomatoide.
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	VELCADE
Nombres de medicamentos	BORTEZOMIB, VELCADE
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Amiloidosis de cadena ligera sistémica, macroglobulinemia de Waldenström/linfoma linfoplasmocitario, enfermedad de Castleman multicéntrica, leucemia/linfoma de células T en adultos, leucemia linfoblástica aguda pediátrica.
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	Se denegará la cobertura bajo la Parte D si la cobertura está disponible bajo la Parte A o B al recetarse el medicamento y entregarse o administrarse el medicamento para la persona.
Grupo de autorización previa	VELTASSA
Nombres de medicamentos	VELTASSA
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	1) El paciente ha experimentado una respuesta inadecuada al tratamiento o intolerancia a Lokelma, O 2) El paciente tiene una contraindicación que prohibiría un ensayo con Lokelma.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	VEMLIDY
Nombres de medicamentos	VEMLIDY
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	Para infección crónica por virus de la hepatitis B, el medicamento solicitado se utilizará en un paciente que cumpla con cualquiera de las siguientes opciones (solo inicios nuevos): 1) respuesta virológica inadecuada, resistencia o evento adverso intolerable a tenofovir disoproxil fumarato; O 2) pérdida ósea y defectos de mineralización o está en riesgo de pérdida ósea y defectos de mineralización (p. ej., antecedentes de fracturas de fragilidad, edad avanzada, fragilidad, uso crónico de glucocorticoides, puntuaciones T bajas o mayor riesgo de caída).
Grupo de autorización previa	VENCLEXTA
Nombres de medicamentos	VENCLEXTA, VENCLEXTA STARTING PACK
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Linfoma de células del manto, neoplasia de células dendríticas plasmocitadas blásticas (Blastic Plasmacytoid Dendritic Cell Neoplasm, BPDCN).
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para AML, se deben cumplir los siguientes criterios: 1) paciente mayor de 60 años o más; O 2) el medicamento solicitado se usará como componente de la repetición del régimen inicial de inducción exitosa si hay recidiva tardía; O 3) el paciente tiene comorbilidades que impiden el uso de quimioterapia de inducción intensiva; O 4) la droga solicitada se utilizará para enfermedades recidivantes o refractarias.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	VENTAVIS
Nombres de medicamentos	VENTAVIS
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para hipertensión arterial pulmonar (Grupo 1 de OMS), diagnóstico confirmado por cateterismo cardíaco derecho. Solo para nuevos inicios, el paciente debe cumplir todos los siguientes criterios: 1) presión arterial pulmonar promedio en pretratamiento mayor o igual a 25 mmHg, 2) presión de enclavamiento de capilares pulmonares en pretratamiento menor o igual a 15 mmHg, Y 3) resistencia vascular pulmonar en pretratamiento mayor de 3 unidades Wood.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	Se denegará la cobertura bajo la Parte D si la cobertura está disponible bajo la Parte A o B al recetarse el medicamento y entregarse o administrarse el medicamento para la persona.
Grupo de autorización previa	VERSACLOZ
Nombres de medicamentos	VERSACLOZ
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	VERZENIO
Nombres de medicamentos	VERZENIO
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Receptor hormonal recurrente (HR) positivo, receptor del factor de crecimiento epidérmico humano 2 (HER2) de cáncer de mama negativo en combinación con fulvestrant o inhibidor de aromatasas, o como un solo agente si progresa con un tratamiento endocrino anterior y quimioterapia previa en el contexto metastásico.
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	VIGABATRIN
Nombres de medicamentos	VIGABATRIN, VIGADRONE
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para convulsiones parciales complejas (Complex Partial Seizures, CPS): el paciente tuvo respuesta inadecuada a, al menos, 2 terapias alternativas para CPS.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	VITRAKVI
Nombres de medicamentos	VITRAKVI
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	VIZIMPRO
Nombres de medicamentos	VIZIMPRO
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Cáncer pulmonar de células no pequeñas (NSCLC) recurrente o avanzado.
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para cáncer pulmonar de células no pequeñas (NSCLC): el paciente debe cumplir cualquiera de los siguientes criterios: 1) la enfermedad es recidivante o refractaria, y 2) el miembro tiene una enfermedad con mutación positiva EGFR sensibilizante.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	VORICONAZOLE
Nombres de medicamentos	VORICONAZOLE
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	6 meses
Otros criterios	El paciente usará el medicamento solicitado por vía oral o intravenosa.
