

Criterios de PA

Grupo de autorización previa ABIRATERONE

Nombres del medicamento ABIRATERONE ACETATE

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 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 ACITRETIN Nombres del medicamento ACITRETIN

Indicador de indicaciones de PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Prevención de tipos de cáncer de piel distinto del melanoma en personas de alto

riesgo; liquen plano; queratosis folicular (enfermedad de Darier)

Criterios de exclusión -

Información médica requerida Psoriasis: El paciente experimentó una respuesta inadecuada al tratamiento o

intolerancia, o presenta una contraindicación al methotrexate o la cyclosporine.

Restricciones de edad -

Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa ACTIMMUNE Nombres del medicamento 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 -

Actualizado: 12/01/2023

Y0050 23 629 LRPriorAuthGrdWeb C

Grupo de autorización previa ADEMPAS **Nombres del medicamento** 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 (PAH) (Grupo 1 de la Organización Mundial de la

Salud [WHO]): Se confirmó PAH por cateterismo cardíaco derecho. Para PAH (solo para nuevos casos): 1) presión arterial pulmonar promedio previa al tratamiento mayor que 20 mmHg, Y 2) presión de enclavamiento de capilares pulmonares previa al tratamiento menor o igual que 15 mmHg, Y 3) resistencia vascular pulmonar previa al tratamiento mayor o igual que 3 unidades Wood. Para hipertensión pulmonar tromboembólica crónica (CTEPH) (Grupo 4 de la WHO): 1) El paciente tiene hipertensión pulmonar tromboembólica crónica (CTEPH) persistente o recurrente después de endarterectomía pulmonar (PEA); O 2) el paciente tiene CTEPH inoperable con diagnóstico confirmado por cateterismo cardíaco derecho Y por tomografía computarizada (CT), imagen por resonancia magnética (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 del medicamento** AIMOVIG

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 preventivo de la migraña, inicial: 1) El paciente experimentó una

respuesta inadecuada al tratamiento con una prueba de 4 semanas de cualquiera de los siguientes medicamentos: Medicamentos antiepilépticos (AED), agentes bloqueantes beta-adrenérgicos, antidepresivos O 2) El paciente experimentó intolerancia o contradicción que prohíbe una prueba de 4 semanas con cualquiera de los siguientes medicamentos: Medicamentos antiepilépticos (AED), agentes bloqueantes beta-adrenérgicos, antidepresivos. Para el tratamiento preventivo de la migraña, continuación: El paciente recibió al menos 3 meses de tratamiento con el

medicamento solicitado, y el paciente tuvo una reducción de los días de migraña al mes en relación con el valor inicial de referencia.

Restricciones de edad Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Inicial: 3 meses. Continuación: Año del plan

Otros criterios -

Actualizado: 12/01/2023

Grupo de autorización previa ALDURAZYME **Nombres del medicamento** 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 (MPS I): Diagnóstico de MPS I confirmada por ensayo de

enzima que demuestre una deficiencia de la actividad de la enzima alfa-L-iduronidasa

o por pruebas genéticas. Pacientes con síndrome de Scheie (es decir, MPS I

atenuada) deben tener síntomas moderados a graves.

Restricciones de edad - Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa ALECENSA Nombres del medicamento 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 (NSCLC) con cinasa de linfoma anaplásico

(ALK) recurrente 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 del medicamento 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 Para el síndrome de colon irritable (IBS) predominante con diarrea grave: 1) El

medicamento solicitado se receta para una paciente de sexo biológico femenino, o una persona que se identifica como mujer, 2) Síntomas de IBS crónico que duran, al

menos, 6 meses, 3) Se descartaron anomalías del tubo digestivo Y 4) Respuesta inadecuada a una terapia convencional (p. ej., antiespasmódicos, antidepresivos y

antidiarreicos).

Restricciones de edad - Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Actualizado: 12/01/2023

Grupo de autorización previaALPHA1-PROTEINASE INHIBITORNombres del medicamentoARALAST NP, PROLASTIN-C, ZEMAIRAIndicador de indicaciones de PATodas 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 y 2) un nivel de inhibidor de alfa1-proteinasa sérica en pretratamiento menor de 11 micromoles/I (80 mg/dl por inmunodifusión radial o

50 mg/dl por nefelometría).

Restricciones de edad - Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa ALUNBRIG **Nombres del medicamento** 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 (NSCLC) con cinasa de linfoma anaplásico

(ALK) recurrente positivo, metástasis cerebral por NSCLC con ALK positivo, tumor

miofibroblástico inflamatorio (IMT) con translocación de ALK.

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 AMBRISENTAN Nombres del medicamento AMBRISENTAN

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 casos): 1) Presión arterial pulmonar promedio previa al tratamiento mayor que 20 mmHg, 2) presión de enclavamiento de capilares pulmonares previa al tratamiento menor o igual que 15 mmHg, y 3) resistencia vascular pulmonar previa al tratamiento mayor o igual que

3 unidades Wood.

Restricciones de edad -Restricciones del recetador --

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Actualizado: 12/01/2023

Grupo de autorización previa AMPHETAMINES

Nombres del medicamento AMPHETAMINE/DEXTROAMPHETA

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 (ADHD) o un trastorno de déficit de atención (ADD); O 2) el paciente

tiene un 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 ARCALYST **Nombres del medicamento** 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., allopurinol) (nuevos casos): 1) dos o más crisis de gota

dentro de los 12 meses previos; Y 2) respuesta inadecuada, intolerancia o

contraindicaciones a la dosis máxima tolerada de medicamentos antinflamatorios no esteroideos (AINE) y colchicina; Y 3) uso concurrente con la terapia hipouricemiante. Para prevención de brotes de gota en pacientes que inician o continúan el tratamiento

Para prevención de brotes de gota en pacientes que inician o continúan el tratamiento para bajar el urato (p. ej., allopurinol) (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 el valor inicial de referencia; Y 2) uso continuado de terapia para bajar el urato concurrente con el medicamento solicitado.

Para la pericarditis recurrente: el paciente debe haber tenido una respuesta

inadecuada, intolerancia o contraindicación a las dosis máximas toleradas de un AINE

y colchicina.

Restricciones de edad

Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Para prevención de brotes de gota: 4 meses. Otras: Año del plan

Otros criterios

Actualizado: 12/01/2023

Grupo de autorización previa ARMODAFINIL Nombres del medicamento 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) El paciente tiene un diagnóstico de narcolepsia y se confirmó mediante una

evaluación de laboratorio del sueño; O 2) el paciente tiene un diagnóstico de trastorno del sueño por turnos de trabajo (SWD); O 3) el paciente tiene un diagnóstico de apnea

obstructiva del sueño (OSA) y se confirmó mediante polisomnografía.

Restricciones de edad - Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa AUSTEDO

Nombres del medicamento AUSTEDO, AUSTEDO XR, AUSTEDO XR PATIENT TITRAT

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 AUVELITY
Nombres del medicamento AUVELITY

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 trastorno depresivo mayor (MDD): 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), mirtazapine, bupropion.

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Actualizado: 12/01/2023

Grupo de autorización previa **AYVAKIT** Nombres del medicamento AYVAKIT

Indicador de indicaciones de PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Neoplasias mieloides y linfoides con eosinofilia, tumor de estroma gastrointestinal

> (GIST) para una enfermedad no operable, recurrente o metastásica sin la mutación del exón 18 del gen del receptor alfa del factor de crecimiento derivado de plaguetas

(PDGFRA).

Criterios de exclusión Información médica requerida

Para neoplasias mieloides y linfoides con eosinofilia, el paciente cumple con todos los

siguientes criterios: 1) La enfermedad es positivo para el reordenamiento FIP1L1-PDGFRA; Y 2) la enfermedad presenta una mutación D842A del gen PDGFRA; Y 3) la enfermedad es resistente al imatinib. Para GIST, el paciente cumple con uno de los

siguientes criterios: 1) La enfermedad abarca la mutación del exón 18 del

gen PDGFRA, incluidas las mutaciones D842V del gen PDGFRA, O 2) el medicamento solicitado se utilizará después de obtener resultados insatisfactorios con, al menos, dos terapias aprobadas por la Administración de Alimentos y Medicamentos (FDA) para una enfermedad no operable, recurrente o metastásica sin la mutación del exón 18 del gen PDGFRA. Para mastocitosis sistémica: 1) El paciente tiene un diagnóstico de mastocitosis sistémica indolente o mastocitosis sistémica avanzada, que incluye mastocitosis sistémica agresiva (ASM), mastocitosis sistémica con neoplasia hematológica asociada (SM-AHN) y leucemia de mastocitos (MCL) Y 2) El

paciente tiene un recuento de plaquetas mayor o igual a 50,000/microlitro (mcl).

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento

B VS. D

ABELCET, ACETYLCYSTEINE, ACYCLOVIR SODIUM, ALBUTEROL SULFATE, AMPHOTERICIN B, AMPHOTERICIN B LIPOSOME, 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, CYCLOPHOSPHAMIDE MONOHYDR, CYCLOSPORINE, CYCLOSPORINE MODIFIED, CYTARABINE AQUEOUS, DEXTROSE 50%, DEXTROSE 70%, DIPHTHERIA/TETANUS TOXOID, DOCETAXEL, DOXORUBICIN HCL, DOXORUBICIN HYDROCHLORIDE, DRONABINOL, ELLENCE, ENGERIX-B, ETOPOSIDE, EVEROLIMUS, FIASP PUMPCART, FLUOROURACIL, FULVESTRANT. GAMASTAN, GANCICLOVIR, GEMCITABINE HCL, GEMCITABINE HYDROCHLORIDE, GENGRAF, GRANISETRON HYDROCHLORIDE, HEPARIN SODIUM, HEPLISAV-B, 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, MORPHINE SULFATE/SODIUM C, MYCOPHENOLATE MOFETIL, MYCOPHENOLIC ACID DR, NULOJIX, NUTRILIPID, ONDANSETRON HCL, ONDANSETRON HYDROCHLORIDE, ONDANSETRON ODT, OXALIPLATIN, PACLITAXEL, PACLITAXEL PROTEIN-BOUND, PAMIDRONATE DISODIUM, PARAPLATIN, PARICALCITOL, PEMETREXED, PENTAMIDINE ISETHIONATE, PLENAMINE, PREDNISOLONE, PREDNISOLONE SODIUM PHOSP, PREDNISONE, PREDNISONE INTENSOL, PREHEVBRIO, PREMASOL, PROGRAF, PROSOL, RABAVERT, RECOMBIVAX HB, SANDIMMUNE, SIROLIMUS, TACROLIMUS, TDVAX, TENIVAC, TPN ELECTROLYTES, TRAVASOL, TROPHAMINE, VINCRISTINE SULFATE, VINORELBINE TARTRATE, XATMEP, ZOLEDRONIC ACID

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

Otros criterios

N/C

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.

Actualizado: 12/01/2023

Y0050 23 629 LRPriorAuthGrdWeb C

Grupo de autorización previa BAFIERTAM **Nombres del medicamento** BAFIERTAM

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 previaBALVERSANombres del medicamentoBALVERSA

Indicador de indicaciones de PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Carcinoma primario recurrente de la uretra, carcinoma urotelial recurrente o persistente

de la vejiga.

Criterios de exclusión -

Información médica requerida Para el carcinoma urotelial: La enfermedad tiene alteraciones genéticas susceptibles

del receptor 3 del factor de crecimiento de fibroblastos (FGFR3) o del receptor 2 del factor de crecimiento de fibroblastos (FGFR2) Y el medicamento solicitado se utilizará como terapia posterior para cualquiera de los siguientes casos: a) carcinoma urotelial localmente avanzado o metastásico, b) carcinoma primario recurrente de la uretra, c) carcinoma urotelial de vejiga en estadio II si el tumor está presente tras la reevaluación

del estado del tumor 2 a 3 meses después del tratamiento primario con

quimiorradioterapia concurrente preservadora de la vejiga, d) carcinoma urotelial de vejiga con recidiva metastásica o local tras una cistectomía, o e) carcinoma urotelial de vejiga con recidiva local invasiva muscular o enfermedad persistente en una vejiga

preservada.

Restricciones de edad - Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa Nombres del medicamentoBANZEL
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 -

Actualizado: 12/01/2023

Grupo de autorización previaBENLYSTA **Nombres del medicamento**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 (SLE): 1) El paciente actualmente recibe un régimen

de tratamiento estándar estable (p. ej., corticosteroides o antimalaria) para lupus eritematoso sistémico (SLE); O 2), en la actualidad, no recibe un régimen de tratamiento estándar estable para SLE, porque el paciente experimentó una intolerancia o tiene contraindicaciones a los regímenes de tratamiento estándar. 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 experimentó una intolerancia o presenta contraindicaciones a los regímenes de tratamiento

estándar.

Restricciones de edad --Restricciones del recetador --

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa BERINERT Nombres del medicamento BERINERT

Indicador de indicaciones de PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Profilaxis previa al procedimiento a corto plazo para ataques de angioedema

hereditario (HAE)

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 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 obtuvo un resultado positivo para la mutación del gen F12, angiopoyetina-1, plasminógeno, kininógeno-1 (KNG1), heparán sulfato-glucosamina 3-O-sulfotransferasa 6 (HS3ST6) o mioferlina (MYOF), O 2) el paciente tiene antecedentes familiares de angioedema, y el angioedema fue refractario a la prueba de tratamiento con dosis elevadas de antihistamínicos durante, al menos,

un mes.

Restricciones de edad 5 años de edad en adelante

Restricciones del recetador Con receta o asesoramiento de un inmunólogo, alergista o reumatólogo

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Actualizado: 12/01/2023

Grupo de autorización previa Nombres del medicamentoBESREMI

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 previaBETASERONNombres del medicamentoBETASERON

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 Nombres del medicamentoBEXAROTENE
BEXAROTENE

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, linfoma de células grandes anaplásico primario

cutáneo con CD30, papulosis linfomatoide con CD30.

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 del medicamento **BOSENTAN**

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 (PAH) (Grupo 1 de la Organización Mundial de la

Salud [WHO]): Se confirmó el diagnóstico por cateterismo cardíaco derecho. Para PAH (solo para nuevos casos): 1) Presión arterial pulmonar promedio previa al tratamiento mayor que 20 mmHg, 2) presión de enclavamiento de capilares pulmonares previa al tratamiento menor o igual que 15 mmHg, y 3) resistencia vascular pulmonar previa al

tratamiento mayor o igual que 3 unidades Wood.

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa **BOSULIF** Nombres del medicamento **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), neoplasias

mieloides o linfoides con eosinofilia y reordenamiento de ABL1 en fase crónica o

blástica

Criterios de exclusión

Información médica requerida Para la leucemia mieloide crónica (CML) o la leucemia linfoblástica aguda (ALL),

incluidos los pacientes que han recibido un trasplante de células madre

hematopoyéticas: 1) El diagnóstico se confirmó mediante la detección del cromosoma Filadelfia o del gen BCR-ABL, y 2) si el paciente experimentó resistencia a un inhibidor alternativo de la tirosina cinasa, el paciente es negativo para todas las mutaciones siguientes: T315I, G250E, V299L y F317L. Para la CML, incluidos los pacientes recientemente diagnosticados con CML y los pacientes que han recibido un trasplante

de células madre hematopoyéticas: el paciente ha experimentado resistencia o

intolerancia al imatinib o al dasatinib.

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previaBRAFTOVINombres del medicamentoBRAFTOVI

Indicador de indicaciones de PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Tratamiento adyuvante sistémico para melanoma cutáneo Criterios de exclusión -

Información médica requerida Para cáncer colorrectal: El paciente debe cumplir con los siguientes criterios: 1) el

tumor es positivo para la mutación del gen BRAF V600E, 2) el medicamento solicitado se utilizará para cualquiera de las siguientes opciones: a) como tratamiento posterior para la enfermedad avanzada o metastásica, o b) como tratamiento primario para metástasis metacrónica no operable. Para melanoma cutáneo: El paciente debe cumplir con todos los siguientes criterios: 1) el tumor es positivo para la mutación de activación del gen BRAF V600 (p. ej., V600E o V600K); 2) el medicamento solicitado se utilizará en combinación con binimetinib; y 3) el medicamento solicitado se utilizará para cualquiera de las siguientes opciones: a) enfermedad metastásica o no operable,

o b) tratamiento adyuvante sistémico.

Restricciones de edad - Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa BRIVIACT **Nombres del medicamento** BRIVIACT

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

contraindicaciones a un anticonvulsivo genérico Y 2) el paciente experimentó una respuesta inadecuada al tratamiento, intolerancia o contraindicaciones a cualquiera de

los siguientes medicamentos: Aptiom, Vimpat, Xcopri, Spritam.

Restricciones de edad 1 mes de edad en adelante

Restricciones del recetador

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previaBRIVIACT INJ
Nombres del medicamento
BRIVIACT

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

contraindicaciones a un anticonvulsivo genérico Y 2) el paciente experimentó una respuesta inadecuada al tratamiento, intolerancia o contraindicaciones a cualquiera de

los siguientes medicamentos: Aptiom, Vimpat, Xcopri, Spritam.

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 del medicamento** BRUKINSA

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 linfoma de zona marginal: 1) El medicamento solicitado se utiliza para el

tratamiento de la enfermedad recidivante o refractaria Y el paciente ha recibido al menos un régimen basado en anti-CD20 O 2) el medicamento solicitado se utiliza para

el tratamiento de la enfermedad refractaria o progresiva.

Restricciones de edad --Restricciones del recetador --

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa BUDESONIDE CAP
Nombres del medicamento BUDESONIDE

Indicador de indicaciones de PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Tratamiento y mantenimiento de la colitis microscópica en adultos Criterios de exclusión -

Información médica requerida Para el mantenimiento de la colitis microscópica: el paciente ha tenido una recaída

clínica tras el cese del tratamiento (terapia de inducción).

Restricciones de edad Enfermedad de Crohn, tratamiento: 8 años de edad en adelante **Restricciones del recetador** -

Duración de la coberturaColitis microscópica, mantenimiento: 12 meses. Todas las demás indicaciones:

3 meses

Otros criterios -

Grupo de autorización previaBUPRENORPHINENombres del medicamentoBUPRENORPHINE HCL

Indicador de indicaciones de PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión -

Información médica requerida El medicamento solicitado se receta para el tratamiento del trastorno por consumo de

opioides Y el paciente cumple con uno de los siguientes criterios: 1) La paciente es una mujer embarazada o en periodo de lactancia y se receta el medicamento solicitado para terapia de inducción o posterior terapia de mantenimiento para tratamiento por dependencia de opioides, O 2) el medicamento solicitado se receta para terapia de inducción para la transición del consumo de opioides al tratamiento por dependencia de opioides; O 3) se receta el medicamento solicitado para terapia de mantenimiento para tratamiento por dependencia de opioides en un paciente con intolerancia a naloxone.

Restricciones de edad -Restricciones del recetador --

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previaBUPRENORPHINE PATCHNombres del medicamentoBUPRENORPHINE

Indicador de indicaciones de PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado - Criterios de exclusión -

Información médica requerida

El medicamento solicitado se prescribe para el dolor asociado al cáncer, la anemia falciforme, una enfermedad terminal o el dolor que se trata mediante cuidados paliativos O el paciente cumple todos los requisitos siguientes: 1) 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 2) 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 3) el paciente ha sido evaluado y será monitoreado por el desarrollo del trastorno por uso de opioides; Y 4) 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 -

Actualizado: 12/01/2023

Grupo de autorización previa BYDUREON

Nombres del medicamento BYDUREON BCISE

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 10 años de edad en adelante

Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa BYETTA **Nombres del medicamento** BYETTA

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 previaCABOMETYXNombres del medicamentoCABOMETYX

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, sarcoma de Ewing, osteosarcoma, tumor

del estroma gastrointestinal

Criterios de exclusión

Información médica requerida Para carcinoma de célula renal: La enfermedad es avanzada o recidivante, o está en

estadio IV. Para cáncer pulmonar de células no pequeñas: 1) La enfermedad es positiva para reorganización durante la transfección (RET) Y 2) la enfermedad es recurrente, avanzada o metastásica. Para carcinoma hepatocelular: el medicamento

solicitado se utilizará como tratamiento posterior. Para el tumor del estroma

gastrointestinal (GIST): la enfermedad es no operable, recurrente o metastásica Y el paciente ha fracasado con una terapia aprobada por la FDA (por ejemplo, imatinib, sunitinib, regorafenib, ripretinib). Para el sarcoma de Ewing y osteosarcoma: el medicamento solicitado se utilizará como terapia posterior. Para el cáncer de tiroides diferenciado (DTC) (folicular, papilar, de células de Hurthle): 1) La enfermedad es localmente avanzada o metastásica, 2) la enfermedad ha progresado después de una

terapia dirigida al receptor del factor de crecimiento endotelial vascular (VEGFR) Y 3) el paciente es refractario a la terapia con yodo radiactivo (RAI) o no es elegible para

RAI.

Restricciones de edad - Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa CALCIPOTRIENE

Nombres del medicamento 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 Para el tratamiento de la psoriasis: El paciente experimentó una respuesta inadecuada

al tratamiento, intolerancia, o presenta una contraindicación a un esteroide de uso

tópico.

Restricciones de edad - Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Actualizado: 12/01/2023

Grupo de autorización previa CALQUENCE Nombres del medicamento CALQUENCE

Indicador de indicaciones de PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Macroglobulinemia de Waldenstrom, linfoma linfoplasmocítico, linfoma del tejido

linfoide asociado a la mucosa gástrica (MALT), linfoma MALT no gástrico (no cutáneo),

linfoma de zona marginal ganglionar, linfoma de zona marginal esplénico

Criterios de exclusión -

Información médica requerida Para linfoma MALT gástrico, linfoma MALT no gástrico, linfoma de zona marginal

ganglionar, linfoma de zona marginal esplénico: el medicamento solicitado se utiliza

para el tratamiento de una enfermedad refractaria o progresiva.

Restricciones de edad -

Restricciones del recetador

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa CAPRELSA Nombres del medicamento CAPRELSA

Indicador de indicaciones de PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Carcinoma de tiroides diferenciado: papilar, folicular y de células de Hurthle.

Criterios de exclusión - Información médica requerida -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa CARBAGLU

Nombres del medicamento CARGLUMIC ACID

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 (NAGS)

confirmado por pruebas genéticas, bioquímicas o enzimáticas.

Restricciones de edad -

Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Actualizado: 12/01/2023

Grupo de autorización previa CAYSTON Nombres del medicamento 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 respiratorias del paciente, O

2) El paciente tiene antecedentes de infección o colonización de pseudomonas

aeruginosa en vías respiratorias.

Restricciones de edad - Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa CERDELGA Nombres del medicamento 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 la enfermedad de Gaucher tipo 1 (GD1): 1) El diagnóstico se ha confirmado

mediante una prueba enzimática que demuestra una deficiencia de la actividad

enzimática de la beta-glucocerebrosidasa o mediante pruebas genéticas, y 2) el estado

metabolizador de CYP2D6 del paciente se ha establecido mediante una prueba autorizada por la FDA, y 3) el paciente es un metabolizador extensivo de CYP2D6, un

metabolizador intermedio o un metabolizador deficiente.

Restricciones de edad -Restricciones del recetador --

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa CEREZYME
Nombres del medicamento 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 2, enfermedad de Gaucher tipo 3

Criterios de exclusión

Información médica requerida Para enfermedad de Gaucher, diagnóstico confirmado por pruebas de enzimas que

demuestran una deficiencia de la actividad de la enzima beta-glucocerebrosidasa o por

pruebas genéticas.

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Actualizado: 12/01/2023

Grupo de autorización previa

CGM LCD L33822

Nombres del medicamento

DEXCOM G6 RECEIVER, DEXCOM G6 SENSOR, DEXCOM G6 TRANSMITTER, FREESTYLE LIBRE 14 DAY/SE, FREESTYLE LIBRE 2/READER/, FREESTYLE

LIBRE 2/SENSOR/, FREESTYLE LIBRE/READER/FL

Indicador de indicaciones de PA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Información médica requerida

Para ser elegible para la cobertura de un monitor continuo de glucosa (CGM) y suministros relacionados, el beneficiario debe cumplir con todos los siguientes criterios de cobertura inicial (1)-(5): (1) dentro de los seis (6) meses anteriores a solicitar el CGM, el médico tratante realiza una visita de telesalud en persona o aprobada por Medicare con el beneficiario para evaluar su control de la diabetes y determina que los criterios (2) a (5) a continuación se cumplen, Y (2) el beneficiario tiene diabetes mellitus, Y (3) el médico tratante del beneficiario ha llegado a la conclusión de que el beneficiario (o el cuidador del beneficiario) tiene suficiente capacitación en el uso del CGM recetado, como se demuestra mediante la presentación de una receta médica, Y (4) el CGM se prescribe de acuerdo con las indicaciones de uso de la FDA, Y (5) el beneficiario a quien se le receta un CGM para mejorar el control glucémico cumple con al menos uno de los siguientes criterios: (A) el beneficiario recibe tratamiento con insulina O (B) el beneficiario tiene antecedentes de hipoglucemia problemática con documentación de al menos uno de los siguientes: (I) eventos hipoglucémicos de nivel 2 recurrentes (más de uno) (glucosa inferior a 54 mg/dl (3.0 mmol/l)) que persisten a pesar de múltiples (más de uno) intentos de ajustar los medicamentos o modificar el plan de tratamiento de la diabetes. O (II) antecedentes de un evento de hipoglucemia de nivel 3 (glucosa inferior a 54 mg/dl (3.0 mmol/l)) caracterizado por un estado mental o físico alterado que requiere asistencia de terceros para el tratamiento de la hipoglucemia.

Restricciones de edad

Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento

CLOBAZAM 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

Actualizado: 12/01/2023

Grupo de autorización previa

CLOMIPRAMINE

Nombres del medicamento

CLOMIPRAMINE HYDROCHLORID

Indicador de indicaciones de PA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Depresión, trastorno de pánico

Información médica requerida

1) El medicamento solicitado se receta para uno de los siguientes: a) trastorno

obsesivo compulsivo (OCD), b) trastorno de pánico; Y 2) el paciente experimentó una respuesta inadecuada al tratamiento, intolerancia o contraindicaciones a uno de los siguientes: a) inhibidor de la recaptación de serotonina y norepinefrina (SNRI), b) un inhibidor selectivo de la recaptación de serotonina (SSRI), O 3) el medicamento solicitado se receta para la depresión; Y 4) el paciente experimentó una respuesta inadecuada al tratamiento, intolerancia o contraindicaciones a dos de los siguientes: a)

SNRI, b) SSRI, c) mirtazapine, d) bupropion.

Restricciones de edad

Restricciones del recetador

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa

CLORAZEPATE

Nombres del medicamento

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

Para todas las indicaciones: El recetador debe reconocer que el beneficio de la terapia con este medicamento recetado es mayor que los riesgos potenciales para el paciente. (Nota: 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). Para el tratamiento de los trastornos de ansiedad: 1) El medicamento solicitado se utiliza simultáneamente con un SSRI o un SNRI hasta que el SSRI/SNRI sea efectivo para los síntomas de ansiedad O 2) el paciente experimentó una respuesta inadecuada al tratamiento, intolerancia o contraindicaciones a POR LO MENOS DOS agentes de las siguientes clases: A) SSRI, b) SNRI.

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 Esta Autorización previa solo se aplica a pacientes de 65 años de edad en adelante.

Grupo de autorización previaCLOZAPINE ODTNombres del medicamentoCLOZAPINE 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 del medicamento 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, folicular y de células de Hurthle.

Criterios de exclusión -

Información médica requerida Para NSCLC: El medicamento solicitada se utiliza para NSCLC cuando la enfermedad

del paciente se expresa como alteraciones del gen de reorganización durante la

transfección (RET).

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa COPIKTRA Nombres del medicamento COPIKTRA

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 leucemia linfocítica crónica (CLL)/linfoma linfocítico de células pequeñas (SLL):

el paciente tiene una recaída o enfermedad refractaria.

Restricciones de edad -

Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa COTELLIC Nombres del medicamento COTELLIC

Indicador de indicaciones de PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Cáncer del sistema nervioso central (CNS) (es decir, glioma, meningioma,

astrocitoma), enfermedad de Erdheim-Chester, histiocitosis de células de Langerhans,

enfermedad de Rosai-Dorfman

Criterios de exclusión -

Información médica requerida En el caso de tratamiento adyuvante del melanoma y cáncer del sistema nervioso

central (CNS) (es decir, glioma, meningioma, astrocitoma): El paciente debe cumplir con los siguientes criterios: 1) Tumor con mutación de activación del gen BRAF V600 (p. ej., V600E o V600K) y 2) el medicamento solicitado se usará en combinación con vemurafenib. En el caso de melanoma no operable o metastásico: El paciente debe cumplir con los siguientes criterios: 1) Tumor con mutación de activación del gen BRAF V600 (p. ej., V600E o V600K), y 2) el medicamento solicitado se usará en

combinación con vemurafenib (con o sin atezolizumab).

Restricciones de edad Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa CYSTADROPS **Nombres del medicamento** CYSTADROPS

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 debe cumplir con los dos siguientes criterios: 1) Diagnóstico de cistinosis

confirmado por presencia de CUALQUIERA de los siguientes: a) aumento de la concentración de cistina en leucocitos O b) pruebas genéticas, O c) demostración de examen de cristales de cistina en la córnea con lámpara con hendidura 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 del medicamento** CYSTAGON

Indicador de indicaciones de PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión -

Información médica requerida El diagnóstico de cistinosis nefropática debe ser confirmado según CUALQUIERA de

los siguientes criterios: 1) Presencia de un aumento de la concentración de cistina en los leucocitos, O 2) pruebas genéticas, O 3) demostración de cristales de cistina en la

córnea mediante examen con lámpara de hendidura.

Restricciones de edad - Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa CYSTARAN Nombres del medicamento CYSTARAN

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 debe cumplir con los dos siguientes criterios: 1) Diagnóstico de cistinosis

confirmado por presencia de CUALQUIERA de los siguientes: a) aumento de la concentración de cistina en leucocitos O b) pruebas genéticas, O c) demostración de examen de cristales de cistina en la córnea con lámpara con hendidura 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 del medicamento 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 los siguientes criterios: En el

caso de los nuevos casos, antes de iniciar el tratamiento, el paciente demuestra una deficiencia sostenida en el desplazamiento. Para continuar el tratamiento, el paciente 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 -

Actualizado: 12/01/2023

Grupo de autorización previaDAURISMONombres del medicamentoDAURISMO

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 inducción después de una respuesta al tratamiento previo

con el mismo régimen para la leucemia mieloide aguda (AML). AML

recidivante/refractaria al tratamiento como un componente de la repetición del régimen

de inducción exitoso inicial.

Criterios de exclusión

Información médica requerida Para la leucemia mieloide aguda: 1) El medicamento solicitado debe utilizarse en

combinación con cytarabine, 2) el paciente tiene 75 años o más, O tiene

comorbilidades que impidan la quimioterapia intensiva; y 3) el medicamento solicitado se utilizará como tratamiento para la terapia de inducción, el tratamiento posterior a la

inducción o la 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 del medicamento 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 del medicamento METYROSINE

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

presenta una contraindicación a un antagonista adrenérgico alfa.

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Actualizado: 12/01/2023

Grupo de autorización previaDESVENLAFAXINENombres del medicamentoDESVENLAFAXINE 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 una respuesta inadecuada al tratamiento, intolerancia o

contraindicaciones a DOS de los siguientes: a) inhibidor de la recaptación de serotonina y norepinefrina (SNRI), b) inhibidor selectivo de la recaptación de

serotonina (SSRI), c) mirtazapine, d) bupropion.

Restricciones de edad - Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa DEXMETHYLPHENIDATE

Nombres del medicamento DEXMETHYLPHENIDATE HCL, DEXMETHYLPHENIDATE HYDROC

Indicador de indicaciones de PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Agotamiento relacionado con el cáncer

Criterios de exclusión -

Información médica requerida 1) El paciente tiene un diagnóstico de trastorno por déficit de atención con

hiperactividad (ADHD) o trastorno de déficit de atención (ADD), O 2) se receta el medicamento solicitado para el tratamiento del agotamiento relacionado con el cáncer

después de haber descartado otras causas del agotamiento.

Restricciones de edad - Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa DHE NASAL

Nombres del medicamento DIHYDROERGOTAMINE MESYLAT

Indicador de indicaciones de PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado -

Criterios de exclusión Se denegará la cobertura cuando se utilice junto con inhibidores potentes del CYP3A4

(por ejemplo, ritonavir, nelfinavir, indinavir, erythromycin, clarithromycin).

Información médica requerida El paciente ha experimentado una respuesta inadecuada al tratamiento, intolerancia o

tiene una contraindicación a, por lo menos, un triptano agonista de receptores de 5-

HT1.

Restricciones de edad - Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Actualizado: 12/01/2023

Grupo de autorización previaDIACOMITNombres del medicamentoDIACOMIT

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 6 meses de edad en adelante

Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa DIAZEPAM

Nombres del medicamento DIAZEPAM, DIAZEPAM INTENSOL

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 recetador debe reconocer que el beneficio de la terapia

con este medicamento recetado es mayor que los riesgos potenciales para el paciente. (Nota: 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). Para el tratamiento de los trastornos de ansiedad: 1) El medicamento solicitado se utiliza simultáneamente con un SSRI o un SNRI hasta que el SSRI/SNRI sea efectivo para los síntomas de ansiedad O 2) el paciente experimentó una respuesta inadecuada al tratamiento, intolerancia o contraindicaciones a POR LO MENOS DOS agentes de las

siguientes clases: A) SSRI, b) SNRI.

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 Esta Autorización previa solo se aplica a pacientes de 65 años de edad en adelante.

Grupo de autorización previaDOPTELETNombres del medicamentoDOPTELET

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 en pacientes con la enfermedad hepática crónica: El recuento de

plaquetas sin transfusión antes de un procedimiento programado es menos que 50,000/mcl. Para trombocitopenia inmunitaria (ITP) crónica: 1) Para nuevos casos: a) el paciente tuvo una respuesta inadecuada o es intolerante a un tratamiento previo como corticosteroides o inmunoglobulinas, Y b) el recuento de plaquetas sin transfusión en cualquier momento antes de iniciar el medicamento solicitado es menor que 30,000/mcl O entre 30,000/mcl y 50,000/mcl con sangrado sintomático o factores de riesgo de sangrado (p. ej., someterse a un procedimiento médico o dental donde se prevé pérdida de sangre, comorbilidades como úlcera péptica e hipertensión, tratamiento anticoagulante, profesión o estilo de vida que predispone al paciente a traumatismos). 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 mayor que 200,000/mcl y menor o igual que 400,000/mcl, y dosis a ajustar al recuento de plaquetas lo suficientemente

como para evitar sangrado clínicamente importante.

Restricciones de edad
Restricciones del recetador

18 años de edad en adelante

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 del medicamento DRIZALMA SPRINKLE

Indicador de indicaciones de PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Dolor por cáncer, dolor neuropático inducido por quimioterapia

Criterios de exclusión -

Información médica requerida 1) El paciente ha probado cápsulas de duloxetine O 2) el paciente no puede tomar

cápsulas de duloxetine por ningún motivo (p. ej., dificultad para tragar cápsulas,

requiere administración nasogástrica).

Restricciones de edad Por trastorno de la ansiedad generalizada, debe tener 7 años de edad o más -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previaDUPIXENTNombres del medicamentoDUPIXENT

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 dermatitis atópica (AD), terapia inicial: 1) El paciente tiene una enfermedad de moderada a grave, 2) el paciente ha tenido una respuesta terapéutica inadecuada a un corticosteroide tópico o a un inhibidor tópico de la calcineurina, O los corticosteroides tópicos y los inhibidores tópicos de la calcineurina no son recomendables para el paciente. Para la AD, continuación del tratamiento: el paciente logró o mantuvo una respuesta clínica positiva. Para el asma moderada a grave, terapia inicial: El paciente cumple cualquiera de los siguientes criterios: 1) el paciente es dependiente de corticosteroides orales y el asma sigue estando insuficientemente controlada a pesar del tratamiento actual con los dos medicamentos siguientes: a) corticosteroide inhalado a dosis altas y b) un controlador adicional (agonista beta2 de acción prolongada, antagonista muscarínico de acción prolongada, modificador de leucotrienos o teofilina de liberación sostenida), a menos que el paciente presente una intolerancia o contraindicación a dichos tratamientos, O 2) el paciente tiene un recuento inicial de eosinófilos en sangre de al menos 150 células por microlitro y su asma sigue estando insuficientemente controlada a pesar del tratamiento actual con los dos medicamentos siguientes: a) corticosteroide inhalado de dosis media a alta y b) controlador adicional (agonista beta2 de acción prolongada, antagonista muscarínico de acción prolongada, modificador de leucotrienos o teofilina de liberación sostenida), a menos que el paciente presente intolerancia o contraindicación a dichos tratamientos. Para el asma de moderada a grave, continuación del tratamiento: el control del asma ha mejorado con el tratamiento con el medicamento solicitado. Para la rinosinusitis crónica con poliposis nasal (CRSwNP): 1) El medicamento solicitado se utiliza como el tratamiento complementario de mantenimiento, Y 2) el paciente ha experimentado una respuesta inadecuada al tratamiento con Xhance (fluticasone). Dermatitis atópica: 6 meses de edad en adelante. Asma: 6 años o más, rinosinusitis crónica con poliposis nasal y prurigo nodular: 18 años de edad en adelante, esofagitis eosinofílica: 12 años de edad en adelante

Restricciones de edad

Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

AD, inicial: 4 meses, PN, inicial: 6 meses. Todas las demás: Año del plan Para la esofagitis eosinofílica (EoE), tratamiento inicial: 1) El diagnóstico se ha confirmado mediante biopsia esofágica, 2) el paciente pesa al menos 40 kilogramos, 3) el paciente experimentó una respuesta inadecuada al tratamiento, intolerancia, o el paciente tiene una contraindicación a un corticosteroide tópico (por ejemplo, fluticasone propionate o budesonide). Para la EoE, continuación del tratamiento: el paciente logró o mantuvo una respuesta clínica positiva. Para el prurigo nodular (PN), tratamiento inicial: El paciente ha tenido una respuesta terapéutica inadecuada a un corticosteroide tópico O los corticosteroides tópicos no son recomendables para el paciente. Para PN, continuación del tratamiento: El paciente logró o mantuvo una respuesta clínica positiva.

Grupo de autorización previa ELIGARD Nombres del medicamento ELIGARD

Indicador de indicaciones de PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Tumores recurrentes de glándulas salivales con receptores androgénicos positivos

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 EMSAM **Nombres del medicamento** 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 las siguientes opciones: a) inhibidores de la recaptación de serotonina y norepinefrina (SNRI), b) inhibidores selectivos de serotonina (SSRI), c) mirtazapine, d) bupropion; O 2) el paciente no puede tragar formulaciones orales.

Restricciones de edad - Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa ENBREL

Nombres del medicamento 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 Criterios de exclusión -

Información médica requerida Para artritis reumatoidea moderada a gravemente activa (solo nuevos casos): 1)

Respuesta inadecuada, intolerancia o contraindicación al methotrexate (MTX); O 2) respuesta inadecuada o intolerancia a medicamento antirreumático modificador de la enfermedad (DMARD) biológica previa o un DMARD sintético dirigido. Para espondilitis anguilosante activa (solo nuevos casos): 1) Respuesta inadecuada a una prueba con medicamento antiinflamatorio no esteroideo (AINE) O 2) intolerancia o contraindicación a los AINE. Para psoriasis en placas moderada a grave (solo nuevos casos): 1) Al menos el 3 % del área de la superficie corporal (BSA) está afectada O áreas corporales cruciales (p. ej., pies, manos, rostro, 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 methotrexate, cyclosporine o acitretin; O b) el tratamiento farmacológico con methotrexate, cyclosporine o acitretin está contraindicado; O c) sufre de psoriasis grave que justifica la administración de un fármaco modificador de la enfermedad (DMARD) biológico como tratamiento principal (es decir, al menos, un 10 % de la BSA o áreas corporales cruciales [p. ej., manos, pies, rostro, cuello, cuero cabelludo, genitales/ingle, áreas intertriginosas] están afectadas). Para hidradenitis supurativa (solo nuevos casos): el paciente tiene enfermedad refractaria grave.

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa ENDARI
Nombres del medicamento 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 -

Actualizado: 12/01/2023

Grupo de autorización previa EPCLUSA **Nombres del medicamento** 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 el virus de la hepatitis C (HCV): Infección confirmada por presencia de ARN del

HCV en suero antes de comenzar el tratamiento. 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 del virus de inmunodeficiencia humana (HIV), presencia o ausencia de sustituciones asociadas con resistencia, cuando corresponda, estado de trasplante, si corresponde. Las condiciones de cobertura y las duraciones específicas de aprobación se basarán en las pautas de tratamiento actuales de la Asociación Estadounidense 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 aplicarán los criterios de acuerdo con las pautas actuales de AASLD-IDSA.

Otros criterios -

Grupo de autorización previaEPIDIOLEXNombres del medicamentoEPIDIOLEX

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 EPRONTIA **Nombres del medicamento** EPRONTIA

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 convulsiones de inicio parcial: 1) El paciente experimentó una

respuesta inadecuada al tratamiento, intolerancia o contraindicaciones a un anticonvulsivo genérico Y 2) el paciente experimentó una respuesta inadecuada al tratamiento, intolerancia o contraindicaciones a cualquiera de los siguientes medicamentos: Aptiom, Vimpat, Xcopri, Spritam. Para el tratamiento con monoterapia de convulsiones tónico-clónicas generalizadas primarias: 1) El paciente experimentó

una respuesta inadecuada o intolerancia al tratamiento con comprimidos o cápsulas de topiramate, O 2) el paciente tiene dificultades para tragar formulaciones sólidas de dosis (por ejemplo, comprimidos, cápsulas). Para el tratamiento complementario de convulsiones tónico-clónicas generalizadas primarias: 1) El paciente experimentó una respuesta inadecuada al tratamiento, intolerancia o contraindicaciones a un anticonvulsivo genérico Y 2) En caso de que el paciente tenga 4 años o más, el paciente experimentó una respuesta inadecuada al tratamiento, intolerancia o contraindicaciones a Spritam o Vimpat. Para el tratamiento preventivo de las migrañas:

1) El paciente experimentó una respuesta inadecuada o intolerancia al tratamiento con comprimidos o cápsulas de topiramate, O 2) el paciente tiene dificultades para tragar

formulaciones sólidas de dosis (por ejemplo, comprimidos, cápsulas).

Restricciones de edad Epilepsia: 2 años de edad en adelante. Migraña: 12 años de edad en adelante

Restricciones del recetador

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa ERGOTAMINE

Nombres del medicamento ERGOTAMINE TARTRATE/CAFFE

Indicador de indicaciones de PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado -

Criterios de exclusión Se denegará la cobertura cuando se utilice junto con inhibidores potentes del CYP3A4

(por ejemplo, ritonavir, nelfinavir, indinavir, erythromycin, clarithromycin).

Información médica requerida El paciente experimentó una respuesta inadecuada al tratamiento, intolerancia o tiene

una contraindicación a, por lo menos, UN triptano agonista de receptores de 5-HT1.

Restricciones de edad - Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previaERIVEDGENombres del medicamentoERIVEDGE

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 Sonic

Restricciones de edad -

Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa ERLEADA
Nombres del medicamento ERLEADA

Indicador de indicaciones de PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado - Criterios de exclusión -

Información médica requerida 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 del medicamento ERLOTINIB HYDROCHLORIDE

Indicador de indicaciones de PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicadoCáncer de pulmón de células no pequeñas (NSCLC) recurrente, cordoma recurrente,

carcinoma de células renales (RCC) recidivante o en estadio IV, metástasis cerebral de

NSCLC, cáncer de páncreas recurrente.

Criterios de exclusión -

Información médica requerida Para NSCLC (incluidas metástasis cerebral de NSCLC): 1) La enfermedad es

recurrente, avanzada o metastásica; y 2) el paciente tiene una enfermedad con

mutación del receptor del factor de crecimiento epidérmico (EGFR) sensibilizante. Para

cáncer de páncreas: la enfermedad está localmente avanzada, es metastásica,

recurrente o inoperable.

Restricciones de edad - Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Actualizado: 12/01/2023

Y0050 23 629 LRPriorAuthGrdWeb C

Grupo de autorización previaESBRIETNombres del medicamentoPIRFENIDONE

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 (HRCT) del tórax o una biopsia pulmonar revela el patrón habitual de neumonía intersticial (UIP), o 2) el estudio HRCT 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 previaEVEROLIMUSNombres del medicamentoEVEROLIMUS

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 previamente tratados, sarcoma de tejido blando —tumores de célula epitelioide perivascular (PEComa), subtipos de linfangioleiomiomatosis—, tumores de estroma gastrointestinal, tumor neuroendocrino del timo, tumores neuroendrocrinos de grado 3 bien diferenciados, carcinoma de tiroides (papilar, de células Hurthle y folicular), cáncer de endometrio, neoplasias histiocíticas (enfermedad de Rosai-Dorfman, enfermedad de Erdheim-Chester,

histiocitosis de células de Langerhans).

Criterios de exclusión Información médica requerida

Para cáncer de mama: 1) La enfermedad es recurrente, avanzada o metastásica con receptor de hormona (HR) positivo, sin receptor de factor de crecimiento dérmico humano 2 (HER2); Y 2) el medicamento solicitado se receta en combinación con exemestane, fulvestrant o tamoxifen; Y 3) el medicamento solicitado se utiliza para el tratamiento posterior. Para carcinoma de célula renal: La enfermedad es recidivante o avanzada, o está en estadio IV. Para astrocitoma subependimario de célula gigante (SEGA): El medicamento solicitado se proporciona como tratamiento adyuvante. Para tumores de estroma gastrointestinal: La enfermedad es recurrente, no operable o metastásica Y al paciente ha fracasado con una terapia aprobada por la FDA (por ejemplo, imatinib, sunitinib, regorafenib, ripretinib). Para la enfermedad de Erdheim-Chester (ECD) sintomática o en recaída/refractaria, la enfermedad de Rosai-Dorfman sintomática o en recaída/refractaria y la histiocitosis de células de Langerhans (LCH): el paciente debe tener una mutación de la subunidad catalítica alfa de la fosfatidilinositol-4,5-bisfosfato 3-cinasa (PIK3CA).

Restricciones de edad - Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa EXKIVITY **Nombres del medicamento** 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 -

Actualizado: 12/01/2023

Grupo de autorización previa FABRAZYME **Nombres del medicamento** FABRAZYME

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 cumple con CUALQUIERA de los siguientes criterios: 1) 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 2) 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 FANAPT

Nombres del medicamento 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 Para el tratamiento de la esquizofrenia: 1) El paciente experimentó una respuesta

inadecuada al tratamiento, intolerancia o contraindicaciones a uno de los siguientes productos genéricos: aripiprazole, asenapine, olanzapine, quetiapine, risperidone, ziprasidone Y 2) el paciente experimentó una respuesta inadecuada al tratamiento, intolerancia o contraindicaciones a cualquiera de los siguientes medicamentos de

marca: Latuda, Rexulti, Secuado, Vraylar.