Grupo de autorización previa	VOSEVI
Nombres de medicamentos	VOSEVI
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	Cirrosis descompensada/trastorno hepático moderado o grave (Child Turcotte Pugh clase B o C)
Información médica requerida	Para hepatitis C crónica: Infección confirmada por presencia de ARN del HCV en suero antes de comenzar el tratamiento. El régimen de tratamiento planificado, genotipo, antecedentes de tratamiento, presencia o ausencia de cirrosis (compensada o descompensada [Child Turcotte Pugh clase B o C]), presencia o ausencia de coinfección de VIH, presencia o ausencia de sustituciones asociadas con resistencia, cuando corresponda, estado de trasplante de hígado y riñones, si corresponde. Las condiciones de la cobertura y las duraciones específicas de aprobación se basarán en las pautas de tratamiento actuales de la Asociación Americana para el Estudio de Enfermedades Hepáticas (American Association for the Study of Liver Diseases, AASLD).
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Se aplican los criterios de acuerdo con las pautas actuales de AASLD-IDSA.
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	VOTRIENT
Nombres de medicamentos	VOTRIENT
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Carcinoma de tiroides (foliculoclar, papilar, célula de Hurthle o medular), sarcoma uterino.
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para carcinoma de célula renal: Enfermedad recidivante, metastásica o no operable. Para sarcoma de tejido blando (soft tissue sarcoma, STS): 1) El paciente no tiene sarcoma de tejido blando adiposo; Y 2) el paciente tiene uno de estos subtipos de STS: a) tumor de estroma gastrointestinal (GIST), b) angiosarcoma, c) rhabdomyosarcoma pleomórfico, d) sarcoma retroperitoneal/intraabdominal o e) sarcoma de cabeza/cuello y tronco superficial/de extremidad, f) tumor fibroso solitario o hemangiopericitoma, o g) sarcoma alveolar de partes blandas (Alveolar Soft Part Sarcoma, ASPS)
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	VRAYLAR
Nombres de medicamentos	VRAYLAR
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	El paciente experimentó respuesta inadecuada al tratamiento, intolerancia o contraindicaciones a uno de los siguientes: aripiprazol, lurasidona, olanzapina, paliperidona, quetiapina, risperidona o ziprasidona.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	WELIREG
Nombres de medicamentos	WELIREG
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	XALKORI
Nombres de medicamentos	XALKORI
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Cáncer de pulmón de células no pequeñas (NSCLC) con ROS1 positivo o cinasa de linfoma anaplásico (ALK) positivo recurrente, NSCLC con amplificación de MET de alto nivel o mutación de salto de exones 14 de MET, metástasis cerebral de NSCLC, tumores miofibroblásticos inflamatorios (Inflammatory Myofibroblastic Tumors, IMT), linfoma de células grandes anaplásico (Anaplastic Large Cell Lymphoma, ALCL)
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para NSCLC, el medicamento solicitado se utiliza en cualquiera de las siguientes situaciones: 1) el miembro tiene NSCLC recurrente, avanzado o metastásico ALK-positivo (que incluye metástasis cerebral de NSCLC), 2) el miembro tiene NSCLC recurrente, avanzado o metastásico ROS-1 positivo (que incluye metástasis cerebral de NSCLC), o 3) el miembro tiene metástasis de NSCLC con amplificación MET o MET exón de alto nivel 14 mutación por omisión. Para IMT y ALCL, la enfermedad es ALK positivo.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	XELJANZ
Nombres de medicamentos	XELJANZ, XELJANZ XR
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para artritis reumatoidea moderada a gravemente activa (solo nuevos inicios): El paciente cumple al menos uno de los siguientes criterios: 1) Respuesta inadecuada, intolerancia o contraindicación al methotrexate (MTX), O 2) respuesta inadecuada o intolerancia a medicamento antirreumático modificador de la enfermedad (DMARD). Para artritis psoriásica activa (solo nuevos inicios): El medicamento solicitado se utiliza en combinación con DMARD no biológico. Para colitis ulcerosa moderada a gravemente activa (solo nuevos inicios): Respuesta inadecuada, intolerancia o contraindicación a un bloqueador de factor de necrosis tumoral (Tumor Necrosis Factor, TNF).