Restricciones de edad - Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa FASENRA

Nombres del medicamento 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 de corticosteroides sistémicos, y 2) el paciente tiene antecedentes de asma grave a pesar del tratamiento actual con ambos de los siguientes medicamentos: a) corticosteroide inhalado y b) controlador adicional (agonista beta2 de larga duración, antagonista muscarínico de larga duración, modificador del leucotrienos o teofilina de liberación sostenida), a menos que el paciente presente intolerancia o contraindicaciones a dichos tratamientos. Para continuación del tratamiento: 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 una

reducción de la dosis de mantenimiento diaria de corticosteroide 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 del medicamento FENTANYL

Indicador de indicaciones de PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión -

Información médica requerida El medicamento solicitado se prescribe para el dolor asociado al cáncer, la anemia

falciforme, una enfermedad terminal o el dolor que se trata mediante cuidados paliativos O el paciente cumple todos los requisitos siguientes: 1) 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 2) 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 3) el paciente ha sido evaluado y será monitoreado por el desarrollo del trastorno por uso de opioides; Y 4) 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.

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Actualizado: 12/01/2023

Y0050_23_629_LRPriorAuthGrdWeb C

Grupo de autorización previa FETZIMA

Nombres del medicamento 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),

mirtazapine, bupropion.

Restricciones de edad - Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa FINTEPLA **Nombres del medicamento** 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 2 años de edad en adelante

Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa FLUCYTOSINE **Nombres del medicamento** FLUCYTOSINE

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 semanas

Otros criterios -

Grupo de autorización previaFORTEONombres del medicamentoFORTEO

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 fractura por fragilidad, O 2) un puntaje T en pretratamiento menor o igual que -2.5 o puntaje T en pretratamiento mayor que -2.5 y menor que -1 con alta probabilidad de fractura según herramienta de evaluación de riesgo de fracturas (FRAX) en pretratamiento Y la 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) la paciente no tuvo un buen resultado en el tratamiento previo o mostró intolerancia a una terapia de osteoporosis anterior invectable; O c) la 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 uno de los siguientes: 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: 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 el paciente cumple con cualquiera de los siquientes criterios: 1) el paciente tiene antecedentes de fractura por fragilidad: O 2) un puntaje T en pretratamiento es menor o igual que -2.5; O 3) puntaje T en pretratamiento mayor que -2.5 y menor que -1 con una alta probabilidad de fractura según FRAX en pretratamiento. Continuación del tratamiento: Si el paciente ha recibido un tratamiento igual o superior a 24 meses con cualquier análogo de la hormona paratiroidea: 1) El paciente sigue teniendo o ha vuelto a tener un alto riesgo de fractura, Y 2) el beneficio de la terapia con este medicamento recetado supera los riesgos potenciales para este paciente.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Inicial: 24 meses. Continuación: Año del plan

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 prednisone) 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 del medicamento** FOTIVDA

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 de células renales avanzado. Se deben cumplir los siguientes criterios:

1) La enfermedad es recidivante o refractaria, 2) el medicamento solicitado se debe utilizar después de, al menos, dos tratamientos sistémicos previos, y 3) el paciente experimentó un avance de la enfermedad o un evento adverso intolerable con un

ensayo de cabozantinib (Cabometyx).

Restricciones de edad -

Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previaFYCOMPANombres del medicamentoFYCOMPA

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 convulsiones de inicio parcial: 1) El paciente experimentó una

respuesta inadecuada al tratamiento, intolerancia o contraindicaciones a un anticonvulsivo genérico Y 2) el paciente experimentó una respuesta inadecuada al tratamiento, intolerancia o contraindicaciones a cualquiera de los siguientes medicamentos: Aptiom, Vimpat, Xcopri, Spritam. Para el tratamiento complementario de convulsiones tónico-clónicas generalizadas primarias: 1) El paciente experimentó una respuesta inadecuada al tratamiento, intolerancia o contraindicaciones a un anticonvulsivo genérico Y 2) el paciente experimentó una respuesta inadecuada al tratamiento, intolerancia o contraindicaciones a cualquiera de los siguientes

medicamentos: Vimpat, Spritam.

Restricciones de edadConvulsiones 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 -

Actualizado: 12/01/2023

Y0050_23_629_LRPriorAuthGrdWeb_C

Grupo de autorización previa GATTEX Nombres del medicamento **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 (SBS): El paciente adulto dependió

> del soporte parenteral durante al menos 12 meses. 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 Con receta o asesoramiento de un gastroenterólogo, cirujano gastroenterólogo o

médico de apoyo nutricional.

Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento

GAVRETO 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 alteraciones del gen de

reorganización durante la transfección (RET) recurrente

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 de reorganización durante la transfección

(RET) o positivo para el reacomodamiento del gen RET.

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

Restricciones de edad

Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa **GILENYA** Nombres del medicamento **FINGOLIMOD**

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

Actualizado: 12/01/2023

Y0050_23_629_LRPriorAuthGrdWeb C

Grupo de autorización previa GILOTRIF
Nombres del medicamento GILOTRIF

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 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 una mutación del receptor de factor de crecimiento epidérmico (EGFR)

sensibilizante.

Restricciones de edad -

Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa GLATIRAMER

Nombres del medicamento 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 -

Actualizado: 12/01/2023

Y0050_23_629_LRPriorAuthGrdWeb_C

Indicador de indicaciones de PA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Información médica requerida

HORMONA DE CRECIMIENTO

GENOTROPIN, GENOTROPIN MINIQUICK

Todas las indicaciones médicamente aceptadas

Pacientes pediátricos con epífisis cerrada

Deficiencia de la hormona del crecimiento (GHD) en niños: El paciente (pt) es un neonato o fue diagnosticado de GHD cuando era neonato O cumple alguno de los siguientes criterios: 1) Menos de 2.5 años con estatura previa al tratamiento más de 2 desviaciones estándar por debajo de la media y velocidad de crecimiento lenta; O 2) más de 2.5 años Y uno de los siguientes: A) velocidad de estatura 1 año previa al tratamiento más de 2 desviaciones estándar por debajo de la media O b) estatura previa al tratamiento más de 2 desviaciones estándar por debajo de la media y velocidad de crecimiento en 1 año más de 1 desviación estándar por debajo de la media, Y el paciente cumple con uno de los siguientes criterios: 1) Dos pruebas de estimulación de hormonas del crecimiento (GH) con resultados insatisfactorios (pico por debajo de 10 ng/ml) en pretratamiento, O 2) Trastorno del sistema nervioso central (CNS)/hipofisario (p. ej., defectos genéticos, anomalías estructurales congénitas o adquiridas) y factor de crecimiento similar a la insulina (IGF-1) previo al tratamiento más de 2 desviaciones estándar por debajo de la media. Síndrome de Turner: 1) Confirmado por cariotipado Y 2) la estatura previa al tratamiento es inferior al 5.° percentil para la edad. Pequeño para la edad gestacional (SGA): 1) Peso al nacer inferior a 2500 g con una GA de más de 37 semanas, O peso o longitud al nacer por debajo del 3.º percentil para la GA o, al menos, 2 desviaciones estándar por debajo de la media para la GA, Y 2) no manifestó un crecimiento acorde para los 2 años de edad. SGA: 2 años de edad en adelante

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Recetados por un endocrinólogo, un endocrinólogo pediátrico, un nefrólogo, un especialista en enfermedades infecciosas, un gastroenterólogo/especialista en apoyo nutricional o un genetista, o en consulta con ellos.

Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

GHD en adultos: El paciente cumple con cualquiera de los siguientes criterios: 1) Dos pruebas de estimulación de hormonas del crecimiento sin resultados satisfactorios previas al tratamiento O 2) el factor de crecimiento similar a la insulina (IGF-1) previo al tratamiento de más de 2 desviaciones estándar por debajo de la media Y una prueba de estimulación de hormonas del crecimiento con resultados insatisfactorios previa al tratamiento. (Nota: Las pruebas de estimulación incluyen lo siguiente: a) prueba de tolerancia a la insulina (ITT) [nivel de GH máximo menor o igual que 5 ng/ml], o b) prueba de estimulación con Macrilen [nivel de GH máximo menor que 2.8 ng/ml], o c) prueba de estimulación de glucagon (GST) [nivel de GH máximo menor o igual que 3 ng/ml] para el paciente con un índice de masa corporal [BMI] de entre 25 kg/m2 y 30 kg/m2 y una alta probabilidad previa a la prueba de GHD [p. ej., anomalías estructurales adquiridas] o un BMI inferior a 25 kg/m2, o d) GST (nivel de GH máximo menor o igual que 1 ng/ml) en el paciente con BMI de entre 25 kg/m2 y 30 kg/m2 y una baja probabilidad previa a la prueba de GHD o BMI mayor que 30 kg/m2), O 3) enfermedad hipofisaria-hipotalámica orgánica (p. ej., masa supraselar con cirugía previa e irradiación craneal) con 3 o más deficiencias de la hormona pituitaria Y un IGF-1 previo al tratamiento de más de 2 desviaciones estándar por debajo de la media; O 4) anomalías hipofisarias-hipotalámicas estructurales o genéticas; O 5) GHD de aparición en la infancia con anomalía congénita (genética o estructural) del hipotálamo/la hipófisis/el CNS. Renovación para TS, SGA y GHD en niños, y GHD en adultos: El paciente está experimentando una mejoría.

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento

HAEGARDA 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: El medicamento solicitado se está utilizando para prevención 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 obtuvo un resultado positivo para la mutación del gen F12, angiopoyetina-1, plasminógeno, kininógeno-1 (KNG1), heparán sulfato-glucosamina 3-Osulfotransferasa 6 (HS3ST6) o mioferlina (MYOF), O 2) el paciente tiene antecedentes familiares de angioedema, y el angioedema fue refractario a la prueba de tratamiento con dosis elevadas de antihistamínicos durante, al menos, un mes.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

6 años de edad en adelante

Con receta o asesoramiento de un inmunólogo, alergista o reumatólogo

Año del plan

Otros criterios

Actualizado: 12/01/2023

Y0050 23 629 LRPriorAuthGrdWeb C

Grupo de autorización previa **HARVONI** Nombres del medicamento **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 el virus de la hepatitis C (HCV): Infección confirmada por presencia de ARN del

HCV en suero antes de comenzar el tratamiento. 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 del virus de inmunodeficiencia humana (HIV), presencia o ausencia de sustituciones asociadas con resistencia, cuando corresponda, estado de trasplante, si corresponde. Las condiciones de cobertura y las duraciones específicas de aprobación se basarán en las pautas de tratamiento actuales de la Asociación Estadounidense 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.

Recordatorio de opción de 8 semanas si corresponde.

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento Indicador de indicaciones de PA

HERCEPTIN HERCEPTIN

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), cáncer de mama recurrente o avanzado no operable con HER2, metástasis leptomeníngea por cáncer de mama con HER2, metástasis de cerebro por cáncer de mama con HER2, cáncer de unión esofágica y esofagogástrica con HER2, carcinoma seroso uterino avanzado, recurrente o metastásico con HER2, cáncer colorrectal con amplificación del HER2, con mutaciones de los genes RAS y BRAF, en combinación con pertuzumab, tucatinib o lapatinib, tumor recurrente de las glándulas salivales con HER2.

Criterios de exclusión Información médica requerida

El paciente tuvo un evento adverso intolerable a Trazimera y ese evento adverso NO se atribuyó al principio activo, según se describe en la información de prescripción.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Tratamiento neoadyuvante para cáncer de mama 6 meses. Otras: Año del plan Se denegará la cobertura conforme a 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.

HERCEPTIN HYLECTA
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 cáncer de mama con receptor del factor de crecimiento epidérmico humano 2 (HER2), cáncer de mama recurrente o avanzado no operable con HER2.

Criterios de exclusión Información médica requerida Restricciones de edad Restricciones del recetador

-

Duración de la cobertura

Otros criterios

Tratamiento neoadyuvante para cáncer de mama 6 meses. Otras: Año del plan Se denegará la cobertura conforme a 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 Nombres del medicamento Indicador de indicaciones de PA

HERZUMA HERZUMA

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), cáncer de mama recurrente o avanzado no operable con HER2, metástasis leptomeníngea por cáncer de mama con HER2, metástasis de cerebro por cáncer de mama con HER2, cáncer de unión esofágica y esofagogástrica con HER2, carcinoma seroso uterino avanzado, recurrente o metastásico con HER2, cáncer colorrectal con amplificación del HER2, con mutaciones de los genes RAS y BRAF, en combinación con pertuzumab, tucatinib o lapatinib, tumor recurrente de las glándulas salivales con HER2.

Criterios de exclusión Información médica requerida

El paciente tuvo un evento adverso intolerable a Trazimera y ese evento adverso NO se atribuyó al principio activo, según se describe en la información de prescripción.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Tratamiento neoadyuvante para cáncer de mama 6 meses. Otras: Año del plan Se denegará la cobertura conforme a 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 **HETLIOZ**

Nombres del medicamento **TASIMELTEON**

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. ei., retinas no funcionales) y b) incapacidad de percibir la luz en cualquiera de los 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 el tratamiento de 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 Trastorno por ciclo de sueño y vigilia diferente de 24 horas: 18 años de edad en

adelante. SMS: 16 años de edad en adelante

Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Otros criterios

Recetado o en consulta con un especialista en trastornos del sueño o neurólogo.

Iniciación: 6 meses, renovación: Año del plan

Grupo de autorización previa

Nombres del medicamento

HRM-ANTICONVULSANTS PHENOBARBITAL, PHENOBARBITAL SODIUM

Indicador de indicaciones de PA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Criterios de exclusión

Información médica requerida

Epilepsia

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

Otros criterios

Año del plan

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).

HRM-ANTIPARKINSON

BENZTROPINE MESYLATE, TRIHEXYPHENIDYL HCL, TRIHEXYPHENIDYL

HYDROCHLO

Indicador de indicaciones de PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

. . . .

Criterios de exclusión

Usos fuera de lo indicado

Información médica requerida

El recetador debe reconocer que el beneficio de la terapia con este medicamento recetado es mayor que los riesgos potenciales para este paciente. Síntomas extrapiramidales (EPS): 1) El paciente no ha probado el medicamento alternativo de no alto riesgo (HRM), amantadine, Y 2) el paciente tiene una contraindicación al medicamento alternativo no HRM, amantadine; O 3) el paciente ha probado el medicamento alternativo amantadine no HRM Y 4) el paciente experimentó una respuesta inadecuada al tratamiento O intolerancia al medicamento alternativo no HRM, amantadine. Parkinson: 1) El paciente probó dos medicamentos de los siguientes alternativos que no son HRM: amantadine, carbidopa/levodopa, pramipexole o ropinirole. Y 2) el paciente experimentó una respuesta inadecuada al tratamiento O intolerancia a dos de los siguientes medicamentos alternativos no HRM: amantadine, carbidopa/levodopa, pramipexole o ropinirole.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

.

Año del plan

Esta 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

Indicador de indicaciones de PA

Nombres del medicamento

CIPROHEPTADINA HRM

CYPROHEPTADINE HCL, CYPROHEPTADINE HYDROCHLOR

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Prurito, espasticidad debido a una lesión en la médula espinal

Información médica requerida

El recetador debe reconocer que el beneficio de la terapia con este medicamento recetado es mayor que los riesgos potenciales para este paciente. Para rinitis: 1) El paciente ha probado dos de los siguientes medicamentos alternativos de no HRM: levocetirizine, azelastine nasal, fluticasone nasal o flunisolide nasal; Y 2) el paciente experimentó una respuesta inadecuada al tratamiento O intolerancia a dos de los siguientes medicamentos alternativos de no HRM: levocetirizine, azelastine nasal, fluticasone nasal o flunisolide nasal.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Otros criterios

Año del plan

Esta 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 Nombres del medicamento

HRM-DIPYRIDAMOLE DIPYRIDAMOLE

Indicador de indicaciones de PA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Información médica requerida

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 Otros criterios

Año del plan

Esta 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-GUANFACINE ER

Nombres del medicamento GUANFACINE ER, GUANFACINE HYDROCHLORIDE

Indicador de indicaciones de PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión -

Información médica requerida 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 Esta 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-GUANFACINE IR

Nombres del medicamento GUANFACINE HYDROCHLORIDE

Indicador de indicaciones de PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado - Criterios de exclusión -

Información médica requerida El recetador debe reconocer que el beneficio de la terapia con este medicamento

recetado es mayor que los riesgos potenciales para este paciente.

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios Esta 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).

HRM-HYDROXYZINE

HYDROXYZINE HCL, HYDROXYZINE HYDROCHLORIDE, HYDROXYZINE

PAMOATE

Indicador de indicaciones de PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Criterios de exclusión

Usos fuera de lo indicado

Información médica requerida

Para la ansiedad: 1) El paciente ha probado dos medicamentos alternativos de los siguientes: buspirone, duloxetine, escitalopram, sertraline o venlafaxine de liberación prolongada Y 2) el paciente experimentó una respuesta inadecuada al tratamiento O intolerancia a dos de los siguientes medicamentos alternativos: buspirone, duloxetine, escitalopram, sertraline o venlafaxine de liberación prolongada; O 3) el paciente no ha probado dos medicamentos alternativos de los siguientes: buspirone, duloxetine, escitalopram, sertraline o venlafaxine de liberación prolongada Y 4) el paciente tiene ansiedad aguda. Para todas las indicaciones: 1) El recetador debe reconocer que el beneficio de la terapia con este medicamento recetado es mayor que los riesgos potenciales para este paciente. Y 2) Si el paciente está tomando uno o más medicamentos anticolinérgicos adicionales (p. ej., oxybutynin, meclizine, paroxetine, amitriptyline, dicyclomine, cyclobenzaprine) con el medicamento solicitado, el recetador determinó que tomar múltiples medicamentos anticolinérgicos es médicamente necesario para el paciente [Nota: El uso de varios medicamentos anticolinérgicos en adultos mayores está asociado con un mayor riesgo de deterioro cognitivo].

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

Esta 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).

Actualizado: 12/01/2023

Y0050_23_629_LRPriorAuthGrdWeb C

Indicador de indicaciones de PA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida HRM-HYDROXYZINE INJ

HYDROXYZINE HCL, HYDROXYZINE HYDROCHLORIDE

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

-

El recetador debe reconocer que el beneficio de la terapia con este medicamento recetado es mayor que los riesgos potenciales para este paciente. Para el síndrome de abstinencia de alcohol: 1) El paciente no ha probado uno de los siguientes medicamentos alternativos: clorazepate o lorazepam; Y 2) el paciente tiene una contraindicación a uno de los siguientes medicamentos alternativos: clorazepate o lorazepam; O 3) el paciente ha probado uno de los medicamentos alternativos: clorazepate o lorazepam Y 4) el paciente experimentó una respuesta inadecuada al tratamiento O intolerancia a uno de los siguientes medicamentos alternativos: clorazepate o lorazepam. Para la ansiedad: 1) El paciente ha probado dos medicamentos alternativos de los siguientes: buspirone, duloxetine, escitalopram, sertraline o venlafaxine de liberación prolongada Y 2) el paciente experimentó una respuesta inadecuada al tratamiento O intolerancia a dos de los siguientes medicamentos alternativos: buspirone, duloxetine, escitalopram, sertraline o venlafaxine de liberación prolongada; O 3) el paciente no ha probado dos medicamentos alternativos de los siguientes: buspirone, duloxetine, escitalopram, sertraline o venlafaxine de liberación prolongada Y 4) el paciente tiene ansiedad aguda.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

-

Año del plan

Esta 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

Nombres del medicamento

Indicador de indicaciones de PA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

ESZOPICLONE, ZOLPIDEM TARTRATE

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

HRM-HYPNOTICS

Información médica requerida Para el insomnio: 1) El paciente cumple con uno de los siguientes criterios: a) el

> paciente tiene una contraindicación para el medicamento alternativo doxepin de no alto riesgo (no-HRM) (3 mg o 6 mg) O b) se ha probado el medicamento alternativo doxepin (3 mg o 6 mg) no-HRM Y el paciente ha experimentado una respuesta

> inadecuada al tratamiento O intolerancia al medicamento alternativo doxepin no-HRM (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 Y 3) Si el paciente utiliza dos o más medicamentos activos adicionales para el sistema nervioso central (CNS) (por ejemplo, lorazepam, quetiapine, sertraline, clonazepam, escitalopram, alprazolam) con el medicamento solicitado, el recetador ha determinado que tomar varios medicamentos activos para el CNS es médicamente necesario para el paciente [Nota: El uso de diversos medicamentos activos para el sistema nervioso

> central (CNS) en adultos mayores está asociado con un mayor riesgo de sufrir caídas].

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

Esta 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.

HRM-PROMETHAZINE

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

El recetador debe reconocer que el beneficio de la terapia con este medicamento recetado es mayor que los riesgos potenciales para este paciente. Para rinitis: 1) El paciente ha probado dos de los siguientes medicamentos alternativos de no HRM: levocetirizine, azelastine nasal, fluticasone nasal o flunisolide nasal; Y 2) el paciente experimentó una respuesta inadecuada al tratamiento O intolerancia a dos de los siguientes medicamentos alternativos de no HRM: levocetirizine, azelastine nasal, fluticasone nasal o flunisolide nasal.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

Esta 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 Nombres del medicamento

HRM-SCOPOLAMINE

SCOPOLAMINE

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

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

Otros criterios

Año del plan

Esta 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).

Actualizado: 12/01/2023

Y0050_23_629_LRPriorAuthGrdWeb C

HRM-SKELETAL MUSCLE RELAXANTS

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

1) El recetador debe reconocer que el beneficio de la terapia con este medicamento recetado es mayor que los riesgos potenciales para este paciente. Y 2) Si el paciente está tomando uno o más medicamentos anticolinérgicos adicionales (p. ej., oxybutynin, meclizine, paroxetine, amitriptyline, dicyclomine, hydroxyzine) con el medicamento solicitado, el recetador ha determinado que tomar múltiples medicamentos anticolinérgicos es médicamente necesario para el paciente [Nota: El uso de varios medicamentos anticolinérgicos en adultos mayores está asociado con un mayor riesgo de deterioro cognitivo].

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

3 meses

Esta 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).

HUMIRA

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 Criterios de exclusión Información médica requerida Espondiloartritis axial, síndrome de Behcet

Para artritis reumatoidea moderada a gravemente activa (solo nuevos casos): 1) Respuesta inadecuada, intolerancia o contraindicación al methotrexate (MTX); O 2) respuesta inadecuada o intolerancia a medicamento antirreumático modificador de la enfermedad (DMARD) biológica previa o un DMARD sintético dirigido. Para espondilitis anguilosante y espondiloartritis axial (solo nuevos casos): 1) Respuesta inadecuada a una prueba con medicamento antiinflamatorio no esteroideo (AINE) O 2) intolerancia o contraindicación a los AINE. Para psoriasis en placas moderada a grave (solo nuevos casos): 1) Al menos el 3 % del área de la superficie corporal (BSA) está afectada O áreas corporales cruciales (p. ej., pies, manos, rostro, 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 methotrexate, cyclosporine o acitretin; O b) el tratamiento farmacológico con methotrexate, cyclosporine o acitretin está contraindicado: O c) sufre de psoriasis grave que justifica la administración de un fármaco modificador de la enfermedad (DMARD) biológico como tratamiento principal (es decir, al menos, un 10 % de la BSA o áreas corporales cruciales [p. ej., manos, pies, rostro, cuello, cuero cabelludo, genitales/ingle, áreas intertriginosas] están afectadas). Para enfermedad de Crohn moderada a gravemente activa (solo nuevos casos): 1) Respuesta inadecuada a, al menos, una terapia convencional (por ejemplo, corticosteroides) O 2) Intolerancia o contraindicación a la terapia convencional. Para colitis ulcerosa moderada a gravemente activa (solo nuevos casos): 1) Respuesta inadecuada a, al menos, una terapia convencional (por ejemplo, corticosteroides) O 2) Intolerancia o contraindicación a la terapia convencional.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

Actualizado: 12/01/2023

Y0050 23 629 LRPriorAuthGrdWeb C

Grupo de autorización previa IBRANCE Nombres del medicamento IBRANCE

Indicador de indicaciones de PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Liposarcoma bien diferenciado/desdiferenciado no resecable del retroperitoneo, cáncer

de mama recurrente con receptores hormonales positivos y negativo al receptor 2 del

factor de crecimiento epidérmico humano (HER2)

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 del medicamento 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 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 obtuvo un resultado positivo para la mutación del gen F12, angiopoyetina-1, plasminógeno, kininógeno-1 (KNG1), heparán sulfato-glucosamina 3-O-sulfotransferasa 6 (HS3ST6) o mioferlina (MYOF), O 2) el paciente tiene antecedentes familiares de angioedema, y el angioedema fue refractario a la prueba de tratamiento con dosis elevadas de antihistamínicos durante, al menos,

un mes.