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	XENICAL, ALLI
Nombres de medicamentos	ALLI, XENICAL
Indicador de indicaciones de PA	-
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	-
Otros criterios	Usos cubiertos, todas las indicaciones aprobadas por la FDA Criterios de exclusión: embarazo, síndrome de malabsorción crónica, colestasis. Información médica requerida: 1) el paciente tiene un índice de masa corporal (BMI) mayor o igual que 30 kg por metro cuadrado; o 2) el paciente tiene un índice de masa corporal (BMI) mayor o igual que 27 kg por metro cuadrado Y tiene factores de riesgo adicionales; Y 3) el medicamento solicitado se utilizará con una alimentación reducida en calorías y un aumento en la actividad física. Duración de la cobertura: 12 meses Otros criterios: si el paciente realizó un tratamiento con Xenical o Alli durante un mínimo de 6 meses, el paciente perdió al menos un 5% de peso corporal inicial o el paciente mantuvo su pérdida de peso.
Grupo de autorización previa	XGEVA
Nombres de medicamentos	XGEVA
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Osteopenia u osteoporosis relacionadas con mastocitosis sistémica.
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para hipercalcemia de malignidad, afección refractaria a la terapia con bisfosfonato intravenoso (Intravenous, IV) o hay un motivo clínico para evitar la terapia con bisfosfonato intravenoso.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	Se denegará la cobertura bajo la Parte D si la cobertura está disponible bajo la Parte A o B al recetarse el medicamento y entregarse o administrarse el medicamento para la persona.

Grupo de autorización previa	XIFAXAN
Nombres de medicamentos	XIFAXAN
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	1) El medicamento solicitado se receta para reducir el riesgo de recurrencia extrema de encefalopatía hepática (Hepatic Encephalopathy, HE); O 2) el paciente tiene diagnóstico de síndrome de colon irritable con diarrea (Irritable Bowel Syndrome with Diarrhea, IBS-D); Y 3) si el paciente recibió previamente tratamiento con el medicamento solicitado, el paciente experimentó una recurrencia de los síntomas; Y 4) el paciente no recibió todavía un curso de tratamiento inicial de 14 días y dos cursos de tratamiento adicionales de 14 días con el medicamento solicitado; O 5) el paciente no recibió previamente tratamiento con el medicamento solicitado.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Reducción del riesgo de recurrencia extrema de HE: 6 meses, IBS-D: 14 días
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	XOLAIR
Nombres de medicamentos	XOLAIR
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para terapia inicial de asma alérgico: 1) El paciente tiene prueba cutánea positiva (o análisis de sangre) en al menos 1 aeroalérgeno perenne, 2) El paciente tiene nivel de inmunoglobulina E (IgE) inicial mayor o igual a 30 IU/mL, y 3) El paciente tiene un control inadecuado del asma a pesar del tratamiento actual con los siguientes medicamentos a dosis óptima: a) corticosteroides inhalable, y b) controlador adicional (agonistas beta 2 de larga duración, modificador de leucotriene o theophylline de liberación sostenida) a menos que el paciente tenga intolerancia o contraindicación a tales terapias. Para continuación de terapia de asma alérgico solamente: El control del asma del paciente mejoró con el tratamiento con el medicamento solicitado desde el inicio de la terapia. Para la terapia inicial para urticaria idiopática crónica (chronic idiopathic urticaria, CIU): 1) Se evaluó al paciente por otras causas de urticaria, como angioedema relacionado con bradiquinina y síndromes de urticaria asociados a IL-1 (trastornos autoinflamatorios, vasculitis urticarial), y 2) El paciente experimentó inicio espontáneo de ronchas, angioedema o ambos, durante al menos 6 semanas. Para terapia de continuación de CIU: El paciente experimentó respuesta (p. ej., mejora de síntomas) desde el inicio de la terapia.
Restricciones de edad	Para CIU: 12 años de edad en adelante. Para asma alérgico: 6 años de edad en adelante. Para pólipos nasales: 18 años de edad en adelante.
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Asma alérgica y pólipos nasales: Año del plan. CIU inicial: 6 meses Continuación de CIU: Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	XOSPATA
Nombres de medicamentos	XOSPATA
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	18 años de edad en adelante.