Restricciones de edad 18 años de edad en adelante

Restricciones del recetador Con receta o asesoramiento de un inmunólogo, alergista o reumatólogo

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa **ICLUSIG** Nombres del medicamento **ICLUSIG**

Indicador de indicaciones de PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Neoplasias mieloides o linfoides con eosinofilia y reordenamiento de FGFR1 o ABL1

en fase crónica o blástica

Criterios de exclusión

Información médica requerida En el caso de leucemia mieloide crónica (CML) o leucemia linfoblástica aguda (ALL),

incluidos los pacientes que han recibido un trasplante de células madre

hematopoyéticas: el diagnóstico se confirmó mediante la detección del cromosoma Filadelfia o el gen BCR-ABL. Para la CML, incluidos los pacientes que han recibido un trasplante de células madre hematopoyéticas: 1) El paciente padece CML en fase acelerada o blástica y no se indica ningún otro inhibidor de la cinasa O 2) el paciente padece CML en fase crónica y ha experimentado resistencia o intolerancia a, al menos, 2 inhibidores de la cinasa anteriores Y, al menos, uno de ellos fue imatinib o dasatinib, O BIEN 3) el paciente obtuvo un resultado positivo para la mutación T315I.

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa **IDHIFA** Nombres del medicamento **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 (AML) con una mutación de la isocitrato

> deshidrogenasa-2 (IDH2): 1) El paciente tiene 60 años de edad o más con una AML recién diagnosticada y cumple con uno de los siguientes criterios: a) el paciente no es un candidato para la terapia 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 inducción como respuesta al tratamiento de inducción con el medicamento solicitado; O BIEN 3) el

paciente tiene una AML recidivante o refractaria.

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa IMATINIB

Nombres del medicamento 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 (PVNS/TGCT), cordoma recurrente, melanoma, sarcoma de Kaposi, leucemia mielomonocítica crónica, enfermedad crónica de injerto contra huésped (cGVHD), leucemia linfoblástica aguda de células T con translocación de clase ABL, mastocitosis sistémica agresiva para la mastocitosis sistémica bien diferenciada (WDSM) o cuando hay eosinofilia con gen de fusión FIP1L1-PDGFRA, neoplasias mieloides o linfoides con eosinofilia y reordenamiento de ABL1, FIP1L1-PDGFRA o PDGFRB en la fase

crónica o blástica

Criterios de exclusión Información médica requerida

En el caso de leucemia mieloide crónica (CML) o leucemia linfoblástica aguda con cromosoma Filadelfia (Ph+ ALL), incluidos los pacientes que han recibido un trasplante

de células madre hematopoyéticas: el diagnóstico se confirmó mediante la detección del cromosoma Filadelfia o el gen BCR-ABL. Para CML, el paciente no tuvo resultados insatisfactorios en la terapia anterior (salvo fracaso por intolerancia) con inhibidores de

la tirosina cinasa. Para melanoma, mutación c-Kit positiva.

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

IMBRUVICA IMBRUVICA

Indicador de indicaciones de PA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Leucemia de células pilosas, linfoma linfoplasmocítico, linfoma primario del sistema nervioso central (CNS), linfoma de células B relacionado con el SIDA, linfoma difuso de células B grandes, trastornos linfoproliferativos postrasplante, linfoma de células B de alto grado, linfoma de células del manto, linfoma de zona marginal (incluido el linfoma de zona marginal extraganglionar del estómago, el linfoma de zona marginal extraganglionar de sitios no gástricos, el linfoma de zona marginal extraganglionar, el linfoma de zona marginal esplénico)

Criterios de exclusión Información médica requerida

Para el linfoma de células del manto: 1) El medicamento solicitado se utilizará una terapia de segunda línea o posterior O 2) el medicamento solicitado se utilizará en combinación con rituximab como tratamiento previo a la terapia de inducción con un régimen basado en RHyperCVAD (rituximab, cyclophosphamide, vincristine, doxorubicin y dexamethasone) O 3) el medicamento solicitado se utilizará como una terapia de inducción agrevisa. Para el linfoma de la zona marginal (incluido el linfoma de la zona marginal extraganglionar del estómago, el linfoma de la zona marginal extraganglionar de sitios no gástricos, el linfoma de la zona marginal ganglionar y el linfoma de la zona marginal esplénico): 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 el linfoma primario del CNS: 1) La enfermedad es recidivante o refractaria al tratamiento O 2) el medicamento solicitado se utiliza como agente único para la terapia de inducción. Para linfoma difuso de células B y linfoma de células B de alto grado: el medicamento solicitado se usará como terapia de segunda línea o posterior. Para linfoma de células B relacionado con el AIDS: el medicamento solicitado se utilizará como agente único 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.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa INBRIJA Nombres del medicamento INBRIJA

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 inicial de episodios recidivantes en la enfermedad de Parkinson: 1)

El paciente recibe tratamiento actualmente con carbidopa/levodopa oral, Y 2) El paciente no tiene ninguno de las siguientes afecciones: asma, enfermedad pulmonar obstructiva crónica (COPD) u otra enfermedad pulmonar crónica subyacente. Para el tratamiento de continuación de episodios recidivantes en la enfermedad de Parkinson:

El paciente experimenta mejorías con el medicamento solicitado.

Restricciones de edad -Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previaINCRELEXNombres del medicamentoINCRELEX

Indicador de indicaciones de PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado -

Criterios de exclusión Pacientes pediátricos con epífisis cerrada

Información médica requerida Para falla de crecimiento por deficiencia grave del factor de crecimiento insulínico 1

(IGF-1) primario o deleción del gen de la hormona de crecimiento (GH) 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 casos): 1) Estatura de 3 desviaciones estándar o más por debajo de la media para niños de la misma edad y género Y 2) nivel inicial de IGF-1 de 3 desviaciones estándar o más por debajo de la media para niños de la misma edad y género Y 3) la prueba de la hormona del crecimiento sugestiva muestra un nivel de hormonas del crecimiento normal o elevado. Para la falla de crecimiento debido a la deficiencia primaria grave de IGF-1 o deleción del gen de la GH en pacientes que han desarrollado anticuerpos neutralizantes contra la GH, continuación

del tratamiento: el paciente experimenta mejorías.

Restricciones de edad Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa INGREZZA **Nombres del medicamento** 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 del medicamento** INLYTA

Indicador de indicaciones de PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Carcinoma tiroideo (papilar, de células de Hurthle o folicular)

Criterios de exclusión -

Información médica requerida Para carcinoma de célula renal: La enfermedad es avanzada o recidivante, o está en

estadio IV.

Restricciones de edad - Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa INQOVI **Nombres del medicamento** 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 del medicamento INREBIC

Indicador de indicaciones de PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicadoNeoplasias mieloides, linfoides o de linaje mixto con eosinofilia y reordenamiento de

Janus quinasa 2 (JAK2), mielofibrosis en fase acelerada, mielofibrosis en fase

blástica/leucemia mieloide aguda

Criterios de exclusión -

Información médica requerida Para neoplasias mieloides, linfoides o de linaje mixto con eosinofilia y reordenamiento

del JAK2: la enfermedad se encuentra en fase crónica o blástica.

Restricciones de edad -

Restricciones del recetador

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa IR BEFORE ER

Nombres del medicamento 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 El medicamento solicitado se

El medicamento solicitado se prescribe para el dolor asociado al cáncer, la anemia falciforme, una enfermedad terminal o el dolor que se trata mediante cuidados paliativos O el paciente cumple todos los requisitos siguientes: 1) 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 2) el paciente puede tomar de manera segura la dosis solicitada según sus antecedentes de

piazo, diario, las 24 noras, en un paciente que na tomado opioldes Y 2) 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 3) el paciente ha sido evaluado y será monitoreado por el desarrollo del trastorno por uso de opioides; Y 4) 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 -

Actualizado: 12/01/2023

Y0050_23_629_LRPriorAuthGrdWeb_C

Grupo de autorización previa IRESSA

Nombres del medicamento GEFITINIB, IRESSA

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 con mutación positiva

del receptor de factor de crecimiento epidérmico sensibilizante (EGFR).

Criterios de exclusión -

Información médica requerida Para cáncer pulmonar de células no pequeñas (NSCLC): 1) La enfermedad debe ser

metastásica, avanzada o recurrente Y 2) 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 ISOTRETINOIN

Nombres del medicamento ACCUTANE, AMNESTEEM, CLARAVIS, ISOTRETINOIN, 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 (CTCL) (p. ej., micosis fungoide, síndrome de Sézary), 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 previaITRACONAZOLENombres del medicamentoITRACONAZOLE

Indicador de indicaciones de PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Coccidioidomicosis, profilaxis de la Coccidioidomicosis en la infección por HIV,

Cryptococcosis, Microsporidia, Talaromicosis (anteriormente Peniciliosis), profilaxis de la histoplasmosis en la infección por HIV, profilaxis de la infección micótica invasiva en pacientes con trasplante de hígado, enfermedad granulomatosa crónica (CGD) y tumor hematológico, Eporotricosis, Pitiriasis versicolor, Tinea versicolor, Tinea corporis, Tinea

cruris, Tinea capitis, Tinea manuum y Tinea pedis.

Criterios de exclusión

Información médica requerida El medicamento solicitado se administrará por vía oral. Si es para el tratamiento de la

onicomicosis por dermatófitos (Tinea unguium), el diagnóstico se ha confirmado mediante una prueba diagnóstica fúngica (p. ej., preparación de hidróxido de potasio

[KOH], cultivo fúngico o biopsia de uñas).

Duración de la cobertura Histoplasmosis diseminada/CNS, Histoplasmosis/Coccidioidomicosis/CGD, profilaxis:

12 meses. Otras: 6 meses

Otros criterios -

Grupo de autorización previa IVERMECTIN TAB
Nombres del medicamento IVERMECTIN

Indicador de indicaciones de PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Ascariasis, Larva migratoria cutánea, Mansoneliasis, Sarna, Gnatostomiasis,

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 del recetador -

Duración de la cobertura 1 mes

Otros criterios -

IVIG

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 (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 (HIV) en niños: 1) IgG sérica 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 (corticosteroides o inmunosupresores) sin resultados satisfactorios, o que no fue tolerado O 2) el paciente no puede recibir la terapia estándar debido a una contraindicación u otro motivo clínico. Para aplasia pura de glóbulos rojos (PRCA): PRCA por infección de parvovirus B19.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

Se denegará la cobertura conforme a 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 del medicamento** 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, leucemia linfocítica aguda (ALL), leucemia

mielomonocítica crónica (CMML)-2, leucemia mieloide crónica atípica (aCML) sin BCR-ABL, trombocitemia esencial y neoplasias mieloides, linfoides o de linaje mixto con

eosinofilia y reordenamiento del gen JAK2

Criterios de exclusión Información médica requerida

Para la policitemia vera: pacientes con una respuesta inadecuada o intolerancia a la terapia con interferon o hydroxyurea. Para la leucemia linfocítica aguda: el paciente

presenta una mutación del factor 2 similar al receptor de citocinas (CRLF2) o una mutación asociada con la vía de activación de la Janus quinasa/los transductores de señal y activadores de transcripción (JAK/STAT). Para la CMML-2: el medicamento solicitado se utiliza en combinación con un agente hipometilante. Para la aCML sin BCR-ABL: el medicamento solicitado se utiliza como agente único o en combinación con un agente hipometilante. Para la trombocitemia esencial: el paciente presentó una

respuesta inadecuada o la pérdida de respuesta a la terapia con interferon,

hydroxyurea o anagrelide. Para neoplasias mieloides, linfoides o de linaje mixto con eosinofilia y reordenamiento del JAK2: la enfermedad se encuentra en fase crónica o

blástica.

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa JAYPIRCA **Nombres del medicamento** JAYPIRCA

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 KALYDECO **Nombres del medicamento** 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 medicamento solicitado no se utilizará en combinación

con otros medicamentos que contengan ivacaftor.

Restricciones de edad -Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa KANJINTI
Nombres del medicamento 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), cáncer de mama recurrente o avanzado no operable con HER2, metástasis leptomeníngea por cáncer de mama con HER2, metástasis de cerebro por cáncer de mama con HER2, cáncer de unión esofágica y esofagogástrica con HER2, carcinoma seroso uterino avanzado, recurrente o metastásico con HER2, cáncer colorrectal con amplificación del HER2, con mutaciones de los genes RAS y BRAF, en combinación con pertuzumab, tucatinib o lapatinib, tumor recurrente de las

glándulas salivales con HER2.

Criterios de exclusión

Información médica requerida El paciente tuvo un evento adverso intolerable a Trazimera y ese evento adverso NO

se atribuyó al principio activo, según se describe en la información de prescripción.

Restricciones de edad
Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Otros criterios

Tratamiento neoadyuvante para cáncer de mama 6 meses. Otras: Año del plan Se denegará la cobertura conforme a 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 KESIMPTA **Nombres del medicamento** KESIMPTA

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 -

Actualizado: 12/01/2023

Y0050_23_629_LRPriorAuthGrdWeb_C

Grupo de autorización previaKETOCONAZOLENombres del medicamentoKETOCONAZOLE

Indicador de indicaciones de PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Sír

Síndrome de Cushing

Criterios de exclusión Enfermedad hepática aguda o crónica. Uso concomitante con medicamentos

contraindicados con comprimidos de ketoconazole: dofetilide, quinidine, pimozide, cisapride, methadone, disopyramide, dronedarone, ranolazine, ergot alkaloids, irinotecan, lurasidone, midazolam oral, alprazolam, triazolam, felodipine, nisoldipine,

tolvaptan, eplerenone, lovastatin, simvastatin o colchicine.

Información médica requerida Los posibles beneficios superan los riesgos del tratamiento con ketoconazole por vía

oral. Para infecciones fúngicas sistémicas, el paciente tiene cualquiera de los siguientes diagnósticos: blastomicosis, coccidioidomicosis, histoplasmosis,

cromomicosis o paracoccidioidomicosis. Para el síndrome de Cushing: el medicamento

solicitado se receta para un paciente que no puede tolerar la cirugía o cuando la

cirugía no ha sido curativa.

Restricciones de edad Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura 6 meses

Otros criterios -

Grupo de autorización previa KEVZARA **Nombres del medicamento** KEVZARA

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 casos): 1)

Respuesta inadecuada, intolerancia o contraindicación al methotrexate (MTX); O 2) respuesta inadecuada o intolerancia a medicamento antirreumático modificador de la enfermedad (DMARD) biológica previa o un DMARD sintético dirigido. Para polimialgia reumática (PMR) (solo nuevos casos): 1) El paciente ha experimentado una respuesta inadecuada al tratamiento con corticosteroides, O 2) el paciente ha experimentado una agudización de la enfermedad mientras intentaba disminuir gradualmente el consumo

de corticosteroides.

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa KEYTRUDA **Nombres del medicamento** KEYTRUDA

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 Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa KISQALI

Nombres del medicamento 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, algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Cáncer de mama recurrente con receptores hormonales positivos y negativo al

receptor 2 del factor de crecimiento epidérmico humano (HER2), combinado con un

inhibidor de la aromatasa o 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 KORLYM Nombres del medicamento 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 Con receta o asesoramiento de un endocrinólogo

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa KRAZATI
Nombres del medicamento KRAZATI

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 LAPATINIB

Nombres del medicamento LAPATINIB DITOSYLATE

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 de mama con receptor 2 del factor de crecimiento

epidérmico humano (HER2), cáncer de mama recurrente con HER2, cordoma con receptor del factor de crecimiento epidérmico (EGFR) recurrente, cáncer colorrectal de tipo natural con amplificación del HER2, con mutaciones de los genes RAS y BRAF, en

combinación con trastuzumab.

Criterios de exclusión -

Información médica requerida Para el cáncer de mama, el paciente cumple todos los siguientes criterios: a) la

enfermedad es recurrente, avanzada o metastásica (incluidas las metástasis

cerebrales), b) la enfermedad es positiva para el receptor 2 del factor de crecimiento epidérmico humano (HER2), c) el medicamento solicitado se utilizará en combinación con cualquiera de los siguientes: 1) inhibidor de aromatasa, 2) capecitabine O 3)

trastuzumab.

Restricciones de edad -

Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa

LENVIMA

Nombres del medicamento

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 endometrial recurrente, carcinoma tímico.

Criterios de exclusión Información médica requerida

Para el cáncer de tiroides diferenciado (folicular, papilar o de células de Hurthle): la enfermedad no es susceptible al tratamiento con vodo radioactivo y es inoperable, localmente recurrente, persistente o metastásica. Para el carcinoma hepatocelular: la enfermedad es irresecable o inoperable, local, metastásica o con una extensa carga tumoral del hígado. Para el carcinoma de células renales: la enfermedad es avanzada, recidivante o en estadio IV. En el caso de carcinoma endometrial, la paciente cumple con TODOS los siguientes requisitos: 1) la enfermedad es avanzada, recurrente o metastásica; 2) la paciente presentó un avance de la enfermedad después de un tratamiento sistémico anterior, Y 3) la paciente no es candidata para una cirugía curativa o radiación.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento

LEUPROLIDE

LEUPROLIDE ACETATE

Indicador de indicaciones de PA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Uso en combinación con la hormona del crecimiento en niños con insuficiencia de crecimiento y pubertad en progreso, tumores de la glándula salival recurrentes con receptor andrógeno.

Criterios de exclusión Información médica requerida Restricciones de edad

Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

Actualizado: 12/01/2023

Grupo de autorización previa LIDOCAINE PATCHES

Nombres del medicamento 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 del medicamento** 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: La enfermedad es avanzada o metastásica. 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 del medicamento LORBRENA

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 con cinasa de linfoma

anaplásico (ALK), NSCLC recurrente, avanzado o metastásico con reordenamiento del

represor del silenciamiento (ROS)-1.

Criterios de exclusión

Información médica requerida Para el cáncer de pulmón de células no pequeñas recurrente, avanzado o metastásico:

1) La enfermedad es positiva para cinasa de linfoma anaplásico (ALK) O 2) La

enfermedad es positiva para el reordenamiento del represor del silenciamiento (ROS)-1 y el medicamento solicitado se está utilizando tras el avance de la enfermedad con

crizotinib, entrectinib o ceritinib.

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa **LUMAKRAS** Nombres del medicamento **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 del medicamento LUMIZYME

Indicador de indicaciones de PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Información médica requerida Diagnóstico de enfermedad de Pompe confirmada por prueba enzimática que

demuestre una deficiencia de la actividad de la enzima ácido alfa glucosidasa (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 PED

Nombres del medicamento

LUPRON DEPOT-PED (1 MES, LUPRON DEPOT-PED (3 MESES, LUPRON DEPOT-

PED (6 MESES

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 pubertad precoz central (CPP), los pacientes que actualmente no reciben terapia deben cumplir con todos los siguientes criterios: 1) Diagnóstico de CPP confirmado por una respuesta puberal a una prueba de agonista de la hormona liberadora de gonadotropina (GnRH) O nivel puberal de un ensayo de la hormona luteinizante (LH) de tercera generación, 2) la evaluación de la edad ósea contra la

edad cronológica respalda el diagnóstico de CPP y 3) la aparición de las

características sexuales secundarias ocurrió antes de los 8 años en pacientes de sexo

femenino O antes de los 9 años en pacientes de sexo masculino.

Restricciones de edad

Pubertad precoz central (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

Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa

LUPRON-ENDOMETRIOSIS

Nombres del medicamento

LUPRON DEPOT (1-MES), LUPRON DEPOT (3-MESES)

Indicador de indicaciones de PA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Cáncer de mama, cáncer epitelial de ovario, cáncer de las trompas de Falopio, cáncer

primario peritoneal

Criterios de exclusión

Información médica requerida 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 que 10 g/dl), O 2) el medicamento solicitado se usará antes de la cirugía de los fibromas uterinos. En el caso de cáncer de mama, el medicamento solicitado se utiliza

para la enfermedad con receptores hormonales (HR).

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Fibromas: 3 meses (mes), máximo de 6 meses en total. Endometriosis: 6 meses,

máximo de 12 meses en total. Otras: Año del plan

Otros criterios

Actualizado: 12/01/2023

Grupo de autorización previaLYNPARZANombres del medicamentoLYNPARZA

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 con HER2, cáncer de mama con mutación de la línea

germinal BRCA 1/2, leiomiosarcoma uterino.

Criterios de exclusión Información médica requerida

Para el cáncer de mama recurrente o metastásico: la enfermedad presenta una

mutación de la línea germinal BRCA 1/2. Para cáncer de próstata: 1) El paciente tiene una mutación BRCA y el medicamento solicitado se usará en combinación con abiraterone y prednisone o prednisolone O 2) El paciente ha progresado en el tratamiento anterior con una terapia dirigida al receptor de andrógenos. Para cáncer epitelial de ovario, de las trompas de Falopio o primario peritoneal: El medicamento solicitado se utiliza para la terapia de mantenimiento de la enfermedad en estadio II-IV o recurrente que presentan un respuesta completa o parcial a la quimioterapia. Para el leiomiosarcoma uterino: 1) El medicamento solicitado se utiliza como terapia de

segunda línea Y 2) la paciente tiene la enfermedad alterada por BRCA.

Restricciones de edad - Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previaLYTGOBINombres del medicamentoLYTGOBI

Indicador de indicaciones de PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Colangiocarcinoma extrahepático Criterios de exclusión -

Información médica requerida Para el colangiocarcinoma:1) el paciente tiene un diagnóstico de colangiocarcinoma

irresecable, localmente avanzado o metastásico, 2) el paciente ha recibido un tratamiento previo, Y 3) la enfermedad del paciente tiene una fusión del gen del receptor 2 del factor de crecimiento de fibroblastos (FGFR2) u otro reordenamiento.

Restricciones de edad - Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa MAVYRET **Nombres del medicamento** 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 (puntuación Child

Turcotte Pugh [CTP] de clase B o C)

Información médica requerida Para el virus de la hepatitis C (HCV): Infección confirmada por presencia de ARN del

HCV en suero antes de comenzar el tratamiento. Régimen de tratamiento planificado, genotipo, antecedentes de tratamiento, presencia o ausencia de cirrosis (compensada o descompensada [CTP clase B o C]), presencia o ausencia de coinfección del virus de inmunodeficiencia humana (HIV), presencia o ausencia de sustituciones asociadas con resistencia, cuando corresponda, estado de trasplante, si corresponde. Las condiciones de cobertura y las duraciones específicas de aprobación se basarán en las pautas de tratamiento actuales de la Asociación Estadounidense 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 aplicarán los criterios de acuerdo con las pautas actuales de AASLD-IDSA.

Otros criterios

-

Grupo de autorización previa MEGESTROL

Nombres del medicamento MEGESTROL ACETATE

Indicador de indicaciones de PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Caquexia relacionada con el cáncer en adultos

Criterios de exclusión -

Información médica requerida El paciente ha experimentado una respuesta inadecuada al tratamiento o intolerancia a

la suspensión oral de megestrol de 40 mg/ml.

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento

MEKINIST MEKINIST

Indicador de indicaciones de PA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente aceptadas

Usos fuera de lo indicado

Metástasis cerebrales de melanoma, melanoma uveal, cáncer del sistema nervioso central (CNS) (es decir, glioma, meningioma, astrocitoma), cáncer de ovario seroso de bajo grado, tumores epiteliales limítrofes de ovario (bajo potencial maligno) con implantes invasivos, histiocitosis de células de Langerhans, enfermedad de Erdheim-Chester, enfermedad de Rosai-Dorfman, cáncer de vesícula biliar, colangiocarcinoma intrahepático, colangiocarcinoma extrahepático

Criterios de exclusión Información médica requerida

Para el tratamiento adyuvante del melanoma: 1) Tumor con mutación de activación del gen BRAF V600 (p. ej., V600E o V600K) y 2) el medicamento solicitado se utilizará en combinación con dabrafenib. En el caso de melanoma no operable o metastásico:

1) Tumor con mutación de activación del gen BRAF V600 (p. ej., V600E o V600K) y 2) el medicamento solicitado se utilizará como agente único o en combinación con dabrafenib. Para metástasis cerebrales de melanoma, cáncer del sistema nervioso central (CNS) (es decir, glioma, meningioma, astrocitoma), cáncer de pulmón de

células no pequeñas, tumores sólidos y cáncer anaplásico de tiroides: 1) Tumor con mutación del gen BRAF V600E y 2) el medicamento solicitado se utilizará en combinación con dabrafenib. Para melanoma uveal: el medicamento solicitado se usará como agente único. Para cáncer de ovario seroso de bajo grado y tumores epiteliales limítrofes de ovario (bajo potencial maligno) con implantes invasivos: El medicamento solicitado se utilizará para tratar la enfermedad persistente o recurrente. Para el cáncer de vesícula biliar, colangiocarcinoma intrahepático y colangiocarcinoma extrahepático: 1) Tumor con mutación del gen BRAF V600E, 2) la enfermedad es inoperable o metastásica y 3) el medicamento solicitado se utilizará en combinación

con dabrafenib.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

-

Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

_

Grupo de autorización previa MEKTOVI **Nombres del medicamento** MEKTOVI

Indicador de indicaciones de PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Tratamiento adyuvante sistémico para melanoma cutáneo

Información médica requerida Para melanoma cutáneo: El paciente debe cumplir con todos los siguientes criterios:

Tumor con mutación de activación del gen BRAF V600 (p. ej., V600E o V600K);
 el medicamento solicitado se utilizará en combinación con encorafenib y 3) el medicamento solicitado se utilizará para cualquiera de los siguientes casos:

a) enfermedad metastásica o no operable o b) tratamiento adyuvante sistémico.

Restricciones de edad - Restricciones del recetador -

Criterios de exclusión

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa MEMANTINE

Nombres del medicamento 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 METHYLPHENIDATE

Nombres del medicamento METADATE ER, METHYLPHENIDATE 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 de déficit de atención con

hiperactividad (ADHD) o trastorno de déficit de atención (ADD) O 2) el paciente tiene

un diagnóstico de narcolepsia confirmado por un estudio del sueño O 3) el

medicamento solicitado se receta para el tratamiento del agotamiento relacionado con

el cáncer después de haber descartado otras causas de agotamiento.

Restricciones de edad
Restricciones del recetador

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa MIGLUSTAT **Nombres del medicamento** 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 la enfermedad de Gaucher tipo 1 (GD1): El diagnóstico fue confirmado por

ensayo enzimático que demuestra una deficiencia de la actividad de la enzima beta-

glucocerebrosidasa o por pruebas genéticas.

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa MONJUVI **Nombres del medicamento** 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 -

Actualizado: 12/01/2023

Y0050 23 629 LRPriorAuthGrdWeb C

Grupo de autorización previa MVASI Nombres del medicamento **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 tumores del sistema nervioso central (CNS): glioma de bajo grado en adultos (Grado II de la WHO), ependimoma espinal e intracraneal en adultos, gliomas anaplásicos, meduloblastoma en adultos, linfoma primario del sistema nervioso central, meningiomas, metástasis cerebral limitada y extensiva, tumores metastásicos de la columna vertebral, mesotelioma pleural maligno, cáncer de ovarios/cáncer de las trompas de Falopio, tipos de cáncer peritoneal primario: carcinosarcoma (tumores de Müller 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, neoplasias uterinas, carcinoma endometrial, carcinoma de células escamosas de la 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 angiomatosa 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, adenocarcinoma del intestino delgado.

Criterios de exclusión Información médica requerida Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

Se denegará la cobertura conforme a 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 del medicamento** NAGLAZYME

Indicador de indicaciones de PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión -

Información médica requerida Diagnóstico de mucopolisacaridosis VI (síndrome de Maroteaux-Lamy) confirmada por

ensayo enzimático 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 del medicamento 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 la cirugía) y

expectativa de recuperación del 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 del medicamento NERLYNX

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),

metástasis cerebral del cáncer de mama con HER2.

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 Nombres del medicamento

NEXAVAR

NEXAVAR, SORAFENIB TOSYLATE

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 (angiosarcoma, tumores desmoides/fibromatosis agresiva y subtipos de tumores fibrosos solitarios), tumor del estroma gastrointestinal, carcinoma medular de tiroides, osteosarcoma, cordoma recurrente, cáncer epitelial de ovarios, cáncer de las trompas de Falopio, cáncer primario peritoneal, neoplasias linfoides, mieloides y de linaje mixto con eosinofilia.

Criterios de exclusión Información médica requerida

Para la leucemia mieloide aguda: la enfermedad es positiva para la duplicación interna en tándem en el gen de la tirosina guinasa 3 similar a FMS (FLT3-ITD) Y se cumple uno de las siguientes criterios (1 O 2): 1) El medicamento solicitado se utilizará como terapia de mantenimiento tras un trasplante de células madre hematopoyéticas, O 2) el medicamento solicitado se utiliza en combinación con azacitidine o decitabine para una terapia de inducción o posterior a la inducción de baja intensidad Y a) el paciente tiene 60 años de edad o más o bien b) la enfermedad es recidivante/refractaria. Para carcinoma de tiroides: la histología es folicular, papilar, de células de Hurthle o medular. Para el tumor del estroma gastrointestinal (GIST): la enfermedad es no operable, recurrente o metastásica Y el paciente ha fracasado con una terapia aprobada por la FDA (por ejemplo, imatinib, sunitinib, regorafenib, ripretinib). En el caso de carcinoma de células renales, el paciente cumple con TODOS los siguientes criterios: 1) La enfermedad es avanzada Y 2) el paciente ha experimentado la progresión de la enfermedad o un evento adverso intolerable con un ensayo de cabozantinib o axitinib. Para neoplasias mieloides, linfoides o de linaje mixto con eosinofilia: 1) La enfermedad tiene un reordenamiento de FLT3 Y 2) La enfermedad está en fase crónica o blástica.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa NINLARO Nombres del medicamento 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 cadena ligera recidivante/refractaria, macroglobulinemia de

Waldenstrom, linfoma linfoplasmocítico

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 NITISINONE **Nombres del medicamento** NITISINONE

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 (HT-1): Diagnóstico de HT-1 confirmado por uno de

los siguientes: 1) análisis bioquímico (p. ej., detección de succinilacetona en orina) o 2)

prueba de ADN (análisis de mutaciones).

Restricciones de edad - Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa NORTHERA Nombres del medicamento DROXIDOPA

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 (nOH): Antes de la terapia inicial, el paciente

tiene disminución constante 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 tras la prueba de inclinación con la cabeza hacia arriba. Para la continuación de la terapia para nOH, el paciente debe presentar una reducción sostenida en los síntomas de la enfermedad (p. ej., disminución de mareos, aturdimiento o sensación de desmayo). Para la terapia inicial y la 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 multisistémica, o falla autonómica pura, O 2) deficiencia de dopamina betahidroxilasa, O 3) neuropatía

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura 3 meses

Otros criterios

Grupo de autorización previa **NOXAFIL SUSP**

Nombres del medicamento NOXAFIL, POSACONAZOLE

Indicador de indicaciones de PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

autonómica no diabética.

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión

Información médica requerida El medicamento solicitado se administrará por vía oral. Para el tratamiento de

candidiasis orofaríngea: el paciente ha experimentado una respuesta inadecuada al

tratamiento, intolerancia o presenta una contraindicación al fluconazole.

Restricciones de edad 13 años de edad en adelante

Restricciones del recetador

Duración de la cobertura Candidiasis orofaríngea: 1 mes. Todas las otras indicaciones: 6 meses

Otros criterios

Grupo de autorización previa NUBEQA **Nombres del medicamento** NUBEQA

Indicador de indicaciones de PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión -

Información médica requerida 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 NUEDEXTA Nombres del medicamento 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 previaNUPLAZIDNombres del medicamentoNUPLAZID

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 psicóticos.

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa NURTEC **Nombres del medicamento** NURTEC

Indicador de indicaciones de PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión -

Información médica requerida Tratamiento de la migraña aguda: El paciente ha experimentado una respuesta

inadecuada al tratamiento, intolerancia o el paciente presenta una contraindicación a un triptano agonista de receptores de 5-HT1. Tratamiento preventivo de la migraña, inicial: El paciente cumple cualquiera de los siguientes criterios: 1) El paciente experimentó una respuesta inadecuada al tratamiento con una prueba de 4 semanas de cada uno de los siguientes: medicamentos antiepilépticos (AED), agentes bloqueantes beta-adrenérgicos, antidepresivos, O 2) el paciente experimentó una intolerancia o tiene una contraindicación que prohibiría una prueba de 4 semanas de cualquiera de los siguientes: medicamentos antiepilépticos (AED), agentes bloqueantes beta-adrenérgicos, antidepresivos. Tratamiento preventivo de la migraña, continuación: El paciente recibió al menos 3 meses de tratamiento con el medicamento solicitado, y el paciente tuvo una reducción de los días de migraña al mes en relación

Restricciones de edad
Restricciones del recetador

Duración de la coberturaTratamiento preventivo de la migraña; inicial: 3 meses. Todas las demás indicaciones:

Año del plan

OCTREOTIDE

Otros criterios -

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento

OCTREOTIDE ACETATE

con el valor inicial de referencia.

Indicador de indicaciones de PA

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Control tumoral de timomas y carcinomas tímicos.

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 una razón clínica para que el paciente no haya sido sometido a cirugía o radioterapia. Para continuación de terapia de acromegalia: el nivel de IGF-1 del paciente disminuyó o se normalizó desde el inicio de la terapia. Para control tumoral de timomas y carcinomas tímicos, el medicamento solicitado se utilizará para cualquiera de los siguientes casos: 1) enfermedad localmente avanzada

o metastásica, 2) en forma postoperatoria tras la resección del tumor.

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Actualizado: 12/01/2023

Grupo de autorización previa **ODOMZO** Nombres del medicamento **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 del medicamento **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 del medicamento **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), cáncer de mama recurrente o avanzado no operable con HER2, metástasis leptomeníngea por cáncer de mama con HER2, metástasis de cerebro por cáncer de mama con HER2, cáncer de unión esofágica y esofagogástrica con HER2, carcinoma seroso uterino avanzado, recurrente o metastásico con HER2, cáncer colorrectal con amplificación del HER2, con mutaciones de los genes RAS y BRAF, en combinación con pertuzumab, tucatinib o lapatinib, tumor recurrente de las

glándulas salivales con HER2.

Criterios de exclusión

Información médica requerida El paciente tuvo un evento adverso intolerable a Trazimera y ese evento adverso NO

se atribuyó al principio activo, según se describe en la información de prescripción.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Otros criterios

Tratamiento neoadyuvante para cáncer de mama 6 meses. Otras: Año del plan

Se denegará la cobertura conforme a 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.

Actualizado: 12/01/2023

Y0050 23 629 LRPriorAuthGrdWeb C

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento

OMNIPOD

OMNIPOD 5 G6 INTRO KIT (G, OMNIPOD 5 G6 PODS (GEN 5), OMNIPOD CLASSIC PDM START, OMNIPOD CLASSIC PODS (GEN, OMNIPOD DASH INTRO KIT (G, OMNIPOD DASH PODS (GEN 4), OMNIPOD GO 10 UNITS/DAY, OMNIPOD GO 15 UNITS/DAY, OMNIPOD GO 20 UNITS/DAY, OMNIPOD GO 25 UNITS/DAY, OMNIPOD GO 30 UNITS/DAY, OMNIPOD GO 35 UNITS/DAY, OMNIPOD GO 40

UNITS/DAY

Indicador de indicaciones de PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado

Criterios de exclusión

Información médica requerida

Inicial: 1) El paciente tiene diabetes que requiere administración de insulina con múltiples inyecciones diarias; Y 2) el paciente controla sus propios niveles de glucosa 4 o más veces al día O el paciente utiliza un monitor continuo de glucosa: Y 3) el paciente ha experimentado cualquiera de los siguientes factores con el régimen actual de diabetes: control glucémico inadecuado, hipoglucemia recurrente, fluctuaciones considerables en los niveles de glucosa en sangre, fenómeno de episodios constantes e intensos de hiperglucemia activa durante la madrugada y variaciones graves de la glucemia. Continuación: el paciente tiene un control glucémico estable o mejorado.

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previaONTRUZANTNombres del medicamentoONTRUZANT

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), cáncer de mama recurrente o avanzado no operable con HER2, metástasis leptomeníngea por cáncer de mama con HER2, metástasis de cerebro por cáncer de mama con HER2, cáncer de unión esofágica y esofagogástrica con HER2, carcinoma seroso uterino avanzado, recurrente o metastásico con HER2, cáncer colorrectal con amplificación del HER2, con mutaciones de los genes RAS y BRAF, en combinación con pertuzumab, tucatinib o lapatinib, tumor recurrente de las

glándulas salivales con HER2.

Criterios de exclusión Información médica requerida

El paciente tuvo un evento adverso intolerable a Trazimera y ese evento adverso NO se atribuyó al principio activo, según se describe en la información de prescripción.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Tratamiento neoadyuvante para cáncer de mama 6 meses. Otras: Año del plan Se denegará la cobertura conforme a 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 ONUREG Nombres del medicamento 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 del medicamento** OPSUMIT

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 (PAH) (Grupo 1 de la Organización Mundial de la

Salud [WHO]): Se confirmó el diagnóstico por cateterismo cardíaco derecho. Para PAH (solo para nuevos casos): 1) Presión arterial pulmonar promedio previa al tratamiento mayor que 20 mmHg, 2) presión de enclavamiento de capilares pulmonares previa al tratamiento menor o igual que 15 mmHg, y 3) resistencia vascular pulmonar previa al

tratamiento mayor o igual que 3 unidades Wood.

Restricciones de edad -Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Actualizado: 12/01/2023

Grupo de autorización previaORAL-INTRANASAL FENTANYLNombres del medicamentoFENTANYL 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 del dolor irruptivo en un paciente que padece CÁNCER con dolor subyacente causado por el CÁNCER, Y 2) el código de diagnóstico de la Clasificación Internacional de Enfermedades (ICD) proporcionado respalda el diagnóstico de RELACIÓN CON EL CÁNCER. [Nota: Para la aprobación de la cobertura de medicamentos, el código de diagnóstico de ICD DEBE fundamentar el diagnóstico de RELACIÓN CON EL CÁNCER]. Y 3) el paciente actualmente recibe, y continuará recibiendo, tratamiento con opioides las 24 horas del día para el dolor subyacente causado por el CÁNCER, Y 4) el medicamento solicitado solo se debe utilizar en pacientes que tengan tolerancia a los opioides. El paciente puede tomar de forma segura la dosis solicitada según sus antecedentes actuales de consumo de opioides.

[Nota: Se considera que el paciente presenta tolerancia a los opioides cuando se encuentra en tratamiento las 24 horas del día con los siguientes medicamentos: 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 por vía oral por día, al menos 60 mg de hydrocodone por vía oral por día, al menos 8 mg de hydromorphone por vía oral por día, al menos 25 mg de oxymorphone por vía oral por día o una dosis equianalgésica

de otro opioide diario durante una semana o más].

Restricciones de edad - Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa ORGOVYX **Nombres del medicamento** 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 del medicamento** 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 medicamento solicitado no se utilizará en combinación

con otros medicamentos que contengan ivacaftor.

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 ORSERDU Nombres del medicamento ORSERDU

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 receptores hormonales, con receptor 2 del factor de

crecimiento epidérmico humano (HER2)

Criterios de exclusión -

Información médica requerida Cáncer de mama: 1) la enfermedad es positiva para el receptor de estrógenos (ER),

sin receptor 2 del factor de crecimiento epidérmico humano (HER2) y con mutación de ESR1, Y 2) el paciente cumple uno de los siguientes criterios: a) la enfermedad es

avanzada, recurrente o metastásica Y el paciente presenta progresión de la

enfermedad tras al menos una línea de tratamiento endocrino O b) la enfermedad no

respondió al tratamiento sistémico preoperatorio.

Restricciones de edad -Restricciones del recetador --

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa OTEZLA **Nombres del medicamento** OTEZLA

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 (solo nuevos casos): El paciente cumple cualquiera de los

siguientes criterios: 1) Respuesta inadecuada al tratamiento o intolerancia a

CUALQUIERA de los siguientes: a) una terapia tópica (por ejemplo, corticosteroides tópicos, inhibidores de la calcineurina, análogos de la vitamina D), b) fototerapia (por ejemplo, UVB, PUVA), o c) tratamiento farmacológico con methotrexate, cyclosporine o acitretin, O 2) el tratamiento farmacológico con methotrexate, cyclosporine o acitretin

está contraindicado.

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa OZEMPIC **Nombres del medicamento** OZEMPIC

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 previaPANRETINNombres del medicamentoPANRETIN

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 con el AIDS

Criterios de exclusión Información médica requerida Restricciones de edad Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Actualizado: 12/01/2023

Y0050 23 629 LRPriorAuthGrdWeb C

Grupo de autorización previa PAROXETINE SUSP

Nombres del medicamento PAROXETINE 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 PEGASYS **Nombres del medicamento** PEGASYS

Indicador de indicaciones de PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Neoplasia mieloproliferativa (trombocitemia esencial, policitemia vera, mielofibrosis

sintomática de bajo riesgo), mastocitosis sistémica, leucemia/linfoma de linfocitos T en

adultos, micosis fungoide/síndrome de Sézary, trastornos cutáneos primarios

linfoproliferativos de linfocitos T CD30+, leucemia de células pilosas, enfermedad de

Erdheim-Chester.

Criterios de exclusión

Información médica requerida Para hepatitis C crónica: Virus de la hepatitis C (HCV) confirmado por la presencia de

ARN del virus de la hepatitis C (HCV) en suero antes de iniciar el tratamiento y el

régimen de tratamiento planificado.

Restricciones de edad - Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura HCV: 12 a 48 semanas. Se aplican los criterios de acuerdo con las pautas actuales de

AASLD/IDSA. HBV: 48 semanas. Otras: Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa PEMAZYRE **Nombres del medicamento** PEMAZYRE

Indicador de indicaciones de PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión -

Información médica requerida Para neoplasias mieloides, linfoides o de linaje mixto con eosinofilia y reordenamiento

del FGFR1: la enfermedad se encuentra en fase crónica o blástica.

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Actualizado: 12/01/2023

Grupo de autorización previa PHENYLBUTYRATE

Nombres del medicamento 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 (UCD): Diagnóstico de UCD confirmado por pruebas

genéticas, enzimáticas o bioquímicas.

Restricciones de edad - Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa PHESGO **Nombres del medicamento** PHESGO

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 2 del factor de crecimiento epidérmico humano (HER2)

recurrente

Criterios de exclusión -Información médica requerida -Restricciones de edad -

Restricciones del recetador -

Duración de la coberturaTratamiento neoadyuvante para cáncer de mama 6 meses. Otras: Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa PIQRAY

Nombres del medicamento 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 con receptores hormonales (HR), sin receptor 2 del factor

de crecimiento epidérmico humano (HER2), con mutación de PIK3CA 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 -

Actualizado: 12/01/2023

Grupo de autorización previa POMALYST **Nombres del medicamento** 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 recidivante/refractaria, linfoma primario del

sistema nervioso central (CNS) y síndrome de POEMS.

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 (AIDS) o 2) el paciente presenta resultados negativos para el virus de la inmunodeficiencia humana

(HIV).

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previaPOSACONAZOLENombres del medicamentoPOSACONAZOLE DR

Indicador de indicaciones de PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado - Criterios de exclusión -

Información médica requerida El medicamento solicitado se administrará por vía oral. Para la profilaxis de infecciones

invasivas por Aspergillus y Candida: el paciente pesa más de 40 kilogramos.

Restricciones de edad Tratamiento de aspergilosis invasiva: 13 años de edad o más, profilaxis de las

infecciones invasivas por Aspergillus y Candida: 2 años de edad en adelante

Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura 6 meses

Otros criterios -

Grupo de autorización previa PRALUENT **Nombres del medicamento** 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 -

Actualizado: 12/01/2023

Grupo de autorización previaPREGABALINNombres del medicamentoPREGABALIN

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, dolor neuropático relacionado con el

tratamiento para el cáncer

Criterios de exclusión -

Información médica requerida Para el tratamiento de la neuralgia postherpética, el tratamiento del dolor neuropático

asociado a la neuropatía diabética periférica, el dolor neuropático relacionado con el cáncer y el dolor neuropático relacionado con el tratamiento del cáncer: El paciente ha

experimentado una respuesta inadecuada al tratamiento, intolerancia o

contraindicación a gabapentin.

Restricciones de edad

Restricciones del recetador

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa PREVYMIS
Nombres del medicamento PREVYMIS

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 profilaxis de la infección o enfermedad por citomegalovirus (CMV) en el

trasplante de células madre hematopoyéticas (HSCT): 1) el paciente es CMV

seropositivo, Y 2) el paciente es receptor de un TCMH alogénico. Para la profilaxis de la enfermedad por CMV en trasplante de riñón: 1) el paciente es CMV seropositivo, Y

2) el paciente es un receptor de alto riesgo de trasplante renal.

Restricciones de edad -

Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura 7 meses.

Otros criterios -

Grupo de autorización previa **PROCRIT** Nombres del medicamento **PROCRIT**

Criterios de exclusión

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 (MDS), anemia en insuficiencia cardíaca

> congestiva (CHF), anemia en artritis reumatoidea (RA), anemia por tratamiento para hepatitis C (ribavirin en combinación con interferon alfa o peginterferon alfa)

Pacientes que reciben quimioterapia con fines curativos. Pacientes con cáncer

mieloide.

Información médica requerida Los requisitos relativos a los valores de hemoglobina (Hgb) excluyen los valores

> debido a una transfusión reciente. Para la aprobación inicial: 1) Para todos los usos, excepto anemia causada por quimioterapia o síndrome mielodisplásico (MDS): el paciente tiene depósitos de hierro adecuados (definidos como saturación de

transferrina [TSAT] mayor o igual al 20 %) Y 2) para todos los usos, excepto cirugía: la 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), Y 3) para MDS: El nivel de eritropoyetina sérica previo al tratamiento es de 500 unidades internacionales/I o menos. Para reautorizaciones (el paciente recibió tratamiento con eritropoyetina en el mes anterior) en todos los usos, excepto cirugía: 1) El paciente ha recibido al menos 12 semanas de tratamiento con eritropoyetina, Y 2) el paciente respondió a la terapia con eritropoyetina Y 3) la Hgb actual es menor que 12 g/dl Y 4) para todos los usos, excepto anemia debido a quimioterapia o MDS: el paciente tiene depósitos de hierro adecuados (por ejemplo, saturación de transferrina [TSAT] superior

o iqual al 20 %).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

16 semanas

La cobertura incluye el uso para la anemia en pacientes cuyas creencias religiosas prohíben las transfusiones de sangre. La cobertura según la Parte D será denegada si la cobertura está disponible según 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).