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	XPOVIO
Nombres de medicamentos	XPOVIO, XPOVIO 100 MG ONCE WEEKLY, XPOVIO 40 MG ONCE WEEKLY, XPOVIO 40 MG TWICE WEEKLY, XPOVIO 60 MG ONCE WEEKLY, XPOVIO 60 MG TWICE WEEKLY, XPOVIO 80 MG ONCE WEEKLY, XPOVIO 80 MG TWICE WEEKLY
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	XTANDI
Nombres de medicamentos	XTANDI
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	XYREM
Nombres de medicamentos	XYREM
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	1) Se prescribe el medicamento solicitado para el tratamiento de somnolencia diurna excesiva en un paciente de 7 años de edad o más con narcolepsia; y 2) el diagnóstico se confirmó mediante la evaluación del laboratorio del sueño; Y 3) el paciente experimentó una respuesta inadecuada al tratamiento o intolerancia al menos un medicamento estimulante del sistema nervioso central (CNS) (p. ej., anfetamina, dextroanfetamina o metilfenidato) O tiene una contraindicación que podría prohibir una prueba de drogas estimulantes del sistema nervioso central (CNS) (p. ej., anfetamina, dextroanfetamina o metilfenidato) [Nota: La cobertura de anfetaminas y metilfenidatos puede requerir autorización previa]. Y 4) si el paciente tiene 18 años o más, el paciente experimentó una respuesta inadecuada al tratamiento o intolerancia a por lo menos un medicamento promotor de la vigilia del sistema nervioso central (SNC) (p. ej., armodafinilo) O tiene una contraindicación que prohibiría una prueba de medicamentos promotores de la vigilia del sistema nervioso central (CNS) (p. ej., armodafinilo) [Nota: La cobertura de armodafinilo puede requerir autorización previa]. O 5) el medicamento que se receta es para el tratamiento de cataplexia en pacientes de 7 años de edad en adelante con narcolepsia; Y 6) el diagnóstico ha sido confirmado por la evaluación del laboratorio del sueño.
Restricciones de edad	7 años de edad en adelante.
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	Si la solicitud es para la continuación de la terapia, el paciente experimentó una disminución de la somnolencia diurna con narcolepsia o disminución de episodios de cataplexia con narcolepsia.

Grupo de autorización previa	ZARXIO
Nombres de medicamentos	ZARXIO
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Después de quimioterapia por leucemia linfocítica aguda (ALL), indicaciones relacionadas con trasplante de células madre, neutropenia en los síndromes mielodisplásicos (Myelodysplastic Syndromes, MDS), agranulocitosis, neutropenia en la anemia aplásica, neutropenia relacionada con VIH, neutropenia relacionada con trasplante renal.
Criterios de exclusión	El uso del producto solicitado dentro de las 24 horas antes o después de la quimioterapia.
Información médica requerida	Para la profilaxis o el tratamiento de neutropenia febril (Febrile Neutropenia, FN) inducida por la quimioterapia mielosupresora, los pacientes deben cumplir con los siguientes criterios: 1) el paciente tiene un tumor sólido o un cáncer no mieloide; 2) el paciente ha recibido, actualmente está recibiendo o recibirá tratamiento con terapia anticancerígena mielosupresora.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	6 meses
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	ZEJULA
Nombres de medicamentos	ZEJULA
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	En combinación con bevacizumab para cáncer epitelial de ovario persistente o recurrente, de trompa de Falopio o cáncer peritoneal principal para enfermedad sensible al platino.
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	ZELBORAF
Nombres de medicamentos	ZELBORAF
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Cáncer pulmonar de células no pequeñas, leucemia de células pilosas, carcinoma de tiroides (carcinoma papilar, carcinoma folicular y carcinoma de células de Hurthle) y cáncer colorrectal.
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para el melanoma cutáneo, se deben cumplir todos los criterios: 1) el tumor es positivo para la mutación BRAF V600E o V600K; y 2) la enfermedad es inoperable o metastásica. Para la enfermedad de Erdheim-Chester, el tumor es positivo para la mutación BRAF V600E o BRAF V600K. Para cáncer pulmonar de células no pequeñas, se deben cumplir todos los criterios: 1) el tumor es positivo para la mutación BRAF V600E; y 2) el paciente tiene NSCLC recurrente, avanzado o metastásico. Para carcinoma de tiroides, se deben cumplir los siguientes criterios: 1) el tumor es positivo para la mutación BRAF V600E o V600K; y 2) el paciente tiene carcinoma folicular refractario al radioyodo, célula de Hurthle o carcinoma papilar de tiroides. Para cáncer colorrectal, se deben cumplir todos los siguientes criterios: 1) el tumor es una mutación BRAF V600E positiva; 2) la enfermedad es inoperable o metastásica. Para leucemia de células pilosas: el medicamento solicitado se utilizará como terapia posterior.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	ZIRABEV