Grupo de autorización previaPROMACTANombres del medicamentoPROMACTA

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 inmune (ITP) persistente o crónica: 1) Para nuevos casos: a) El paciente presentó una respuesta inadecuada o es intolerante a un tratamiento previo como corticosteroides o inmunoglobulinas, b) el recuento de plaquetas (plt) sin transfusión en cualquier momento antes de iniciar el tratamiento con el medicamento solicitado es inferior a 30,000/mcl O entre 30,000/mcl y 50,000/mcl con sangrado sintomático o factores de riesgo de sangrado (p. ej., someterse a un procedimiento médico o dental donde se prevé pérdida de sangre, comorbilidades como úlcera péptica e hipertensión, tratamiento anticoagulante, profesión o estilo de vida que predispone al paciente a traumatismo Y c) Solo para pacientes con ITP crónica: el paciente presentó una respuesta inadecuada o es intolerante a avatrombopag. 2) Para la continuación del tratamiento, la respuesta de recuento de plaquetas al medicamento solicitado: a) el recuento de plaquetas actual igual o inferior a 200,000/mcl, O b) el recuento de plaquetas actual es superior a 200,000/mcl, e inferior o igual a 400,000/mcl, y la dosis se ajustará al recuento de plaquetas lo suficientemente como para evitar un sangrado importante desde el punto de vista clínico. Para trombocitopenia asociada a hepatitis C crónica: 1) Para nuevos casos: 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 (AA): 1) Para nuevos casos: a) El paciente utilizará el medicamento solicitado con la terapia inmunosupresora estándar para el tratamiento de primera línea O b) el paciente tuvo una respuesta insuficiente a la terapia inmunosupresora. 2) Para continuación del tratamiento: 1) El recuento de plaquetas actual es de entre 50,000/mcl y 200,000/mcl, O 2) el recuento de plaquetas actual es inferior a 50,000/mcl y el paciente no recibió un tratamiento ajustado de manera adecuada durante, al menos, 16 semanas, O 3) el recuento de plaquetas actual es inferior a 50,000/mcl y el paciente no depende de transfusiones O 4) el recuento de plaquetas actual es superior a 200,000/mcl e inferior o igual a 400,000/mcl, y la dosis se ajustará para alcanzar y mantener un recuento de plaquetas objetivo adecuado.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Otros criterios

HCV: 6 meses, ITP/AA inicial: 6 meses, ITP reautorización: Año del plan, AA

reautorización: APR-Año del plan, IPR-16 semanas

APR: respuesta plaquetaria adecuada (superior a 50,000/mcl). IPR: respuesta

plaquetaria inadecuada (inferior a 50,000/mcl).

Actualizado: 12/01/2023

Grupo de autorización previaPULMOZYMENombres del medicamentoPULMOZYME

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

Duracion de la cobertura Ano dei pian

Otros criterios Se denegará la cobertura conforme a 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 del medicamento** 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 del medicamento

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 terapia complementaria de litio o divalproex, el tratamiento agudo de episodios depresivos asociados con trastorno bipolar, tratamiento de mantenimiento de trastorno bipolar I, como complemento de litio o divalproex, tratamiento complementario de trastorno depresivo mayor, o tratamiento de monoterapia de mantenimiento en trastorno bipolar I. El paciente experimentó una respuesta inadecuada al tratamiento, intolerancia o contraindicaciones a uno de los siguientes productos genéricos: A) aripiprazole, B) asenapine, C) olanzapine, D) quetiapine de liberación inmediata, E) risperidone, F) ziprasidone. Para todas las indicaciones: Si el paciente tiene 65 años o más Y utiliza dos o más medicamentos activos del sistema nervioso central (CNS) adicionales (p. ej., lorazepam, sertraline, clonazepam, escitalopram, alprazolam y zolpidem) con el medicamento solicitado, el recetador determinó que tomar varios medicamentos activos del sistema nervioso central (CNS) es médicamente necesario. [Nota: El uso de diversos medicamentos activos para el sistema nervioso central (CNS) en adultos mayores está asociado con un mayor riesgo de sufrir caídas].

Restricciones de edad Restricciones del recetador

_

Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

-

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento QUININE SULFATE

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 por Plasmodium vivax sin complicaciones.

Criterios de exclusión Información médica requerida

-

Restricciones de edad Restricciones del recetador

-

Duración de la cobertura

1 mes

Otros criterios

_

Actualizado: 12/01/2023

Grupo de autorización previa REGRANEX **Nombres del medicamento** REGRANEX

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 20 semanas

Otros criterios -

Grupo de autorización previaRELISTOR INJNombres del medicamentoRELISTOR

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 del estreñimiento inducido por opioides en un paciente con dolor

crónico no relacionado con el cáncer, incluido el dolor crónico relacionado con un cáncer previo o su tratamiento que no requiera un aumento frecuente (por ejemplo, semanal) de la dosis de opioides: 1) El paciente es incapaz de tolerar medicamentos orales O 2) el paciente cumple uno de los siguientes criterios A) experimentó una respuesta inadecuada al tratamiento o intolerancia a un medicamento oral indicado para el estreñimiento inducido por opioides en un paciente con dolor crónico no relacionado con el cáncer (por ejemplo, Movantik), O B) el paciente tiene una contraindicación que prohibiría una prueba de un medicamento oral indicado para el estreñimiento inducido por opioides en un paciente con dolor crónico no relacionado

con el cáncer (por ejemplo, Movantik).

Restricciones de edad - Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura 4 meses

Otros criterios -

Actualizado: 12/01/2023

Grupo de autorización previa Nombres del medicamento

REMICADE

INFLIXIMAB. 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 casos): 1) El paciente tiene una enfermedad fistulizante, O 2) el paciente presenta una respuesta inadecuada a, al menos, un tratamiento convencional (p. ej., corticosteroides) O 3) el paciente presenta intolerancia o contraindicaciones al tratamiento convencional. Para colitis ulcerosa moderada a gravemente activa (solo nuevos casos): 1) El paciente presenta una respuesta inadecuada a, al menos, un tratamiento convencional (p. ej., corticosteroides) O 2) el paciente presenta intolerancia o contraindicaciones al tratamiento convencional. Para artritis reumatoidea moderada a gravemente activa (solo nuevos casos): 1) El paciente cumple con CUALQUIERA de los siguientes criterios: a) el medicamento solicitado se utilizará en combinación con methotrexate (MTX) o leflunomide, O b) el paciente presenta intolerancia o contraindicaciones al MTX o leflunomide, Y 2) el paciente cumple con CUALQUIERA de los siguientes criterios: a) respuesta inadecuada, intolerancia o contraindicación al MTX, O b) respuesta inadecuada o intolerancia a un medicamento antirreumático modificador de la enfermedad (DMARD) biológico anterior o un DMARD sintético específico. Para espondilitis anguilosante activa (solo nuevos casos): Respuesta inadecuada a una prueba con medicamento antinflamatorio no esteroideo (AINE) O intolerancia o contraindicación a medicamentos AINE. Para psoriasis en placas moderada a grave (solo nuevos casos): 1) Al menos un 3 % del área de la superficie corporal (BSA) está afectada O áreas corporales cruciales (p. ej., pies, manos, rostro, cuello, ingle y áreas intertriginosas) se ven afectadas en el momento del diagnóstico; Y 2) el paciente cumple CUALQUIERA de los siguientes criterios: a) el paciente experimentó una respuesta inadecuada o intolerancia a la fototerapia (p. ej., UVB, PUVA) o al tratamiento farmacológico con MTX, cyclosporine o acitretin, O b) el tratamiento farmacológico con MTX, cyclosporine o acitretin está contraindicado O c) el paciente sufre de psoriasis grave que justifica la administración de un DMARD biológico como tratamiento de primera línea (es decir, al menos un 10 % de la BSA o áreas corporales cruciales [p. ej., manos, pies, rostro, cuello, cuero cabelludo, genitales/ingle y áreas intertriginosas] están afectadas).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

_

Año del plan

Actualizado: 12/01/2023

Otros criterios

Para Hidradenitis supurativa (solo nuevos casos): El paciente tiene una enfermedad grave y refractaria. Para uveítis (solo para nuevos casos): El paciente presentó una respuesta inadecuada o intolerancia, o tiene una contraindicación para someterse a una prueba de terapia con inmunosupresores para tratar la uveítis. Para las indicaciones aprobadas por la FDA y los 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 principio activo, según se describe en la información de prescripción.

Grupo de autorización previa RE
Nombres del medicamento RE

RENFLEXIS 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 casos): 1) El paciente tiene una enfermedad fistulizante, O 2) el paciente presenta una respuesta inadecuada a, al menos, un tratamiento convencional (p. ej., corticosteroides) O 3) el paciente presenta intolerancia o contraindicaciones al tratamiento convencional. Para colitis ulcerosa moderada a gravemente activa (solo nuevos casos): 1) El paciente presenta una respuesta inadecuada a, al menos, un tratamiento convencional (p. ej., corticosteroides) O 2) el paciente presenta intolerancia o contraindicaciones al tratamiento convencional. Para artritis reumatoidea moderada a gravemente activa (solo nuevos casos): 1) El paciente cumple con CUALQUIERA de los siguientes criterios: a) el medicamento solicitado se utilizará en combinación con methotrexate (MTX) o leflunomide, O b) el paciente presenta intolerancia o contraindicaciones al MTX o leflunomide, Y 2) el paciente cumple con CUALQUIERA de los siguientes criterios: a) respuesta inadecuada, intolerancia o contraindicación al MTX, O b) respuesta inadecuada o intolerancia a un medicamento antirreumático modificador de la enfermedad (DMARD) biológico anterior o un DMARD sintético específico. Para espondilitis anguilosante activa (solo nuevos casos): Respuesta inadecuada a una prueba con medicamento antinflamatorio no esteroideo (AINE) O intolerancia o contraindicación a medicamentos AINE. Para psoriasis en placas moderada a grave (solo nuevos casos): 1) Al menos un 3 % del área de la superficie corporal (BSA) está afectada O áreas corporales cruciales (p. ej., pies, manos, rostro, cuello, ingle y áreas intertriginosas) se ven afectadas en el momento del diagnóstico; Y 2) el paciente cumple CUALQUIERA de los siguientes criterios: a) el paciente experimentó una respuesta inadecuada o intolerancia a la fototerapia (p. ej., UVB, PUVA) o al tratamiento farmacológico con MTX, cyclosporine o acitretin, O b) el tratamiento farmacológico con MTX, cyclosporine o acitretin está contraindicado O c) el paciente sufre de psoriasis grave que justifica la administración de un DMARD biológico como tratamiento de primera línea (es decir, al menos un 10 % de la BSA o áreas corporales cruciales [p. ej., manos, pies, rostro, cuello, cuero cabelludo, genitales/ingle y áreas intertriginosas] están afectadas).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

_

Año del plan

Para hidradenitis supurativa (solo nuevos casos): el paciente tiene enfermedad refractaria grave. Para uveítis (solo para nuevos casos): El paciente presentó una respuesta inadecuada o intolerancia, o tiene una contraindicación para someterse a una prueba de terapia con inmunosupresores para tratar la uveítis.

Grupo de autorización previaRETEVMONombres del medicamentoRETEVMO

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 recurrente con alteraciones del gen de

reorganización durante la transfección (RET), histiocitosis de células de Langerhans

con fusión del gen RET, enfermedad de Erdheim-Chester sintomática o con

recaída/refractaria con fusión del gen RET, enfermedad de Rosai-Dorfman sintomática

o con recaída/refractaria con fusión del gen RET.

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

Actualizado: 12/01/2023

Grupo de autorización previa REVLIMID

Nombres del medicamento LENALIDOMIDE, 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 por deleción de 5q, anemia asociada a mielofibrosis, síndrome de POEMS, neoplasias mieloproliferativas, sarcoma de Kaposi,

histiocitosis de células de Langerhans, linfomas periféricos de células T no

especificados, linfoma angioinmunoblástico de células T (AITL), linfoma de células T asociado a enteropatía, linfoma intestinal epiteliotrópico monomórfico de células T, linfoma periférico ganglionar de células T, leucemia/linfoma de células T del adulto, linfoma hepatoesplénico de células T, linfoma primario del sistema nervioso central (CNS), leucemia linfocítica crónica (CLL)/linfoma linfocítico de células pequeñas (SLL), linfoma difuso de células B grandes de centro no germinal relacionado con el síndrome de inmunodeficiencia adquirida (AIDS), trastorno linfoproliferativo monomórfico

postrasplante, linfoma difuso de células B grandes, enfermedad de Castleman multicéntrica, linfomas de células B de alto grado, transformación histológica de linfoma de zona marginal ganglionar a linfoma difuso de células B grandes,

transformación histológica de linfoma folicular a linfoma difuso de células B grandes.

Criterios de exclusión Información médica requerida

Para síndrome mielodisplásico (MDS): Menor riesgo de padecer MDS con anemia

sintomática según el Sistema de Puntuación de Pronóstico Internacional Revisado (IPSS-R), el Sistema de Puntuación de Pronóstico Internacional (IPSS) o el Sistema de Puntuación de Pronóstico basado en la clasificación de la Organización Mundial de la

Salud (WPSS).

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa REZLIDHIA Nombres del medicamento REZLIDHIA

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

Actualizado: 12/01/2023

Y0050_23_629_LRPriorAuthGrdWeb C

Grupo de autorización previa REZUROCK **Nombres del medicamento** 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 -

Grupo de autorización previa RINVOQ **Nombres del medicamento** 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 la artritis reumatoidea de moderada a gravemente activa (solo para nuevos casos): el paciente ha experimentado una respuesta inadecuada al tratamiento, intolerancia o contraindicación al methotrexate (MTX) Y al menos un inhibidor del factor de necrosis tumoral (TNF) (por ejemplo, Enbrel [etanercept], Humira [adalimumab]). Para la artritis psoriásica activa (solo en nuevos casos): el paciente ha experimentado una respuesta inadecuada al tratamiento, intolerancia o contraindicación a, al menos, un inhibidor del TNF (por ejemplo, Enbrel [etanercept], Humira [adalimumab]). Para colitis ulcerosa moderada a gravemente activa (solo nuevos casos): el paciente ha experimentado una respuesta inadecuada al tratamiento, intolerancia o tiene una contraindicación a, al menos, un inhibidor del TNF (por ejemplo, Humira [adalimumab]). Para la enfermedad de Crohn activa de moderada a grave (solo nuevos casos): el paciente experimentó una respuesta inadecuada al tratamiento, intolerancia o tiene una contraindicación a, al menos, un inhibidor del TNF (p. ej., Humira [adalimumab]). Para la dermatitis atópica, continuación del tratamiento: el paciente logró o mantuvo una respuesta clínica positiva. Para la espondilitis anquilosante activa (solo nuevos casos): el paciente ha experimentado una respuesta inadecuada al tratamiento, intolerancia o tiene una contraindicación a, al menos, un inhibidor del TNF (por ejemplo, Enbrel [etanercept], Humira [adalimumab]). Para la espondiloartritis axial no radiográfica (solo nuevos casos): el paciente ha experimentado una respuesta inadecuada al tratamiento, intolerancia o tiene una contraindicación a, al menos, un inhibidor del TNF.

Restricciones de edad Restricciones del recetador

-

Duración de la cobertura

Dermatitis atópica (inicial): 4 meses. Todas las demás: Año del plan

Dermatitis atópica: 12 años de edad en adelante

Otros criterios

_

Actualizado: 12/01/2023

Y0050_23_629_LRPriorAuthGrdWeb_C

Grupo de autorización previaROZLYTREKNombres del medicamentoROZLYTREK

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) con ROS1 recurrente, tumores

sólidos con fusión del gen del receptor de tirosina cinasa neurotrófico (NTRK) no metastásico, tratamiento de primera línea de tumores sólidos con fusión del gen

NTRK.

Criterios de exclusión -

Información médica requerida En el caso de todos los tumores sólidos con fusión del gen del receptor de tirosina

cinasa neurotrófico (NTRK), la enfermedad no presenta una mutación de resistencia adquirida conocida. Para el cáncer de pulmón de células no pequeñas con ROS1, el

paciente tiene enfermedad recurrente, avanzada o metastásica.

Restricciones de edad - Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa RUBRACA Nombres del medicamento RUBRACA

Indicador de indicaciones de PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Leiomiosarcoma uterino, cáncer epitelial de ovarios avanzado (estadio II-IV), de

trompas de Falopio o peritoneal primario

Criterios de exclusión -

Información médica requerida Para cáncer de próstata metastásico resistente a la castración con una mutación del

gen de susceptibilidad al cáncer de mama (BRCA) perjudicial (de línea germinal o somático): 1) El paciente recibió un tratamiento de terapia dirigida por receptores androgénicos, 2) el paciente se sometió a un tratamiento de quimioterapia con taxanos o el paciente no es apto para recibir quimioterapia, 3) el medicamento solicitado se utilizará en combinación con una hormona liberadora de gonadotropina (GnRH)

análoga o después de una orquiectomía bilateral- Para el tratamiento de

mantenimiento del cáncer epitelial de ovarios, de trompas de Falopio y primario peritoneal con mutación de BRCA: 1) El paciente tiene enfermedad avanzada (estadio II-IV) y presenta una respuesta completa o parcial a la terapia primaria o 2) el paciente

tiene enfermedad recurrente y presenta una respuesta completa o parcial a la quimioterapia basada en platino. Para el leiomiosarcoma uterino: 1) El medicamento solicitado se utiliza como terapia de segunda línea Y 2) la paciente tiene la enfermedad

alterada por BRCA.

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Actualizado: 12/01/2023

Y0050 23 629 LRPriorAuthGrdWeb C

Grupo de autorización previa RYBELSUS Nombres del medicamento RYBELSUS

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 RYDAPT
Nombres del medicamento 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 (AML) recidivante o refractaria, neoplasias mieloides,

linfoides o de linaje mixto con eosinofilia y reordenamiento del FGFR1 o FLT3,

tratamiento de mantenimiento posterior a la inducción en el caso de AML, reinducción

en enfermedad residual para AML.

Criterios de exclusión

Información médica requerida Para la leucemia mieloide aguda (AML): La AML tiene la mutación de FLT3. Para

neoplasias mieloides, linfoides o de linaje mixto con eosinofilia y reordenamiento del

FGFR1 o FLT3: la enfermedad se encuentra en fase crónica o blástica.

Restricciones de edad - Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa SAPROPTERIN

Nombres del medicamento JAVYGTOR, 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 la fenilcetonuria (PKU): 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 mejora (por ejemplo, reducción en los niveles

de fenilalanina en sangre, 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 -

Actualizado: 12/01/2023

Y0050_23_629_LRPriorAuthGrdWeb_C

Grupo de autorización previa SCEMBLIX **Nombres del medicamento** SCEMBLIX

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 leucemia mieloide crónica (CML) en fase crónica: 1) El diagnóstico se confirmó

mediante la detección del cromosoma Filadelfia o el gen BCR-ABL Y el paciente cumple con cualquiera de los siguientes criterios: A) El paciente ha sido tratado previamente con 2 o más inhibidores de la tirosina cinasa (TKI) Y al menos uno de

ellos fue imatinib o dasatinib, O B) el paciente tiene la mutación de T315I.

Restricciones de edad -

Restricciones del recetador

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa SIGNIFOR Nombres del medicamento 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 Con receta o asesoramiento de un endocrinólogo

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa SILDENAFIL

Nombres del medicamento 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 (PAH) (Grupo 1 de la Organización Mundial de la

Salud [WHO]): Se confirmó el diagnóstico por cateterismo cardíaco derecho. Para PAH (solo para nuevos casos): 1) Presión arterial pulmonar promedio previa al tratamiento mayor que 20 mmHg, 2) presión de enclavamiento de capilares pulmonares previa al tratamiento menor o igual que 15 mmHg, Y 3) Si la solicitud es para un adulto, la resistencia vascular pulmonar previa al tratamiento es mayor o igual que 3 unidades

Wood.

Restricciones de edad - Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Actualizado: 12/01/2023

Y0050 23 629 LRPriorAuthGrdWeb C

Grupo de autorización previa SIRTURO Nombres del medicamento SIRTURO

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 Recetado por un especialista en enfermedades infecciosas o tras la consulta con dicho

especialista.

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa SKYRIZI

Nombres del medicamento 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 casos): 1) Al menos el 3 %

del área de la superficie corporal (BSA) está afectada O áreas corporales cruciales (p. ej., pies, manos, rostro, 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 methotrexate, cyclosporine o acitretin; O b)

el tratamiento farmacológico con methotrexate, cyclosporine o acitretin está contraindicado; O c) sufre de psoriasis grave que justifica la administración de un fármaco modificador de la enfermedad (DMARD) biológico como tratamiento principal (es decir, al menos, un 10 % de la BSA o áreas corporales cruciales [p. ej., manos, pies, rostro, cuello, cuero cabelludo, genitales/ingle, áreas intertriginosas] están afectadas). Para enfermedad de Crohn moderada a gravemente activa (solo nuevos casos): 1) Respuesta inadecuada a, al menos, una terapia convencional (por ejemplo,

corticosteroides) 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 SKYRIZI-CD **Nombres del medicamento** SKYRIZI

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 casos): 1) Al menos el 3 %

del área de la superficie corporal (BSA) está afectada O áreas corporales cruciales (p. ej., pies, manos, rostro, 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 methotrexate, cyclosporine o acitretin; O b)

el tratamiento farmacologico con metnotrexate, cyclosporine o acitretin; O b) el tratamiento farmacológico con methotrexate, cyclosporine o acitretin está contraindicado; O c) sufre de psoriasis grave que justifica la administración de un fármaco modificador de la enfermedad (DMARD) biológico como tratamiento principal (es decir, al menos, un 10 % de la BSA o áreas corporales cruciales [p. ej., manos, pies, rostro, cuello, cuero cabelludo, genitales/ingle, áreas intertriginosas] están afectadas). Para enfermedad de Crohn moderada a gravemente activa (solo nuevos casos): 1) Respuesta inadecuada a, al menos, una terapia convencional (por ejemplo,

corticosteroides) 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 previaSOMATULINE DEPOTNombres del medicamentoSOMATULINE DEPOT

Indicador de indicaciones de PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Control tumoral de tumores neuroendocrinos (NET) de pulmón, timo o gastrinoma

primario no resecado, tumores neuroendocrinos de grado 3 bien diferenciados no de

origen gastroenteropancreático, 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 una razón clínica para que el paciente no haya sido sometido a cirugía o radioterapia. Para continuación de terapia de acromegalia: el nivel de IGF-1 del paciente disminuyó o se normalizó desde el inicio de la terapia. Para el control tumoral de tumores neuroendocrinos (NET) de timo o pulmón: el paciente tiene enfermedad locorregional inoperable o enfermedad metastásica distante. Para el control tumoral de NET de grado 3 bien diferenciados no operables localmente avanzados o metastásicos (no de origen gastroenteropancreático): el paciente tiene una biología favorable (por ejemplo, Ki-67 relativamente bajo [menos del 55 %] e imágenes con receptor de somatostatina [SSR]). Para el control tumoral de feocromocitomas o paragangliomas: 1) El paciente tiene una enfermedad localmente inoperable sintomática con imágenes positivas para SSR o 2) el paciente tiene metástasis distante que secreta tumores.

Restricciones de edad -Restricciones del recetador --

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa SOMAVERT **Nombres del medicamento** SOMAVERT

Indicador de indicaciones de PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado - Criterios de exclusión -

Unformación mádica requesida

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 una razón clínica para que el paciente no haya sido sometido a cirugía o radioterapia. Para acromegalia (continuación del tratamiento): el

nivel de IGF-1 del paciente disminuyó o se normalizó desde el inicio de la terapia.

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Actualizado: 12/01/2023

Y0050 23 629 LRPriorAuthGrdWeb C

Grupo de autorización previa SPRYCEL Nombres del medicamento SPRYCEL

Indicador de indicaciones de PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Tumor del estroma gastrointestinal (GIST), condrosarcoma metastásico, cordoma

recidivante, leucemia linfoblástica aguda de células T (ALL) y ALL-B tipo Filadelfia (Ph), neoplasias mieloides o linfoides con eosinofilia y reordenamiento de ABL1 en

fase crónica o blástica

Criterios de exclusión

Información médica requerida Para la leucemia mieloide crónica (CML), incluidos los pacientes que han recibido un

trasplante de células madre hematopoyéticas: 1) El diagnóstico se confirmó mediante la detección del cromosoma Filadelfia (Ph) o del gen BCR-ABL, y 2) si el paciente experimentó resistencia a un inhibidor alternativo de la tirosina cinasa, el paciente es negativo para todas las mutaciones siguientes: T315I/A, F317L/V/I/C y V299L. En el caso de la leucemia linfocítica aguda (ALL), el paciente tiene uno de los siguientes diagnósticos: 1) ALL con cromosoma Filadelfia, incluidos los pacientes que han recibido un trasplante de células madre hematopoyéticas: el diagnóstico se ha confirmado mediante la detección del cromosoma Ph o del gen BCR-ABL, y si el paciente experimentó resistencia a un inhibidor alternativo de la tirosina cinasa, el paciente es negativo para todas las mutaciones siguientes: T315I/A, F317L/V/I/C y V299L, O 2) ALL-B tipo Ph con fusión de cinasa de clase ABL, O 3) ALL de células T-cell recidivante o refractaria con translocación de clase ABL. Para GIST, 1) la enfermedad ha progresado con imatinib en pacientes con mutación de PDGFRA D842V, O 2) el paciente ha fracasado en al menos 2 terapias aprobadas por la FDA

(por ejemplo, imatinib, sunitinib, regorafenib, ripretinib)

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa STELARA **Nombres del medicamento** 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 la psoriasis en placas de moderada a grave (nuevos casos): Al menos el 3 % del

área de superficie corporal (BSA) está afectada O áreas corporales cruciales (p. ej., pies, manos, cara, cuello, ingle, áreas intertriginosas) están afectadas en el momento

del diagnóstico.

Restricciones de edad - Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Actualizado: 12/01/2023

Y0050 23 629 LRPriorAuthGrdWeb C

Grupo de autorización previaSTIVARGANombres del medicamentoSTIVARGA

Indicador de indicaciones de PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicadoTumor de estroma gastrointestinal (GIST) progresivo, osteosarcoma, glioblastoma,

angiosarcoma, sarcoma de tejido blando retroperitoneal/intraabdominal,

rabdomiosarcoma y sarcomas de tejido blando de las extremidades, pared corporal,

cabeza y cuello, cáncer colorrectal avanzado.

Criterios de exclusión

Información médica requerida Para tumores de estroma gastrointestinal: La enfermedad es progresiva, localmente

avanzada, inoperable o metastásica.

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa SUTENT

Nombres del medicamento SUNITINIB MALATE

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, de células de Hurthle o medular), sarcoma de

tejido blando (angiosarcoma, tumor fibroso solitario y subtipos de sarcoma alveolar de partes blandas), cordoma recurrente, carcinoma tímico, neoplasias linfoides, mieloides

y de linaje mixto con eosinofilia.

Criterios de exclusión -

Información médica requerida Para carcinoma de célula renal (RCC): 1) La enfermedad es recidivante, avanzada o

en estadio IV, O 2) el medicamento solicitado se utiliza como tratamiento adyuvante para pacientes con alto riesgo de RCC recurrente tras una nefrectomía. Para el tumor del estroma gastrointestinal (GIST): la enfermedad es no operable, recurrente o metastásica Y el paciente ha fracasado con una terapia aprobada por la FDA (por ejemplo, imatinib, sunitinib, regorafenib, ripretinib). Para neoplasias mieloides, linfoides o de linaje mixto con eosinofilia: 1) La enfermedad tiene un reordenamiento de FLT3 Y

2) La enfermedad está en fase crónica o blástica.

Restricciones de edad Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa SYMDEKO **Nombres del medicamento** 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: El medicamento solicitado no se utilizará en combinación con

otros medicamentos que contengan ivacaftor.

Restricciones de edad 6 años de edad en adelante

Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa SYMPAZAN **Nombres del medicamento** 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 del medicamento** SYNRIBO

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 TABRECTA
Nombres del medicamento TABRECTA

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.

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 -

Actualizado: 12/01/2023

Y0050_23_629_LRPriorAuthGrdWeb_C

Grupo de autorización previaTAFINLARNombres del medicamentoTAFINLAR

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 (carcinoma papilar, folicular y

de células de Hurthle), cáncer del sistema nervioso central (CNS) (es decir, glioma, meningioma, astrocitoma), cáncer de vesícula biliar, colangiocarcinoma extrahepático, colangiocarcinoma intrahepático, histiocitosis de células de Langerhans, enfermedad

de Erdheim-Chester

Criterios de exclusión Información médica requerida _

En el caso de metástasis cerebrales de melanoma, tratamiento adyuvante del melanoma y cáncer del sistema nervioso central (CNS) (es decir, glioma, meningioma, astrocitoma): 1) Tumor con mutación de activación del gen BRAF V600 (p. ej., V600E o V600K) y 2) el medicamento solicitado se utilizará en combinación con trametinib. En el caso de melanoma no operable o metastásico: 1) Tumor con mutación de activación del gen BRAF V600 (p. ej., V600E o V600K) y 2) el medicamento solicitado se utilizará como agente único o en combinación con trametinib. Para cáncer pulmonar de células no pequeñas: 1) Tumor con mutación de gen BRAF V600E y 2) el medicamento solicitado se usará como agente único o en combinación con trametinib. Para carcinoma de tiroides con histología papilar, folicular o de Hurthle: Tumor con mutación de activación del gen BRAF (p. ej., V600E o V600K). Para la histiocitosis de células de Langerhans y la enfermedad de Erdheim-Chester: La enfermedad tiene la mutación de activación del gen BRAF V600E. Para el cáncer de vesícula biliar, colangiocarcinoma extrahepático y colangiocarcinoma intrahepático: 1) La enfermedad tiene la mutación de BRAF V600E y 2) la enfermedad es inoperable o metastásica y 3) el medicamento solicitado se usará en combinación con trametinib. Para tumores sólidos:) Tumor con mutación del gen BRAF V600E y 2) el medicamento solicitado se utilizará en combinación con trametinib.

Restricciones de edad Restricciones del recetador

-

Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

_

Grupo de autorización previaTAGRISSONombres del medicamentoTAGRISSO

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 con mutación del

receptor de factor de crecimiento epidérmico sensibilizante (EGFR), metástasis

cerebral por NSCLC con mutación del EGFR sensibilizante, metástasis leptomeníngea

por NSCLC con mutación EGFR.

Criterios de exclusión

Información médica requerida Para NSCLC, el medicamento solicitado se utiliza en cualquiera de las siguientes

situaciones: 1) El paciente cumple con lo siguiente: a) el paciente tiene NSCLC metastásico, avanzado o recurrente (incluidas metástasis cerebral o leptomeníngea por NSCLC) y b) el paciente tiene una mutación del EGFR sensibilizante O 2) el paciente cumple con lo siguiente: a) la solicitud es para el tratamiento adyuvante del NSCLC después de la resección del tumor y b) el paciente tiene una enfermedad con

mutación del EGFR.

Restricciones de edad

Restricciones del recetador

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa TALTZ **Nombres del medicamento** 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 casos): 1) 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 y 2) el paciente tuvo respuesta inadecuada o intolerancia o

contraindicación a uno de los siguientes productos: Enbrel (etanercept), Humira (adalimumab), Otezla (apremilast), Skyrizi (risankizumab-rzaa), Stelara (ustekinumab). Para espondilitis anquilosante activa (solo nuevos casos): el paciente tuvo respuesta inadecuada al tratamiento, intolerancia o contraindicación a uno de los siguientes productos: Enbrel (etanercept), Humira (adalimumab), Rinvoq (upadacitinib), Xeljanz (tofacitinib)/Xeljanz XR (tofacitinib de liberación prolongada). Para artritis psoriásica

tratamiento, intolerancia o contraindicación a uno de los siguientes productos: Enbrel (etanercept), Humira (adalimumab), Otezla (apremilast), Rinvoq (upadacitinib), Skyrizi (risankizumab-rzaa), Stelara (ustekinumab), Xeljanz (tofacitinib)/Xeljanz XR (tofacitinib

activa (PsA) (solo nuevos casos): el paciente tuvo respuesta inadecuada al

extended-release). Para espondiloartritis axial no radiográfica activa (solo nuevos casos): El paciente debe cumplir con uno de los siguientes criterios: 1) ha tenido una respuesta inadecuada a una prueba con medicamento antiinflamatorio no esteroideo

(AINE); O 2) intolerancia o contraindicación a AINE.

Restricciones de edad -Restricciones del recetador --

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa TALZENNA Nombres del medicamento 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 en el gen de susceptibilidad al cáncer de mama

(BRCA) de línea germinal recurrente

Criterios de exclusión Información médica requerida Restricciones de edad Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Actualizado: 12/01/2023

Y0050_23_629_LRPriorAuthGrdWeb_C

Grupo de autorización previa TARGRETIN TOPICAL Nombres del medicamento BEXAROTENE

Indicador de indicaciones de PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Micosis fungoide en estadio 2 o superior, síndrome de Sézary, leucemia/linfoma de

linfocitos T en adultos crónico o latente, linfoma de zona marginal primario cutáneo,

linfoma de centro folicular primario cutáneo.

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 del medicamento** 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 del

estroma gastrointestinal (GIST), neoplasias mieloides o linfoides con eosinofilia y

reordenamiento de ABL1 en fase crónica o blástica.

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 la CML, incluidos los pacientes recientemente diagnosticados con CML y los pacientes que han recibido un trasplante de células madre hematopoyéticas: el paciente ha experimentado resistencia o intolerancia al imatinib o al dasatinib. Si el paciente experimentó resistencia a un inhibidor alternativo de la tirosina cinasa para la CML, el resultado para las mutaciones de T315I, Y253H, E255K/V y F359V/C/I es negativo. Para GIST, el paciente debe haber sufrido una progresión de la enfermedad con

imatinib, sunitinib y regorafenib.

Restricciones de edad Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa TAZAROTENE

Nombres del medicamento 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: 1) El medicamento solicitado se receta para tratar una

proporción menor o igual al 20 % de la superficie corporal (BSA) del paciente Y 2) el paciente experimentó una respuesta inadecuada al tratamiento o intolerancia a, al menos, un corticosteroide tópico O tiene una contraindicación que prohibiría una

prueba con corticosteroides tópicos.

Restricciones de edad -

Restricciones del recetador

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa TAZVERIK Nombres del medicamento 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 epitelioide: 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 previaTECENTRIQNombres del medicamentoTECENTRIQ

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 recidivante, mantenimiento con agente

único para cáncer de pulmón de células pequeñas extensivo tras tratamiento

combinado con etoposide y carboplatin, carcinoma urotelial.

Criterios de exclusión Información médica requerida _

Para carcinoma urotelial, el paciente cumple con uno de los siguientes criterios: 1) El paciente no reúne los requisitos para la terapia con cisplatino y los tumores expresan PD-L1 (definido como células inmunitarias infiltrantes de tumor teñidas PD-L1 [IC] que cubren un 5 % o más del área del tumor); O 2) el paciente no es apto para ningún tipo de guimioterapia que contenga platino. Para cáncer pulmonar de células no pequeñas (NSCLC): 1) el paciente tiene una enfermedad recurrente, avanzada o metastásica Y el medicamento solicitado se utilizará como cualquiera de los siguientes: a) tratamiento de primera línea de tumores con alta expresión de PD-L1 (definida como tinción de PD-L1 superior o igual al 50 % de las células tumorales o células inmunitarias [CI] infiltrantes de tumor teñidas con PD-L1 que cubren un 10 % o más del área del tumor) y sin aberraciones tumorales genómicas de ALK o EGFR, b) se utiliza en combinación con carboplatin, paclitaxel y bevacizumab, o en combinación con carboplatin y paclitaxel unido a albúmina para NSCLC no escamoso, o c) el medicamento solicitado se utilizará como tratamiento posterior o tratamiento de continuación del mantenimiento, O 2) el paciente padece una enfermedad en estadio II a IIIA Y el medicamento solicitado se utilizará como tratamiento adyuvante luego de la resección y la quimioterapia basada en platino para los tumores con expresión de PD-L1 superior o igual al 1 % de las células tumorales. Para carcinoma hepatocelular: el medicamento solicitado se utilizará como tratamiento inicial en combinación con bevacizumab.

Restricciones de edad Restricciones del recetador

-

Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

_

Grupo de autorización previa TEMAZEPAM **Nombres del medicamento** TEMAZEPAM

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 a corto plazo del insomnio: 1) El recetador debe reconocer que el

beneficio de la terapia con este medicamento recetado es mayor que los riesgos potenciales para este paciente. (Nota: 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). Y 2) El paciente experimentó una respuesta inadecuada al tratamiento, intolerancia o tiene una contraindicación a doxepin (3 mg o 6 mg).

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios Esta Autorización previa solo se aplica a pacientes de 65 años de edad en adelante.

Grupo de autorización previa TEPMETKO
Nombres del medicamento TEPMETKO

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.

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-mesenguimal (MET).

Restricciones de edad - Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa TERIPARATIDE
Nombres del medicamento TERIPARATIDE

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 fractura por fragilidad, O 2) un puntaje T en pretratamiento menor o igual que -2.5 o puntaje T en pretratamiento mayor que -2.5 y menor que -1 con alta probabilidad de fractura según herramienta de evaluación de riesgo de fracturas (FRAX) en pretratamiento Y la 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) la paciente no tuvo un buen resultado en el tratamiento previo o mostró intolerancia a una terapia de osteoporosis anterior invectable; O c) la 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 uno de los siguientes: 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: 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 el paciente cumple con cualquiera de los siquientes criterios: 1) el paciente tiene antecedentes de fractura por fragilidad; O 2) un puntaje T en pretratamiento es menor o igual que -2.5; O 3) puntaje T en pretratamiento mayor que -2.5 y menor que -1 con una alta probabilidad de fractura según FRAX en pretratamiento. Continuación del tratamiento: Si el paciente ha recibido un tratamiento igual o superior a 24 meses con cualquier análogo de la hormona paratiroidea: 1) El paciente sigue teniendo o ha vuelto a tener un alto riesgo de fractura, Y 2) el beneficio de la terapia con este medicamento recetado supera los riesgos potenciales para este paciente.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Inicial: 24 meses. Continuación: Año del plan

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 prednisone) 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 Nombres del medicamento Indicador de indicaciones de PA

TESTOSTERONE CYPIONATE INJ

DEPO-TESTOSTERONE, TESTOSTERONE CYPIONATE

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida Disforia de género

-

Hipogonadismo primario o hipogonadotrópico: 1) La solicitud es para la continuación del tratamiento con testosterona y el paciente tuvo un nivel de testosterona bajo en la mañana confirmado de acuerdo con las directrices de la práctica actual o sus valores de referencia de laboratorio estándar antes de iniciar el tratamiento con testosterona [Nota: No se han establecido la seguridad y eficacia de los productos de testosterona en pacientes con "hipogonadismo relacionado con la edad" (también conocido como "hipogonadismo de inicio tardío")]. O 2) la solicitud no es para la continuación del tratamiento con testosterona y el paciente tiene, por lo menos, dos niveles de testosterona en la mañana bajos confirmados de acuerdo con las directrices de práctica actuales o sus valores de referencia de laboratorio estándar [Nota: No se han establecido la seguridad y eficacia de los productos de testosterona en pacientes con "hipogonadismo relacionado con la edad" (también conocido como "hipogonadismo de inicio tardío")]. Disforia de género: El paciente es capaz de tomar una decisión informada para comenzar la terapia hormonal.

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

-

Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa TESTOSTERONE ENANTHATE INJ
Nombres del medicamento 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 Hipogonadismo primario o hipogonadotrópico: 1) La solicitud es para la continuación

del tratamiento con testosterona y el paciente tuvo un nivel de testosterona bajo en la mañana confirmado de acuerdo con las directrices de la práctica actual o sus valores de referencia de laboratorio estándar antes de iniciar el tratamiento con testosterona [Nota: No se han establecido la seguridad y eficacia de los productos de testosterona en pacientes con "hipogonadismo relacionado con la edad" (también conocido como "hipogonadismo de inicio tardío")]. O 2) la solicitud no es para la continuación del tratamiento con testosterona y el paciente tiene, por lo menos, dos niveles de testosterona en la mañana bajos confirmados de acuerdo con las directrices de práctica actuales o sus valores de referencia de laboratorio estándar [Nota: No se han establecido la seguridad y eficacia de los productos de testosterona en pacientes con "hipogonadismo relacionado con la edad" (también conocido como "hipogonadismo de inicio tardío")]. Disforia de género: El paciente es capaz de tomar una decisión

Restricciones de edad - Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previaTETRABENAZINENombres del medicamentoTETRABENAZINE

Indicador de indicaciones de PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente

informada para comenzar la terapia hormonal.

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 asociada con la enfermedad de Huntington: El paciente

debe tener una respuesta previa inadecuada o evento adverso intolerable con la 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 TETRACYCLINE

Nombres del medicamento TETRACYCLINE HYDROCHLORID

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 utilizará el medicamento solicitado por vía oral.

Restricciones de edad - Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previaTHALOMIDNombres del medicamentoTHALOMID

Indicador de indicaciones de PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Anemia relacionada con la mielofibrosis, estomatitis aftosa relacionada con el AIDS,

sarcoma de Kaposi, enfermedad crónica de injerto contra huésped, enfermedad de Crohn, enfermedad de Castleman multicéntrica, enfermedad de Rosai-Dorfman,

histiocitosis de células de Langerhans

Criterios de exclusión Información médica requerida Restricciones de edad Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Actualizado: 12/01/2023

Y0050_23_629_LRPriorAuthGrdWeb_C

Grupo de autorización previa **TIBSOVO** Nombres del medicamento **TIBSOVO**

Indicador de indicaciones de PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Condrosarcoma convencional (grados 1 a 3) o desdiferenciado. Leucemia mieloide

aguda (AML) recién diagnosticada si tiene entre 60 y 74 años de edad y no presenta

comorbilidades.

Criterios de exclusión Información médica requerida

El paciente tiene una enfermedad con mutación susceptible de isocitrato

deshidrogenasa-1 (IDH1). Para la leucemia mieloide aguda (AML): 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 inducción después de una respuesta al tratamiento de inducción con el medicamento solicitado; O 3) el paciente tiene AML recidivante o refractaria al tratamiento. Para colangiocarcinoma localmente avanzado, no operable o metastásico: el medicamento solicitado se utilizará como tratamiento posterior para la progresión durante el

tratamiento sistémico o después de este.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa **TOBRAMYCIN** Nombres del medicamento **TOBRAMYCIN**

Indicador de indicaciones de PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida Bronquiectasia no causada por fibrosis quística.

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 respiratorias del paciente, O 2) el paciente tiene antecedentes de infección o colonización de pseudomonas aeruginosa en vías respiratorias.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Otros criterios

Año del plan

Se denegará la cobertura conforme a 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 del medicamento

GLYDO, LIDOCAINE, LIDOCAINE HCL, 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 Administración de Alimentos y Medicamentos (FDA) para uso tópico.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

-

Ouración de la cobertura 3 meses

Otros criterios Se denegará la cobertura conforme a 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 Nombres del medicamento Indicador de indicaciones de PA

TOPICAL TESTOSTERONES

TESTOSTERONE, TESTOSTERONE PUMP

Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión Información médica requerida Disforia de género

Hipogonadismo primario o hipogonadotrópico: 1) La solicitud es para la continuación

del tratamiento con testosterona y el paciente tuvo un nivel de testosterona bajo en la mañana confirmado de acuerdo con las directrices de la práctica actual o sus valores de referencia de laboratorio estándar antes de iniciar el tratamiento con testosterona [Nota: No se han establecido la seguridad y eficacia de los productos de testosterona en pacientes con "hipogonadismo relacionado con la edad" (también conocido como "hipogonadismo de inicio tardío")]. O 2) la solicitud no es para la continuación del tratamiento con testosterona y el paciente tiene, por lo menos, dos niveles de testosterona en la mañana bajos confirmados de acuerdo con las directrices de práctica actuales o sus valores de referencia de laboratorio estándar [Nota: No se han establecido la seguridad y eficacia de los productos de testosterona en pacientes con "hipogonadismo relacionado con la edad" (también conocido como "hipogonadismo de

inicio tardío")]. Disforia de género: El paciente es capaz de tomar una decisión

informada para comenzar la terapia hormonal.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

-

Año del plan

Otros criterios -

Actualizado: 12/01/2023

Y0050_23_629_LRPriorAuthGrdWeb_C

Grupo de autorización previa TOPICAL TRETINOIN

Nombres del medicamento 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 del medicamento 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), cáncer de mama recurrente o avanzado no operable con HER2, metástasis leptomeníngea por cáncer de mama con HER2, metástasis de cerebro por cáncer de mama con HER2, cáncer de unión esofágica y esofagogástrica con HER2, carcinoma seroso uterino avanzado, recurrente o metastásico con HER2, cáncer colorrectal con amplificación del HER2, con mutaciones de los genes RAS y BRAF, en combinación con pertuzumab, tucatinib o lapatinib, tumor recurrente de las

glándulas salivales con HER2.

Criterios de exclusión -

Información médica requerida - Restricciones de edad -

Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura

Otros criterios

Tratamiento neoadyuvante para cáncer de mama 6 meses. Otras: Año del plan. Se denegará la cobertura conforme a 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 TREPROSTINIL INJ Nombres del medicamento TREPROSTINIL

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 hipertensión arterial pulmonar (Grupo 1 de la Organización Mundial de la

Salud [WHO]), diagnóstico confirmado por cateterismo cardíaco derecho. Solo para nuevos casos: 1) presión arterial pulmonar promedio previa al tratamiento mayor que 20 mmHg, 2) presión de enclavamiento de capilares pulmonares previa al tratamiento menor o igual que 15 mmHg, Y 3) resistencia vascular pulmonar previa al tratamiento

mayor o igual que 3 unidades Wood.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura Año

Año del plan

Otros criterios Se denegará la cobertura conforme a 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 del medicamento

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 del medicamento 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: El medicamento solicitado no se utilizará en combinación con

otros medicamentos que contengan ivacaftor.

Restricciones de edad - Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa TRULICITY Nombres del medicamento TRULICITY

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 10 años de edad en adelante

Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa TRUSELTIQ **Nombres del medicamento** 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 del medicamento 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 hodgkiniano [linfoma linfocítico de células pequeñas (SLL), linfoma de células del manto, linfomas de zona marginal (glandular, esplénico, MALT gástrico y no gástrico), linfoma de Burkitt, linfoma de linfocitos B cutáneo primario, linfoma de linfocitos B de alto grado con translocaciones de MYC y BCL2 o BCL6 (linfoma de doble/triple hit), linfoma de linfocitos B de alto grado no especificado, transformación histológica de linfoma folicular a linfoma difuso de linfocitos B grandes, transformación histológica de linfoma glandular de zona marginal a linfoma difuso de linfocitos B grandes, enfermedad de Castleman, linfoma de linfocitos B relacionado con el AIDS, leucemia de células pilosas, trastorno linfoproliferativo postrasplante (PTLD), linfoma de linfocitos B linfoblástico], púrpura trombocitopénica idiopática o inmunitaria refractaria (ITP), anemia hemolítica autoinmune, macroglobulinemia de Waldenstrom/linfoma linfoplasmocitario, enfermedad crónica injerto contra huésped (GVHD), síndrome de Sjogren, púrpura trombocitopénica trombótica, miastenia grave refractaria, linfoma de Hodgkin (con predominio linfocitario nodular), linfoma del CNS primario, metástasis leptomeníngea de los linfomas, leucemia linfocítica aguda, prevención del virus de Epstein-Barr (EBV) relacionado con PTLD, esclerosis múltiple, reacciones adversas relacionadas con un inhibidor de puntos de control inmunitario, pénfigo vulgar, linfomas de células B maduras agresivas en niños, enfermedad de Rosai-Dorfman y leucemia aguda de células B maduras en niños.