Nombres de medicamentos	ZIRABEV
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Cáncer de mama, tipos de tumor del sistema nervioso central (CNS): astrocitoma supratentorial infiltrante/oligodendroglioma de bajo grado en adultos (Grado II de la WHO), ependimoma espinal e intracraneal en adultos, gliomas anaplásicos, meduloblastoma en adultos, linfoma principal del sistema nervioso central, meningiomas, metástasis cerebral limitada y extensiva, metástasis leptomeníngea y tumores metastásicos de la columna vertebral, mesotelioma pleural maligno, cáncer epitelial de ovario/cáncer de las trompas de Falopio/cáncer peritoneal primario, incluidos los siguientes tipos de cáncer: carcinosarcoma (tumores müllerianos mixtos malignos), carcinoma de células claras, carcinoma mucinoso, carcinoma endometriode de grado 1, carcinoma seroso de bajo grado, tumores epiteliales limítrofes de ovario (bajo potencial maligno) con implantes invasivos, y tumores malignos del estroma de los cordones sexuales, tipos de sarcomas de tejidos blandos: angiosarcoma y tumor fibroso solitario/hemangiopericitoma, sarcoma de Kaposi relacionado con el SIDA, cáncer de útero, cáncer de endometrio, cáncer de vulva y trastornos relacionados con la oftalmología: edema macular diabético, degeneración macular neovascular (húmeda) relacionada con la edad, incluidos la vasculopatía coroidea polipoidea y los subtipos de proliferación angiomasosa retiniana, edema macular posterior a la oclusión de la vena de la retina, retinopatía diabética proliferativa, neovascularización coroidea, glaucoma neovascular y retinopatía del prematuro, carcinoma hepatocelular.
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	Se denegará la cobertura bajo la Parte D si la cobertura está disponible bajo la Parte A o B al recetarse el medicamento y entregarse o administrarse el medicamento para la persona.
Grupo de autorización previa	ZOLINZA
Nombres de medicamentos	ZOLINZA
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Micosis fungoide; síndrome de Sézary.
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	ZYDELIG
Nombres de medicamentos	ZYDELIG
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Leucemia linfocítica crónica refractaria (Chronic Lymphocytic Leukemia, CLL)/linfoma linfocítico pequeño (Small Lymphocytic Lymphoma, SLL), linfoma folicular refractario, linfomas de la zona marginal [linfoma nodal de la zona marginal, linfoma de tejido linfoide asociado a la mucosa gástrica (MALT), linfoma MALT no gástrico, y linfoma esplénico de la zona marginal].
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	-
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-
Grupo de autorización previa	ZYKADIA
Nombres de medicamentos	ZYKADIA
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas
Usos fuera de lo indicado	Cáncer pulmonar de células no pequeñas (NSCLC) recurrente o avanzado con linfoma cinasa anaplásico (ALK) positivo, cáncer pulmonar de células no pequeñas (NSCLC) recurrente, avanzado o metastásico con represor del silenciamiento (Repressor of Silencing, ROS-1) positivo, tumor miofibroblástico inflamatorio (Inflammatory Myofibroblastic Tumor, IMT), metástasis cerebral por NSCLC.
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Para NSCLC, el miembro tiene enfermedad recurrente, avanzada o metastásica con ALK o ROS1 positivos. Para tumor miofibroblástico inflamatorio, la enfermedad es ALK positivo. Para metástasis cerebral por NSCLC: el miembro tiene NSCLC con ALK positivo.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

Grupo de autorización previa	ZYPREXA RELPREVV
Nombres de medicamentos	ZYPREXA RELPREVV
Indicador de indicaciones de PA	Todas las indicaciones aprobadas por la FDA
Usos fuera de lo indicado	-
Criterios de exclusión	-
Información médica requerida	Se ha establecido tolerancia con olanzapine por vía oral.
Restricciones de edad	-
Restricciones del recetador	-
Duración de la cobertura	Año del plan
Otros criterios	-

El Plan Molina Dual Options Cal MediConnect (Plan Medicare-Medicaid) es un plan de salud con contratos con Medicare y Medi-Cal para proporcionar los beneficios de ambos programas a las personas inscritas.

Puede solicitar este documento sin costo alguno en otros formatos, como braille, audio o letra grande. Llame al (855) 665-4627, TTY: 711, de lunes a viernes, de 8:00 a. m. a 8:00 p. m., hora local. Esta llamada es gratuita.

Molina Healthcare cumple con las leyes federales vigentes de derechos civiles y no discrimina por motivos de raza, origen étnico, nacionalidad, religión, género, sexo, edad, discapacidad mental o física, estado de salud, recepción de atención médica, experiencia de reclamaciones, historial médico, información genética, evidencia de asegurabilidad o ubicación geográfica.