Criterios de exclusión Información médica requerida

Para artritis reumatoidea moderada a gravemente activa (solo nuevos casos): 1) El paciente cumple con CUALQUIERA de los siguientes criterios: A) el medicamento solicitado se utilizará en combinación con methotrexate (MTX), O b) el paciente tiene intolerancia o contraindicación a MTX, Y 2) el paciente cumple con CUALQUIERA de los siguientes criterios: a) respuesta inadecuada, intolerancia o contraindicación a MTX, O b) respuesta o intolerancia inadecuada a un medicamento antirreumático modificador de la enfermedad (DMARD) biológico previo o un DMARD sintético específico. Las malignidades hematológicas deben ser positivas de CD20. Para esclerosis múltiple: 1) el paciente tiene diagnóstico de esclerosis múltiple recidivanteremitente; y 2) el paciente tuvo una 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 puntos de control inmunitario: 3 meses.

Todas las demás: Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa TUKYSA **Nombres del medicamento** 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 2 del factor de crecimiento epidérmico humano (HER2)

recurrente

Criterios de exclusión -

Información médica requerida Para el cáncer colorrectal (incluido el adenocarcinoma apendicular): 1) El paciente

tiene una enfermedad avanzada, inoperable o metastásica Y 2) el paciente tiene una enfermedad con el receptor 2 del factor de crecimiento epidérmico humano (HER-2) Y

3) el paciente tiene una enfermedad RAS de tipo natural Y 4) el medicamento solicitado se utilizará en combinación con trastuzumab y 5) el paciente no ha sido

tratado previamente con un inhibidor de HER2.

Restricciones de edad - Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa TURALIO Nombres del medicamento TURALIO

Indicador de indicaciones de PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Histiocitosis de células de Langerhans, enfermedad de Erdheim-Chester, enfermedad

de Rosai-Dorfman

Criterios de exclusión -

Información médica requerida Para la histiocitosis de células de Langerhans: 1) La enfermedad presenta una

mutación del receptor 1 del factor estimulante de la colonia (CSF1R). Para la enfermedad de Erdheim-Chester y la enfermedad de Rosai-Dorfman: 1) La enfermedad tiene la mutación de CSF1R Y el paciente tiene cualquiera de las siguientes: a) enfermedad sintomática O b) enfermedad recidivante/refractaria.

Restricciones de edad - Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa UCERIS

Nombres del medicamento BUDESONIDE 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

tiene una contraindicación a, por lo menos, un tratamiento con ácido 5-aminosalicílico

(5-ASA).

Restricciones de edad -

Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura 2 meses

Otros criterios -

Grupo de autorización previa V-GO

Nombres del medicamento 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 Inicial: 1) El paciente tiene diabetes que requiere administración de insulina con

múltiples inyecciones diarias; Y 2) el paciente controla sus propios niveles de glucosa 4 o más veces al día O el paciente utiliza un monitor continuo de glucosa; Y 3) el paciente ha experimentado cualquiera de los siguientes factores con el régimen actual de diabetes: control glucémico inadecuado, hipoglucemia recurrente, fluctuaciones considerables en los niveles de glucosa en sangre, fenómeno de episodios constantes e intensos de hiperglucemia activa durante la madrugada y variaciones graves de la glucemia. Continuación: el paciente tiene un control glucémico estable o mejorado.

Restricciones de edad - Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa VALCHLOR Nombres del medicamento 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 crónica o latente, micosis fungoide/síndrome

de Sézary en etapa 2 o superior; linfoma de zona marginal primario cutáneo, linfoma de centro folicular primario cutáneo, papulosis linfomatoide, histiocitosis de células de

Langerhans (LCH) unifocal con enfermedad cutánea aislada.

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 VANFLYTA **Nombres del medicamento** VANFLYTA

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 VARENICLINE TAB

Nombres del medicamento VARENICLINE STARTING MONT, 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 **VELCADE** Nombres del medicamento **BORTEZOMIB**

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, macroglobulinemia de Waldenstrom/linfoma

linfoplasmocitario, enfermedad de Castleman multicéntrica, leucemia/linfoma de linfocitos T en adultos, leucemia linfocítica aguda, sarcoma de Kaposi, linfoma de

Hodgkin, síndrome de POEMS

Criterios de exclusión Información médica requerida

Restricciones de edad

Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Otros criterios

Año del plan

Se denegará la cobertura conforme a 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

Nombres del medicamento

VENCLEXTA

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 plasmocitoides blásticas (BPDCN), mieloma múltiple, leucemia mieloide aguda (AML) recidivante o refractaria, macroglobulinemia de Waldenstrom/linfoma linfoplasmocítico, amiloidosis sistémica de cadenas ligeras con translocación t(11:14) recidivante o refractaria

Criterios de exclusión Información médica requerida

Para la leucemia mieloide aquda (AML): 1) El paciente tiene 60 años de edad o más O 2) el paciente tiene menos de 60 años de edad con genética de riesgo desfavorable y mutación del TP53, O 3) el paciente tiene comorbilidades que impiden el uso de quimioterapia de inducción intensiva, O 4) el paciente tiene enfermedad recidivante o

refractaria. Para la neoplasia de células dendríticas plasmocitadas blásticas (BPDCN): 1) El paciente tiene una enfermedad sistémica tratada con intención paliativa O 2) el paciente tiene una enfermedad recidivante o refractaria. Para mieloma múltiple: 1) La enfermedad es recidivante o progresiva Y 2) el medicamento solicitado se utilizará en combinación con dexamethasone Y 3) el paciente tiene una translocación t(11:14). Para macroglobulinemia de Waldenström/linfoma linfoplasmacítico: 1) El paciente tiene

una enfermedad tratada previamente que no respondió a la terapia primaria O 2) el

paciente tiene una enfermedad progresiva o recidivante.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios

Actualizado: 12/01/2023

Y0050_23_629_LRPriorAuthGrdWeb C

Grupo de autorización previa **VENTAVIS** Nombres del medicamento **VENTAVIS**

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 hipertensión arterial pulmonar (Grupo 1 de la Organización Mundial de la

Salud [WHO]), diagnóstico confirmado por cateterismo cardíaco derecho. Solo para nuevos casos: 1) presión arterial pulmonar promedio previa al tratamiento mayor que 20 mmHg, 2) presión de enclavamiento de capilares pulmonares previa al tratamiento menor o igual que 15 mmHg, Y 3) resistencia vascular pulmonar previa al tratamiento

mayor o igual que 3 unidades Wood.

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura

Año del plan

Otros criterios Se denegará la cobertura conforme a 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 Nombres del medicamento

VERSACLOZ VERSACLOZ

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 un paciente con esquizofrenia grave que no ha respondido adecuadamente al tratamiento antipsicótico estándar (es decir, esquizofrenia resistente al tratamiento): 1) El paciente experimentó una respuesta inadecuada al tratamiento, intolerancia o contraindicaciones a uno de los siguientes productos genéricos: A) aripiprazole, B) asenapine, C) olanzapine, D) quetiapine, E) risperidone, F) ziprasidone Y 2) el paciente experimentó una respuesta inadecuada al tratamiento, intolerancia o contraindicaciones a uno de los siguientes productos de marca: A) Latuda, B) Rexulti,

C) Secuado, D) Vraylar.

Restricciones de edad Restricciones del recetador

Año del plan

Duración de la cobertura

Otros criterios

Grupo de autorización previa VERZENIO Nombres del medicamento VERZENIO

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 receptores hormonales (HR) recurrente, sin receptor del factor

de crecimiento epidérmico humano 2 (HER2) en combinación con fulvestrant o

inhibidor de aromatasa, o como agente único si progresa con un tratamiento endocrino

anterior y quimioterapia previa en el contexto metastásico.

Criterios de exclusión -

Información médica requerida -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa VICTOZA **Nombres del medicamento** VICTOZA

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 VIGABATRIN

Nombres del medicamento 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 (CPS): el paciente tuvo una respuesta

inadecuada a, al menos, dos terapias alternativas para CPS.

Restricciones de edad Espasmos infantiles: 1 mes a 2 años de edad. CPS: 2 años de edad en adelante

Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa VITRAKVI
Nombres del medicamento VITRAKVI

Indicador de indicaciones de PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Tumores sólidos con fusión del gen del receptor de la tirosina cinasa neurotrófico

(NTRK) no metastásicos, tratamiento de primera línea de tumores sólidos con fusión

del gen NTRK.

Criterios de exclusión -

Información médica requerida En el caso de todos los tumores sólidos con fusión del gen del receptor de tirosina

cinasa neurotrófico (NTRK), la enfermedad no presenta una mutación de resistencia

adquirida conocida.

Restricciones de edad -

Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios

Grupo de autorización previa VIZIMPRO Nombres del medicamento 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.

Criterios de exclusión -

Información médica requerida Para cáncer pulmonar de células no pequeñas (NSCLC): 1) La enfermedad es

recurrente, avanzada o metastásica; y 2) el paciente tiene una enfermedad con mutación del receptor del factor de crecimiento epidérmico (EGFR) sensibilizante.

Restricciones de edad -

Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa VONJO **Nombres del medicamento** VONJO

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 -

Actualizado: 12/01/2023

Y0050 23 629 LRPriorAuthGrdWeb C

Grupo de autorización previa VORICONAZOLE Nombres del medicamento VORICONAZOLE

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 se administrará el medicamento solicitado por vía oral o intravenosa.

Restricciones de edad - Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura 6 meses

Otros criterios -

Grupo de autorización previa VOSEVI **Nombres del medicamento** 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 En el caso de la hepatitis C: Infección confirmada por presencia de ARN del HCV en

suero antes de comenzar el tratamiento. 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 del HIV, presencia o ausencia de sustituciones asociadas con resistencia, cuando corresponda, estado de trasplante, si corresponde. Las condiciones de

cobertura y las duraciones específicas de aprobación se basarán en las pautas de

tratamiento actuales de la Asociación Estadounidense 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 aplicarán los criterios de acuerdo con las pautas actuales de AASLD-IDSA.

Otros criterios -

Grupo de autorización previa VOTRIENT Nombres del medicamento 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 (folicular, papilar, células de Hurthle o medular), sarcoma

uterino, condrosarcoma, tumor del estroma gastrointestinal.

Criterios de exclusión -

Información médica requerida Para carcinoma de célula renal: La enfermedad es avanzada o recidivante, o está en

estadio IV. Para el tumor del estroma gastrointestinal (GIST): la enfermedad es no operable, recurrente o metastásica Y el paciente ha fracasado con una terapia aprobada por la FDA (por ejemplo, imatinib, sunitinib, regorafenib, ripretinib). Para sarcoma de tejido blando (STS): El paciente no tiene sarcoma de tejido blando adiposo. En el caso de sarcoma uterino: La enfermedad es recurrente o metastásica.

Restricciones de edad -

Restricciones del recetador

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa WELIREG Nombres del medicamento 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 -

Actualizado: 12/01/2023

Grupo de autorización previa XALKORI Nombres del medicamento 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) recurrente, NSCLC con

amplificación MET o mutaciones por omisión del exón 14 de MET de alto nivel, enfermedad de Erdheim-Chester con fusión de cinasa de linfoma anaplásico (ALK) sintomática o recidivante/refractaria, enfermedad de Rosai-Dorfman con fusión de (ALK) sintomática o recidivante/refractaria, histiocitosis de células de Langerhans con

fusión de (ALK).

Criterios de exclusión -

Información médica requerida Para NSCLC, el medicamento solicitado se utiliza en cualquiera de las siguientes

situaciones: 1) el paciente tiene NSCLC recurrente, avanzado o metastásico con ALK, 2) el paciente tiene NSCLC recurrente, avanzado o metastásico con ROS-1, o 3) el paciente tiene NSCLC con amplificación MET o mutaciones por omisión del exón 14 de MET de alto nivel. Para IMT, la enfermedad es positiva para ALK. En el caso de ALCL, la enfermedad es recidivante o refractaria al tratamiento y positiva para ALK.

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Actualizado: 12/01/2023

Y0050 23 629 LRPriorAuthGrdWeb C

Grupo de autorización previa XELJANZ

Nombres del medicamento 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 casos): 1) El

paciente ha experimentado una respuesta inadecuada al tratamiento, intolerancia o contraindicación al methotrexate (MTX) Y al menos un inhibidor del factor de necrosis tumoral (TNF) (por ejemplo, Enbrel [etanercept], Humira [adalimumab]). Para artritis psoriásica activa (solo nuevos casos): 1) El paciente ha experimentado una respuesta inadecuada al tratamiento, intolerancia o tiene una contraindicación para al menos un inhibidor del TNF (por ejemplo, Enbrel [etanercept], Humira [adalimumab]) Y 2) el medicamento solicitado se utiliza en combinación con un DMARD no biológico. Para la espondilitis anguilosante activa (solo nuevos casos): el paciente ha experimentado una respuesta inadecuada al tratamiento, intolerancia o tiene una contraindicación a, al menos, un inhibidor del factor de necrosis tumoral (TNF) (por ejemplo, Enbrel [etanercept], Humira [adalimumab]). Para colitis ulcerosa moderada a gravemente activa (solo nuevos casos): el paciente ha experimentado una respuesta inadecuada al tratamiento, intolerancia o tiene una contraindicación a, al menos, un inhibidor del factor de necrosis tumoral (TNF) (por ejemplo, Humira [adalimumab]). Para la artritis idiopática juvenil de curso poliarticular activa (pcJIA) (solo nuevos casos): el paciente ha experimentado una respuesta inadecuada al tratamiento, intolerancia o contraindicación a, al menos, un inhibidor del factor de necrosis tumoral (TNF) (por ejemplo, Enbrel [etanercept], Humira [adalimumab]).

Restricciones de edad - Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa XERMELO **Nombres del medicamento** XERMELO

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 XGEVA **Nombres del medicamento** XGEVA

Indicador de indicaciones de PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión -

Información médica requerida Para hipercalcemia de malignidad, afección refractaria a la terapia con bisfosfonato

intravenoso (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 conforme a 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 previaXHANCENombres del medicamentoXHANCE

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 con el aerosol

nasal genérico de fluticasone.

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 XIFAXAN Nombres del medicamento XIFAXAN

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 síndrome del colon irritable con diarrea (IBS-D): 1) El paciente no ha recibido

previamente tratamiento con el medicamento solicitado O 2) El paciente ha recibido

previamente tratamiento con el medicamento solicitado Y a) el paciente está

experimentando una recurrencia de los síntomas Y b) el paciente no ha recibido ya un

tratamiento inicial de 14 días y dos tratamientos adicionales de 14 días 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

Actualizado: 12/01/2023

Grupo de autorización previa XOLAIR **Nombres del medicamento** 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 que 30 Ul/ml, y 3) El paciente tiene un control inadecuado del asma a pesar del tratamiento actual con los siguientes medicamentos: a) corticosteroides inhalable, y b) controlador adicional (agonista beta2 de larga duración, antagonista muscarínico de larga duración, modificador del leucotrienos o teofilina de liberación sostenida) a menos que el paciente tenga intolerancia o contraindicación a dichas 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 (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. Para pólipos nasales: 1) El medicamento

solicitado se utiliza como el tratamiento complementario de mantenimiento, Y 2) el paciente ha experimentado una respuesta inadecuada al tratamiento con Xhance

(fluticasone).

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

Otros criterios

CIU inicial: 6 meses. Todas las demás: Año del plan.

-

Grupo de autorización previa XOSPATA **Nombres del medicamento** XOSPATA

Indicador de indicaciones de PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Neoplasias mieloides, linfoides o de linaje mixto con eosinofilia y reordenamiento del

FLT3

Criterios de exclusión -

Información médica requerida Para neoplasias mieloides, linfoides o de linaje mixto con eosinofilia y reordenamiento

del FLT3: la enfermedad se encuentra en fase crónica o blástica.

Restricciones de edad 18 años de edad en adelante

Restricciones del recetador

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Actualizado: 12/01/2023

Y0050 23 629 LRPriorAuthGrdWeb C

Grupo de autorización previa XPOVIO

Nombres del medicamento XPOVIO, XPOVIO 60 MG TWICE 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 del medicamento** XTANDI

Indicador de indicaciones de PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado - Criterios de exclusión -

Información médica requerida 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 XYREM

Nombres del medicamento SODIUM OXYBATE, XYREM

Indicador de indicaciones de PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA

Usos fuera de lo indicado Criterios de exclusión -

Información médica requerida El diagnóstico se ha confirmado mediante una evaluación de laboratorio del sueño.

EDS: 1) El paciente experimentó una respuesta inadecuada al tratamiento o intolerancia a, al menos, un medicamento estimulante del sistema nervioso central (CNS) (por ejemplo, amphetamine, dextroamphetamine o methylphenidate) O tiene una contraindicación que prohibiría una prueba de medicamentos estimulantes del sistema nervioso central (CNS) (por ejemplo, amphetamine, dextroamphetamine o methylphenidate) [Nota: La cobertura de amphetamines puede requerir autorización previa]. Y 2) 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 (CNS) (p. ej., armodafinil) O tiene una contraindicación que prohibiría una prueba de medicamentos promotores de la vigilia del sistema nervioso central (CNS) (p. ej., armodafinil) [Nota: La cobertura de

armodafinil puede requerir autorización previa].

Restricciones de edad Restricciones del recetador Duración de la cobertura 7 años de edad en adelante

Recetado o en consulta con un especialista en trastornos del sueño o neurólogo.

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 del medicamento** ZARXIO

Indicador de indicaciones de PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Neutropenia en los síndromes mielodisplásicos (MDS), agranulocitosis, neutropenia en

la anemia aplásica, neutropenia relacionada con el virus de la inmunodeficiencia

humana (HIV), neutropenia relacionada con trasplante renal.

Criterios de exclusión 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 (FN) inducida por la

quimioterapia mielosupresora, el paciente debe 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 oncológica

mielosupresora.

Restricciones de edad
Restricciones del recetador

Duración de la cobertura 6 meses

Otros criterios -

Actualizado: 12/01/2023

Grupo de autorización previaZEJULANombres del medicamentoZEJULA

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 ovarios persistente o

recurrente, de trompas de Falopio o cáncer peritoneal primario para enfermedad

sensible al platino, leiomiosarcoma uterino.

Criterios de exclusión -

Información médica requerida Para el leiomiosarcoma uterino: 1) El medicamento solicitado se utiliza como terapia

de segunda línea Y 2) la paciente tiene la enfermedad alterada por BRCA.

Restricciones de edad -

Restricciones del recetador

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa ZELBORAF **Nombres del medicamento** 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 (es decir, carcinoma papilar, carcinoma folicular y carcinoma de células de Hurthle), cáncer del sistema nervioso central (es decir, glioma, meningioma,

astrocitoma), terapia sistémica adyuvante para el melanoma cutáneo, histiocitosis de

células de Langerhans.

Criterios de exclusión -

Información médica requerida En el caso de tratamiento adyuvante del melanoma y cáncer del sistema nervioso

central (CNS) (es decir, glioma, meningioma, astrocitoma): 1) Tumor con mutación de activación del gen BRAF V600 (p. V600E o V600K) y 2) el medicamento solicitado se

usará en combinación con cobimetinib. En el caso de melanoma no operable o metastásico: 1) Tumor con mutación de activación del gen BRAF V600 (p. ej., V600E o

V600K), y 2) el medicamento solicitado se usará como agente único o en combinación con cobimetinib (con o sin atezolizumab). Para la enfermedad de Erdheim-Chester y la

histiocitosis de células de Langerhans: Tumor con mutación de BRAF V600. Para cáncer pulmonar de células no pequeñas: 1) Tumor con mutación de BRAF V600E; y

2) el paciente tiene una enfermedad recurrente, avanzada o metastásica. Por carcinoma de tiroides: 1) Tumor con mutación de BRAF; y 2) el paciente tiene carcinoma folicular refractario al radioyodo, carcinoma de células de Hurthle o carcinoma papilar de tiroides. En el caso de la leucemia de células pilosas: El

medicamento solicitado se utilizará para el tratamiento posterior.

Restricciones de edad
Restricciones del recetador

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Actualizado: 12/01/2023

Grupo de autorización previa ZIEXTENZO **Nombres del medicamento** ZIEXTENZO

Indicador de indicaciones de PA Todas las indicaciones aprobadas por la FDA, algunas indicaciones médicamente

aceptadas

Usos fuera de lo indicado Indicaciones relacionadas con el trasplante de células madre

Criterios de exclusión
Uso del producto solicitado menos de 24 horas antes o después de la quimioterapia.

Información médica requerida

Para la profilaxis de neutropenia febril inducida por la quimioterapia mielosupresora, el

paciente debe cumplir con los siguientes criterios: 1) El paciente tiene un tumor sólido

o un cáncer no mieloide; 2) el paciente actualmente está recibiendo o recibirá

tratamiento con terapia oncológica mielosupresora.

Restricciones de edad -Restricciones del recetador --

Duración de la cobertura 6 meses

Otros criterios -

Actualizado: 12/01/2023

Grupo de autorización previa ZIRABEV **Nombres del medicamento** 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 tumores del sistema nervioso central (CNS): glioma de bajo

grado en adultos (Grado II de la WHO), ependimoma espinal e intracraneal en adultos, gliomas anaplásicos, meduloblastoma en adultos, linfoma primario del sistema nervioso central, meningiomas, metástasis cerebral limitada y extensiva, tumores metastásicos de la columna vertebral, mesotelioma pleural maligno, cáncer de ovarios/cáncer de las trompas de Falopio, tipos de cáncer peritoneal primario: carcinosarcoma (tumores de Müller 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, neoplasias uterinas, carcinoma endometrial, carcinoma de células escamosas de la 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 angiomatosa 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, adenocarcinoma del

intestino delgado.

Criterios de exclusión

Información médica requerida

Restricciones de edad
Restricciones del recetador

Duración de la cobertura

Otros criterios

-

Año del plan

Se denegará la cobertura conforme a 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 del medicamento 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 -

Actualizado: 12/01/2023

Y0050 23 629 LRPriorAuthGrdWeb C

Grupo de autorización previaZONISADENombres del medicamentoZONISADE

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 complementario de las convulsiones de inicio parcial (es decir,

convulsiones de inicio focal): 1) El paciente experimentó una respuesta inadecuada al tratamiento, intolerancia o contraindicaciones a un anticonvulsivo genérico Y el paciente experimentó una respuesta inadecuada al tratamiento, intolerancia o

contraindicaciones a cualquiera de los siguientes medicamentos: Aptiom, Xcopri, Spritam O 2) El paciente tiene dificultad para tragar formas farmacéuticas orales

sólidas (por ejemplo, comprimidos, cápsulas).

Restricciones de edad 16 años de edad en adelante

Restricciones del recetador -

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa ZTALMY **Nombres del medicamento** ZTALMY

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 ZYDELIG Nombres del medicamento 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 (CLL) refractaria o linfoma linfocítico de células pequeñas

(SLL) recidivante o refractario.

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 del medicamento** 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) con ALK recurrente, NSCLC

recurrente, avanzado o metastásico con ROS1, tumor miofibroblástico inflamatorio

(IMT), metástasis cerebrales por NSCLC.

Criterios de exclusión -

Información médica requerida En caso de NSCLC, el paciente tiene enfermedad recurrente, avanzada o metastásica

con ALK o ROS1. Para tumor miofibroblástico inflamatorio, la enfermedad es positiva para ALK. En el caso de metástasis cerebral por NSCLC: el paciente tiene NSCLC con

ALK.

Duración de la cobertura Año del plan

Otros criterios -

Grupo de autorización previa ZYPREXA RELPREVV **Nombres del medicamento** 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 -

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.

https://www.molinahealthcare.com/members/common/en-US/multi-language-taglines.aspx